## HAGERS HANDBUCH

p11

# PHARMAZEUTISCHEN PRAXIS.

IN ZWEI BANDEN.

## HAGERS HANDBUCH

DER

# PHARMAZEUTISCHEN PRAXIS

rffn

## APOTHEKER, ARZTE, DROGISTEN UND MEDIZINALBEAMTE

#### UNTER MITWIERUNG VON

MAX ARNOLD CHEMNITZ, G. CHRIST BERLIN, K. DIETERIOH HELPENBERG, ED GILDEMEISTER LEIPZIG, P JANYEN PERLEBERG, C SORIBA DARMSTADT

VOLLSTANDIG NEU BEARBEITET UND HERAUSGEGEBEN

VON

B FISCHER, UND C HARTWICH. BRESTATI

MIT RAULREICHEN IN DEN TEXT GEDRUCKTEN HOLZSCHNITTEN

ERSTER BAND.

ACHTER UNVERANDERTER ABDRUCK



BERLIN. VERLAG VON JULIUS SPRINGER 1919

Alle Rechte, msbesondere das der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten

Druck von Oscar Brandstetter in Leipzig

## Vorrede.

Der Herausgabe der ersten Auflage des Handbuches der pharmaceutischen Praxis durch Hagen lag die Erwägung zu Grunde, dass das Material, welches dem Apotheker bei Ausübung seines Berufes täglich durch die Hände geht, nur zum kleineren Theile in den jeweilig geltenden Pharmakopöen eine wissenschaftliche Durcharbeitung erfahren hat, dass vielmehr der weitaus grössere Theil des Gesammtmateriales von den Pharmakopöen nicht berücksichtigt ist und der ganzen Sachlage nach auch nicht berücksichtigt werden kann - Eine Zusammenfassung dieses vielgestaltigen Stoffes in seinen mannigfaltigen Beziehungen zu Wissenschaft und Praxis, in seinen Beziehungen zur Arzneibereitung sowie zum gewerblichen und praktischen Leben, das war das Ziel, welches Hagen bei der Abfassung seines Handbuches s Zt vorgeschwebt hatte - Und dass er dieses Ziel erreicht hat, davon legt die ausserordentliche Verbreitung dieses Werkes beredtes Zeugniss ab In vielen Tausend Exemplaren ist es seit seinem ersten Erscheinen von dem Büchermarkte aufgenommen und über den ganzen Erdball verbreitet worden. Aber auch dieses Werk entging nicht dem Schicksale aller Bücher: es begann, obgleich es auch heute noch stark begehrt ist, allmählich zu veralten, ein Vorgang, den auch die im Jahre 1882 erfolgte Herausgabe eines Ergänzungsbandes auf die Dauer nicht aufzuhalten vermochte.

Def Erkenntniss dieser Thatsache hat auch Hager in dem letzten Jahrzehnt seines Lebens sich nicht verschlossen, vielmehr wiederholt ernstliche Anstalten zur Verjüngung dieses seines Lieblingswerkes getroffen — Indessen stellten sich diesem Unternehmen zunächst ernstliche Schwieligkeiten entgegen. Die ursprüngliche Idee Hager's, einen weiteren Ergänzungsband herauszugeben, musste bald als unausführbar fallen gelassen werden, da es nicht möglich erschien, die zeitlich mehrere Jahrzehnte auseinander liegenden Bände durch einen neuen Ergänzungsband zu einem harmonischen Ganzen zu verbinden. So blieb denn eine völlig neue Bearbeitung als einzig mögliches Auskunftsmittel — Aber auch an dieses weitausschauende Unternehmen ging Hager zu Anfang der 90er Jahre nach langen Erwägungen mit frohem Arbeitsmuthe heran; allerdings um allmählich zu der Ueberzeugung zu kommen, dass seine Kraft allein zu einer raschen Leendigung dieses Werkes wohl nicht ausreichen würde

Auf Wunsch der Firma Julius Springer trat Hagen daher gelegentlich der Arbeiten zur Herausgabe des Kommentars für das deutsche Arznei

VI Vorrede

buch mit dem ersten Unterzeichneten auch wegen einer gemeinsamen Noubearbeitung des Handbuches der pharmaceutischen Piaxis in nähere Beziehungen — Leider war es ihm nicht mehr vergönnt, das Erscheinen der neuen Bearbeitung zu erleben

Das Dahinscheiden Hager's führte nochmals einen Aufschub des Unternehmens herbei

Da indessen alle Betherligten in dem Wunsche sich begegneten, das sehon ziemlich vorgeschrittene Unteinehmen zur definitiven Ausführung zu bringen, so wurde es möglich, die entgegenstehenden Schwierigkeiten so weit zu überwinden, dass Ende December 1898 mit der Drucklegung begonnen, und die erste Lieferung der neuen Bearbeitung im Januar 1899 aus gegeben werden konnte, nimsomehr als es gelungen war, die Zusage bebewährter Fachgenossen für die gemeinsame Arbeit zu erhalten

Nach dem Ableben Hager's hatten sich die unterzeichneten Heiaus geber dahm verständigt, dass unbeschadet des gemeinsamen Zusammenwirkens die verantwortliche Redaktion des pharmaceutisch-chemischen und galenisch technischen Theiles von Dr. B Fischer, diejenige des pharmako gnostisch botanischen Theiles aber von Prof Di C Hartwich übernommen werden solle

Das Ziel, dessen Erreichung sie sich gesteckt hatten, war in Kuize folgendes

Vor allem sollte dem Werke sein ursprünglicher Charakter gewahlt bleiben Ein praktisches Nachschlagewerk der Pharmacie zu sein, in welchem die Apotheker und Angehörige verwandter Berufsarten auf möglichst viele Fragen sich Raths erholen könnten. War damit auch grund sätzlich eine lediglich theoretische Bearbeitung des Stoffes ausgeschlossen, so ersehien es doch unabweislich, das praktische Material im streng wissen schaftlichen System zu behandeln und rein wissenschaftliche, ja unter Umständen sogar theoretische Erörteiungen da einzuflechten, wo sie dem Verständniss für die Praxis forderlich zu sein versprächen.— Für die Bearbeitung des Textes war als Grundsatz aufgestellt worden, das gesammte Material in moglichst einfacher, prunkloser Weise darzustellen, einmal damit das Werk nicht zu sehr anschwelle, dann aber auch, damit die Darstellung möglichst verständlich werde

Es wurde ferner in Aussicht genommen, die Betrachtungen nicht auf das Arzneibuch für das Deutsche Reich zu beschränken, sondein ausserdem noch das Ergänzungsbuch des Deutschen Apotheker-Vereins, ferner die lokalen deutschen Vorschriftensammlungen und von fremden Pharmakopöen die Austriaca, Britannica, Gallica, Helvetica und United-States-Pharmacopolea zu berücksichtigen — Man mag über die Zulänglichkeit der Pharmakopöen denken wie man will, so steht doch fest, dass in denselben eine ungeheure Menge Detail-Material niedergelegt ist, welches dem, der zu lesen versteht, reiche Amegung gewährt. Da von abgeschen, wurde natürlich die gesammte Litteratur des In- und Aus landes, soweit sie Beziehungen zur Pharmacie hat, in Berücksichtigung gezogen

In ihren Einzelheiten gestaltete sich die Bearbeitung etwa in folgender Weise:

Vorrede

Bei den chemischen Bearbeitungen wurde für jede Substanz zunächst eine sorgfältige Aufzählung ihrer Synonyma gegeben. Bei den im Grossbetrieb hergestellten Präparaten wurde von Darstellungsvorschriften im aligemeinen abgesehen. Dagegen wurden für diejenigen Praparate, welche voraussichtlich oder möglicherweise einmal im pharmaceutischen Laboratorium dargestellt werden könnten, um so genauere Vorschriften gegeben, die, wo es nöthig erschien, durch praktische Versuche erprobt worden sind. Es ist hierbei grundsätzlich von allen allgemeinen Angaben abgesehen, vielmehr jede Vorschrift thunlichst in festen Gewichtsoder Maassverhältnissen angegeben worden, auch wurde versucht, die Beschreibung der Darstellungsverfahren in möglichst anschaulicher Form zu geben — Der Litteratur-Kundige wird unschwer zu beuitheilen vermögen, wo aus eigener Erfahrung geschildert, wo lediglich referirt worden ist

Präparate, welche in mehreren Handelssorten vorkommen, sind so genau beschrieben worden, dass es nicht schwer sein kann, die einzelnen Sorten in den Preisverzeichnissen wiederzufinden

Die Abschnitte. Eigenschaften, Prüfung, Aufbewahrung, Anwendung enthalten alles für die Praxis Wissenswerthe in möglichst knapper und unzweideutiger Form. Unter Anwendung ist nicht nur die theiapeutische, sondein auch diejenige in den Gewerben und im Haushalt be handelt worden

Die auf die analytischen Arbeiten sich beziehenden Kapitel sind so bearbeitet worden, dass in jedem Falle nur durch eigene Erfahrung bewährte Methoden aufgeführt wurden. Es war nicht beabsichtigt, etwa eine Sammlung aller bekannten Methoden zu geben, es wurde vielmehr besonderer Werth darauf gelegt, dass die mitgetheilten Methoden auf ihre Zuverlässigkeit durch eigene Erfahrung geprüft und mit einfachen Hilfsmitteln ausführbar sind

Bei der Bearbeitung der Drogen wurde gesucht, die Beschreibungen möglichst kurz und präcis zu geben, so dass meist nui das wirklich Charakteristische aufgeführt wurde, das zur Erkennung der Dioge nothwendig Ganz besonders sollen dielenigen Elemente helvorgehoben werden, die bei Erkennung der Drogen auch im fein zeikleineiten Zustande am wichtigsten sind Wo es irgend nothwendig erschien, wurde das Verständniss durch Abbildungen zu unterstützen gesucht Die Angaben über "Bestandtheile" geben, so wenig Platz ihnen auch meist eingeräumt werden konnte, hoffentlich doch eine Vorstellung von den neuen und bedeutenden Ergeb-Besondere Sorgfalt warde den nissen der Forschung auf diesem Gebiete Gehaltsbestimmungen der Drogen zugewendet und fast nur selbst erprobte Methoden aufgenommen, die an zahlieichen Stellen mitgetheilten Grenzzahlen durften nicht fehlen, können abei bier und da nui bedingten Werth beanspruchen, da die Untersuchungen, aus denen sie abgeleitet wurden, noch zu wenig zahlreich sind Denjenigen Drogen, die auch technisch, als Genussmittel u s w verwendet werden, musste eine eingehendere, über das pharmaceutische Interesse hinausgehende Bearbeitung zu Theil werden, da der Apotheker erfahrungsgemäss oft genöthigt ist, ihnen auch nach andern als den rein pharmaceutischen Richtungen seine Aufmerksamkeit zuzuwenden

VIII Vorrede

Zweifelhafte Angaben wurden im Texte nach Möglichkeit vermieden Wo irgend eine Angabe zu Zweifeln Veranlassung geben konnte, wurden diese durch Beifugung der chemischen Formel, oder des specifischen Gewichtes oder des Procentgehaltes zu beseitigen versucht Dadurch gewinnen die gemachten Angaben ausserordentlich an Brauchbarkeit und Zuverlässigkeit

Bei der Auswahl des Stoffes war besonders der Gesichtspunkt maassgebend, alles das aufzunehmen, was der Apotheker in der ihm gewöhnlich zur Verfügung stehenden Litteratur nur schwer oder mangelhaft oder gar nicht auffinden wird, so dass in gewisser Beziehung die noue Bearbeitung dieses Handbuches eine kleine Bibliothek ersetzen dürfte

Besondere Sorgfalt ist auch den modernen Arzneimitteln, den galenischen Präparaten, Magistral-Vorschriften, Specialitäten und technischen Artikeln, überhaupt der pharmaceutischen Nebenindustrie und den Beziehungen der Pharmacie zur Hygiene und zu den Gewerben zugewendet worden. Wo es nützlich erschien, ist versucht worden, das Verständniss durch zusammenfassende Aufsätze zu fördern, welche den gegenwärtigen Stand der betreffenden Fragen darstellen

So glauben denn die Herausgeber in der Neubearbeitung des Handbuches der phaimaceutischen Praxis das Beste gegeben zu haben, was sie vom Standpunkt der praktischen Pharmacie aus zu geben vermögen die Erfahrungen ihler und ihrer Mitarbeiter wissenschaftlicher und praktischer Thätigkeit während eines Menschenalters

Möchte auch die neue Bearbeitung von Hagen's Handbuch der pharmaceutischen Praxis dem Apotheker ein treuer und zuverlässiger Berather werden in seinem vielgestaltigen und verantwortlichen Berufe.

Breslau und Zürich, im März 1900

B. FISCHER. O. HABTWICH.

## Abelmoschus.

Abelmoschus moschatus Med. (syn Hibisous Abelmoschus L) Malvacene-Hibisocae Heimisch in Ostindien, jetzt in allen Tropengegenden kultivirt

Verwendung finden die Samen

Semen Abelmoschi. Semen Alceae Aegyptiacae. Grana moschata. Semen Abutilontis Avicennae. Semen Althaene aegyptiacae Semen Ketmiae americanae. Semen Moschi arabici — Abelmoschuskörner. Bisamkörner. Bisampappelsamen Dessmerkörner. Moschuskorner. — Grains d'Ambrette. Die Samen sind nierenförmig, 4 mm lang, 3 mm breit, grünbraun, mit hellen Längsstreifen und riechen stark nach Moschus Besonders geschätzt sind west in dische Samen (Martinique), estindische, die seit 20 Jahren vorkommen, sind oft stark verunreinigt. Sie verdanken den Geruch einem ätherischen Oel, von dem sie 0,1—0,25°/0 enthalten, das in der Parfümerie, zur Heistellung von Likören ete verwendet wird.

Ein aus Amerika in den Handel gebrachtes Ambresetteseed-Oel roch wenig nach Moschus und bestand im wesentlichen aus Copaivabalsam Oel Den Samen substituirt man zuweilen die geruchlosen Samen von Abutilon indicum (L.) G. Don.

## Abrus.

† Abrus precatorius L. Papilionaceae Vicieae Ursprünglich wohl in Ostandien heimisch, jetzt überall in den Tropen

Verwendung finden die Samen

Semen Abri. Semen Jequirity. — Giftbohnen. Paternostererbsen. Süssstrauchsamen. — Grains ou pois d'Amérique. Red bean. Love pea. Scarlet seed Preyerbean. Sie sind etwa erbsengross, etwas länglich, hartschalig, scharlachroth mit grossem schwarzen Fleck um den Nabel. Sie gelten allgemein als giftig, sollen aber in Aegypten gegessen werden, in Ostindien benutzt man sie als Aphrodisiacum

Neuerdings (seit 1882) haben sie Aufmerksamkeit einegt als Hollmittel bei gewissen Augenkrankheiten. Man hat gefunden, dass ein aus dem zerkleinerten Samen kalt bereiteter Auszug, in die Augen gestrichen, eine hochgrädige, eiterige Entzundung hervorruft, nach deren Ablauf manche Leiden, wie granulöse und diphtheritische Bindehautentzindungen, gebesseit erschemen sollen Indessen werden die günstigen Erfolge bei Trachom und inveteritem Pannus neuerdings geleugnet. Man schrieb die Wirkung ursprünglich einem in dem Auszug sich findenden Bacillus zu, weiss aber jetzt, dass sie dem stark giftigen Abrin (Jequiritin) zukommt. Das Abrin soll aus zwei Eiweissstoffen, einem Globulin (Paraglobulin) und einem der Albuminose verwandten bestehen. In Amerika verwendet man diese Samen auch gegen Lupus und andere Hautkrankheiten

Wurzel, Stengel und Blätter der Pflanze schmecken stiss in Folge des Gehaltes an Glycyrrhizin, von welchem die Blätter 9-10 $^{\circ}/_{\circ}$  enthalten sollen

Aufbewahrung Unter den vorsichtig aufzubewahrenden Arzneistoffen

Zur Anwendung werden die Samen grob zerstossen, mit 50 Theilen kaltem Wasser eine halbe Stunde lang ausgezogen, und der schwach gelbgefalbte Auszug filturt. Oder es werden 3 gr der Samen mit 5 cem kaltem Wasser 24 Stunden macerirt, dann wird eine gleiche Menge heissen Wassers zugesetzt und nach dem Erkalten filtrit

## Acacia.

Mimosaceae - Acaciene

- l Acacia anthelmintica Baill Heimisch in Abyssmien und Kordofan Die Rinde kommt als Musens, Massens, Basens etc zuweilen nach Europa und wird als Anthelmintioum empfohlen Enthält Musenin, einen dem Saponin verwandten Stoff Doms 30,0 g im Aufguss
- II Acacia Giraffae Willd (Camelthorn). Heimisch in Südafrika Die 1,2 vm langen, 0,8 cm breiten, 0,4 cm dieken, grünlich hraunen Samen sind als Kaffeesnirogat empfohlen Infect auch minderwerthiges Gummi (s. d.)
- III Acacia Farnesiana Willd Wahrscheinlich in Westindien heimisch, in den Tropen vielfach kultiviert. Die wohlriechenden Blüthen (falschlich als Cassiablüthen bezeichnet) verwendet man zu krampfstillenden Theeaufgüssen, als insektentödtendes Mittel und als Aphrodisiaeum
- IV Eine ganze Reihe von Arten liefern in der Rinde ein geschätztes, gerbstoffhaltiges Material, das freilich in erster Linie technisch, aber auch medicinisch als adstimgrendes Mittel verwandt wird. Es kommen hauptsachlich in Betracht. A. arabica Willd in Asien und Afrika, A. dealbata Lk., A. decurrens Willd., A. homalophylla A. Cunnalie drei in Australien. Die Rinde der erstgenannten Art enthält 22-32°/9 Gerbstoff.
- V A arabica Willd, A Bambolah Roxb., A cineraria Willd, A. nilo tica Desf hefern in ihren Hilsen das Gerbematerial Bablish mit otwa 20% Gerbstoft und 4% Gallussaure
  - VI Acacia Catechu Willd, A Suma Kurz hefern Catechu (s d)
  - VII. Veber die Gummi hefernden Arten vergl Gummi
  - VIII Flores Acacine sud die Blüthen von Prunus spinosa (s. d.)

## Acetalum.

I. Acetalum Acetal. Diäthylacetal. Aethylidendiäthyläther. CH. — CH(OC<sub>2</sub>H<sub>2</sub>)<sub>2</sub> = 118 Ein Kondensationsprodukt des Acetaldehyds mit Aethylalkohol, in dem durch Kohle filtrirten Rohspiritus enthalten

Darstellung. Man destillirt 2 Th Weingeist (95 Vol Proc) mit 3 Th Braun stein, 3 Th. cone Schwefelshure und 2 Th Wasser, bis 8 Th Eltissigkeit übergegangen sind Das Destillat wird rektificirt, alsdann das Acetal durch Zusatz von krystallishtem Calciumehlorid, event. einer kone wässerigen Calciumehloridlösung ausgesalzen. Man er hitzt die Acetal-Schicht, um Aldehyd und Aethylacetat zu zerstören, im geschlossenen Gefässe mit Natronlauge auf 100°, schüttelt mit kone Calciumehloridlösung aus, entwässert durch geschmolzenes Calciumehlorid und destillirt fraktionirt. Die bei 104 bis 106° übergehenden Antheile werden gesammelt

Eigenschaften. Farblose, ätherisch riechende, neutrale Flüssigkeit, spec Gewicht = 0,821 bei 22° C., Siedepunkt 104—106° Löslich in 25 Theilen Wasser von 15°, aus dieser Lösung wird es durch Calciumchlorid ausgesalzen Mit Alkohol und Acther in

Acetanilidum

jedem Verhaltniss mischbar Durch wasserige Sauren wird es leicht in Alkohol und Aldehyd gespalten, dagegen ist es ziemlich bestandig gegen Alkalien. Es giebt daher mit Jod und Natronlauge nicht direkt, wohl aber, wenn es vorher mit etwas verdünnter Schwefelsaure erwaimt worden war, Jodoform

Aufbewahr ung. Vor Licht geschützt, in nicht zu großen Gefassen

Anwendung Innerlich genommen erzeugt es Schlaf und Anasthesie Man giebt es in Dosen von 8-15 g in starker Verdünnung, meist mit Arabischem Gummi emulgirt, als Schlafmittel Der Geschmack ist schwach bitter, wenig brennend, mit pfesserminzahnlichem Nachgeschmack

II Methylalum Methylal. Methylendimethyläther  $CH_2(OCH_3)_2 = 76$ . Ein dem obigen analoges Prapaiat Kondensationsprodukt aus Formaldehyd mit Methylalkohol

Des stellung Man erwähmt in einer Retorte ein Gemisch von I Th Methyl alkohol, 1 Th Braunstein und 1,5 Th kone Schwefelsdure, die mit 1,5 Th Wasser ver dünnt wurde Unter Eintritt einer lebhaften Reaktion destillit eine Flüssigkeit über, welche neben Methylal noch Methylalkohol, Ameisensbure und Wasser enthält. Man rektifiert das Destillat und fangt die zwischen 40 und 50°C übergehenden Antheile auf Alsdann entwässert man diese Fraktion zundehst mit geschmolzenem Calciumchlorid, sodenn mit geglühter Potasche und fraktionirt so lange, die man ein der 42°C vollstandig über gehendes Produkt erhält

Eigenschaften Farblose, spec leichte, bewegliche, neutrale, nach Chloroform und Essigäther aromatisch riechende Flussigkeit, spec Gewicht 0,855 bei 15°, Siedepunkt 42° Löslich in 8 Th Wasser, mischbar mit Alkohol, Aether, fetten und atherischen Oelen, nicht leicht entzündlich Von Alkalien nicht verändert, von Sauren wird es in Formaldehyd und in Methylalkohol zerlegt

Priffung. 1) Es sei neutral 2) Das spec Gewicht gehe nicht über 0,860 hinaus 3) Löst man 5 Tropfen Methylal in 10 ccm Wasser und fügt 1 Tropfen Kaliumperman ganaticsung hinzu, so darf innerhalb 5 Minuten Entfählung nicht eintzeten (Alkohol, Aldehyd) 4) Auf Chloroform wurde durch die Isonitril-Reaktion zu prüfen sein, s Chloroform

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt in nicht zu grossen Gefässen

Anwendung. Acussorlich als schmerzstillende Einreibung Innerlich in Gaben von 1-5 g als Hypnoticum Eingeathmet (30-50 g) als Inhalations Anistheticum Die hypnotische Wirkung tritt auch nach subkutanor Injektion ein Antidot des Strychnins!

Rp Methylali 10,0 Methylali 15,0 Methylali 2,0 Oki Olivarum 80,0 Sirupi Sacohari 100,0 Aquae destillatae 8,0 S Zur Einrelbung S Abends 1 Incolöfiel S Zur subkutanen Injektion

Als "Acetal" wird biswoilen auch folgende Mischung bezeichnet Aetheris acetei 15,0, Olei Auranti, Thymi, Serpylli, Caryophyllerum, Lavandulae, āā gtt 8 Olei Uitri gtt 6 Olei Rosmarini gtt 7 Olei Bergamottae gtt 10 Mentholi 5,0, Alcohol absoluti 150,0 g

Melange de Grégory. Forméthylal Dumas Unter diesem Namen wurde früher ein rohes Methylal, aus Methylal, Methylalkohol und Ameisensäure bestehend, verwendet

## Acetanilidum.

† Acetanilidum (Brit., Germ, Helv, U-St) Antifebrinum (Austr.) Acétanilide (Gall) Phonylacetamid C<sub>0</sub> II<sub>5</sub> NH(CH<sub>5</sub> CO) = 135.

Darstellung. 2 Th Anilin werden mit 3 Th Eisessig in einem Rundkolben a mit aufgesetztem Luftkühlrohr b so lange zum Sieden erhitzt, bis eine herausgenommene Probe heim Eiskalten rasch und vollständig erstarrt, was in etwa 5 Stunden der Fall ist Alsdann giesst man die noch heisse Flüssigkeit unter Umrühren in etwa 6—8 Th kaltes Wasser, sondert die Krystallmasse nach volligem Erkalten von den flüssigen Antheilen und krystallisirt die Krystallmasse aus der 20 fachen Menge siedenden Wassers um, bis

der Schmelzpunkt 112-113° ist. Ist es nothwendig, die Krystalle zu entfärben, so kann dies durch Digeriren mit etwas Thierkohle geschehen.

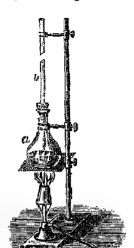


Fig. 1.

 $C_6H_6NH_4 + CH_4COOH = H_4O + C_6H_6 - NH(CH_2CO).$ 

Es ist nicht erforderlich, chemisch reines Anilia anzuwenden, es genügt das technische "Anilia für Blau". Dagegen ist es zweckmässig, dieses kurz vor der Verwendung zu rektificiren.

Eigenschaften. Farblose, glänzende, geruchlose Blättchen von schwach brennendem Geschmack, bei 295° siedend. Der Schmelzpunkt liegt nach Austr. etwa bei 112°, Helv. bei 112 bis 113°, Germ. und U-St. bei 113°, Brit. bei 113,5°, Gall. bei 114°. Löslich in 200 Th. kaltem oder 18 Th. siedendem Wasser, in 3,5 Th. Weingeist, in 18 Th. Aether, leichtlöslich in Chloroform.

Durch Erhitzen mit ätzenden Alkalien wird es in freies Anilin und essigsaures Alkali gespalten. Durch Erhitzen mit konc. Salzsäure entstehen Anilinchlorhydrat und Essigsäure  $C_0H_0NH$   $(CH_0CO) + H_0O + HCl = CH_0COOH + C_0H_0NH_0$ . HCl.

Prüfung. 1) Es sei neutral, farblos, geruchles und zeige den geforderten Schmelzpunkt. 2) In konc. Schwefelsäure löse es sich in der Kälte ohne Färbung. (Färbung durch verschiedene organische Verunreinigungen, starke Verkohlung durch Zucker.)
3) In Salpetersäure (von 1,158 spec. Gew.) löse es sich ohne

Färbung (Phenacetin = Gelbfärbung). 4) Die kalt gesättigte wässerige Lösung werde durch Eisenchlorid nicht violett gefärbt (Anilin-Salze). 5) 0,5 g Acetanilid verbrennen, ohne einen Rückstand zu hinterlassen (un organische Beimengungen).

Aufbewahrung. Nach Germ, und Helv.: Vorsichtig.

Anwendung. Innerlich bewirkt es beim flebenden Monschen Temperatur-Erniedrigung. Man giebt es als Antipyreticum und Antineuralgicum meist in Pulverform. Nebenwirkungen: Schweisse, cyanotische Verfärbung. Vorsicht ist geboten, da grosse Gabon Methamoglobin erzeugen können. Grösste Einzelgabe: 0,5 g (Germ., Helv.). Grösste Tagesgabe: 3 g (Helv.), 4 g (Germ.). Aeusserlich nur selten als die Eiterung beschrünkendes Antisepticum.

Technisch als Verdünnungs(fälschungs)mittel für riechende Substanzen, z. B. Piperonal, Moschus, Vanillin etc.

Analyse. Man erkennt das Acetanilid an den physikalischen Eigenschaften, ferner an folgenden Reaktionen: 1) Kocht man 0,1 g Acetanilid mit 5 ccm Kalilauge, so treten eigenthümlich riechende Anilindämpfe auf; fügt man zu der erkalteten Flüssigkeit einige Tropfen Chloroform, so entwickelt sich beim nochmaligen Erwärmen der widerliche Isenitril- (Carbylamin-, Isocyanphenyl-) Geruch. Das Reagensglas ist nach der Beobachtung sofort zu beseitigen. 2) Man kocht 0,1 g Acetanilid mit 2 ccm Salzsäure (25 Proc.) eine Minute lang, fügt 8 ccm Karbolwasser (1:20) sowie 20 Tropfen filtrirte Chlorkalklösung hinzu: Es entsteht zwiebelrothe, trübe Flüssigkeit, welche durch Ammoniak in indigoblau verändert wird. (Indophenol-Reaktion.)

Hat man in Gemischen eine Bestimmung des Acetanilids auszuführen, so kann diese, falls andere stickstoffhaltige Substanzen nicht zugegen sind, dadurch erfolgen, dass man den Stickstoffgehalt, z. B. nach Кургранц, ermittelt. Durch Multiplikation des gefundenen Stickstoffes mit 9,64 erhält man die Menge des vorhandenen Acetanilids.

Im Harn findet sich das Acetanilid z. Th. als Acetyl-Paraamidophenol-Aetherschwefelsture, z. Th. als Paraamidophenol-Glukuronsäure oder Acetyl-Paraamidophenol-Glukuronsäure. Diese spalten beim Erhitzen mit Salzsäure Paraamidophenol ab, welches die Indophenol-Reaktion giebt. Der Harn reducirt alkalische Kupferlösung und dreht links wegen des Gehaltes an gepaarter Glukuronsäure.

Man kocht 10 ccm Harn mit 2 ccm Salzsäure. Nach dem Erkalten giebt man

2 com 3 procentiges Karbolwasser sowie etwas filtrirte Chlorkalklösung hinzu Zwiebelrothe Fürbung, die durch Ammoniak in Blau übergeht (Indophenol-Reaktion)

Acetanilid ist Bestandtheil einer grossen Anzahl von Geheimmitteln und Specialitäten

Antikamnia Gemisch von 80 Acetanikä mit 20 Natriumbikarbonat, zaweilen auch etwas Koffein

Antinervin-Radlauer (Salbromalid) Gemisch aus Ammoniumbromid, Salicvi saure je 25, Acetanulid 50 (Ritsert)

Exodyne. Acetanilid 90, Natriumbikarbonat, Natriumsalicylat je 5

Acetanilid 70, Natriumbikarbonat 30,0 Headine.

Phenatol Mischung aus Acetamlid, Natriumbikarbonat, Koffem, Natriumsulfat, Natriumchlorid

Phenolid. Acetanılıd, Natrumbikarbonat aa

Pyratine. Acetanilid 60, Koffein 7, Natriumbikarbonat 20, Calciumkarbonat 13 (WELTER)

Rp Acetanilidi 2,0-5,0 Sacchari 8.0 tiat pulvis, divide in partes X Droi bis viermal täglich ein Pulver

Rp Acetanilidi Sacchari albi Gummi arabici aa 1.0 fiant cum Aqua pilulae 20 2-4 Mal taglich B-4 Pillen Tinctura dentifricia cum Acetanilido

5, Rp Acctanilidi 20, Glycermi Spiritus 75, Tinct Coccionellae 5, Olei Monthae pip

"Geranii in gtt V

1 Theeloffel voll in 1/2 Glas Wasser als antisoptisches Mundwasser

## Acetanilidi Derivata.

Von deu nüheren Derivaten des Acetanilids kommen pharmaceutisch folgende in Betracht

Ammonol (amerik Ursprungs) soll angeblich Ammoniumphenylacetamid (Formel?)

sem Zworfelhaftes Präparat Analgeticum und Antipyreticum

† Antisepsin Asepsin p Bromacetanilid CoH, Er(1)NH CH, CO(4) Man löst
185 Th Acetanilid in Eisessig, trügt 160 Th Brom ein und krystallisirt den entstehenden
weissen Niederschlag aus heissem Alkohol um

Farblose, monokine Prismen, Schm P 165—166°, in Wasser fast unlöslich, in Al-kohol mässig löshoh. Aufbewahrung Vorsichtig, vor Incht geschützt Aeusserlich als Antisepticum auf nicht blutende Wunden Innerlich 0,02—0,05—0,1 g als Antipyre-ticum und Antineuralgicum (Vorsicht wegen Kollaps)!

[Antisensin—Viquenar ist eine Art Lymphe, welche in der Weise erhalten wird, dass man 1—2 ccm einer 0,5 procentigen Lösung von Jodtrichlorid in Abscesse spritzt und das sich ausscheidende Serum als Heilmittel henutzt. Nicht mit dem Vorigen zu verwechseln 1

Jodantifebrin OaH\_J(1)NHCHaCO(4) Para-Jodacetanilid Darstellung a) Durch Einwirkung von Chlorjod auf eine eisessigsaure Lösung von Acetanilid, b) durch Er httzen von p Jodaniin mit Eisessig  $O_0H_4JNH_3+OH_3OO_2H=H_2O+O_0H_3J$  NH  $OH_2OO$  Aus Wasser krystallisurt farblose, rhombische Tafeln, geruchlos, geschmacklos Wenig lös hoh in kalten, ziomlich löslich in siedendem Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und m Eisessig (Sohm P 181,5°) Scheint den Organismus unverändert zu verlassen

† Diagetaniid C<sub>0</sub>H<sub>6</sub>N(OH<sub>8</sub>CO), Durch Erhitzen von Monoacetanilid mit Eisessig auf 200—250° C zu erhalten Das Reaktionsprodukt wird mit heissem Petroläther ausgezogen, welcher das Monoacetanilid ungelöst lässt. Aus der heissen Petroläther Lösung scheidst sich Diacetanilid in Blättehen aus. Schm. P. 111°C. Wirkt wie Monoacetanilid, sich Diacotanilid in Blättchen aus

Aufbewahrung Vorsichtig aber stärker

† Formanilid Formanilaum, Phenylformamid C.H.NH(HCO) Darstellung a) Durch rasches Destilling von 93 Th Andin mit 126 Th krystelliaurter oder 90 Th entwasserter Oxalsaure  $C_2O_4H_8 + C_0H_0NH_2 = H_2O + CO_9 + C_0H_0NH(HCO)$  b) Durch Erbitzen von Ameisensäure-Ester mit Anilin  $HCOOC_2H_5 + C_0H_5NH_2 = C_2H_5OH + C_0H_5NH(HCO)$  Farblose, large prismatische Krystalle, Schm P 46° in Wasser ziemlich, in Al kohol leicht löslich Löslich auch in Glycerin und in Oelen Zerfällt mit verdünnten

Sauren in Amlin und Ameisensaure Aufbewahlung Vorsichtig

Aeusserlich Blutstillend, auf Schleumhäuten anästheaurend Zu Einblasungen in den Kehlkopf mit gleichen Theilen Amylum oder Lycopodium Zu Pinselungen auf Schleumhäuten die 10-20 proc Lösung, zu Einspritzungen in die Urethra und Blase die

Acetonum

2-3proc Library Innerlich 0,15-0,25 g dreimal täglich als Anapyreticum und Analgeticum, bei Rheumatismus, Malaria, Typhus Vorsicht wegen Cyanose!

\*Benzanlid Benzoylanılıd Benzoylanılın CaHoNII(CaHoCO) Durch Einwir kung von Benzoylohlorid oder Benzossaureanhydrid auf Anilin in gleicher Weise wie Acetanilid C.H., NH, + C., H., COCI = HCl + C., H., NH(C., H., COC)

Farblose, perlmutterglanzende Blattchen, in Wasser fast unlösheh, lösheh in 58 Th kaltem oder 7 Th siedendem Alkohol Schm P 168° Aufbewahrung Vorsichtig Als Antipyreticum in der Kindorpraxis Kinder von 1—3 Jahren = 0,1—0,2 g, von 4—8 Jahren 0,2—0,4 g, von 8 Jahren ab 0,4—0,6 g, Erwachsene 1—8 g

† Salicylanlid C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>NH(C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>OH CO) = 218 Durch Erwarmen einer Mischung von 50 Th Salicylanure und 34 Th Amhn mit 20 Th Phosphortrichlorid darzustellen Man wäscht das Reaktionsprodukt mit Wasser, löst es in verdunnter, kalter Natronlauge und füllt es aus dieser Lösung durch Salzsaure, worauf man den Niederschlag aus verdunntem Alkohol umkrystallisirt Faiblose Prismen oder Blättehen, Schim P 184—1859 Leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol, Chloroform, schwer löslich in Schwefelkohlenstoff und heissem Wasser Die alkoholische Lösung wird durch Ferrichlorid violett gefärbt. Weing wirksam Aufbewahrung Voisichtig Salifebrin-Ramauen Fälschlich "Salicylanilid" genannt Angeblich ein Kondensationsprodukt aus Acetanilid und Salicylsaure, ist in der That aber eine mechanische (event durch Schmelzen bereitete) Mischung von Acetanilid und Salicylsäure

† Gallussaurean Md Gallanılıd Gallanolum (Gallunol) C.H., NH CO C.H., (OH), 4-2 H.O Man erhitzt Gallussaure oder Tannın mit einem Üeberschuss von Anılın 1 Stunde lang auf 150°, entfernt durch Ausziehen mit salzsturchaltigem Wasser das überschüssige Anihn und krystallisirt den Rückstand wiederholt aus siedendem Wasser um

Farblose, bei 100° wasserfrei werdende Krystalle Wenig löslich in kaltem, leicht löslich in siedendem Wasser, in Alkohol und in Aether Durch Alkahen wird es unter Braunfarbung gelöst Die wässerige Lösung färbt sich mit Eisenchlond blau Die wasserfreie Verbindung schmikt bei 205° Aufbewahrung Vorsichtig, vor Licht geschützt Wirkt reducirend und antiseptisch An Stelle des Pyrogallols bei Hautkrankheiten (Ekzem, Psoriaus) in Substanz, in Mischingen mit Taleum, in Salben 1 80 bis 1 4. An

geblich ungiftig, nicht reizend

† Methylacetanilid Exalgane (Gall) C<sub>e</sub>H<sub>e</sub>N(CH<sub>e</sub>)(CH<sub>e</sub>CO) Man läest zu 215 Th Monomethylanilin (unter Rückflusskuhlung) allmählich und unter Umschwenken 80 Th Acetylchlorid zurropfen Unter freiwilliger Erintzung vollzieht sich die Reakton 2C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>NHCH<sub>4</sub> + CH<sub>2</sub>COOl = C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>N(CH<sub>3</sub>)CH<sub>4</sub>CO + C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>NECH<sub>3</sub> HCl Man trägt den noch warmen Kolbeninhalt in siedendes Wasser ein und sammelt die nach dem Erkalten sich ausscheidenden Krystallnadeln, welche aus siedendem Wasser oder verdunntem Alkohol umkry stallısırt werden

Da nur die Halfte des Monomethylandins umgewandelt wird, der Rest als salzsaures Salz in der Mutterlauge gelöst ist, so dampft man diese nach Zusatz von wenig Salzsaure etwas ein und gewinnt das Monomethylandin wieder durch Destillation der mit Nationlauge

stark alkalisch gemachten Flussigkeit im Wasserdampfsinome

Farblose, lange prismatische Krystellnadeln, in 60 Th kalten, oder in 2 Th sieden dem Wasser, sehr leicht in Alkohol löslich Schm P 102°, Sieden gegen 245° Schmilzt unter siedendem Wasser Durch Erhitzen mit Natronlauge oder kone Salzsture wird es in Essigsäure und Monomethylanilin gespalten Die im leizteren Falle erhaltene salzsaure Lösung darf, nach dem Uebersättigen mit Ammoniak, auf Zusatz von Chlorkalklösung mitht violett gefarbt weiden (Amhn) Gall Aufbewahrung Vorsichtig

Anwendung Als Antineuralgroum in Gaben von 0,2-0,4-0,8 g bis zu 1,5 g täglich Jatrol angeblich Oxyjodomethylanild Als Jodoformersez (Trockenantisepticum, gerachloses, farbleses Pulver) empfohlen Formel? Zweifelhaftes Preparat

## Acetonum.

I. Acetonum. (Erganzb) Dimethylketon. Aceton. Propanon. Spiritus pyroaceticus Mesitalkohol. CH, CO CH, = 58. Spurenweise un normalea Harn und im Blut onthalten, bei hohem Fieber und bei Diabetes in grösserer Menge im Harn auftretend Entsteht bei der trockenen Destillation des Holzes, beim Erhitzen von Zucker oder Gummi mit Kalk

Bereitung. Baryumacetat wird der trockenen Destiliation unterworfen Destillat wird mit Natriumkarbonat entsänert und über geschmelzenem Calciumchlorid Acetonum

rektisiert — Ganz reine Praparate werden auf dem Umwege über das Aceton Natrium bisulsit dargestellt — Man lässt das Aceton mit Natriumbisulsit krystallisiren, destillirt die Bisulsit-Verbindung mit Säuren oder Alkalien und rektisiert das Destillat über Calcium-chlorid — Die Handelswaare wird bei der trockenen Destillation des Holzes gewonnen (s Alcohol methylicus)

Eigenschaften. Klare, farblose, leicht bewegliche, neutrale Flüssigkeit, leicht ontzündlich und mit leuchtender Flamme verbrennend, ätherisch und pfesserminzertig riechend und schmeckend Mit Wasser, Alkohol und Aethei in jedem Verhaltniss mischbar Spec Gew 0,808 bei 15° C Siedep 56° C Ausgezeichnetes Lösungsmittel für Fette, Harze, Kautschuk, Kampfer, Celluloid etc Das Acetonum purum der Preislisten enthalt stets etwas Methylalkohol Es siedet bei 56—58° C Das spec Gew ist 0,80—0,81 (Ergänzb), doch genügt dieses Präparat für alle pharmaceutische Zwecke Völlig rein ist nur das aus der Bisulstverbindung dargestellte Aceton

Reaktionen. 1) Beim Versetzen mit Kalilauge und Jod entsteht Jodoform. Ist auf Gegenwart von Alkohol Rücksicht zu nehmen, so fügt man eine Lösung von Jod in Ammoniumjodid und an Stelle von Kalilauge Ammoniak hinzu (Gunsing). 2) Fügt man zu einer Acetonlösung einige Tropfen frischbereiteter Natriumnitroprussidlösung und etwas Kalilauge, so tritt rothbraune Fürbung auf. Nach dem Ansäuern mit Essigsaure geht sie in Purpur- oder Violettfärbung (Legar) über

Priting 1) In Betracht kommen Reaktion, spec Gew und Siedepunkt.
2) Trockenes Kaliumkaibonat oder Calciumchlorid, in das Aceton gebracht, darf nicht zerflessen (Wasser) 3) Mit Wasser sei es klar mischbar (Trübung == Empyreuma, auch Kohlenwasserstoffe) 4) Schuttelt man 10 cem Aceton mit 10 cem Liquor Kalii acetici, so darf die wässerige Schicht nicht mehr als 11 cem betragen, Wasser, Methylalkohol, Aethylalkohol) Ueber die Bestimmung s unter Alcohol methylicus

Anwendung Fruher innerlich gegen Tuberkulose, Gicht, Rheumatismus, auch als Wurmmittel Einzelgabe 0,3--0,6, Tagesgabe 3,0 g Aeusserlich zu reizenden Einreibungen Löst Schiessbaumwolle zu Aceton-Kollodium auf Technisch zu Lacken, zur Darstellung von Jodoform und Sulfonal

II. Hypnonum. Acetophenon. Phenyl-Methylaceton. Phenyl-Methylaceton. C<sub>4</sub>H<sub>5</sub> CO CH<sub>5</sub> Durch trockene Destillation gleicher Molekulargewichte Calciumbenzoat und Calciumacetat oder durch Kochen von Benzol mit Acetylchlorid und Aluminiumchlorid Die zwischen 190—205° siedenden Antheile werden rektificitt, die bei 195—200° tibergehende Fraktion wird abgekühlt. Die durch Absaugen gereinigten Krystalle sind erstarrtes Acetophenon

Farblose oder gelbliche, ölartige Flüssigkeit nach Bittermandelöl und Jasmin riechend Siedep 210° Erstarrt bei -[-4° zu Krystallblättern, die bei 20° schmelzen Spec Gew = 1,035° Fast unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol und fetten Oelen, auch in 60 Th Glycerin

Zu 0,05-0,15 g pro dosi in fettem Oel gelöst als Schlafmuttel, meist in Kapseln.

lil. Salacetolum. Acetolsalicylsäure-Ester. C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>(OH)CO<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>COCH<sub>3</sub> Vom Aceton leitet sich ein "Acetol" genannter Alkohol CH<sub>4</sub>COCH<sub>2</sub>OH ab, dessen Salicylsäure-Ester das Salacetol ist Nicht zu verwechseln mit "Salacetol", s Hydrogenium peroxydatum

Darstellung. Monochloraceton wird mit Natriumsalicylat erhitzt

 $C_0H_4(OH)CO_2[N_2^2+Cl]OH_2COCH_3 = N_3Cl + C_0H_4(OH)CO_2CH_4COOH_3$ 

Eigenschaften. Farblose, schwach bitterschmeckende Nadeln oder Schuppen, lösitch in 2200 Th Wasser oder 15 Th Alkohol, 25 Th. Ricinusöl, 30 Th Mandelöl Schmelzp 71° Wird es mit Wasser geschüttelt, so giebt das Filtrat mit Eisenchlorid die Reaktion der Salicylsäure (Violettfärbung) Durch Iprocentige Nationlauge wird es beim Schütteln (unter Verseifung) gelöst Beim Ansäuern dieser Lösung fällt Salicylsäure aus

Anwendung. In Tagesgaben von 2-4 g an Stelle des Natriumsalicylats bei Gelenkiheumatismus, in Ricinusil gelöst bei Sommerdiarrhöen

## Acidum aceticum.

Essigsäure wird in der Pharmacie in folgenden Formen angewendet. I. Als kone Essigsäure, II verdünnte Essigsäure, III Essig, IV Holzessig, V Weinsteingeist

I Konc Essigsaure Acidum aceticum (Helv, Germ) Acidum aceticum concentratum (Austr) Acidum aceticum glaciale (Brit, U-St) Acide acetique crystallisable (Gall) Acetum glaciale. Essigsaure. Essigsaurehydrat. Eisessig CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>H = 60 Die 100 procentige Säure ist eine klare, farblose, stechend sauer riechende und ätzend sauer schmeckende Flüssigkeit, unter 16°C zu farblosen rhombischen Tafeln erstarrend, welche bei 16,7° wieder schmelzen Siedep 118° Die Dämpfe sind leicht entzündlich und brennen mit bläulicher Flamme Spec Gewicht 10558 bei 15°C Mit Wasser, Alkohol, Aether, Glycerin in jedem Verhältniss mischbar Beim Verdünnen der Säure mit Wasser steigt das spec Gewicht zunachst in Folge Bildung von Hydraten, dann fällt es wieder Das spec Gewicht von 1,066 entspricht z B einer Säure von 95, aber auch einer solchen von 56 Proc Daher giebt das spec Gewicht keinen sicheren Anhalt über den Säuregehalt Die Essigsäure der Pharmakopöen und des Handels enthält 96—99 Proc C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub> und 4—1 Proc Wasser

	Austr	Brit	Gall.	Germ	Helvet.	U-St
Spec Gew	1,080	1,058	1,088	1,064>	1,064>	1,058>
Essigsauregehalt	>96	ca 99	99	96	96	99
Siedepunkt	116117*		120°	ca 117°	ca 117	117118°

Gutes Lösungsmittel fur Harze, äther Oele, Horn u dgl, besonders in der Wärme Darstellung. Fabrikmässig durch Destillation von 100 Th völlig (!) entwässertem Natrumacetat mit 80 Th englischer und 30 Th ranchender Schwefelsäure. Das Destillat wird zur Oxydation der schweftigen Säure und Zerstörung der organischen Substanz sowie Bindung etwaiger Chlorwasserstoffsaure mit 1 Th gepulvertem Kaliumdichromat, 4 Th entwässertem Natrumacetat 48 Stunden macerirt, dann decanthirt und rektificirt. Die zuerst übergehenden wasserhaltigen Portionen (5 Th.) werden gesondert aufgefangen. Ausbeute etwa 70 Th. CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>Na + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = Na HSO<sub>4</sub> + CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>H

Aufbewahrung. Nur die Austr. schreibt die Aufbewahrung unter den Separan den von

Abgabe. Da Eisessig nur zu wenigen technischen Zwecken (Photographie, Chemie) verwendet wird, so überzeuge man sich, dass der Käufer auch wirklich "Eisessig" haben will Wenn im Handverkauf schlechthin "Essigsäure" als Arzneimittel verlangt wird, so gebe man Acidum aceticum dilutum

Prifung. 1) Völlige Flüchtigkeit beim Erhitzen von 3—5 ccm der Saure im Platinschälchen Man beachte hierbei, dass die Dämpfe entzündlich sind und die Schleimhäute stark reizen 2) Die mit dem 10 fachen Volumen Wasser verdünute Säure werde weder durch Silbernitrat (Chlor) noch durch Baryummitrat (Schwefelsäure) getrübt. 3) Mit Kaliumpermanganat bis zur deutlichen Rothfarbung versetzt, entfärbe sie dieses innerhalb 5 Minuten nicht (Empyreuma und Aldehyde z B Furturol) 4) Sie sei indifferent gegon Schwefelwasserstoff (Metalle, besonders Blei, Kupfer, Zink) 5) Mit Baryumchloid entstehe weder direkt (Schwefelsäure) noch nach Zusatz von Chlorwasser (schweflige Säure) ein Niederschlag 6) Die mit gleichem Vol kone Schwefelsäure gemischte Essigsäure entfärbe Indigolösung nicht (Salpetersäure) Gehaltsbestimmung durch Titrien gewogener Mengen

von Säure mit Normalnatronlauge oder Kahlauge und Fhenolphtalein  $1 \text{ com} \frac{\text{NaCH}}{n} = 0.06 \text{ g}$ Essigsaure CH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>H.

Reaktionen. 1) Beim Erwärmen von Essigsäure mit Alkohol und kone Schwefel säure trutt der Geruch des Essigäthers auf 2) Beim starken Glühen der innigen Mischung eines essigsauren Alkahsalzes (Na) mit gepulverter arseniger Säure trutt der widerliche Kakodylgeruch auf

Anwendung. Wirkt im kone Zustande auf Schleimhaut und Haut ätzend, in ver dünntem reizend. Innerlich wird die concentriste Säure kaum angewendet, die innere

Anwendung der Essigsäure erfolgt lediglich in Form von Acetum oder Acetum acetecum athutum Aeusserlich selten als Aetzmittel bei Warzen und Hühneraugen, gegen Wunden, die mit Leichengist insiert sind Bisweilen als blasenziehendes Mittel und als Riechmittel Technisch In der Photographie und Chemie

Vésicatoire de Beauvoisin Fliesspapier, Leinen oder Charpie wild, mit Eisessig getrankt, auf die Haut gelegt. Ehn starkes Hautreizmittel

Flacons de poche, Flacons de sel anglais (franz Specialität) sind Riechflaschchen mit kleinen Kaliumsulfatkrystallen gefullt und mit Vinaigre anglais (Acetum britannicum), s S 10. aromatismt

Il Verdunnte Essigsaure Fabrikmassig dargestellt durch Destillation von krystallisirtem Natriumacetat mit Engl Schwefelsaure, auch durch Verdunning des Vorlaufes von der Destillation des Eisessigs In den einzelnen Pharmakopoen von verschiedener Stärke

Acidum aceticum dilutum (Austr, Germ III, Helv) Acidum aceticum (Brit, U-St) Acide acetique du commerce à 1,060 (Gall) Acetum concentratum Acide pyroligneux pur isté

	Austr	Brit.	Gall	Helv	Germ	U-St
Gehalt an C.H.O.	20,4	88	48	30	30	86
Specifisches Gewiel	ht 1.029	1.044	1.060	1.041	1.041	1.048

Man beachte, dass Brit und U St unter "Acidum aceticum" eine verdünnte Essigsbure verstehen

Die verdünnte Essigsaure verhält sich in allen Punkten wie eine wasserige Lösung der konc Essigsaure. Sie ist also in der nämlichen Weise zu prufen wie die conc Essigsaure. Auch die Bestimmung des Essigsaure Gehaltes erfolgt durch Titriren gewogener Mengen mit Normalnatronlauge und Phenolphtalein.

Volumgewicht der Essigsäure bei + 150 (Oudemans)

Vol -Gew	Proc	Vol -Gew	Proc	Vol -Gew	Proc	Vol Gew	Proc	Vol -Gew	Proc
0 9992 1 0007 1 0022 1 0087 1 0052 1 0067 1 0088 1 0198 1 0118 1 0127 1 0142 1 0157 1 0171 1 0185 1 0200 1 0214 1 0228 1 0242 1 0256 1 0270 1 0284	0 1 2 8 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20	1 0298 1 0811 1 0824 1 0837 1 0850 1 0863 1 0375 1 0888 1 0400 1 0412 1 0424 1 0436 1 0447 1 0459 1 0470 1 0481 1 0492 1 0502 1 0518 1 0528 1 0538	21 22 24 25 26 27 28 29 30 31 32 38 34 35 86 38 38 40 41	1 0548 1 0552 1 0562 1 0562 1 0571 1 0589 1 0598 1 0607 1 0615 1 0623 1 0681 1 0638 1 0646 1 0658 1 0660 1 0678 1 0679 1 0697	42 44 45 46 47 48 49 50 52 58 54 55 56 57 60 61 62	1 0702 1 0707 1 0717 1 0717 1 0721 1 0725 1 0729 1 0733 1 0747 1 0744 1 0744 1 0748 1 0748	63 64 65 66 67 68 69 70 71 72 73 74 75 77 78 80 81 82 88	1 0741 1 0789 1 0786 1 0786 1 0720 1 0718 1 0720 1 0718 1 0696 1 0686 1 0674 1 0660 1 0644 1 0625 1 0604 1 0530 1 0553	84 85 86 87 88 89 90 91 92 93 94 95 96 97 98

Anmerkung Die Volum Gewichte über 10558 entsprechen zwei Lösungen von sehr verschiedenem Gehalt. Um zu wissen, ob man eine Saure vor sich hat, deren Gehalt zu  $C_2H_4O_3$  das Dichtigkeitsmaximum (78 Proc.) übertrifft, braucht man nur etwas Wasser ruzusetzen. Nimmt das Volum-Gewicht zu, so war die Säure stärker als 78 procentig, im entgegengesetzten Falle war sie schwücher

Anwendung. In kleinen Gaben innerlich zu 0,5-1,0 g stark verdünnt, regt sie Appetit und Verdauung an, in größeren Gaben und haufiger genommen, erzeugt sie Verdauungsstorungen, Abmagerung, Blutarmuth Acusseilich Zu reizenden Einichungen, Waschungen, als Riechmittel Technisch und pharmacoutisch vielfach verwendet Ist im Handverkauf abzugeben, wenn zu Arzneizwecken "Essigsäure" vorlangt wird

Vinaigre de toilette (Malland)		Vinaigre phonique (Gail)		
Tincturae Benzoës "Balsomi toluta Aquae Colonicusis mesc Muxturae oleose balsami	hatae 20,0	Acidi carbo' el 10,6 Acidi acetet diluti (48%) 200,0 Aquae destillatae 790,0		
Acidi acetici diluti (30%) 30,0 Radicia Ratanhiac 025 Kosmetischer Zusstz zum Waschwasser		Acidum aceticum carbollantum (Diet M)  Acidi carbolici 10,0  Acidi acetici diluti (80%) 85,0  Old Eucslypti 5,0		
Pasta contra comedone	m (Umna)	Zum Räuchern in Krankouzimmern		
Acidi acetici dilutı (80 Giyocrini Bolı albi	)*(₀) 2,0 3,0 4,0	Acidum aceticum camphoratum Camphorae 1,0		
Fiat pasta Gogen "Mitesse aufzulegen	er" Abends	Spiritus 9,0 Acidi acetici diluti (90% <sub>/0</sub> ) 7,0		

Vinargre radical. Esprit de Venus (Acetum radicale) der früheren Ph Gall war ein Destillat aus Kupferacetat Eis war im wesentlichen Eisessig mit einem kleinen Gehalt an Aceton, welches den Geruch modificirte

Vinaigre anglais	Vinalgre de Bully	Acid acetic aromaticum (Ph Germ L.).
Acetum britannicum (Call)	Tincturae Benzeës	L,0 Acidi acetici glao 100,0
Acidi acetic glac 100,0	Acldi acetici	5,0 Olei Cimnam Cassine 4,0
Camphorae 10,0	Aquae Coloniensis 10	1,0 Thymi
Olei Cinnam Ceyl		. Bergamottae aa 12,0
Caryophyllor Ma 0,2		" Caryophyllor 80,0
"Lavandulae 0,1		Citri
Zur Füllung der Flacens de poche		"Lavandulae ää 24,0
<b></b>		Zur Füllung von Riechflüschehen (Stücke von
		Kaliumsulfat), zu reizenden Einreibungen

Huhneraugenmittel Verdunnte Essigshure (30-50 Proc) mit Fuchsia Acetine

roth oder (Hochstatzers Acetine) mit Indigocarmin blan gefärbt
Acetidux (Dr Oblebes) gegen Huhneraugen, Warzen etc Nach Schaudier. Lösung
von 5 g Chromsäure in 15 g Wasser, nach Anderen gefärbte verdinnte Essigeäure
Essigessenzen, zur Herstellung von Speise Essig im Haushalt durch Verdinnen mit
Wasser bestehen aus etwa 80procentiger Essigsäure Diese Essenzen kommen auch gewürzt,
z B zur Herstellung von Esdragon Essig, Kräuter-Essig etc vor

- III Essig. Acetum. Vinaigre. Vinegar Nach den einzelnen Pharmakopöen entweder durch Verdünnen von Essigsäure oder durch Gührung darzustellen
- A) Reiner, gemischter Essig. Acetum purum, Acetum destillatum Hely Acetum purum mit 5% Essigniure U-St Acidum aceticum dilutum mit 6%. Brit desgl mit 4,27 % Essigsaure Alle farbles, auf Reinheit wie die kond Essigsaure zu prüfen
- B) Schnellessig, Branntweinessig. Essig. Austr und Germ III Acetum mit Spec Gew etwa 1,008 Als officinell sind die fast farblosen, durch das sog Schnellessigverfahren aus verdünntem Weingeiste erzeugten Sorten aufzufassen. Der von den Fabriken geheferte Essigsprit enthält etwa 10% Essigsäure Er ist also mit der nöthigen Menge Wasser zu verdunnen Nicht zu grosse Vorrättig bereiten!

Prüfung Verdampfungsrückstand etwa 1 Proc Derselbe nieche nicht nach Ge würzen und schmecke nicht scharf (Gewürze, Pfeffer) Die Asche reagire alkalisch. Freie Salzsäure Man destillirt den Essig ab und fällt das Destillat mit Silbernitrat Spuren von Chlor sind zulässig, weil Magnesiumchlorid enthaltendes Wasser beim Destilliren Salzsaure abgiebt Freie Schwefelsaure. Verdampfen von 5 ccm Essig im Wasserbade mit einigen Körnchen Zucker, wobei Verkohlung nicht erfolgen darf Metalle, Durch Ein

ienten von Schwefelwasserstoff Arsen 5 ccm Essig, 2 ccm verdünnte Schwefelsaure und 1 Stück reines Zink Das entwickelte Gas darf Silbernitratiosung (1+1) nicht gelb far ben — Der Essig darf keine Essigblichen enthalten

Gehaltsbestimmung 10 g Essig bedürfen zur Neutralisation bei Anwendung von Phenolphthalem als Indikator nach Austr, Germ, USt = 10 ccm Normal Kalilauge Helvet = 8,88 ccm Brit = 7,1 ccm Normal-Kalilauge

Getreide-Essig. Durch Essigsaure Gährung aus einer Mischung von gemalztem und ungemalztem Getreide zu erhalten, war frühei von Brit als Acetum (Vinegar) aufgenommen Braunliche Flüssigkeit, spec Gew 1,017—1,019 Essigsauregehalt = 5,41 Proc

Weinessig. Acetum Vm. Durch Essigsaure Chibrung von Wein oder Most erhalten Gall Vinaigre blane mit 7—8 Proc Essigsaure In Norddeutschland wird der gewöhnliche Schnellessig häufig falschlich als "Weinessig" bezeichnet

Weinessig hat das spec Gew 1,0116—1,0147, angenehm weinigen Geruch und Geschmack, enthält nur Spuren von Alkohol und Glycerin, 0,85—1,5 Proc weinig riechendes Extrakt, 0,15—0,25 Proc Asche, in welcher Phosphorsaure enthalten ist Der Gehalt an Essigsäure ist 6—8 Proc Wesentlich ist das Vorhandensein von Weinstein, zu dessen Nachweis 1 Liter abzudampfen ist, s unter Vinum Weinessig soll unter Benutzung von mindestens 20 Proc Wein hergestellt werden Er soll mindestens 0,4 Proc Extrakt und 0,003 Proc Phosphorsaure enthalten

Anwendung. Innerlich in Verdünnung zu kühlenden Getranken (Oxyerata), Limonaden, Saturationen Als Antidot bei Vergiftungen mit kaustischen Alkalien, Aetzkalk Aeusserlich wirkt er adstringirend und (durch Koagulation) blutstillend Verdünnt mit 5 Th Wasser zu Waschungen, Umschlägen, mit 3—6 Th zu Klystieren mit 3—8 Th zu Mund- und Gurgelwässein Desinsieirende Räucherungen nicht als zweckmassig zu bezeichnen

Essigsprit des Handels enthält 8—10 Proc Essigsaure, hält sich deshalb fru von Essig-Aalen Aufbewahrung in Lagerfassern in trockenem kühlen Keller! Zu Küchenzwecken giebt man zweckmässig 6 procentigen Essig ab, welcher event schwach aromatisirt wer den kann

#### Lesly Aroma.

Weinbeeröl 3,0 Essigather 50,0 Birnenütber 50,0 Spiritus (90°/o) 297,0

#### Acetum Dracunculi Esdragon-Essig (Diet M)

Herbac Dracunculi recentis 100,0 Aceti 1000,0 Acidi salloyiici 1,0

8 Fage maceriren, pressen Colatur auf fast 100° erbitzen, in geschlossener Flasche mehrere Tage absetzen lassen, flitriren und auf Flaschen abfillen

#### Kräuter Essie

Herbae Dracunculi recentis 200,0 Fructuum Anethi recentium 200,0 Herbae Achillene moschatae 25,0 Foliorum Lauri 25,0

Mit Spiritus dilutus durchfeuchtet, 24 Stunden stehen lassen, sodann mit 50 Liter Essigsprit macerion

> Sirop de Vinalgre (Gall) Aceti Vini (7—8%) 100,0 Sacchari 175,0

Durch mässiges Erwärmen im geschlossenen Gefüsse einen Sirup zu bereiten. Es ist hier in der That Weinessig anzuwenden.

Acetogen. Nährsalz-Mischung fur die Fabrikation des Essigs nach Pastrum Calcu phosphorici 15,0, Natru phosphorici 45,0, Ammonu phosphorici 40,0 Sterillsator. Ein aromatischer Essig mit freier Salzsäure, Weinsäure und Citronensäure

- IV. Holzessig. Acetum (Acedum) pyrolignosum. Acetum lignicum. Acide pyroligneux. Vinalgre de bois. Pyroligneous acid. Vinegar from wood.
- A) Rober Holzessig. Acetum pyrolognosum (Helv) Acetum pyrolognosum crudum (Germ III) Braune Flüssigkeit, 5—7% (Helv 5%, Germ III 6%) Essignure, etwas Methylalkohol und Aceton, sowie 6—10% Holztheer gelöst enthaltend, welcher sich im Vei jauf der Aufbewahrung zum Theil absetzt
- B) Acetum pyrolognosum rectificatum, Gerennigter Holzessig (Germ III) Man destillirt den rohen Holzessig so lange, als das Destillat noch schwach gelblich gefarbt ist (etwa 80%) Klare, gelbliche, später bräunliche Flüssigkeit von 5%. Essigsäuregehalt

Eine Mischung aus 1 ccm gereinigtem Holzessig, 9 ccm Wasser und 30 ccm verdünnter Schwefelsaure muss eine Lösung von 0,02 g Kaliumpermanganat in 20 ccm Wasser innerhalb 5 Minuten völlig entfalben (Richtiger Gehalt an Theerstoffen)

Anwendung Beide Praparate werden wegen ihres Gehaltes an Essignüire und an Theerbestandtheilen (Phenolen) äusserlich als adstringinendes und desinficitendes Mittel verwendet Zu Waschungen und Umschlägen, als Mund- und Gurgelwasser, zu Enspritzungen in die Scheide 1—5,0 100,0 Wasser, zum Verbinden jauchiger Wunden 10—20,0 100,0 Wasser Das ungereinigte Praparat ist das wirksamere, auch in der Veterinär-Praxis bei Klauenseuche, Maulfäule, Räude allein gebrauchte Technisch der rohe Holzessig besonders zum Rauchern des Fleisches

Innerlich nur der gereinigte Holzessig zu 0,5-1,0 g in starker Verdünnung bei Wangenbrand (Noma) Vorsicht wegen Intoxikationen

Aufbewahrung des gereinigten Holzessigs An kühlem Ort, in gut geschlossenen, möglichst gefullten Gefassen vor Sonnenlicht geschützt Nach langer Aufbewahrung wird er besonders bei Einwirkung von Licht und Luft dunkelbraun und ist dann zu verwerfen

#### Acetum vulnerarium in neum veterinarium

Aluminis pulverati 5,0
Aquae communis 100,0
Aceti pyrolignosi (crd.) 150,0
Spiritus diluti 20,0

Zum Verbande eiternder Wunden und zu Einspritzungen

### Linimentum Wilkinson

Aceti pyrolignosi (crudi) 50,0
Ammonii carbonici q s ad neutralicationem
D ad vitrum nigrum
Zum Beninseln und Waschen avphilitischer V

Zum Bepinseln und Waschen syphilitischer Wucherungen

#### Y Weinsteingeist Liquor pyro-tartarious. Spiritus Tartari (empyreumaticus)

Das stellung Eine eiserne Retorte wird zu 1/2 mit grobgepulvertem, rohem Weinstein angefüllt und über freiem Feuer allmählich bis zum Glühen erhitzt. Das Destillat sammelt man in einer geräumigen, gut abgekühlten Vorlage (man gebe den reichlich auftretenden Gasen Gelegenheit zu entweichen) und befreie es durch wiederholte Filtration von dem nicht gelösten brenzlichen Oel

Engenschaften. Gelbbraunliche, klare Flüssigkeit von brenzlich säuerlichem Geruch und Geschmack, welche beim Abdunsten in Wasser leicht lösliche Krystalle von Brenzweinsäure abscheidet Spec Gew 0,995—1,005 Enthalt viele Bestandtheile des Holzessigs, ausserdem noch Brenzweinsäure

Anwendung. Früher als anregendes, schweiss- und harntreibendes Mittel viel benutzt, jetzt obsolet Dosis 1—2—3 g in Verdünnung Bestandtheil der in manchen Gegenden als schweisstreibendes Mittel beliebten Mixtura puro tartarica

Mixtura pyro tartarica Mixtura simplex Mix tura bezoardica Mixtura de tribus s diatrica Simplextropfea in loco Mixturae pyro taxtaricae camphoratae Spiritus Augelicae compositi 120,0 Liquoris pyro-tartarici 80,0 Acidi sulfurici concentrati 5,0 Allo 2—3 Stunden einen Theelöffel voll in heissem Fliederthee

Erkennung und Bestimmung. Nicht zu stark verdünnte Essigsäure erkennt man am Geruche Ist die Lösung sehr verdünnt, so neutralisist man sie mit Natriumkarbonat, dampft zur Trockne und stellt mit dem Rückstand folgende Reaktion an 1) Fügt man das Acetat zu einer Mischung aus 2 Th kone Schwefelsäure und 1 Th. Alkohol, so tritt beim Erwärmen Geruch nach Essigäther auf 2) Versetzt man die klare Lösung eines neutralen Acetats mit Ferrichloridlösung, so entsteht eine blutrothe Lösung von Ferriacetat Beim Aufkochen scheidet sich ein Niederschlag von basischem Ferriacetat ab 3) Mischt man eine kleine Menge eines Acetates innig mit Arsenigsäure-Anhydrid und erhitzt die Mischung stark in einem Glührohre, so erfolgt die Bildung widerlich riechenden Kakadylexydes (Alkarein, Cader'sche Flüssigkeit) As<sub>1</sub>O(CH<sub>1</sub>)<sub>4</sub>

Die Bestimmung der Essigsäure erfolgt, falls diese in freiem Zustande vorhanden ist und andere freie Säuren abwesend sind, durch Titration einer gewogenen Menge mit Normal-Kalilauge und Phenolphthalein als Indikator 1 ccm Normal-Kali-

lauge 1st = 0,06 g Essigsäure  $C_2H_4O_2$  (In der Plaxis wendet man auch Normal-Ammoniak mit Lackmus an)

Liegen essigsaure Salze zur Bestimmung vor, so destillirt man diese zunächst mit verdünnter Schwefelsäure oder mit Phosphorsaure am besten im Wasseidampfstrome so

lange, his das Destillat neutral übergeht und titriit alsdann das Gesammtdestillat oder einen aliquoten Theil wie angegeben mit Normal-Kalilauge und Phenophthalein

Otto's Acctometer. Ein in den Essigfabriken gebrauchter Apparat zur Feststellung der Stärke des Essigs besteht aus einem 36 cm langen und 2 cm weitem Glasoylinder mit zwei verschiedenen Theilungen. Bis zur Marke a fasst der Oylinder = 1 com. Der Raum zwischen a und b ist = 10 ccm. In dem darüber beindlichen Theile entspricht der Raum zwischen zwei ganzen Zahlen = 2,08 com (diese 2,08 com entsprechen = 2,07 g (l) Ammoniakflussigkeit von 1,369 %  $(NH_3)$  — Zum Gebrauche wird der Cylinder bis zur Marke a mit Lackmustinktur gefüllt. Dann fügt man bis zur Marke b von dem zu untersuchenden Essig hinzu, mischt durch sanftes Schwenken und lässt alsdann von der ammoniakalischen Probeflüssigkeit unter sanftem Bewegen so lange zufliessen, bis eben deutliche Blaufarbung auftritt. Der Gehalt des Essigs an Essigsture  $(O_2H_4O_2)$  kann alsdann direkt an der Gradurung abgelesen werden Schneidet z. B. die blaue Flüssigkeit bei dem Theilstrich 6,5 ab, so enthalt der Essig in 100 ccm. = 6,5 g. Essigsäure

Die ammoniakalische Probeflussigkeit zu diesem Acetometer wird ge-

muscht aus

186 g Ammoniakflüssigkeit von 0,959 spec. Gew bei 17,5° C und 864 g Wasser oder 140 g  $_{_{1}}$  0,960  $_{_{3}}$  0,960  $_{_{8}}$   $_{_{1}}$   $_{_{1}}$   $_{_{1}}$   $_{_{1}}$  860 g  $_{_{2}}$ 

 $\dagger$  Essignaure-Anhydrid (CII\_8CO)\_s O Acadum acetecum anhydracum Nicht zu verwechseln mit wasserfreier Essignaure! s S 8 Wird is a durch Einwirkung von Phosphoroxychlorid oder von Chlorkohlenoxyd (Phosgen) auf wasserfreies Natruumacetat dargestellt  $4\mathrm{CH_2CO_2Na} + \mathrm{POOl_2} = 2\left[(\mathrm{CH_2CO_2O})_2\mathrm{O}\right] + \mathrm{NaPO_3} + 3\mathrm{NaCl}$  Farblose, leicht bewegliche Flussigkeit von sehr stechendem Geruch (Vorsicht) Spec Gew 1,080, Siedep 187° Geht beim Kochen mit Wassor in Essignaure über Als Reagons zum Nachweis des Cholesterins, in der organischen Chemie zum "Acetyliren" Arzneilich nicht verwendet Aufbewahrung in Flaschen mit Glasstopfen (Vorsichtig!)

The style of the first of the f

† Monochioressigsiure, Acidum monochloro acetrcum Acide monochloracétique Monochloracetic acid OH2OICO2H

Darstellung In wasserfreie Essigsäure, welche bis nahe zum Sieden erhitzt ist, wird — unter dem Einfluss des Sonnenlichtes oder bei Gegenwart von Jod — trockenes Chlor eingeleitet (10—20 Stunden), bis das Gewicht der Essigsäure um mehr als die Hälfte zu genommen hat  $OH_3OO_3H + Cl_4 = HOl - CH_2OlOO_2H$  Das Reaktionsprodukt wird erhitzt und wiederholt fraktionirt Die bei 180—1880 übergehenden Antheile ersterren beim Abkühlen zu Krystallen, welche aus siedendem Benzel umkrystallisirt werden können

Eigenschaften. Farblose Nadeln oder rhombische Tafeln. In der Kälte geruchlos, in der Wärme erstickend riechend. Sohm P. 62—68°C. Sieden 185—187°C. Hygroskopisch In Wasser, Alkohol oder Aether leicht löslich. — Die 5 proc. mit Salpetersäure angesauerte wässerige Lösung wird durch Silbernitratlösung nicht sofort getrubt. (Vorsichtig aufbewahren!)

Anwondeng In Substanz oder kone Lösung als Astzmittel bei Warzen, Hautverdickungen

† Diohloressigsaure Acidum diohloraceticum CHCl<sub>2</sub> CO<sub>2</sub>H Durch weitergehende Chlorirung der Essigsture (s. Monochloressigsaure) zu erhalten CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>H + 2Cl<sub>2</sub> = 2 HCl + CHCl<sub>3</sub> CO<sub>2</sub>H Bei 0° C noch flüssig, bei starker Abkühlung erstarrend Farblose Flüssigkeit, spec Gew 1,52 bei 15° C Siedepunkt 190° (Vorsichtig aufzubewahren!) Nur selten als Aetzmittel gebraucht

+ Trichioressigeaure Acidum trichioraceticum (Germ ) Acide trichioracetique Tri-

chloracetic acid COlaCOaH Am vortheilhaftesten durch Oxydation von Chloralhydrat

mittels rother rauchender Salpetersaure darzustellen CCl2CHO + O = COl3CO2H

Farblose, rhomboedrische Krystille von schwachstechendem Geruche, an der Luft zerfliesslich, in Wasser, Alkohol und Acther löslich Schmelzp 55°, bei etwa 195° sie-dend Die wasserige Lösung scheidet beim Erhitzen mit überschussigem Natriumkarbonat Chloroform ab Die wasserige, mit Salpetersaure angesäuerte Lösung werde durch Silber-nitrat sogieich nur opalisirend getrubt Aufbewahrung In Gefüssen mit Glasstopfen, vorsichtig

Anwendung Acusserlich In Substanz oder konc Lösung als Actzmittel zur Entfernung derber, widerstandsfähiger Wücherungen (Condylom, Papillom, Leichdornen), die Sproc Lösung auf Tampons bei Nasenbluten Wegen der Eigenschaft, Eiweiss zu fällen als Reagens auf Eiweiss, s Urina

† Acidum trichloraceticum liquefactum 10 Th Acidum trichloraceticum und 1 Th Wasser geben ein flüssig bleibendes Liquidum Receptur-Erleichterung

† Acetocaustin wird eine 50 procentige Auflösung der Trichloresagsäure genannt

Thloessigsaure, Acidum throaceirium CH3COSH Thiacetsiure Aethanthioisaure Durch Emwikung von Phosphorpentasulfid auf wasserfreie Essignaure zu erhalten

5 CH, COOH + P, S, = P, O, + 5 CH, OOSH
Schwach gelbliche Flussigkeit, zugleich nach Essigsture und nach Schwefelwasserstoff riechend Siedepunkt 93° Spec Gew bei 10° = 1,074 In 16 Th Wasser, leicht in Alkohol löshch Zerfallt benn Erhatzen mit ver dünnten Säuren in Essigsäure und Schwefelwasserstoff CH<sub>2</sub>COSH + H<sub>2</sub>O = CH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>H + H<sub>4</sub>S

Die Sprocentige wasserige Lösung dient als Ersatz des Schwefelwasserstoffes in der

Analyse (Schiff)

Ammonium throaceticum CH, COS(NH,) Throossigsauros Ammonium Man übersättigt 30 cm der reinen Säure mit Ammoniakslüssigkeit und füllt die Mischung auf 100 com auf Diese Lösung dient als Ersatz des Schwefelwasserstoffes in der Analyse (Schuff) Auf 1-2 g Substanz in salzsaurer Flüssigkeit wendet man 2-3 ccm der 30 procentigen Lösung an Man bereite die Lösung des Ammoniumthiosociates micht für zu lange Zeit hinaus, da sie sich unter Tribung zersetzt

Amidoessigsaure CH<sub>2</sub>(NH<sub>2</sub>)CO<sub>2</sub>H Glycocollum Glycin Leimsüss, Leimzucker Aminoäthansäure Tritt als Zersetzungsprodukt vieler thierischer Stoffe beim Behandeln derselben mit Mineralsauren oder atzenden Alkalien auf, entsteht in dieser Weise aus dem Knochenleim Als Benzoylglykolroll (Hippursture) kommt sie im Harn der Pflanzenfresser vor

Darstelling Man kocht 1 Th Hippursaure 10-12 Stunden lang am Riickflusskühler mit 4 Th kono Salzsaure, wodurch die Hippursaure in Benzoësaure und salzsaures Glykokoll gespalten wird CH NH. $_{\circ}$ (C $_{\circ}$ H. $_{\circ}$ CO)CO $_{\circ}$ H +  $_{\circ}$ H. $_{\circ}$ O + HCl = O $_{\circ}$ H. $_{\circ}$ CO $_{\circ}$ H + CH $_{\circ}$ (NH $_{\circ}$ )CO $_{\circ}$ H HOl Man koncentrirt die Lösung, scheidet die Benzoësaure mechanisch ab und dampft die Lösung zur Trockne Den Rückstand nirmmt man mit Wasser auf, kocht die Lösung mit einem Ueberschuss Bleiglätte und fällt das Filtrat mit Schwefelwasserstoff Die vom Schwefelblei abfiltrirte Flussigkeit hinterlasst beim Verdampfen das Glykokoll — Synthetisch aus Monochloressigsaure und Ammoniak

Grosse, farblose, süssschmeckende Prismen In Wasser leicht löslich, in Alkohol und Asther unlöslich Schmilzt bei 236° unter Bräunung Die wasserige Lösung giebt mit Fernehlorid blutrothe, mit Kupfersulfat tiefblaue Fäibung - Glykokoll vereinigt sich sowohl mit Sauren als auch mit Basen zu Salzen, z B OH, (NH, ) CO, H HCl, ferner

 $(CH_2NH_2CO_2)_9Cu+H_2O$ 

†† Hydrargyrum glycocollicum, Glykokoll-Quecksilber (CH,NH,CO<sub>2</sub>),Hg Man löst 2 g Glykokoll in 20 ccm Wasser, fügt 1 g gefälltes Quecksilberoxyd lunzu, schüttelt bis zur Auflösung und füllt mit Wasser bis zu 100 ccm auf 1 ocm der Lösung ist — 0,01 g HgO Zu subkutanen Injektionen Sehr vorsichtig aufzubewahren

## Acidum anisicum.

l. Anissaure. Acidum anisicum C.H.(OCH.)CO.H. Methylparaoxybenzoesiare. Oxybenzoemethylathershure (identisch mit der Dragonshure von Laurent und der "Umbellsäure" und Badiansäure von Presoz)

Darstellung Man gresst 1 Th. Amsöl in eine auf 500 erwärmte Lösung von 5 Th. Kaltumdichromat, 20 Th Wasser und 10 Th. kone Schwefelsäure, Wenn die Reaktion nach einigen Minuten beendet ist, lässt man erkalten, filtrirt die Anissaure ab und ieinigt sie durch Auflosen in Ammoniak und Fällen mit Salzsäure Schliesslich krystallisirt man sie aus siedendem Wasser um

Eigenschafen Farblose, in reinem Zustande geruchlose, monokline Nadeln oder Prismen Schinelzp 184° (corr.), Siedep 275—280° Loslich in 2500 Th. Wasser von 18°, leicht löslich in siedendem Wasser, auch in Alkohol und in Aether. Die wasserige Lösung reagirt sauer und giebt mit Ferrichlorid keine Violettfarbung. Sie entfälbt Kalliumpermanganat nicht. — 1 g. Amssaure wird neutralisirt (Phenolphthalem als Indikator.) durch 0,868 g. Kalihydrat. — 65,7 ccm. 1/10-Normal-Kahlange. Mol.-Gew. — 152 Aufbewahrung unter den indifferenten Arzneimitteln, nicht lichtempfindlich

Priffung. Amssäure sei farblos und rieche nur schwach nach Amsbl 0,5 g verbrennen ohne einen Rückstand zu hinterlassen. Die wässerige Losung reagire sauer, werde durch Eisenchlorid nicht violett gefärbt (Salicylsäure) und antfarbe nur massige Mengen von Kaliumpermanganat.— Sie schmelze nicht unter 180°

Anvendung. Sie wirkt antiseptisch, antithermisch und antirhermatisch wie Salicylsäure, aber ohne zu atzen Innerlich (meist als Na Salz oder Phenylester) 0,3—1,0 g als Antipyretieum (beeinflusst die Herzthätigkeit nicht!) Aeusserlich in der Wundbehandlung in der nämlichen Weise und den gleichen Dosen wie Salicylsäure, also in Salben, spirituöser Lösung etc., 1 100 bis 1 10

II Natriumanisat. Natrium anisicum.  $C_0H_4(OCH_2)CO_2Na+\frac{1}{2}II_2O$ . Anissaures Natrium. Mol-Gew = 188

Darstellierg. Man stösst 10 Th Anissaure und 5,5 Th Natriumbikarbonat mit Wasser zu einer Pasta an und krystallisirt das Salz, dessen wasserige Lösung noch schwach sauer reagiren muss, aus 90 proc Alkohol unter Erwarmen um

Eigenschaften. Farblose Blättchen mit  $^{1}/_{2}$  Mol Krystallwasser, oder ein farbloses kleinkrystallinisches Pulver, welches fast wasserfrei ist Leicht löslich in Wasser Die wässerige Lösung reagirt schwach sauer, sie giebt mit Ferrichlorid eigelben Niederschlag von Ferrianisat, durch Minoralsäuren wird Anissäure in Krystallen abgeschieden. Aus der wässerigen Lösung krystallisirt ein Salz  $C_{6}H_{4}(OCH_{2})$   $CO_{2}Na+5H_{4}O$  in derben Säulen Außbewahrung wie Anissäure

Anwendung. An Stelle des Natriumsalicylates zu 0,3-1,0 g mehrmals täglich bei Ischias und Rhoumatismus Stört die Herzthätigkeit nicht

111. Anissaure-Phenylester. C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OCH<sub>2</sub>)CO<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> Phenylum anisatum Mol Gew = 228 (Fälschlich auch Acidum anisophenylicum, s Mindes) Die dem Salol entsprechende Verbindung der Anissäure Wird dargestellt durch Einwirkung von Phosphor pentachlorid auf eine Mischung von Anissäule und Phenol, s Salolum

Farblose, bei 75-76° schmeizende Krystalle, unloslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Chloroform Durch Nationlauge wird es schon in der Kälte gelöst unter Spaltung in Anissäure und in Phenol Aufbewahrung wie Anissäure

Anwendung. Zu 0,5—1,0 g mehrmals bei Rheumatismus und Neuralgien wie das Salol

## Acidum benzoicum.

Von den Pharmskopien schreiben Austr, Gall, Germ, Hely die durch Sublimation von Benzoeharz gewonnene Benzoesaure vor Gall hat ausserdem noch die auf nassem Wege aus Harz bereitete aufgenommen U-St und Brit lassen die aus Harz sublimirte und die aus Toluol gewonnene Benzoesaure zu

I. Reine oder kunstliche Benzoesäure. Acidum benzoieum (Brit, U-St) Acidum benzoieum artificiale (e Toluolo, seu crystallisatum) C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>CO<sub>2</sub>H Mol Gew == 122

Ergenschaften. Farblose, glänzende Nadeln oder Blätter, in reinem Zustande ge ruchlos Schmelzp 120—121°, Siedep 249—250° Sublimirt schon bei 150° Mit Wasserdampfen flüchtig Die Dampfe der Benzoesaure reizen die Schleimhäute hoftig Löslich in 15 Th siedendem oder 380 Th kaltem Wasser, ferner in 2 Th Alkohol oder 8 Th Aether Leicht löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, fetten und atherischen Oelen

Dieses Praparat kann als reine Benzoësäure angesehen werden. Es ist in der Regel nur durch Spuren von Benzaldehyd und durch kleine Mengen gechlorter Benzoësäuren verunreinigt. Die U-St und Brit lassen es als officinelles Präparat zu, ausserdem wird es in ausgedehntem Umfange in der organischen Technik, z. B. zur Heistellung von Anilinblau, verwendet.

ii Harn-Benzoesaure Acidum benzoicum ex urina Der Harn der Pflauzenfresser enthalt Hippursaure (Benzoyl Glycocoll) CH<sub>2</sub>NH(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CO)CO<sub>2</sub>H, welche durch Ein wirkung von Sauren oder Basen in Glycocoll und Benzoesäure gespalten wird

Man lässt Harn von Pferden oder Rindern durch mehrtägiges Stehen in Gruben faulen (Bildung von NH<sub>2</sub>l), klärt ihn dann in Bottichen mit Kalkmilch, dampft die klare Flussigkeit auf ein kleines Volumen ein und scheidet die Benzoesaure durch Ausäuern der filtrirten Flussigkeit mit Salzsaure ab

$$CH_a$$
  $NH(C_aH_aCO)CO_aH+H_aO = CH_a(NH_a)CO_aH+C_aH_aCO_aH$ 

Die so hergestellte Benzoesäure enthält stets geringe Mengen von Mineralstoffen (Asche), meist Kalksalze, und besitzt in der Regel schwach uninösem Geruch. Sie wird kaum noch angewendet. Sie ist in keiner Pharmakopöe mehr officinell

ill Benzoesaure aus Harz a) Auf nassem Wege Acide benzoique par voie humide (Gall) Man mischt 1000 g gepulvertes (zimmtsäuiefreies) Benzoeharz mit 300 g Aetzkalk, die vorher durch Besprengen mit Wasser in staubiges Calciumhydrat verwandelt sind, vertheilt das Gemisch in 6 Liter Wasser, digerirt zunächst einige Zeit und kocht alsdann unter Umrühren und Ersatz des verdampften Wassers eine Stunde Die Flüssigkeit wird kolirt, der Rückstand noch 1—2 Mal mit je 4 Liter Wasser ausgekocht

Die vereinigten, Calciumbenzoat enthaltenden Flüssigkeiten werden filtrut, auf etwa 3 Liter eingedampft und mit reiner Salzsaure bis zur stark sauren Reaktion versetzt. Nach dem Erkalten sammelt man die Krystalle und krystallisirt sie unter Zusatz von etwas Thierkohle aus 20 Th siedendem Wasser um

Man kann auf diese Weise die gesammte Benzoèsaure aus dem Harz gewinnen, aber diese ist nahezu frei von riecheuden Stoffen, dafür aber enthält sie in der Rogel noch etwas Mineralstoffe (Kalksalze)

b) Durch Sublimation Acidum benzoicum (Austr, Brit, Germ, Helv, U-St) Acide benzoique par sublimation (Gall) Benzoic acide. Flores Benzoes. Fleurs de Benjoin

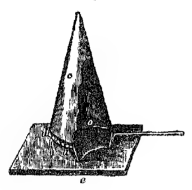
Zur Daistellung eignen sich nur zimmtsäurefreie Benzoësorten (Palembang Benzoë, nicht aber die zimmtsäurehaltige Penang-Benzoe)

Ehe man zur Sublimation schleitet, muss man sich also vergewissern, dass das zu verarbeitende Benzoeharz auch wirklich zimmtsaurefrei ist. Zu diesem Zwecke digenirt man 5 g eines guten Durchschnittsmusters des gepulverten Benzoeharzes mit einei heissen Lösung von 1,3 g kryst Natriumkarbonat in 15 g Wasser eine Stunde lang, filtirt nach dem Erkalten und fällt aus dem Filtrat die Benzoesäure durch Zusatz von verdünnten Schwefelsaure. Die ausgewaschenen Krystalle werden alsdann in einem Probirrohre mit kone Kahumpermanganatiesung übergossen und das lose verschlossene Rohr in ein erwärmtes Wasserbad eingesetzt. Es darf der Geruch nach Bittermandelöl meht auftreten

Das Harz wird gepulvert und zwar entweder unvermischt oder - wie Gall vor-

schreibt — nach dem Vermischen mit dem gleichen Gewicht Sand dei Sublimation unter worfen

Danstellung Um kleinere Mengon der officinellen Benzoësäure darzustellen, bringt man in einen 4-5 om hohen und etwa 20 cm weiten Tiegel (a) aus Gusseisen oder Schwarzblech getrocknetes, grobgepulvertes Benzoellarz in etwa 2-3 cm hoher Schicht, bedeckt den Tiegel mit einer Scheibe (o) lockeren Filtripapieres, welche mit vielen Nadel



lig 3 Kleiner Apparat z Benzoësäuresublimation

stachen durchbohrt und an den Rand des Tiegels mit Stärkekleister festgelchet ist. Ueber die Papierscheibe setzt man einen aus starkem Papier geklehten Hut (c) in Dutenform, welcher (bei d) durch Bindfiden be festigt ist. Diese Vorrichtung setzt man auf ein geheiztes Sandbad, z. B. auf eine mit nicht zu dieker Schicht Sand bedeckts heisse Heerdplatte. Um den Theigel herum schichtet man den Sand etwas in die Hohe, auch kann man zweckmassig in die Sandschicht einen Theimometer einsetzen. Man leitet die Er wirsung der Sandschicht siehen 160—180° bleibt. Steigt die Temperatur zwischen 160—180° bleibt. Steigt die Temperatur erheblich über 180° hinaus, so fällt die Benzessaure sehr stark gefärbt und brenzlich riechend aus. Nach 5 bis 6 Stunden ist die Sublimation beendet, man nimmt alsdam den Apparat vorsichtig auseinander und sam melt die in dem Papierhute befindlichen Benzessaure krystalle. Die über den Tiegel angebrachte Scheibe von durchlüchertem Papier (das sog Diap hragma) hat den Zweck, das Zuruckfallen von Benzessaure

krystatlen in den Tiegel zu verhindern, andererseits aber zeigt sie den Nachtheil, dass erhebliche Mengen Benzoësiture in Dampfform oder in geschmolzenem Zustande in diese

Scheibe eindringen, wedurch die Ausbeute natürlich verlingert wird

Gleichfalls für Darstellung im kleineren Massstabe empfiehlt Starting (Arch Pharm 1889, S. 410) nachstehende Anordnung. Ein Kasten von 86 cm Länge, 31 cm Breite und 31 cm Tiefe wird, wenn die Innenfächen nicht glatt gehobelt sind, mit weissem Glanz papier ausgeklebt, Deckel und Eugen werden von aussen zugeklebt. In die Längsseite des Kastens schneidet man ein dem Sublimirgefäss genau entsprechendes, rundes Loch ein Als Sublimirgefäss dient ein halblugelförmiges Gefäss aus getriebenem Schwarzblech, Messing oder Kupfer von 8 cm Durchmessen und 5 cm Höhe (eine alte Waageschale). Man beschiekt dasselbe mit etwa 40 g gepulvertem und vorher getrocknetem Benzocharz und dreht es nun etwa 1,5 cm tief in den Kasten ein 5–8 cm über dem Sublimingefäss ist ein auf Leisten ruhender Rahmen mit durchlöchertem Fritripapier angebracht, um das Zurackfallen der Benzochane zu verhinden. Das Sublimingefäss wird nun mittelst einer kleinen Spiritusflamme erwärint. Nach 4–5 Stunden lässt man erkalten, entfernt das Sublimingefäss vorsichtig, krutzt den Harziucksitand heraus und beschickt das Gefäss mit einer neuen Menge Benzocharz. Der Kasten wird zur Entnahme der Benzochaure nach einer Reihe (12–15) hinter einander ausgefährter Sublimationen geöffnet. Die Ausbeute soll bis zu 25 Proc betragen. Wesentlich für die Erzielung guter Ausbeute ist, dass das Aufnahmegefäss im Verhältniss zum Sublimirgefäss entsprechend geräumig ist

Die von verschiedenen Operationen stammende Benzoësäure ist stets sorgfültig zu mischen, weil die einzelnen Partheen in der Regel etwas verschieden ausfallen

Für die Herstollung grösserer Mengen von Benzoesaure sind besondere Apparate konstruirt worden (Komment Hager Fischer Hartwich II Aufl Bd I, S 49), indessen benutzen auch Fabriken einfache Vorrichtungen, z B Holztonnen von 1 Meter Höhe, welche mit Papier ausgeklebt und im übrigen in ähnlicher Weise hergerichtet sind, wie dies von Starting oben angegeben ist

Die Rückstände von der Sublimation kann man entweder zur Gewinnung von Benzeckaue auf nassem Wege oder zur Herstellung von Räucheressenzen etc verwerthen

**Eigenschaften.** Die sublimitte Benzeesaure ist reine Benzeesaure, welche mit nechenden Stoffen beladen ist. Von diesen sind nachgewiesen worden. Benzeesaure Methylester  $C_6H_6$   $CO_2C_3H_6$ , Benzeesaure-Benzylester  $C_6H_6CO_2$   $C_2H_7$ , Vanillin  $C_5H_9O_3$ , Guajacol  $C_6H_4(OH)OCH_3$ , Brenzeatschin  $C_6H_4(OH)_2$ , Acetylguajacol  $C_6H_4(OH)OC_3H_3O_4$ , Benzeylguajacol  $C_6H_4(OH)OC_3H_5O$  and Benzophenon  $(C_6H_5)_3CO$ . Sie bildet farblose bis galblich oder bräunheh-gelb gefärbte Nadeln oder Blättehen von angenehmem, nicht bran

digem Geruch und aromatischem, stark kratzendem Geschmack Wegen des Gehaltes an atherischem Oel schmilzt das Praparat schon unter siedendem Wassen

1) Sie schmilzt auf dem Platinbleche unter Ausstossung stechend riechender Dampfe und verbrennt, ohne einen Ruckstand zu hinterlassen wurde bestehen aus unorganischer Verunreinigung, z B Borsaure) Starke Verkohlung beim Erhitzen weist auf Zucker oder Weinsaule hin - 2) In 10 Th Chloroform sei sie logich Ein Ruckstand konnte aus Oxalsaure, Weinsaure, Zucker, Borsaure bestehen - 3) Man erwarmt 0,25 g Bensoesaure mit 2,5 cem Wasser und 0,25 g Kaliumpermanganat durch Einstellen in heisses Wasser 10-15 Minuten lang. Es darf der Geruch nach Bittermandeld nicht auftreten, andernfalls ist Zimmtsauic zugegen - 4) Die kalt gesattigte wasserige Losung werde durch Eisenchlorid nicht violett gefarbt (Salicyl saure) - 5) Ob die Benzoesaure lediglich aus Harz dargestellt wurde, lässt sich nicht zweifelles feststellen Kennzeichen fur ein selches gutes Piaparat sind a) In Ammoniak lost sie sich unter Trubung und gelblicher bis braunlicher Faibung auf b) Schüttelt man 0.1 g Benzoesaure mit 2 ccm verdunnter Schwefelsaure an und fügt 5 ccm Kaliumpermanganatiosung (1 1000) hinzu, so muss die Flüssigkeit nach 8 Stunden entfarbt sein c) Man tibergiesst 1 g Benzoesäure mit 50 ccm Wasser und 1 ccm Normalkalılauge und lasst unter offerem Umschutteln 15 Minuten stehen Im Filtrat entsteht auf Zusatz eines Tropfens Ferrichloridlösung ein rosafarbiger Niederschlag, auch die über diesem stehende Flissigkeit ist in der Regel roth gefarbt

Aufbewahrung Bezuglich der reinen Sorten (I-IIIa) ist nichts zu bemaiken, die aus Harz sublimirte Benzoesdure IIIb werde vor Licht und ammoniakalischer Luft geschutzt in gut geschlossenen Gefassen aufbewahrt

Analyse Man eikennt die Benzoesaure an ihren physikalischen Eigenschaften und an folgenden Reaktionen 1) Beim Glühen mit Aetzkalk liefert sie Benzol  $C_6\Pi_6$ , welches durch Uberfuhren in Nitrobenzol gekennzeichnet weiden kann 2) Die wässerige Lösung giebt mit neutralem Ferzichlorid einen bräunlichen Niederschlag von Ferzibenzoat Durch Salzsaure wird dieser unter Abscheidung freier Benzoesaure gespalten

Aus der wassengen Losung kann man die freie Benzoesaure durch Chloroform ausschütteln Nach dem Verdunsten des Losungsmittels kann die Menge der Benzoeskure durch Titriren mit Normal-Kalilauge und Phenolphthalöin als Indikator bestimmt werden 1 ccm Normal-Kalilauge — 0,122 g Benzoesäure

Anwendung. Wirkt gahrungs und fäulmsswidig (bakterientödtend), auch tem peraturherabsetzend Aeusserlich wird meist Toluol-Benzodsäure verwendet und zwar in der Wundbehandlung wie Karbolsaure und Salicylsäure in 1 proc alkoholisch-wässeriger Losung, ferner in Salben 1 10 – 20, in Form von Verbandstoffen Innerlich Als erregendes oder expektorizendes Mittel zu 0,1—0,5 g in Pulvern oder subkutanon Injektionen Die Ausscheidung der Benzoesaure erfolgt durch den Urm als Hippursäure

Die Toluol-Benzoesaure wird ahnlich wie die Salicylsture wegen des schwierigeien Nachweises zur Konservirung von Nahrungsmitteln etc (Bier 0,05---0,1 1000, süsse Früchte 0,5 1000,0) verwendet, doch ist die Verwendung z B in Frankreich untelsagt

#### Liquer injectorius excitans - ROHDE Addi benzolei Camphorae 52 1,0 Spiritus 10,0 Zur subkutanen Injektion

	Linimentum as	tipsorieum		Mixtura lithontriptica Trz
	Acidi benzolci	8,0		Acidi benzoici 2,0
	Benzoli	57.0		Natrii bicarbonici 5,0
	Spiritus absoluti	35,Q		Natrii phosphorici 10,0
1	Glycermi	5,0		Aquae Cionamemi 200,0
Z-volme)	Attailed and de-	Washing Wantedoor		Tiucturae Hyoseyami 10,0
TA SHITISH	täglich auf die pinseln Cave	Krauze - Pustein Fenersgefahr!	amsu 1	reimal taglich einen Essidfol bei Lithlasis, Harngries

Pulvis pectoralis - Went	Trochisci cum Acido benzosco
Wrom schos Brustpulver	Acidi benzoici 5 0
Radiois Liquiritiae 10,0	Fructus Anisi valgaris 10,0
Rhizomatis Indis 2.0	Succi Liquiritiae puly 20,0
Sulfuris depurati 5,0	Tragrenathae puly 5,0
Acidi benzoici 0,5	Glycerint
bacchari pulveratı 200	Aquae Rosae
Olex Foenleuli	Vanillae sacebaratae 0,5
Olei Anisi da gtt 1	Radicas Liquinitiae q s
Idylich dief- bis viermal einen Theolöffel In Alteren Vorschriften steht au Stelle der Benrod- säure Resinae Benzoes 2,0—3,0	ruhrum zu bestreuen sind. Bei Heiseikeit (für kedner und Sänger) mehrmals täglich 1—2 Stück
linciara dentifricia Mitter	zu nehmen
Thymoli 0,25 Acidi benzoici 3,0	Unguentum antikerpeticum acre
Lincturae Eucalypti 15,0	Balsamı Peruvianı 5,0
Splittus 1900	Acidi carbolici 3,0
Oles Gaultheriae gtt 25	Acida benzoici 1,0
(vol Old Menthae pip gtt 20)	Unguenti cerei 20,0
Auf ein Glas Wasser == ein Tsylöffel voll	Gigon Kinn- und Bartflechte, Gesichtsfinnen

#### Unguentum entiherpolicum lenions

Ralsamı Pernyianı 5,0 Acıdi benzerci 9,5 Unguenti cerer 25,0

Wie die vorige balbe zu gebrauchen

† lodosobenzoesaure C. H. (CO. H.) JO Acidum jodoso benzoieum Zur Darstellung wird o-Jodbenzoesaure CoH, JCO, H in rauchender Salpetersaure gelöst, die Lösung zum Sieden erhitzt und nach dem Abkuhlen mit Wasser versetzt. Die ausgeschiedene Saure wird aus Wasser umkrystallisirt DRP 68574

Schwach gelbliche Blüttchen, bei 2090 unter Zersetzung schmelzend. Durch ange sauerte Kahumjodullösung wird unter Ruckbildung von Jodbenzoesture freies Jod abge schieden  $C_6H_1(OO_2\Pi)JO+2HJ=H_2O+2J+C_6H_2(J)CO_2H$  Vorubergehend als Jodofoi m Ersatz empfohlen. Vorsiehtig aufzubewahren

Benroësaure-Verbandstoffe a) Benroësaure-Gaze nach Bruns 5 Proc 1 kg Benzoësaure-Veibandstoffe a) Benzoësäure-Gaze nach Bruns 5 Proc 1 kg entletteter Gaze wird getränkt mit 2500 ccm einer Losing aus Acidi benzotei 50,0 g, Olei Richi 20,0 g (oder Olei Richi mid Colophonn āā 10,0 g) und 2480 ccm Spiritus von 90 Proc b) Benzoësäure-Watte nach Bruns 5 Proc Man bereitet eine Lösung aus Acidi benzotei 50,0 g, Olei Richi, Colophonn āā 10,0 g, Spiritus q s, dass die Lösung 41 beträgt und tränkt damit 1 kg entlettete Watte

Bestimmung der Benzoësäure in Verbandstoffen Man extrahirt in einem kleinen aus einer Glasröhre hergestellten Peikolator 5 g einer Durchschnittsprobe des Verbandstoffes mit Alkohol his zur Erschöpfung Alsdam fugt man zu den vereinigten Auszügen einige Tropfen Phenolphthaleinlösung und ihrirt mit 1/10-Normal-Kahlauge bis zur Rothfärbung 1 com 1/10-Normal-Kahlauge entspricht = 0,0122 g Benzoüsäure

## Acidum boricum.

Acidum boricum (Austr Brit Germ Helv U-St) Acide borique (Gali) Borsäule, Acidum boracleum Sal sedativum (seu narcoticum) Hombergi, Acor boracicus Bolic (Bolacic) acid. Fleurs de borax B(OII)a. Mol Gew = 62 Das officinelle Praparat wird aus dem Borax abgeschieden, die Darstellung durch Reinigung der rohen Boisäuse des Handels kann nicht empfohlen werden

Darstellung Eine filtrirte Lösung von 10 Th Borax in 80 Th siedendem Wasser vermischt man mit 11 Th 30 proc reiner Salpetersäure (spec Gew 1 185) Nach längerem Stehen der Mischung an einem kühlen Orte sammelt man die ausgeschiedenen Krystalle, wäscht sie mit eiskaltem Wassei und krystallisirt sie aus der 4fachen Menge siedendem Wasser um - Die Mutterlauge kann nach dem Neutralisiren mit Natriumearbonat auf rohes Natriumnitiat verarbeitet werden

Eigenschaften Fublose, geruchlose, glanzende, schuppenaringe, sechsseringe Krystalle you schwach sourem Geschmack, welche fettig anzufühlen sind Spec Gew = 148

Sie lösen sich in 25–30 Th kaltem oder 3–4 Th siedendem Wasser, auch in 20 Th Alkohol (von 90 Vol Proc) oder 5 Th Glycerin, wenig in Acther Mit Wasserdämpfen sind sie flüchtig Berm starken Erhitzen blähen sie sich stark auf, gebon 43 65 Proc Wasser ab und schmelzen zu einem Glasfluss — Borsburgunhydrid  $B_2O_6$ , welcher in der Hitze nicht mehr flüchtig ist. Die wässerige Lösung röthet den Lackmusfarbstoff nur un deutlich. Der saure Charakter der Borsburg tritt namentlich nach Zusätz von grösseren Mengen Glycerin in die Erscheinung, s w u , Mischungen von Borsburg mit Salicylsburg schmecken stark bitter

Prifing 1) 2 g Borsaure lösen sich klar in 60 ccm Wasser 2) Dieso Lösung werde durch Schweselwasserstoffwasser nicht verändert (Metalle, z B Blei, Kupfei), durch Ammoniak nicht blau gesarbt (Kupfer) Nach dem Ansduein mit Salzsäure weide sie durch Ferrioyankalium nicht blau und durch Rhodankalium nicht roth geströt (Eisen) 3) Nach dem Ansduein mit Salpetersäure weide sie weder durch Silbernitiat (Chlor) noch durch Baryumchlorid (Schweselsaure) getrübt 4) Man kise 0,05 g Diphenylamin in 5 ccm kone Schweselsäure und schichte die obige Borsdurelösung darauf In kuizer Zeit ein tretende Blausarbung zeigt Salpetersäure an

Erkennung, Bestimmung. Die wässerige Lösung der freien Borsaure fürbt Lackmus weinroth Bringt man sie auf Curcumapapier, so entsteht auf diesem — selbst wenn die Lösung mit Salzsaure angesäuert war — beim Abdunsten oder Eintrocknen ein braunrother Fleck, der beim Betupfen mit Ammoniak in Schwarzblau übergeht (Charakteristisch!) Freie Borsaule färbt die nicht leuchtende Flamme grün, Borate misson zur Erzielung dieser Flammenfarbung mit Schwefelsaule (moht Salzsäure) befouchtet werden Die Lösungen der freien Borsaure in Alkohol oder Glycerm (bei Boraten ist ausserdem Zusatz von Schwefelsäure erforderlich!) brennen mit grüngesäumter Flamme

Die Bestimmung der Borsäure, wenn sie in freiem Zustande verhanden ist, kann gewichtsanalytisch oder maassanalytisch erfolgen

- a) Gewichtsanalytisch Hat man in einer Lösung nur freie Borshuie, so ver setzt man diese mit einer genau gewegenen genügenden Menge geglühten Nathumearbonats Na<sub>2</sub>CO<sub>8</sub>, dampft zur Trockne und glüht den Rückstand Das Gewicht desselben ist gleich der Menge des zugesetzten Natriumcarbonats plus dem vorhandenen Borsäureanlydrid minus der durch die Borsäure ausgetriebenen Kohlensäure. Man bestimmt alsdann die Menge der in dem Rückstande noch vorhandenen Kohlensäure, berechnet, wie viel Natriumcxyd in dem angewendeten Natriumcarbonat enthalten ist. Man addirt Gesammt-Natriumcxyd im Rückstand gefundene Kohlensäure und zicht die Summe von der zugesetzten Menge Natrium carbonat ab Die Differenz entspucht dem im Rückstand vorhandenen Borsaureanhydiid, B<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, welches auf Borsäure B(OH)<sub>2</sub> umzurechnen ist. Vergl Fresenius, Quant Analyse I und H
- b) Maassanalytisch Man löst etwa 0,2—0,8 g Borsäure in Wasser, fügt 40 bis 60 ccm Glycerin hinzu und titrirt nach Zusatz einiger Tropfen Phonophthale'in mit  $^{1}/_{10}$  Normal Nationlauge (frei von CO<sub>2</sub>), besser noch mit  $^{1}/_{10}$ -Barytlauge, bis roth Durch weiteren Zusatz von Glycerin darf die Flüssigkeit nicht entfärbt werden s w u 1 ccm  $^{1}/_{10}$ -Normal Lauge entspricht = 0,0062 g Borsäure BO<sub>2</sub> H<sub>2</sub>

Bestimmung in Verbandstoffen 5g Borsäule Watte oder Gaze werden zer schnitten und in einem 500 com Kolben durch häufiges Umschütteln mit einer Mischung von 1 Th Glycerin und 19 Th Wasser ausgezogen und später mit der gleichen Mischung bis zur Marke aufgefüllt 100 com der klar abgehobenen Lösung werden mit 40 eem Glycerin gemischt und unter Zusatz von Phenolphthalein mit möglichst kohlensäurefieler (!) //10-Normal Natronlauge titrirt Die Anzahl der verbrauchten Kubikcentimeter 1/10-Normal Natronlauge, mit 0,0062 multiplicirt, erglebt die Menge der in 1 g Borwatte etc enthaltenen Boisaure B(OH). Nach Beendigung der Titration muss auf erneuten Zusatz von Glycerin die rothe Färbung der Lösung bestehen bleiben Verschwindet sie, so ist dies ein Anzeichen dafür, dass es bei der Titration an Glycerin fehlte Es muss alsdann ein neuer Versuch mit grösserem Glycerin-Zusatz ausgeführt werden

Anwendung. Borsaure wirkt stark fauluisswidrig, antiseptisch, verhindert aber die Schimmolbildung nicht Aeusserlich als Antiscpticum und Desinficiens in der Wundbehandlung und Behandlung von Schleimhauten in wasseriger Lösung 2,0 - 4,0 100,0 in Salbon 1,0 - 2,0 10,0, zu Emblasungen unverduntt als Pulver In Form von Verbaudstoffen Inneilich zu 0,3-1,0 g bei falsehen Gahrungen im Magen und einigen Infektionskrank heiten versucht. Intoxikationen können nach starken innerlichen Gaben, aber auch bei ausserlicher Anwendung durch Resorption eintreten

Technisch Zur Konservirung von Nahrungsmitteln, Bier, Milch, Fleisch, Fische, (and I kg = 0,5-1,0 g), micht ganz unbedenklich (s o) Zur Herstellung von Glasuren. Emulleflussen, bei der Flintglasbereitung, zum Faiben des Goldes, in der Galvanoplastik und Photographie, zum Tianken der Dochte der Stearinkerzen

ALSCHLIMANNS Schnupfpulver gegen Nasenkatarrh Acidi borici, Naphthalmi āā 25,0, Camphorae 1,0, parfilmut mit Rosen- oder Patschuli Oel

Antibacterin, om Emathmungs-Antiseptikum Nach Auffreger Acidi borici 6.25. Liquous Ferri sesquichlorati 1,5, Spiritus Aetheris chlorati q s ad 100,0

Antifungin (Oppfrmann), Specificum bei Diphtherie Magnesiae ustae 1,0, Acidi borici 15,5, Aquae destillatae 75,0 [F Sonolz]

Boroglycerlaum, Boroglycerid, Baner's preserving compound C.H. BO. 62 Th Borsaure werden unter Erwarmen in 92 Th Glycerin gelost Durchsichtige, hygros

kopische, feste Masse Die Sprocentige Lösung in der Wundbehandlung
Vorschrift des Ergänzb Borsäure Pulver 62 Th, Glycerin 104 Th werden
verneben und im Sandbade unter Umruhren so lange auf 150° erhitzt, bis das Gewicht

100 Th beträgt Die heisse Masse wird auf Glasplatten gegessen und nach dem Erkalten abgestossen

Glyceritum Boroglycerini [U-St], 310 g Borshure mit 460 g Glycerin in tarirter Porzellanschale nicht über 150° erhitzen, bis die Mischung 500 g wiegi, dann 500 g Glycerin zumischen Die 10 proc Lösung zur Wundbehandlung

Borol, Konservirungsmittel und Antisepticum Geschmolzenes Gemisch von Borsaure und Natriumbisulfat (WAURIOK)

Boisalyl, Antisepticum Gemenge von 25 g Borsaure und 32 g Natiumsalicylat (WAURIOK)

Crincl. Em Hauspuritus, nach Aufrercht Spiritus 35,0, Glycerin 5,0, Borsaure 0,5, Wasser 60,0, Parfum ad libitum

Glacialin, Conservrungsmittel für Fleisch und Milch Lösung von 9 Th Borax, 18 Th Borshure, 6 Th Zucker, 9 Th Glycerin und 400 Th Wasser
Listerine (amerik engl Desinf-Mittel) Ol Eucalypti, Ol Wintergreen, Menthol, Thymol aa 0,5 g, Acidi borici 15,0, Spiritus 135,0 Aquae q s ad I Liter Tscheppe, Pharm

Ztg 1894, 118) Listerine-Liameter Acidi borioi 20 (solve in aqua) Acidi benzoici 15,0, Thymoli 5,0, Eucalyptoli gtt 5, Oler Gaultheriae gtt 5, Oler Menthae gtt 3, Ol Thymi gtt 1, Alko hoi 100, Aquae q s ad 500 g (Pharm Zig 1895, 621)
Wickerskeiners Konservirungsfüssigkeit für Nahrungsmittel, Borsaure 50 g,

Kochsalz 20 g, Salicylsäure 7,5 g, Glycerin 250 g, Wasser q s ad 1 Liter Glybelid. Eme Pasta aus 2 Th Glycerin, 1 Th Borsaure, 1 Th Acetaniid her gestellt Ber Pusteln, Absoessen etc

Boralid, Mischung aus gleichen Theilen Borsaute und Acetanild Bei Eczemen Konselve-Sala Kochsalz 5 Th, Kalisalpeter 8 Th, Borshure 2 Th Auf 1 kg Fleisch = 1 g der Mischung

Borsimo Watte 5% 100% 20% 75,0 150,0 800,0 Rp Acidi borici 2850,0 2850,0 2700,0 Aquae fervidae Gossypli depurati 1000,0 1000,0 1000,0 Fuchsin!

Man presst bei jeder Voischrift bis auf 8000 g ab, s Ligamonts

> Borsdure Lint 5% Rp Acidi borici Aquae forvidae 1000,0 Spiritus (00%) 500,0 1000,0 Lint

Ohne ahrupressen trocknen

Unguentum Aeldi borici Listan (Original-Vorschrift)

Rp Acidi borici Cerne albae Oler Amygdalarum Paraffini solidi at 10,0

Unguentum Acidi borloi Listin. (Badische Taxe)

I p Acidi borioi ply Ole: Amygdalarum Cerne albac En 10,0 Lanolini 20 0

Lanelinum borioum in bacillis  Rp Sebi benzoinata 33,0  Lanelini 63,0  Acida beriet plv 10,0  In Stangen giessen und in Metallbüchsen mit versehnebburem Boden abgeben	Gaze borique 10% (Gall)  Andl boriei plv 1000,0  Trobinth venetae 100,0  Spiritus 80% 18,9 kg  1 kg Gaze sell von dieser Lösung 3,4 kg auf nehmen also nach dem Abprosecu 8,2 kg wiegen
Lanelimentum Beroglycerini (Badische Taxe)  Rp Ole: Ohvarum 5,0  Lanelim 20,0  Ungt Farafinn 56,0  Boroglycerini 5,0  Glycerini 5,0  Zu 50 g der schaumig gerührten Salbe 1 Troplen  Rosenbl	Pasta asoptica (Form Berol)  Rp Acidi salicatica 0,5 Acidi boria 5,0 Final oxydati 10,0 Vascline american 81,5  Vascline borian (Call)  Rp Acidi boria 1,0 Vascline 9,0
Lanolimentum Boroglycerini Wolfett-Brieglyconn (Lagb)  Rp (1) Acidi borici 20,0 (2) Glycerini 100,0 (3) Aquae destillatae 50,0 (4) Adipis lanae anhydr 850,0 (5) Olo Olivarum 130,0  Lis weiden 1, 2 u 3 bis zur Lösung erwärmt und mit 4 u 5 zur weichen Salbe verarbeitet	Ungt acidi boxici (Germ , U St) Unguentum boricum (Reiv) Germ u Flv U St Acidi borici 1 1 Ungt Panaffini 9 6 Unguentum acidi borici extensum Bor-Salbenmull (Diot M) Rp Schi benzoinati 70,0 Adips benzoinati 20,0 Acidi boxici saht plv 10,0
Horsäure Claze 10% 120,0  Rp Acida borica 120,0  Aquae fervidae 1880,0  Gaze hydrophile (22—35 m) 1000,0  Lränken und auf 2250,0 abpressen	Unquestam contra combustiones Prof Di Schwimmens Brandsalbo Ep Acidi berici 6,0 And exydati 10,0 Adipis 85,0

## Acidum camphoricum.

Acidum camphoricum Kamphersäure (Germ). Rechts-Kamphersäure. Gewähnliche Kamphersäure. Kamphylsäure. Acide camphorique. Camphorie acid.  $C_{16}H_{10}O_4$  Mol Gew = 200 Zweibasische Saure =  $C_8H_{14}(CO_2H)_8$ 

Danstellung Man wahlt Stehkolben oder Rundkolben mit engam Halse von etwa 4 Inter Fassungsraum aus und bringt in jeden derselben 150 g Kampher sowie 2 Liter Sal petersaure von 1,27 spec Gewicht. In den Hals eines jeden Kolbens kittet man mit Hilfe von Gips bei C ein Glassohr ein von 1,6 bis 2 m Länge und etwa 0,75 bis 1 cm lichter Weite.) Das obere Ende des Rohres wird iechtwinklig umgebogen, um es bei D direkt in einen Abzug, bez ims Freie einmünden zu lassen

Den so vorbereiteten Kolben B bringt man auf ein Wasselbad A und einält dieses in lebhaftem Sieden Die Einwirkung der Salpetersäuse auf den geschmolvenen Kampher zeigt sich in reichlicher Entwickelung von braunen Dämpfen (Untersalpetersäuse, Stickstoff dioxyd NO<sub>2</sub>), welche durch den Rauchfang bez ins Freie entweichen, während die gleich zeitig verdampfende Salpetersaure in dem als Luftkuhler bez Rückflusskilhler wirkenden Glasrohr verdichtet wird und wieder in den Kolben zurückfliesst — Sobald die Dämpfe in dem Kühlrohr nur noch wenig gefärbt sind, kann man das Erhitzen einstellen Für die oben angegebenen Gewichtsmengen ist etwa 50stündiges Erhitzen einfoldeilich

Nach völligem Erkalten sammelt man die in der Salpeteisäuse ausgeschiedenen Krystalle von Kamphersaure, indem man die Flüssigkeit durch einen Trichter gresst, in dessen Grund ein Bäusch'chen Asbest oder Glaswolle gedrückt ist [Das Filtrat destillirt man bis auf etwa 1/5 ab Scheiden sich aus demselben nach dem Erkalten noch Krystalle ab, so vereinigt man diese mit der ersten Ausscheidung Die überdestillirte Salpeteiskure kann zu technischen Zwecken verwendet werden]

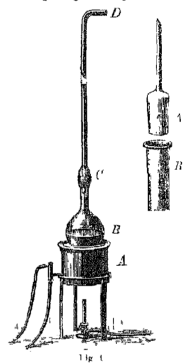
Noch zweckmassiger ist es, entsprechende Kühlröhren an Kolben auschleifen zu lassen (s. Fig. 4)

Die gewonnenen Krystalle übergiesst man mit der bfachen Menge Wasser, einitzt und fügt soviel Natiumearbonat hinzu, dass Auflosung erfolgt, und die Flussigkeit schwach ilkalisch rengut. Man filtrit und lässt krystallismen. Die erhaltenen Krystalle von Kampheisaurem Natium löst man in der 10 fachen Menge Wasser auf, zersetzt durch einen Uoberschuss von Salzsaure, lässt krystallismen und reinigt die erhaltenen Krystalle durch Umkrystallismen, wenn nötlig unter Zusatz von Thierkohle

Eigenschaften Faib und geruchlose Krystallblattchen oder ein krystallinisches Pulver, beim Kauen zwischen den Zahnen knuschend, von sauerlichem, hinternach bitter lichem Geschmack Die ieine Saure schmitzt der 186—1870, Germ giebt als Schm-P 178—1800 an Verflüchtigt sich beim weiteren Erditzen unter Spaltung in Kamphersaure

Anhydrid und Wasser Loslich in 140 Th Wasser von 15° oder m 8 Th siedendem Wasser, ferner in 1,3 Th Weingerst, in 1,8 Th Aether oder in 1000 Th Chloro torm Die wisserige Lösung abthet Lackmusfarbstoff Von kohlensauren und atzenden Basen wird die übrigens zweibasische Kampheismie ieichlich aufgenommer. unter Bildung der entsprechenden Salze, wehlte "Kamphorate" horsen 1 com Normal Kalilauge sattiet = 0,1 g Knuphersaule An charakteristischen Reaktionen is! die Kampheisaure ann Die mit Natiminkarbonat bis zur schwachsauren Reaktion abgestumpfte wasserige Lösung giebt 1) mit Calciumchlorid, Baryum chlorid oder Quecksilberchlorid Leine Fallung Subcontrat in himerchend koncentrater Flussigkeit einen weissen, konnigen Niederschlag, in viel Wasser, auch ii. Ammoniak loshich 3) Mit Foliichlorid einen lehmfulbigen Niederschlag 4) Mrt Kupfeisulfat auch m starker Verdierung hellblauen, gallertartigen Nie derschlag

Prittung. 1) Sie sei genichles, nieche also uicht nach Kamphei 2) Dei Schmelzpunkt, welchei bei Gegenwart von Kampheionsause herabgedruckt wird, hoge nicht unter 180° 3) Die kaltgesattigte Lösung werde weder durch Baryumnitiat noch durch Silberutrat getrübt (Schwefelsatue, Salzsaue) 4) Mischt man 2 eem der kaltgesättigten Lösung mit 2 eem kone



remer Schwofelsdure und schichtet darauf 1 com Ferrosulfathesung, so darf eine braune Zone nicht auftreten (Salpetersaure) 5) 1 g Kamphersaure soll 10 cem Normal Kahlange sättigen

Autbewahrung In gut geschlossenen Gefässen

Austringens bei Entzehdungen des Fharynx, Larynx und der Nase, bei Geschweinen, Pustein und chromischer Urethritis, bei pathologischen Schweissen Man wendet bei akuten Affektionen Lösungen von 0,5—2 Proc, bei chronischen von 8—6 Proc an Wenn es nöthig ist, beiertet man die Lösungen unter Zusatz von Weingeist Fur je 1 Proc Kamphersamleist man 11 Proc Weingeist (90 Vol Proc) zusetzen Innerlich zu 1—3—5 gm Oblatenpulven gegen die nächtlichen Schweisse der Phthisiker Man giebt das Mittel etwi 2 Stunden, bevor der Schweiss gewöhnlich zum Ausbruch kommt

Acidum oamphoricum anhydricum Kamphersaure-Anhydrid,  $C_8H_{14} < \frac{GO}{CO} > 0$  = 182, wnd eihalten, wenn man Kamphersaure der Sublimation unterwift Farblose Krystall nadeln, Schmelzpunkt 216—217°, Siedepunkt oberhalb 270° Wird von siedendem Wasser langsam wieder in Kamphersaure vorwandelt

Kallum camphorloum Kallum camphorat Kamphorsaures Kallum  $O_{10}H_{14}O_{1}K$  == 276 Wird durch Neutralismen einer alkoholischen Lösung von 20 Th Camphorsaure

mit einer alkoholischen Lösung von 11,2 Th Kaliumhydroxyd und Eindampfen bis zur Trockne erhalten. In trocknem Zustande eine farblose, krystallinische Masse, gewöhnlich in Folge Anziehung von Wasser ein dicker Syrup. In Wasser leicht löslich, aus diesern Grunde bisweilen an Stelle der schwer löslichen Kamphersäure verwendet.

†Aniliaum camphoricum Kamphersaures verwentues. †Aniliaum camphoricum Kamphersaures Anilia C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub> (C<sub>0</sub>H<sub>5</sub>NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub> = 386 Zur Darstellung tragt man in 46,5 Th Anilia (für Blau), welche im Wassenbade erhntzt sind, 50 Th Camphoricure ein Sobald Auflösung der letzteren erfolgt ist, gresst man die Mischung in flache Gefasse und setzt sie in dunner Schicht medriger Temperatur aus,

worauf Krystallusation erfolgt
Krystallusche Massen, in 30 Th Wasser löslich, leicht löslich in Alkohol und in Aether, löslich auch in 10 Th Glycerin, diese Lösung kann mit dem gloichen Volumen Wasser verdunnt werden, ohne dass Ausscheidung oder Zersetzung erfolgt Chloroform und Schwefelkohlenstof lösen nur das Andin heraus, während krystallisirte Kamphersäure zuruckbleibt — Vor Licht geschitzt vorsichtig aufzubewahnen

In Gaben von 0,1—0,2 g als Antispasmodieum Als doss maxima pro die würden

1,0 g anzunehmen sem

## Acidum carbolicum.

1 + Acidum carbolicum (Austr Brit Germ U-St) Phénol (Gall), Phenolum (Helv) Phenylsäure. Phenylalkohol. Steinkohlen Kreosot Acide phénique. Phenic acid. Salicon Salicol C.H. OH. Mol. Gew. = 94.

Die Pieislisten der Diogisten führen folgonde wichtigeren Sorten auf 1 Acidum carbolic cryst Schm-P 35-37 2) Acidum carbolic cryst Schm-P 40-410, dieses Praparat heisst Phenolum absolutum, falls es in lose Krystalle gebracht ist 3) Acidum carbolic cryst Ph G III Schm -P 40-42° 4) Acidum carbolic cynthet Schm -P 40 bis 42° Ausserdem noch iche Karbolsame

Darstelling. Die Karbolshuie oder das "Phenol par excellence" bildet neben höheren Phenolen (Kresolen, Xylenolen etc.) den Hauptbestandtheil der zwischen 140 und 220° siedenden Fraktion des Steinkohlentheers Zur Abscheidung der Karbolsäure wird diese Fraktion mit Natronlauge behandelt, wodurch die Phenole in Lösung übergeführt werden, wahrend die Kohlenwasserstoffe ungelest bleiben. Aus der alkalischen Lösung werden die Phenole durch Ansauern mit Salzsaure abgeschieden 1) Von den homologen Phenolen trennt man sie dadurch, dass das Phenolgemisch mit zur völligen Auflösung wi zureichenden Mengen von Natronlauge behandelt wird. Unter diesen Umständen verbindet sich zuerst das Phenol (als stärkere Saure) mit dem Natronhydrat, die Kiesole und Xylenole bleiben ungelöst. Die weitere Reinigung des aus der alkalischen Libsung durch Süuren abgeschiedenen Phenolgemisches erfolgt durch wiederholte fraktionirio Destillation, durch Krystallisation mit nachfolgendem Abschleudern oder Abpressen der Krystalle

Die synthetische Karbolsäure wird in der Weise dargestellt, dass Benzol durch Emwirkung von Schwefelsbure zungehst in Benzelsulfesäure, und diese durch Schmelzen mit Kalihydrat in Phenolkalium

$$C_0H_0 + H_2SO_1 = H_0O + C_0H_0SO_3H$$
  
 $C_0H_0SO_0H + 3KOH = 3H_0O + C_0H_0OK + SO_0K_0$ 

übergeführt wird, aus der Lösung des letzteren wird auf Zusatz von Säuren Karbelsäure ausgefällt

Eigenschaften. Die reinste Karbolsäure ist die synthetisch gewonnene Sie stellt farblose, eigenartig riechendo Krystalle dar, schmilzt, völlig über Schwefelsäure ge trocknet, bei 42° C und medet bei 182-183°, die Dümpfe sind leicht entzundlich. Das spec Gew 1st bei 150 C=1086. Sie löst sich bei 150 C in 15 Th Wasser, sie löst sich ferner leicht in Alkohol, Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Glycerm, fetten und ätherischen Celen In Petrolather ist sie in der Kälte fast unlöslich, in der Wärme leichter

<sup>1)</sup> Die in diesem oder in einem späteren Stadium gewonnene Säure wurde früher als "Rohe Karbolsaure" bezeichnet

loslich In Substanz oder kone Lösung atzt sie Haut und Schleimhaute Unter dem Emfluss von Luft und Licht nimmt sie leicht löthliche Farbung an

Emige Pharmakopöen schieiben nicht vollig reine Kaibolsaure vor, sondein lassen mehr oder weniger kresolhaltige Prapaiate zu. Je mehr Kresole eine Karbolsaure enthält, deste mehr wird ihr Schnielzpunkt ernicdrigt, der Siedepunkt aber erhöht, und deste mehr sinkt die Löslichkeit in Wasser Dies Verhalten giebt Aufschluss darüber, welche Praparate die einzelnen l'harmakopoen vorlangen Es schreiben vor Biit Schm-P nicht unter 18.8° U-St Schm-P nicht unter 85°, löslich in etwa 15 Th Wassel Austr Schm-P 37-40°. loshch m ctwa 15 Th Wasser Germ Schm-

P 40 -420 Gall u Hely Schm -P 420 Die Karbolsking hat die For

Karbolshure (Phenol)

mel CaHrOH Mol-Gow == 94 Durch Aetzalkahon (KOH, NaOH), auch durch Ammoniak, wird Karbolsäuse unter Bildung von "Phenolaten" gelöst Metallen gegenüber spielt die Karbolsame die Rolle einer schwachen einbasischen Saule. Die von ihr sich ableitenden Salze heissen "Phenolete" und haben die Formel CallaOM - Roth gewordene Karbolsäure tauscht man entweder benn Drogisten um oder reungt sie durch Destillation aus Glasgefassen. Löst man roth gewordene Karbolsaure in Wasser, so lässt sich durch Filtration, welche den in Wasser unlöslichen Farb-

Prüfung. Diese kann sich beschranken auf die Prufung des ausseien Aussehens (Farblosigkeit), Abwesenheit unangenehmen Geruches, die Feststellung des Schmelzpunktes, wober die Substanz vorher fiber Schwefelshure zu trocknen ist, des Siedepunktes und der Löslichkeit in Wasser unter genauer Einhaltung der vorgeschriebenen Temperatur Allonfalls ware noch die völlige Flüchtigkeit beim Verbiennen nachzuweisen

Erkennung und Bestimmung. Die wasserige Lösung zeigt folgende Reaktionen 1) Mit wenig (!) Eisenchloridlösung versetzt nimmt sie blauviolette Farbung an, die durch Salvaune in Gelb übergeht (in der alkoholischen Lösung tritt die Violettfärbung erst nach dem Verdünnen mit Wasser auf) 2) Lässt man zu der ammoniakalischen Lösung unter Umschütteln Bromdampf zufliessen, so nimmt sie lasurblane Färbung au (Liebenmann) 3) Auf Zusatz von Millon's Reagens entsteht (in verdünnten Lösungen beim Erwärmen) hirschiothe Färbung 4) Duich Zusatz von Bromwasser im Ueberschuss entsteht krystal limischer Niederschlag von Tribromphenol CAFABTAOH

Die Bestimmung kann a) gewichtsanalytisch, b) maassanalytisch ausgeführt werden

A) Gewichts-analytisch Man versetzt die 0,1-0,2 Phenol enthaltende wässerige Lösung unter Umrühren mit frisch bereitetem Bromwasser bis zur deutlichen Gelbla bung und läset 4-5 Stunden zum Absetzen an einem kuhlen Orte stehen. Dann filtrit man durch ein gewogenes Filter, wäscht bis zur Neutrahtüt mit Wasser und trocknet bei 80°C Das erhaltene Gewicht gieht mit 0,2889 multiplicirt die vorhandene Karbolsaure an Das Resultat fällt ein wenig zu hoch aus, weil mit dem Tribromphenel stets etwas Tribromphenelsten CeHaBraOBr ausfällt Dieser Fehler kann jedoch in den meisten Fällen verinchlüssigt werden

stoff zunückhalt, eine farblose Losung erzielen

B Maass-analytisch Man bedarf folgender Lösungen a) 6,0 g reines getrock notes Kaltumbromid (KBr) werden in Wasser zu 1 Liter gelöst ß 1,67 g reines getrock notes Kaltumbromid (KBrO<sub>0</sub>) werden in Wasser zu 1 Liter gelöst ß 1,67 g reines getrock notes Kaltumbromid (KBrO<sub>0</sub>) werden in Wasser zu 1 Liter gelöst Mischt man von beiden Lösungen jo 50 ccm und stuert mit 5 ccm kone Sehwefelsaure an, so werden nich der Gleichung 5 KBr + KBrO<sub>0</sub> + 3H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = 3H<sub>3</sub>O + 3K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 3Br<sub>3</sub> = 0,240 g Brom in Freiheit gesetzt, welche nach der Gleichung C<sub>0</sub>H<sub>2</sub>OH + 3Br<sub>1</sub> = 3HBr + C<sub>0</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>3</sub>OH die Mengo von 0,047 g Phenol zu binden vermögen Man stellt zunächst den Wirkungswerth der Titrirlösungen fest, indem man 50 ccm Kaltumbromidlösung, 50 ccm Kaltumbromatiosung und 2 g reines Kaltumjodid vermischt, die Lösung mit 5 ccm kone Schwefelsäure anstuert und das ausgeschiedene Jod unter Zusatz von Starkelbsung mit ½10 Natriumthiosulfatlösung titrit 1 ccm ½10 Natriumthiosulfatlösung entspricht = 0,0127 g Jod oder 0,008 g Brom Man wird daher für obige Mengen (50 ccm KBr Lösung und 50 ccm KBrO<sub>8</sub>-Lösung) = 80 ccm ½10 Natriumthiosulfatlösung verbriuchen lösung verbrauchen

Zur Ausführung der Bestimmung stellt man sich eine Lösung dar, welche im Liter etwa I g des zu untereuchenden Phenols enthält. Hiervon bringt man 30-50 ccm in eine

ctwa 250 ccm fassende Flasche mit Glasstopfen, lässt 50 ccm Kalnumbromidlösung, 50 ccm Kahumbromatlosung zufhessen, mischt, giebt 5 ccm kone Schwefelsaure zu und mischt wiederum nach Aufsetzen des Glasstopfens Nach 15 Minuten fügt man 2 g Kahumpodich hinzu und titrirt das ausgeschiedene Jod unter Zusatz von Statischösung mit 1/10 Normal Natrumthrosulfatlosung Dieser Methode haftet die Fehlerquelle in Folge Bildung von Tribromphenolbrom nicht an [Broxums]

Beispiel Die Natrumthrosulfatlösung ist 1/10-normal 1 cem derselben, entspricht die 0,008 g Brom oder — da 6 Mol Brom (480) von 1 Mol Phenol (94) Leausprucht werden — 0,00156 g Phenol 50 cem Kahumbromidlösung — 50 cem Kahumbromatlösung — 2 g Kihumpodid — 5 cem kone Schwefels me brauchen zur Bindung des ausgeschiedenen Jods

= 30 ccm  $\frac{n}{10}$  Naturumthiosulfatlosung, d li 30 ccm  $\frac{n}{10}$  Naturumthiosulfatlösung binden

0,240 g Brom, welche mit 0,047 g Phenol in Reaktion zu treten vermögen
Angenommen, man hatte 50 ccm der verbereiteten Phenollösung 1 1000 (s oben)
mit 50 ccm Kaliumbromidlösung, 50 ccm Kaliumbromatlösung gemischt und 2 g Kalium
jodid hinzugefugt und mit 5 ccm kone Schwefelsäuse angestuert. Nach Zusatz von otwas Starkclosung sollen 7,5 ccm  $\frac{n}{10}$ -Naturumthrosulfat bis zur einmetenden Faublesigkeit vorbraucht werden. Es ist also one der 7,5 com  $\frac{n}{10}$  Naturumthrosulfat entsprechende Mongo Brom nicht an Phenol gebunden worden Ware genau alles Brom verbraucht worden, so wurde dies eine absolute Menge von 0,047 g Phenol unzeigen. Den 7,5 com n Natioum throsulfatlosung enispiechen aber 0,06 g Brom oder  $(7.5\times0.00156\ \mathrm{g})=0.0117\ \mathrm{g}$  Phonol Die zur Bestmmung benutzten 50 een Phenollosung enthalten daher 0,047 g mmus 0,0117  $\wp=0.0353\ \mathrm{g}$  Phenol In dem ganzen Liter Phenollosung wirden daher  $20\times0.0353-0.706\ \mathrm{g}$  Phenol enthalten sein, und da 1 g des Phenolpraparats zu 1000 ccm aufgelöst worden wir so enthalte das ursprungliche Phenolpraparat 70 6 Proc Phenol

Karbolsaure-Bestimmung in Verbandstorien Man blingt 10 g omer Duichschurttsprobe in einen 1/s-Liter-Kolben, übergresst mit 400 ccm heissem destilln em Wasser, extrahert durch havinges Umschutteln und fullt nach dem Erkalten auf 500 cam audieser Losung bringt man ber 5 proc Verbandstoff - 50 com, ber 10 proc - 25 ccm in cin Glasstopfen Gefäss von 1/4 I, fugt je 50 ccm Kahunbromid- und Kahumbromathisung, se wie 5 ccm kone Schwefelsaure hinzu und lasst die Mischung nach dem Umschwenken 15 Mi nuten verschlossen stehen. Hierauf setzt man 10 cm Kahumjodidlüsung 1. 10 hinzu und titint das ausgeschiedene Jod mit 1/10-Nathumthicsulfatiosung — Zieht man für jeden verbrauchten cem 1/10-Natriumthussuliarlo-ung 0,00156 g von 0,047 g ab, so bedoutet der verbleibende Rest die Menge Phenel, welche in den angewendeten eem Phenellösung von handen 1st

Zum Nachweis des Phenol in Leichentheilen, Hain etc destillit man diese nach dem Ansauern mit Weinsaufe im Wasseldumpfstiom ab Das Destillat wild mit Aether nusgeschuttelt, das nach dem fierwilligen Verdunsten des letzteien hinterkleibende Phenol wird uber Schwefelsame getrocknet und gewogen. Oder man bestimmt, talls Tänimssbasen aus geschlossen sind, das Phenol im Destillate maassanalytisch nach B - Eindet man in Leichen theilen Karbolsame in geningen Mengen, so daif man nicht ausen Acht lassen, das-Phenole sich stets bei der Faulniss von Erweiss (Fleisch) bilden, dass also diese geringen Mengen ebensogut lediglich durch Funlaiss entstanden sein können

Aufbewahrung. Vor Licht geschutzt, vorsichtig (Aust: Germ Hely)

Anwendung Karbolsanie wirkt faulnisswiding, gährungshemmend. In Substanz oder kone Lösung atzt sie Haut und Schleimhäute stark. Die benroffenen Parthieen werden weiss, unempfindlich und stossen sich später wie Brandschorfe ab. Innerligh ber abnormen Gahrungserscheinungen im Magen und Darm, bei Diabetes in Lösing oder Pillen. Glösste Emzelgabe 0,1 g, grosste Tagesgabe 0,5 g (Austi Geim Helv) Acusserlich in den mannigfachsten Formen bei der Wundbehandlung. Als Verbandwasser die 8 procentige, zur Desinfektion der Hande und Instrumente 5 procentige wässerige Losung Lösungen in Och sind weng with am - Ist zufällig kone Karbolsaure auf die Haut gelangt, so wischt man sie zunachst mit einem Stuck Filtigrapier oder dergl trocken weg, und wüscht als dann die Stelle mit Alkohol nach

Karbolsdure ist innerlich genommen ein heftiges Gift, wirkt auf das Centralnerven system und todtet durch Respirationslähmung Intoxikationen konnen auch durch Resort tion von Wundflichen oder Schleimhauten aus erfolgen. Die Ausscheidung eifolgt zumeist als Phonylschwefelshure CallaSO,H Der Harn nimmt tintenartige Farbung an Gegen mittel bei Kaibelsaureveigiftung sind Zuckerkalk oder Natriumsulfat

Technisch. Bei der Fabrikation der Daimsaiten, des Leimes, der Saheylsaure. vieler Faibstoffe und anderer organischen Praparate (Pikrinsaure) benutzt

Il +Acidum carbolicum liquefactum (Austr Brit Germ) Phenolum liquefactum (Helv) Verflüssigte oder zerflossene Karbolsaure Eine Recepturerleichterung, welche durch Vermischen von geschmolzener Karbolsaure mit etwa 10 Proc Wasser dar gestellt wild Es schieden vor 1 Th Wasser auf 10 Th Karbolsanie Austr Geim Brit 1 Th Wasser auf 9 Th Karbolsäure Hely Farblose oder gelblich-rothliche Flüssig keit Spec Gew 1,064-1,067 (Biit) bez 1,068-1,069 (Germ) Feststellung des Gehaltes an Phenol kann gewichts oder manssanalytisch eifolgen s oben Empirisch in folgender Weise 10 ccm dürfen, nach Zusatz von 2,3 ccm Wasser, nicht bleibend getrubt weiden, sollen aber nach weiterem Zusatz von 8-10 Tropten Wasser, eine trube Mischung geben, welche mit nicht weniger als 185 und mit nicht nicht als 140 com Wasser eine Llare Flussigkeit geben muss Die zu verwendenden Flüssigkeiten mussen durchweg eine Temperatur von 15º C haben (Zeigt au, dass der Phenolgehalt des Praparates richtig und dass das zur Herstellung benutzte Phenol nicht kiesolhaltig ist)

Die Verflüssigung bez das Flüssigbleiben beruht auf der Bildung eines Hydrates CoHoOH + 1/cHoO Vorsichtig aufzubewahren (Austr Geim Hely) Unter 100 kann theilweises Eistalien der Flussigkeit erfolgen

III + Acidum carbolicum crudum Rohe Karbolsaure Da die unter diesem Namen ım Handel befindlichen Rohprodukte zur Zeit nicht Phenel, sondern Kresel als wirksamen Bestandtheil enthalten, so verel man hierüber unter Kresolum

IV. Karbolwasser Zum Desinfichen der Instrumente etc benutzt man 5 procentige, zur Desinfektion von Wunden bez als Verbandwassei Spiecentige Losungen Das Karbel wasser der Pharmakopsen ist von verschiedener Staike Austi u Germ Aqua carbo lisata = 3 Proc Hely Aqua phenolata = 5 Proc Gall Soluté d'aorde phénique a) zum innerlichen Gebrauch 0,1 Proc. b) zum äusseilichen Gebrauch = 2 Proc

Antiopidemicum universale, Mutala's Karbolshule 3 Tropfen, Essignther 10 Tropfen, Wasser 180,0 (HAGER)

Carbolised resin Filmsom a (zahnazzti Specialität), 100 Kopallack mit 30 Kai bolsame Karbolshure-Pastillen, Radlmann's D R P 44 528 Kryet Karbolsaure 9 Th, Borsaule 1 Th worden zu Pastillen verarbeitet Nach einem neueren Patent sollen Carbol säuredämpfe über erwärmte Bersäure gelentet werden. Die verdichteten Dampfe werden zu Pastallen verarbeatet

Karbolsiuse Pastillen, Salzmann's Man schmilzt 95 Th Karbolsiure, mischt 5 Th

gepulverte Steamsene darunter, mut bis zum Erkalten und formt die Masse in Pastillen
Phenolsalyl-Christiams Karbolsäure 9,0, Salicylsaure 1,0, Milchsäule 2,0, Menthol
0,1 Die zusammengeschmolzene Masse löst sich in 25 Th Wasser, leichter in Glycerin
Vulneral Grundmann (Vorschrift des Fabrikanten)) Tinet Benzoës comp Tinet
Myrihae ää 75,0, Ungt Paraffin, Ungt Vaselin comp ää 300,0, Ceiati Cetacei, Lanolini ää 100,0, Acidi borne, Zinci oxydati ää 40,0, Acidi carbolici 12,5, Inq Alamini acetiei, Camphorae na 7,5, Adipis 360,0

Acotum carbolisatum karbol-Raucheressig Rp Acidi carbellei 5,0 Aquae Colculenais 90,0 Aceli 60/6 20-80 g werden auf Tellern durch schwackes Er wilrinen voidunstat

> Acetum carbolisatum (Lrainzb) Rp Audi carbolici 4,0 Acota 98 0

Acotum hygienicum Antlseptischer Gesundhertsessig von Apotheker Dr Korp Strassburg Rp Acida carbolica pura 10,0

Acida salleylici Acidi acettel glacialis 6,0 Vinaigre de Bully 100,0 Monthol

Nach Karlstuher Ortsgesundheitsrath einen 2pro centige Lösung von Thymol in Alkohol und verperdunnter Fssigsaure

Acidum carbolloum camphoratum	Golstina carbolisata. [Dist M]
Rp Acidi carbolici 10,0 Camphorae 30,0	Rp Gelatinge albae 80,0 Aguse 64,0
Unter schwachem Erwärmen zusammenzureiben	Quellen lassen, im Dampfhade erhitzen, zusetzen
Durchsichtige "farblose, später rüthliche Masse,	Glyoerini 5,0
sp G 0,99 Gegon Wundrose [Schewelow]	Acidi carbolici 1,0
Acidum aceticum carbolisatum	CE . M. L.PAL
Karbol-Essigsäure	Clyceritum Acidi carbolici (U St)
Rp Acidi carbolici 10,0	Hp Acidi carbolici 20,0
Acida acetica diluti (30%) 85,0	Glycermi 80,0
Ole: Eucalypti 5,0	Glycorinum Acidi carbolici (Brit)
Zum Räuchern in Krankenzimmern	besteht aus 1 Gow Th Carbols aure it 4 Vol Glycolin
Acther carbolisatus	
Rp Acidi carbolici 0,5	Linimentum carbolisatum
Actheris 50,0	Rp Acidi carbolici 1,—2,0
Zum Einblasen bei Katarrh der Tuba Eustachit	Olei Olivarum Aquae caleis 55 50,0
Aqua dentifricia carbolizata	Gogen Wundsein der Kinden
Rp Amdi carbolici 2,0	200
Tincturae Quillajae 20,0	Liquor antipityrismaticus Levaire
Olei Menthas pip gtt VIII	Rp Acidi carbolica 8,0
Aquae destillatae 180,0 Karbol-Mundwasser, gegen Caries	Acida acetloi diluti 800,0
	Damit getränkte Kompresson auf die kopigund-
Bacilli Acidi carbolici (Nasenbougies)	stellon aufzulegen
Rp Acidi carbolici 2,0 Glycerini 80,	Idenor injectorius Ingran
Massae Gelatinge sibae 55,0	Rp Acidi carbolici 5,0
Aquae 5,0	Aquae destillatae 195,0
fiant bacilli No 15	Zum Ausspritzen von Wunden
Balsamum otalgicum	VII and I am a More was a
Ohren-Balsam	Liquor antisepticus Municipa
Rp Acidi carbohel liquefacti gtt X Ole: Succini rectificati gtt V	Rp Acidi onrbolici purl 5,0 Acidi acetici diluti 60.0
Olei Succini rectificati gtt V Olei Hyoscyami 5,0	Camphorae 40,0
Olei Ohvarum 80,0	Spiritus Vint 500,0
Bel Ohrenzwang, Ohrengeschwür täglich 1-2 mai	The second secon
8-4 Tropien in den Gehörgang zu träuleln	Liquor antiseptions Priving
Candelne carbolisatae	Rp Acidi carbolici puri 10,0 Aquae destillatae 800,0
Karbol-Kerzchen	Bromi 5,0
Rp Carbonia Thise 830,0	Wird ausserlich angewendet gegen Biss und Silch
Solutionis Kalii nitrici 50,0 1000,0 Tragacanthae pulvoratae 20,0	giftiger Thiere, gegen Leichengift Inverlich
Acidi carbolici 100,0	globt man die Flüssigkelt mit Catochusirup
Olei Wintergreen 1,0	gegen Cholera Rp Liqueris antiseptici Pennesii 25,0
Die mit der Salpeterlösung getränkte Kohle wird getrocknet, dasauf mit den fibrigen Substanzen	Tincturae Catechu 15,0
gemischt und die Mischung mit Tinganthichleim.	Sirupi simplicia 150,0
der 2 Proc Kalisaipeter enthält, zur Masse an-	1/2 stündlich einen halben Esslöffel
gestossen, [Dret M]	Liquor inhalatorius varbolisatus Rozus
Collemplastrum carbolisatum (Diet M)	Rp Acidi carboligi
Rp Massae Collemplastri 800.0	Spiritus diluti kā 1,0
Rhizom Iridas ply M /50 80,0	Tincturae Jodi 0,5
Sandarac, plv 20,0	Glycerini
Acidi carbolici 66,0 Olei resinae 16,0	Aquao destilintao na 3,6
Aether 150,0	25-50 Tropien auf 1-2 Essiffel voll Wasser /um- Zerstituben bes Inhaliren
Bereitung a Collemplastrum	many base (1974) abritabile 4 460
Collodium Acidi carholici	Lotio earbolica [Hutohikson]
Rp Acidi carbolici cryst	Rp Acidi carbolici 2,0
Collodii an 5.0	Glycerini Spiritus 25,0
Sehr atzende Masse, auf Baumwolle in den schmer-	Aquae 170,0
sonden caridsen Zahn zu bringen	· ·
Emplastrum carbolisatum	Mixtura Acidi carbolici.
[FINTSCHOVIUS]  Rp Cerae albae 4.0	Bp. Acidi carbollei puri 1,0 (i)
Rp Gerae albae 4,0 Colophoni	Aquae destillatae 200,0 Mucilaginis Gummi Arabici 50.0
Olel Olivarum an 2,0	Zweistlindlich einen Essiöffel bei Kussenlicher An-
Acida carholica 5.0	wendung von Aqua phenylata (bei den Poolten
Auf Leinward gestrichen bei Lupus	vom Eruptionsstadium an)

Mixtura antidiabotica - Essenia Pulvis Talci cum Acido carbolico (Lassar) Talei veneti 50.0 Rp Acidi carbolica 6,0 Aquae destallatae 150.0 Acidi carbolica 2.0 Aquae Menthas pip 500 Sano carbolisatus (Karbol-Serie) Bei Diabetes 2-4 mai täglich 1 Theoloffel Rp a) Saponis steaming ply 75.0 Oloum crimale (Lassan) 25,0 Acidi carbolici LASSAR'S Karbol-Haardl Mischen und in Formen presson (Diet. M.) Zum Acidi carbolici Waschen der Hände für Arzte 25procentig! Olei Olivarum Olei Bergamottae gtt XXX Rp b) Saponis medicati 100,0 Acidi carbolica 6,0-10,0 Ect Pityringis capitle and Konfekzem Mischen und in Formen pressen, 5-10procentig! Olfactorium anticatarrholeum Hagus Rp Acidi carbolici puri Sano carbolisatus mollis 5 Proc Spiritus Vini 55 10.0 Karbol-Kaliseife Liquoris Ammonil caustici 12,0 Saponis kalini 285.0 Aquae destillatae 20.0 Acidi carbolica 15.0 50 Gramm - Flaschen mit weiter Oeffnung werden Olci Bergamottas 5,0 zu 1/2 mit vorstehender Mischung beschickt und Olei Citronellae 0.5 dann mit einem solchen Bausche Bnumwolle ge Inlit, dass dieser die Plüssigkeit gerade aufsnugt Sebum carbolisatum 2 Proc. Bol beginnendem Schnupfen, Stockschnupfen, Karbol-Talg 2Proc chronischem Katarch und anderen katarchalischen Sobi benzoinsti 28,0 Leiden häufig zu ricchen Acida carbolica Pasta onibolica Lister. Spiritus carbolisatus desinfectorius Acidi enrholici 5,0 Rp Acidi carbolici Olei Olivarum 60,0 Olei Citroneline Cretae praeparatae q s Olei Sassafras Eā 1,0 fint panta molils Zwischen Calleo auf Wunden Spiritus diluti 980,0 zu legen Piluine Acidi carbolici. Spiritus phenylatus contra tiness Acidi carbolici puri 5,0 Mottenspiritus Unguenti Glycerini 10,0 Acidi carbolici 10,0 Phizomatis Calami 50 Olei Caryophyllorum Radicis Althuene q s Olei Citra At a pitulae 200 Camphorae S Taglich viermal sine (spliter zwei bis drei [1]) Spinitus (90 Proc ) 500,0 Pillen (bei verschiedenen Hautkrankheiten, Pru Suppositoria Acidi enrholici (But) titus universalis und pudendi) Jede Pille ent Bp Acidi carbolici 0.8 halt 0.925 g Karbolsaure Cerno albae 1,6 Pliulae contra prunitum Henrel Olei Cacao 10,0 Acidi carbolici 6,0 fiant suppositoria No 12 Unguenti Glycerlui Pulveris Radicis Althreac an q s Unguentum Acidi carbolici Acidi carbolici f nilulae 100 1.0 B Preimal täglich anfangs zwei, später diei Pillen Unguenti cerei 25,0 Vorsicht! Jede Pille enthält 0,08 g Karbolskure Unguentum carbolisatum (Erganzb) Pulvis dentifricins carbolisatus Karbol-Salbe Karbol-Zahnpulver Acidı carbolici 5,0 Rp Acidi carbolici lilius sigibA 95,0 Ossis Sopiae pulv Uniter Erwärmen aufzulösen Rhiz Iridis Florentinae aa 7,25 Olol Caryophyllorum gtt III Unguentum coutra permiones (Lassan) Calcil carbonici 85,0 Acidi carbolici Vasclini Pulyle desinfectorius Mac Dougall Unguenti Plumbi az 10,0 Rp Acidi embolici Olei Amygdalarum 5,0 Calcarine hydratae pulverese Ani offene Frostbeulen aufzulegen NE 150,0 Magnesiae sulfuresae Zum Verbinden und Einstreuen schlecht eiternder Unguentum contra perniones - Rothe Wunden, zur Desiniektion der Nachtstähle Acıdi carbolici 1,0 Rp Pulvis divinus purus Magnant Pere Tincturae Jodi Acidi tanniel lin 3,0 Rp Gypsi usti Unguenti cerei 30,0 Calcariae hydratae IK 50,0 Aluminis pulverati 25.0 Unguentum diachylon carbolisatum - Lassah

9,5

Rp Emplastri Lithargyrl simpl.

Bel juckender brennender Haut, Pruritus vaginac

BA 50 0

2,0

Vaselini flavi

Acidi carbolici

Acidi carbolici

Frontstellen etc

Jum Verbande und Einstreuen in brandige, pro-

fuse eiternde, oaneross Wunden, mit Wasser ge-

mischt zum Bestreichen der Hautausschläge,

Vinaigre phénique (	Gall)
Acidi carbohel	10,0
Acida acetica dal (30%)	0,888
Aquae	657,0

### Linimentum centra scablem bestiarum

Vet Acidi carbolici 10.0 Olei Raparum 150,0 50,0 Petroles 20,0 Tinctura Aloes

Täglich werden die rändigen Hautstellen einmal sanft eingerieben Bei Schafen und Jagdhunden wendet man eine wässige Tiüssigkeit an

Vet Ro Roragia 50,0 100,0 Saponis domestica 5000.0 Agune 100,0 Acidi carbolici 50,0 Olci Terebinthinae 200,0 Spiritus Vini

Mit der gut durchgeschüttelten Flüssigkeit werden die räudigen Stellen täglich einmal mit Hilfe einer Bürste berieben oder benetzt

### Liquor antiparonychicus

Tot. Mankewasser Aquae vulnerariae vinosae Tincturae Benzoës Tincturae Alocs Tincturae Armicae AA 50 0 Acidi carholici 5,0

Von dieser Flüssigkeit wird den Leinmehlumschlägen bei bösartiger Mauke beigemischt Boi gutartiger Manke macht min aus Mehl einen dünnflüssigen Brei, versetzt diesen mit 1/2 Volum des Maukewassers und wendet das Gemisch als Pinselung an

#### Yet. Oleum carbolisatum Rp Acida carbolici 5.0 Olei Lini 100.0

Zum Bestreichen offener Stellen und eiternder Wunden

### **Pockenlecke**

Yet für Schweine  $\mathbf{R}\mathbf{p}$ Natri nitrici crudi Matri sulfurica **55** 100,0 Fructus Anisi Radicia Leguiritiae 25,0 Fannae secalinae 100,0 Acidi carbolica 8.0 Spiritus Vini 15.0

8 Täglich dreimal einen Eastöffel voll zu geben Bösartige Pocken sind mit folgendem Liniment zu beninseln

## Peckenliniment

Yet für Schweine

RpOles Taris Vitellum ovorum duorum Acidi carbolica 2,0

Fiat emulsio

### Net Unguentum contra scabiom bestlarum

Sebi taurını Adips suille Colophonia a4 50.0 Acidi carbolici 50 Petrole: Italici 20.0

### War z'sche concentrirte Lange gegen Rande

der Schafe Rο Natrii carbonici crudi 500.0 Aquae calidae 1000,0 Acidi carbolici 200.0 Old animalis aetherd 50,0 Olycenni 250.0 Ammonii chlorati 100.0 a p saupA nd 3 Liter

Zum Gebrauch wird diese Mischung mit 30 Latun warmem Wasser verdünnt und auf die r'indigen Stellen alle 3 Tage eingebürstet Sollen Bäder angewendet werden, so werden 8 Liter der koncontrirten WALF'schen Lauge mit 100-120 liter Wasser verdünnt und die Schafe darm jeden fünften Tag gebadet. Man hitte sich, dass von der Flüssigkeit den Thieren in die Augen kommo

## Haschung bol Klauenseache

der Wiederkauer

Vet Aluminis crudi 50.0 Aquae calidae 1000.0 Acidi carbolici 10.0 Aceti pyrolignosi endd 5000

Andangs wird diese Flüssigkeit mit einem gleichen Volum Wasser verdinnt, spliter unverdinnt angewendet

ãã 50.0

6,0

Vet R Cupri sulfurior crudi 25,0 20,0 Ferri sulfario crudi Gallarum subtile pulveratarum 15,0 Adusa 1000.0 Acidi carbolici 10,0

**l**et ĮП Acidi nitrlei ciudi Acidi pyrolignosi crudi 500,0 Acidi carbolici 15,0 Aquae communis 1500,0

Acidi carbolici

Vet Hufschmlere Rp Lapolini Olci Rapae Schl

V Karbolsaure-Verbandstoffe Die Vorschriften zur Heistellung von Karbolsäure-Verbandstoffen sind ansserordentlich zahlreich. Im Nachstehenden geben wir lediglich die wichtigeren wieder

Gossypium carbolisatum Karbol-Watte a) Engunzh Verflüssigle Karbol-saure (von 90 Proc.) 60 Th., Weingeist (90 Proc.) 1800 Th. Mit dieser Lösung trünkt man 1000 Th entfettete Baumwolle Nachdem man durch Druck die gleichmässige Ver theilung der Flüssigkeit in der Baumwolle bewirkt hat, lässt man diese 24 Stunden in einem bedeckten Gefässe stehen und trocknet endlich bei Zimmertemperatur etwa 5 Proc Karbolsäure

b) Gall Man bereutet eine Lösung aus Karbolsäure 1 kg, Weingeist 18,5 kg, Larchenterpentin 500 g Mit dieser Lösung tränkt man entfettete Watte und presst diese sowert ab, doss 1 kg Watto = 1,65 kg Flussigkert zuruckhalt, also im Ganzen 2,65 kg wiegt Enthalt etwa 10 Proc Karbolsaure

Karbol-Mull Karbol Gaze Tela carbolisata a) Erganzh Mit einer Lisung von 120 Th verflusagter Karbolsaure (90 Proc ) in 1000 Th Weingerst trankt man 1000 Th entfetteten Mull oder entfettete Gaze — Nachdem durch Druck die gleich massige Vertheilung der Flussigkeit in dem Gewebe bewirkt ist, wird dieses bei Zimmer temperatur getrocknet Enthält etwa 10 Proc Karbolsaure

b) Gall Wird in genau der nämlichen Weise bereitet wie die vorstellend behan

delte Karbolshure-Watte der Gall

1 Th Karbolsaue wild mit 5 Th Haiz und 7 Th Paraffin c) Nach Lister zusammengeschmolzen, in die heisse Mischung wird Gaze getaucht, welche darauf zwischen zwei erwärmten Metallplatten hindurchgeprosst wird Enthalt etwa 6-7 Proc Karbolsaure

d) Nach Bruss In 2500 ccm einer Lösung von 100,0 g Karbolsaure, 400,0 g Kolo phonium, 40,0 g Riemusöl in 2000 ccm Weingeist wird 1 kg (az 25 m) Mull oder Gaze eingetaucht, mit den Handen gleichmassig durchgearbeitet und schliesslich horizontal zum Trocknen nusgespannt

Karbol-Jute a) Unfixirt (10 proc) Karbolsaure 150,0, Weingeist 1000,0, destil lites Wasser 350,0, gebleichte Jute 1 kg b) Fixirt (10 proc) Karbolsaure 100,0, Kolo phonium 200, Weingeist 1100,0, Glycerin 500 c) Nasso Jute Duich Einlegen von Jute

in eine Sproc ölige Karbolsau elösing und darauffolgendes Abpressen
Catgut nach Lister In eine Mischung von 1 Th Chiorisaire, 4000 Th Wasser
und 200 Th Karbolsaure wird unmittelbar nach der Bereitung so viel Catgut gelegt, als Karbolsäure in der Mischung vorhanden ist, nach 48 Stunden wird es herausgenommen Nach dem Trocknen wird es entweder auf eine Spule straff aufgewickelt, oder in einer 20 proc öligen Karbelsäurelösung aufbewahrt

Antiseptische Selde zum Nahen wird durch einstundiges Kochen in einer Spice

wassengen Lösung von Karbolsäure dargestellt

†Kaliumphenylat, Kahum phenylicum seu carbolicum C<sub>0</sub>H<sub>3</sub>OK — 182 In trock nem Zustande zu erhalten durch Eintragen von 39 Th metall Kalium in 94 Th Phenol nem Zustande zu erhalten durch Eintragen von 39 Th metall Kalum in 94 Th Phenol in einer Wasserstoffatmosphare unter Erwärmen Faiblose krystallinische (faserige) Stucke, welche bald oberflächlich roth werden Hygroskopisch Vorsichtig, vor Licht ge schützt, aufbewahren Eine wässerige Lösung, welche rund 50°/0 Collis OK enthält, wird erhalten durch Auflösen 100 Th Phenol in 175 Th Kahlauge von 1,33–1,384 spec Gew †Natitumphenylat Natrium phenylicum seu carbolicum Collis ONa = 116 Wie das vorige durch Einwirkung von 23 Th metall Nutrium auf 94 Th Karbolsaure Eine Auflösung von 100 Th Phenol in 130 Th Natronlange von 1,33–1,334 spec Gew †14Th Wasser enthält rund 50 Proc Collis ONa †Phénol sodé dissous (Gall) Audi carbolici 70,0 g, Liq Natru caustici (1,332 spec Gew) 100,0 g, Aquae q s ad 1 Liter Enthält rund 10 Proc Natrumphenylat †Ammonium phenylat. Collo ONE Durch Einleiten von trocknem Ammoniak in Phenol zu erhalten. Weisses, sublimirbares Pulver Eine Lösung von 100 Th Phenol in 180 Th Ammoniakflüssigheit (0,960) enthält rund 40 Proc Collis ONH,

## Acidum carbonicum

l. Acidum carbonicum Kohlensäure(anhydrid) Kohlendioxyd Acide carbonique Carbonic acid CO2 = 44 Farbloses, nicht brennbares, Verbrennung und Athmung nicht unterhaltendes Gas von säuerlich-stechendem Geruch und Geschmack Rothet in feuchtem Zustande volübergehond Lackmus Es ist 1,52 mal schwerer als Luft Bei 00 C und 760 mm B wiegen 1000 ccm = 19781 g oder 1 g ist = 505 52 ccm In Wasser ist es siemlich löslich 1 Vol Wasser löst unter gewöhnlichem Druck bei 0° = 1 796 Vol, ber 50 = 1,45 Vol, ber 100 = 1,18 Vol, ber 150 = 1 002 Vol, ber 200 = 0 901 Vol Kohlensäure Durch Kochen kann die gesammte Kohlensdure aus der wässerigen Lösing vertrueben werden. In Alkehol, ferner in Benzin und anderen Kohlenwasserstoffen ist die Kohlensäule wosentlich leichter löslich als in Wasser

Bei 0° kann sie durch einen Druck von 30 Atmosphären zu flüssiger Kohlensaure kondensirt werden. Diese siedet bei -78° und erzeugt beim freiwilligen Verdunsten so intensive Kälte, dass ein Theil zu fester Kohlensäure, schneeartigen Massen erstarrt

Darstellung a) der gasförmigen Kohlensäure Die für analytische und andere Abnhehen Zwecke erforderlichen kleineren Mengen Kohlensaure erzeugt man durch Einwirkung von verdunnten Sluren auf Karbonste in einem Kipp'schen oder diesem ähnlichen Apparate (s Acidum sulfhydricum) Am zweckmässigsten verwendet man weissen Maimor (100 Th.) und 15 procentige Salzsaure (500 Th.) Das entwickelte Gas wird zu seiner Reinigung durch Wasser oder dunne Sodalösung geleitet, soll es getroeknet werden, so kann dies durch Calciumchlorid, kone Schwefelsaure oder glasige Phosphorsäure geschehen Grauer und schwarzer Marmor, sowie Kreide, liefern beim Zeisetzen mit Säuren ein übel riechendes Kohlensauregas Benutzt man Kombinationen von Kreide oder Magnesit oder Dolomit mit verdunnter Schwefelsaure, so ist die Zersetzung der Karbonate durch häufiges Umschutteln der Mischung zu befördern Ueber Reinigung der Kohlensaure s bei Aquae minerales

b) Von flussiger Kohlensäure Die gegenwärtig in Deutschland von rund 80 Fabriken geubte Fabrikation bezweckt die Verwerthung der dem Erdboden freiwillig entströmenden, ferner derjenigen Kohlensaure, welche in Heizgasen, in den Gasen der Kalle öfen ete enthalten ist

Da, wo dem Erdboden reine Kohlenshure freiwillig entströmt (Mofetten), fängt man sie in Gasometern auf und führt sie durch Kompumiren in den flussigen Zustand

iber Aus Heizgasen u dergl gewinnt man sie wie folgt

Die kohlensäurehaltigen Gase werden zunächst durch Wasser gewaschen, alsdann in den unteren Theil eines Thurmes eingeleitet, wo ihnen von oben — durch Cascaden-Einrichtung vertheilt — Natriumkarbonatlösung entgegenrieselt — Diese bindet die Kohlensäure zu Natriumbikarbonat — Hat die Lauge genugend Kohlensäure aufgenommen, so scheidet man entweder das Natriumbikarbonat in festem Zustande ab und treibt die Hällfte der Rohlensaure durch Glühen aus, 2NaHCO<sub>2</sub> — H<sub>2</sub>O + Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> + CO<sub>2</sub>, oder — neuerdings—man erhitzt die Bikarbonat-Laugen, wobei gleichfalls Rückbildung von Natriumkarbonat und Abspaltung von Kohlensäure erfolgt. Das regenerierte Natriumkarbonat geht in den Betrieb zurück, die entwickelte Kohlensäure aber wird durch Filter von Kohle und Watto flitarit, durch Calciumchlorid entwässert und schließlich in Cylinder aus Eisen bezw Stahl gepumpt, in denen durch einen Druck von 30 Atmosphären bei 0° die Verflüssigung erfolgt.

c) Von fester Kohlensäure Um aus flüssiger Kohlensäure feste darzustellen, legt man eine völlig gefullte Kohlensäure-Flasche horizontal auf einen Book, eine micht völlig gefullte Flasche bringt man — die Oeffnung nach unten — in so stark genoigte Lage, dass die Flussigkeit im Innern der Flasche über dem Ausflüssventil steht Als dann bindet man einen Beutel von lockerem Wollgewebe vor das Ausflüssventil und öffnet dieses für kurze Zeit. Es wird nun aus der Flasche ein dünner Strahl flüssigen Kohlensaure in den Beutel getrieben, ein Theil derselben vergast und verwandelt den übrigen Theil in feste Kohlensäure

Wurde man die Flasche aufrecht stehen lassen, so wurde beim Ooffnen des Hahnes die Kohlensäure ledigheh in Gasform austreten Es wirde — da unter diesen Umständen flussige Kohlensäure nicht die Flasche verlässt — auch feste Kohlensäure nicht entstehen Hatte man nehtig operart, so findet sich in dem Beutel ein lockerer Schnes von fosten Kohlensaure, welcher an der Luft, ohne zu schmelzen, allmählich vergast Bringt man diesen Schnes durch Presson in kompakte Stücke, so kann man diese, besonders wenn sie in wollene Tucher eingeschlagen worden, mehrere Stunden konserviren

Flüssige Kohlensäure ist eine fast farblose Flüssigkeit, welche bei —78° siedet, bei —58° aber fest wird. Der kritische Punkt für die Verslüssigung ist +31°, die ober halb dieser Temperatur ist selbst hei noch so grosser Steigerung des Druckes eine Verslüssigung nicht möglich — Der Druck, welchen die slüssige Kohlensäure ausübt, ist bis 31° (die his zum kritischen Punkte) lediglich abhangig von der Temperatur. Er beträgt bei +5° = 40.5, bei +20° = 58.5, bei +30° = 78 Atmosphären. Ueber 31° hinaus ist der Druck sowohl von der Temperatur, wie von dem Grade der Füllung abhängig. Bei einer bestimmten, gleichbleibenden Füllung betrug er z. B. bei 105° = 775, bei 143.5° = 985 und bei 161° = 1100 Atmosphären. Aus dem Vorstchenden eigiebl sich, dass es gefährlich ist, Flaschen mit slüssiger Kohlensäure über +31° hinaus zu erwärmen, dass man vielmehr dafür Sorge zu tragen hat, dass die Temperatur der Flaschen die mittlere Wärme von 15—20° nicht überschreitet

Die Versendung der flüssigen Kohlensäure erfolgt in Flaschen aus Eisen (Stahl), welche amtlich auf einen Druck von 250 Atmosphären geprüft worden sind, diese Prüfung ist alle 8 Jahre zu wiederholen. Für die Lagerung ete solcher Flaschen existiren besondere Verordnungen, mit denen man sich genau vertraut zu machen hat. Vergl Pharm Kalender, 1896. Jahrbuch S LXXXVI

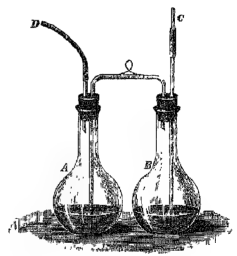
In den letzten Jahren sind wiederholt Explosionen solcher Flaschen erfolgt. In einigen Fällen wurde festgestellt, dass die Flaschen in Folge margelhaften Ausglibens nicht zäh genug waren, in anderen Fallen scheint die Ursache darin bestanden zu haben. dass die Wandungen der Flaschen durch die Kohlensaure (bei Gegenwart von Wasser und Glveerin) angegriffen wurden. Sehr bequem für den Gebrauch der flüssigen Kohlensaure ist die Einrichtung der Reducirventile, welche es ermöglichen, dass man die Kohlen säure mit einem verminderten, beliebig abzustufenden Drucke ausströmen lassen kann Vergl auch unter Aquae minerales

Feste Kohlenshure in Schneeform hat ein geringeres spec Gewicht als Wasser. durch Komprimiren kann das spec Gewicht bis auf 1,5 erhöht werden --- Will man die feste Kohlensäure zur Kalteerzeugung benutzen, so bringt man sie im schneeförmigen Zustande in eine Porzellanschale, feuchtet sie mit Aether an, bringt in diese Mischung die abzukühlenden Gefässe und deckt das Ganze mit wollenen Tüchern zu Die Temperatur sinkt his auf -80°

Analyse Man erkennt die Kohlensaure in freiem Zustande daran, dass sie beim Einleiten in klares Kalkwasser oder Barytwasser weisse Niederschläge von Calciumkarbonat bez Baryumkarbonat cizeugt, welche sich in verdünnten Sauren (HCI) unter Aufbigisen lösen. Die Salze der Kohlensaure brausen beim Uebergressen mit verdünnten Mineralsäuren (HCl) auf, das entweichende Gas wird auf sein Verhalten gegen Kalk- und Barytwasser geprüft

Die Bestimmung der Kohlenseure erfolgt je nach den näheren Bedingungen 1) gewichts-analytisch, 2) gas analytisch, 3) maass-analytisch

1 Gewichts-analytisch Diese Bestimmung kaun nach zwei Verfahren ausgeführt werden a) durch indirekte Wigung Man kann sich des beistehen-den einfachen Apparates von Frasenius bedienen A und B sind zwei leichte Kolben von etwa 100 com Fassungsraum Die ru analysirendo Substanz wird in B eingewogen und mit etwas Wasser übergossen 4 wird zu etwa 1/2 mit konc Sohwefelsäure beschickt Bei C ist der Apparat mit emem Glasstäbehen luftdhoht verschlossen Der so vorbereitete Apparat wird gewogen Aledann saugt man bei D vorsichtig an, verschliesst den Schlauch bei D durch Zusammendrücken und luftet hierauf den Schlauch vorsichtig Durch das Saugen war in A sowie in B ein luftverdunnter Raum entstanden Beim Luften des Schlauches wird durch den Druck der nusseren Luft otwas Sohwefelsture von A nach B ge presst Hierdurch eifolgt in B Entwick-lung der Kohlensture, welche nach A ent-weicht und an die dort vergeschlagene Schwefelsture den beigemengten Wasser-



dampf abgrebt Ist die Zersetzung beendet, so saugt man schwach an D, lüftet alsdann den Verschluss C und saugt noch so lange (5 Mm) Luft durch den Apparat, bis man sicher ist, dass alle Kohlenskure aus dem Apparat entfernt ist. Alsdann setzt man den Verschluss bei C wieder auf und wägt den Apparat nach dem Erkalten Die Differenz

Verschluss bei U wieder auf und wägt den Apparat nach dem Erkatten. Die Differenz zwischen beiden Wägungen ergiebt die vorher vorhanden gewesene Kohlensäure. Man benutzt diese Methode zur Bestimmung der Kohlensäure in solchen Salzen, welche durch Schwefelsäure ohne Bildung von Niederschlägen leicht zersetzt werden, also z. B. den Karbonaten bezw. Bikarbonaten von K. Na., NH<sub>4</sub>, Mg, nicht aber von Ca. Ba. Sr. An Stelle des beschriebenen Apparates sind andere, noch handlichere im Gebrauch, z. B. die von Bunsen, Geissler, Mohr u. a. Von der zu analysirenden Substanz wägt man soviel ein (0,5—1,0—2,0 g), dass etwa 0,2—0,3 g Kohlensäure zu erwarten and β) Durch direkte Wägung. In beistehender Figur 6 ist A eine mit Kahlauge beschickte Vorlage, welche auch durch eine Waschflasche ersetzt werden kann. 2 ein Kugel-

trichter, B der Zersetzungskolben, C ist ein mit wenig Calciumehlorid gefülltes Rohr. D ist mit Calciumehlorid völlig gefüllt, E enthält mit Kupfersulfat getränkte und wieder getrocknete Bimssteinstücke, F ist wiederum mit Calciumehlorid völlig gefüllt. G ist ein mit Saproc. Kalilauge beschickter Kali-Apparat, g ist ein mit Natronkalk, h ein mit Calciumehlorid gefülltes gerades Rohr, H ist eine mit Schwefelsäure beschickte Waschflasche. Man prüft zunächst den Apparat auf seine Dichtigkeit, indem man den Schlauch vor A abklemmt, den Hahn des Kugeltrichters öffnet und nun bei H mässig ansaugt. Es muss nun, wenn man mit dem Saugen aufhört, die Kalilauge in G deutlich zuräcksteigen und ihren Stand mindestens S Minuten lang behalten.

Ist der Apparat dicht, so wägt man G+g genau und schaltet sie wieder ein. In den Zersetzungskolben B wägt oder misst man die zu untersuchende Substanz genau ein, setzt den Hahntrichter auf, schliesst den Hahn und füllt den Trichter ganz oder zum Theil mit 10 proc. Salzsäure (nicht koncentrirter!). Jetzt klemmt man den Schlauch zwischen A und a ab, und lässt durch den Tropftrichter langsam die Säure zufliessen (event, unter Ansaugen bei H). Der Zufluss wird so geregelt, dass ein ruhiges Passiren der Gasblasen bei G zu beobachten ist. Wenn alle Säure zugeflossen ist und der Durchtritt von Gas-

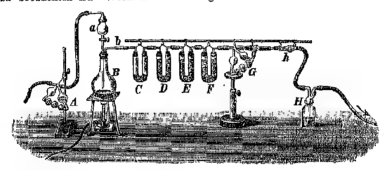


Fig. 6.

blasen bei G aufhört, so erwärmt man den Kolben B langsam bis gerade zum beginnenden Sieden. Hierauf schliesst man bei H einen Aspirator an, setzt diesen in Thätigkeit, öffnet als dann den Verschluss zwischen A und a und leitet einen ruhigen Luftstrom durch den Apparat, bis alle Kohlensäure aus demselben entfernt ist. Die Dauer richtet sich nach dem Volumen des Apparates und beträgt  $^{*}l_{2}$ —2 Stunden. Nach  $^{*}l_{2}$ stündigem Erkalten werden G+g gewogen. Das Mehrgewicht ist die bei der Bestimmung erhaltene Kohlensäure. Bedingung ist, dass die Calciumchlorid-Röhren neutrales Calciumchlorid enthalten. Die mit gewöhnlichem Calciumchlorid gefüllten Röhren sind daher vor der Ingebrauchnahme mit Salzsäure oder Kohlensäure zu sättigen und von dem Ueberschuss dieser Gase durch Ueberleiten trockner Luft zu befreien. An Stelle des Calciumchlorids kann zweckmitseig auch glasige Phosphorsäure treten. — Die Einwage von Substanz beträgt so viel, dass schliesslich 0.8-0.4 g Kohlensäure zur Wägung gelangen.

Mit Hilfe dieses Verfahrens lässt sich die Kohlensäure bestimmen in allen kohlensauren Salzen, welche mit Salzsäure keine in der Wärme unlöslichen Verbindungen geben, also in allen Karbonaten und Bikarbonaten mit Ausnahme derjenigen von Silber und

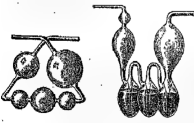


Fig. 7. Kali-Apparat

Fig. 8, Kali-Apparat

Quecksilber. Natürlich kann man an Stelle der festen Salze auch Lösungen untersuchen. Das gleiche Verfahren würde unter Hinweglassung der Säure auch geeignet sein, um die in Wasser gelöste Kohlensäure zu bestimmen, ferner unter Hinweglassung des Zersetzungskolbens zur Bestimmung der Kohlensäure in Luft und anderen Gasen. An Stelle des in der Figur gezeichneten Kaliapparates nach Luring kann natürlich auch ein anderer, z. B. der nach Grissium treten.

Ueber die gasanalytische Bestimmung vergl. Bussen: Gasometrische Methoden, und Hemper, Gasanalyse. Die maassanalytische Bestimmung wird bei Luft und Wasser behandelt werden s. Abr und Aqua.

Anwendung. Reme gasformige Kohlensaure findet gelegentlich Verwendung zu Rektal Injektionen bei Phthisikern Der Arzt benutzt alsdann eine kleine Flasche flussiger Kohlensaure mit Reducir-Ventil und führt dem Patienten in einer Sitzung unter etwa ½-1 Atmosphere Druck 2-4 Liter Gas ein Technisch findet die flüssige Kohlensaure beim Bierausschank, zur Fabrikation von Mineralwässern, für Feueilosch-Zwecke (Gas spritze), zum Heben von Schiffen, als Kraftquelle etc ausgedehnte Anwendung

Die Anwendung kohlensaurehaltiger Wasser zum inneren und ausseren Gebrauch beruht darauf, dass die Kohlensaure die Haut und die Schleimhaute reizt und daher die Cirkulation und die Verdauung anregt

Vergiftung Kohlensaure unterhalt weder die Verbrennung noch die Athmung In reiner Kohlensaure erlöschen Licht und Feuer, Thiere ersticken Daher kennen Menschen zu Schaden kommen, wenn sie Räume betreten (Gährraume, Brunnen, Giuben etc.), in denen Ansanmlungen von Kohlensaure vorhanden sind Man prüft die Luft in solchen Räumen durch Hineinbringen eines brennenden Lichtes Biennt dieses hell weiter, so nimmt man an, dass auch ein Mensch in dieser Luft leben kann Verlöscht das Licht jedoch, oder brennt es trübe, so ist die Luft als verdächtig anzusehen

Menschen, die durch Einathmer von Kohleuseure bewusstlos geworden sind, bringt man sofort in frische Luft Nach dem Oeffnen der Kleider leitet man künstliche Athmung ein und sucht zugleich durch Hautreize (Auflegen von Senfteig) Athmung und Herzthatig keit wieder in Gang zu setzen

Limonaden-Bonbons. Zucker 800,0, Natrumbikar bonat 100,0, Womsaure 100,0 werden feingepulvert, gemischt und mit einer Mischung von Citronenol 5 Tropfen und Spiritus 200,0 angestossen, worauf die noch feuchte Masse in Formen von Weissblech eingedruckt wird, die vorher mit Calanool auspolirt sind Verpackung in Stanniol

Limonaden-Pastillen Citronensäure 50,0, Arabisches Gummi 100,0, Zucker 850,0 feingepulvert, mit 5 Tropfon Citronenöl mischen, mit Spiritus von 70% anstossen und Pastillen von 1 g Schwere formen Beide Vorschriften lassen sich in Bezug auf Farbe und Arama modulieren

Stollwercks Brause-Limonaden-Bonbons bestehen aus viersekigen Kästehen von leicht löslicher aromatisirter Zuckermasse, die mit Kügelchen aus Natriumbicarbonat und Weinsture gefüllt sind

### Pastilli serophori

Pastilli (Trochisci) Selters, Dragées minerales de Mège

Rp Natrii bicarbonici plv 100,0 Acidi tartarici plv 90,0

Durch Komprimiren mit Hilfe von Spiritus 100 Pastillen zu formen

### Potio efferyescens (Gall Hely)

Potlon gazeuse Potion antivomitive de Rivière

### No I Potion alcaline

		Gall	Heiv
Rр	Kalii bicarbonici	2,0	-
-	Natrii carboniel	_	9,0
	Aquae	50,0	81,0
	Sirupi Sacchari	16,0	10,0

## No II Potion acide

Acidi citrici	2,0	4,0
Aquae	50,0	86,0
Sirupi Citri	15,0	10,0

Zum Gebrauche mischt man in einem Wassergiase gleiche Raumtheile beider Lösungen. Auch kann man den Kranken je einen Esslöffel von beiden Lösungen einnehmen lassen, und zwar ist alsdann No I zuerst zu nehmen. Potlo Biyeri (Ph Germ III)
Mixtura salina Riverii Potlo Citri Saturatio citrica River'scher Trank

Rp Acidi citrici 4,0 Aquae 190,0 Natrii carbonici cryst 9,0

Das Natrumkarbonat wird dei Citronensäurelösung in kleinen Krystallen sugefügt, diese durch mässiges Unschwenken laugsam gelöst und die Flasche verschlossen Nur zum Gebrauche zu bereiten

> Pulvis aerophorus (Germ III) Pulvis effervescens (Helv)

 Rp
 Nathi bicarbonici
 10,0
 80,0

 Acidi tantarici
 θ10
 27,0

 Sacobara
 19,0
 43,0

Für den Handverkauf empfiehlt es sich, diesem Polyer eiws 1 g Magnesium carbonicum zuzuseizen

Pulvis aërophorus anglious (Germ III) Pulvis aorophorus anglieus (Austr) Pulvis effervescens anglieus (Helv) Poudre gazogène alcaline (Gall)

Poudre gazogène neutre (Gall) 1,5 2,0

Natrii bicarbonici 2,0

Rp Acidi tartarici plv

2,0

Die Weinsäure ist in eine weisse, das Natrum-Marbonat in eine blaue oder rothe Kapsel ein zufällen

Pulvis aerophorus Carolinensis	Palvis aerophorus citratus
Karlsbader Brausepulver	Rp Pulveris aërophori 50,0
I Natrii sulfurici sieca ply 1,75	Olei Citri gtt 5
Natrii chloratı ply 0,72	Pulvis zërophorus cum Magnesia
Acida tartariol 0.74	Magnesiabiausepulvar (Erganzb)
In eine weisse Kapsel	Ro Andi tartarici 1,0
II Natrii bicarbonici 2,4	Elagosacchari Citri 2,0
Kalil sulfurie: 0,08	Sacchari puly 8,0
In eine blaue oder rote Kapsel	Magnesu carbonici 4,0
Pulvis aërophorus Hufelandi (Ph. paup.)	Pulyls aerophorus menthatus
Ply aerophorus & Gremore Tartari	Ro Pulveris aërophori 50,0
Rp Magnesii carbonica 10,0	Olei Menthae pip gtt 5
Tartari depurati 20,0	Pulvis aërophorus zingiberatus
Pulvis aërophorus granulatus	Rp Pulvoris aerophori 100,
<u>-</u>	Olei Zingiberrs gtt. 1
Granulirtes Brausepulver	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Rp Natrii bicarbonici plv 85,0	Pulvis pistorius
Acıdi tartarıci plv 40,0	Backpulver Hefepulver (amerikanisches)
Acidi catrici plv 80,0	Tartari depurati plv 11,0
Man erwärmt die Mischung in einer Porzellan-	Calcii carbonici pracc. 4,0
schale gelinde im Wasserbade und arbeitet sle mit 30,0 Spiritus durch Die noch feuchte Masse	Auf 500 g Mehl == 15-20 g
reibt man durch ein passendes Hanrsieb oder	Dentsches Backpulver
ein Sieb von verzinntem Eisenblech und trocknet	Acidi tartarlei 15,0
sogleich im Trockenschrank. Gleichheit der	Natrii bicarbonici 20,0
Körner wird durch Absieben erzielt Eiserne	Amyli Oryzae 35,0
Geräthe sind zu vermeiden!	Auf 500 g Melil == 80-40 g
Palyis sērophorus Saucn	Saturatio simplex (Form Berol)
Rp Acidi tartarici ply 4,0	Liquoris Kalii carbon 15,0
Sacchari ply 4,0	Aceti 80,0
Natrii bicarbonici piv 4,0	Sirupi Succharia 15,0
Magnesii carbonici 1,0	O <sub>1</sub> 002 Aguae ad 200 <sub>1</sub> 0

I! Phosgen Kohlensäurechlorid. Kohlenexychlorid. Carbonylchlorid. COCl, (Mol-Gew 99) Entsteht durch direkte Vereinigung von Kohlenexyd mit Chlor CO + Cl, = COCl, Ferner durch Zersetzung des Chloroforms durch Luft und Licht Technisch dargestellt nach Patenno, indem man ein Gemisch von Kohlenexyd und Chlor über glühende Knochenkohle leitet Farbloses, erstickend riechendes Gas, durch Druck und Kalte zu einer Flüssigkeit kondensirbar, welche bei + 8° siedet Von erstickendem Geruche, eingentlimet giftig

Im Handel ist es erhältlich in Toluol-Lösung (mit 20% COCL) und als flüssiges Phosgen in Glasröhren eingeschlossen Verwendet wird es in der chemischen Synthese z B zur Darstellung der Salole und von Theerfarbstoffen

## Acidum chinicum.

I. Acidum chinicum. Chinasiure  $C_7H_{18}O_4$  ist in den echten Chinamiden zu 5-8 Proc $_7$  an Kalk und an die Alkaloide gebunden vorhanden. Ausserdem in den Blüttern von Vaccinium Myrtillus, im Kraut von Galium Mollugo, in den Kaffeebohnen, im Wiesenheu

Darstellung. Man behandelt gepulverte Chinarinde 2—8 Tage mit kaltem Wasser, versetzt den Auszug mit wenig Kalkmilch, um Chinagerbsäure und kleine Mengen von Alkaloiden zu fällen, und dampft das Filtrat zum Sirup ein Nach mehrwöchentlichem Stehen am kühlen Orte krystalbsirt Calciumchinat (chinasaurer Kalk) aus Man reinigt es durch Umkrystallisiren und zerlegt es durch Schwefelsäure oder Oxalsäure

Eigenschaften. Chinasaure bildet wasserhelle rhombische Prismen von rein und starksaurem (nicht bitterem) Geschmack, löslich in 2 Th Wasser, weniger löslich in Alkohol, fast unlöslich in Aether Sohm-P 162° Die wässerige Lösung ist linksdiehend

il Calcium chinicum Chinasaurer Kalk. Calciumchinat  $(0, H_{11} O_0)_3 Ca + 10 H_1 O_0$ , durch Neutralisiren der wässerigen Lösung der Chinasaurer mit Calciumkarbonat zu erhalten Seidenglänzende, rhombische Blättchen, in 5—6 Th Wasser löslich, in absolutem Alkohol unloslich

III Aether Chinicus a) das reine Aethylchinat, der Chinasdure-Aethyldther  $C_0H_1(OH)_4CO_2$   $C_2H_5$  wird durch Emwirkung von Aethylodid auf das Silberchinat erhalten  $C_0H_1(OH)_4CO_2$   $C_2H_5$  wird durch Emwirkung von Aethylodid auf das Silberchinat erhalten  $C_0H_1(OH)_4CO_2$   $AgJ+C_0H_1(OH)_4CO_2$   $C_2H_5$  Hager giebt felgende Vorschrift Man mischt 100 Th Weingeist (95 Proc) mit 100 Th kone Schwefelshure und lässt die Mischung in gut verschlossener Flasche zur möglichsten Bildung von Aethylschwefelsaure mehiere Tage an einem lauwarmen Orte stehen Dann bringt man unter Umschütteln in kleinen Pontionen 400 Th gepulvertes und entwässertes Calciumchinat hinzu und lasst unter öfterem Umschütteln nochmals eine Woche in wohlverschlossener Flasche stehen Dann fügt man 100 Th absoluten Weingeist hinzu, mischt, lasst einen Tag absetzen und filtrirt Das Filtrat wird mit 10 Th Natriumbicarbonat und etwas Thierkohle digerirt und nach 24 Stunden nochmals filtrirt Das Filtrat wird nun aus dem Wasserbade der Destillation unterworfen Alkohol destillirt über, der Chinasäure Aether verbleibt im Ruckstande

Eigenschaften. Eine dickflüssige klare, farblose oder blassgelbliche, brennend und bitter schmeckende, in Wasser und Weingeist leicht, in Acther weiniger lösliche Flüssigkeit. Der Siedepunkt liegt über 200°, doch findet schon bei gewohnlicher Temperatur geringe Verdunstung statt. In wässeriger Lösung zersetzt sich der Aether leicht unter Spaltung in Aethylalkohol und freie Chinasaure

Aufbewahrung und Anwendung Aufbewahrung in kleinen, möglichst gefüllten Glasern, vor Licht geschützt — Anwendung innerlich zu 1,0—2,0 g in wässeriger Lösung, besonders aber in Inhalationen gegen Intermittens 2—8,0 g des Aethers werden auf eine Kompresse gegossen und eingeathmet

b) Chinnither von Guon & Wuzian Diese beschrieben ein Praparat, welches sie durch Destillation von chinasaurem Kalk mit Alkohol und Schwefelsdure dargestellt hatten und zwar verwendeten sie das Destillat Dieses Präparat ist keine einheitliche chemische Verbindung, sondern eine Mischung verschiedenartiger Substanzen, im wesentlichen Alkohol, Aethyläther und wenig Chinaäther enthaltend

## Acidum chromicum.

† Acidum chromicum (Austr Brit Germ Helv U-St) Acide chromique ery stallisé (Gall) Chromsäune (Anhydrid). Chromtrioxyd. Chromic acid. Chromic Anhydride. CrO<sub>2</sub> = 100. Das in Frage stehende Präparat ist wissenschaftlich nicht als "Chromsäure", sondern als "Chromsaure-Anhydrid oder Chromtrioxyd" zu bezeichnen

Darstellung. 300 Th Kaliumdichromat, 500 Th Wasser und 775 Th kone Schwefelsäure werden bis zur vollständigen Lösung erhitzt und 12 Stunden stehen gelassen, um das Kaliumbisulfat auskrystallisiren zu lassen Die Mutterlange wird auf 80—90° erhitzt und zunächst mit 275 Th kone Schwefelsäure (unter Umrühren in kleinen Portionen) und so viel Wasser versetzt, dass die zunächst ausgeschiedene Chromsäure sich gerade wieder löst — Nach 12 Stunden des Stehens an einem kühlen Orte giesst man die Flüssigkeit von den Krystallen ab und erhält durch Eindampfen der Lauge weitere Krystalle Man lässt die Krystalle in einem bedeckten Trichter abtropfen, trocknet sie auf einer porösen Thonplatte, wäscht sie nach und nach mit wenig Salpetersäure, trocknet sie auf einer neuen Thonplatte und entfernt die Salpetersäure durch Erhitzen auf 60—80° (Ph Helv) Die Darstellung ist materiell nicht gewinnbringend K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = 2KHSO<sub>4</sub> + 2CrO<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>O Die Schwierigkeit bei der Darstellung liegt namentlich in der Gewinnung eines schwefelsäurefreien Präparates

Etgenschaften Die reine (schwefelsaurefreie) Chromsaure bildet dunkelbraun rothe, massig hygroskopische Nadeln bez rhombische Piismen, welche in weinger als dem gleichen Gewichte Wesser loslich sind Schwefelsäurehaltige Chromsäure stellt scharlach rothe Krystalle dar und ist stark hygroskopisch. In der Hitze (bei etwa 200°) sehmelzen die Krystalle zu einer fast schwarzen Plussigkeit, die bei etwa 800° in gruncs Chromoxyd und Saierstoff zerfallt 2CrO<sub>2</sub> = 3O+ Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Beim Erwarmen der Chromsäure mit Schwefel säuse wird Saierstoff, beim Erwärmen mit Salzsaure Chlor in Freiheit gesetzt. Zahlieiche leicht oxydirbare unorganische und organische Substanzen (SO<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>S, GO, Alkolo-, Glycerin, Oxelsaure, Weinsaure) reduciren die Chromsäure zu Chromoxyd. Die Reaktion ist oft sehr heftig, so dass z.B. beim Zusammerbringen krystallisirter Chromsäure mit Alkohol, Glycerin, Zucker, Gerksaure, Kork u dergl. unter Umstanden Entzundung eintreten kam. Worden Chromsaure oder ein chromsaures Salz der Destillation mit Kochsalz und Schwefelsäure unterworfen, so destillit Chromoxychlorid (Chromacichlorid) CrO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, über, wilches durch Wasser in Chromsäure und Salzsaure zerlogt wird. (Nachweis von Chlorwasserstoff neben Bromwasserstoff)

Von Salzen der Chromsaure sind tesonders zwei Reihen bekannt. Die "Chromate" oder neutralen Chromate leiten sich von dem Chromsaurehydrat  ${\rm Cr}\, O_a H_a$  ab, sie sind meist gelb oder roth gefärbt, viele von Innen sind unlöslich. Die früher "saure Chromate" genannten (doppelt chromsauren) Salze weiden gegenwärtig als Salze einer Pyroolei Dichromstuie  ${\rm Cr}_2\, O_2 H_a$  aufgefasst und dementsprechend "Pyrochromate" oder "Dichromate" genannt

Analyse. Man erkennt die freie Chromsaure au ihrem Aussehen. Bigt man zu ihrer wässengen Lösung etwas Wasserstoffsuperoxyd und schüttelt sofort mit Aether aus, so färbt sich die alberische Schicht prachtvoll blau. — Die mit einem Alkah neutralismte Lösung der Chromsaure giebt folgende Reaktionen

1) Baryumchlorid erzeugt entronengelben Niederschlag von Baryumchromat BaCrO<sub>4</sub>, der in Salzsaure und Salpeterseure löshen, in Essigsture unlösheh ist. 2) Biciacutat oder Blemitrat fallen gelbes Bluchromat PbCrO<sub>4</sub>, unlösheh in Salpetersäure und Essigsture, lösheh in Natronlauge. 3) Silberintrat erzeugt brautrothes Silberehromat Ag<sub>4</sub>CrO<sub>4</sub>, welches in Salpetersaure, sowie in Ammoniak lösheh ist.

Fur die Bestimmung ist von Wichtigkeit, dass alle Verbindungen der Chromesaure durch Reduktionsmittel zu Verbindungen des Chromexyds reducirt werden, wahrend alle Derivate des Chroms (also auch das Chromoxyd) durch Schmelzen mit Soda (oder Potasche) und Salpeter oder Kahumchloret in Salze der Ohromsäure übergeführt werden

Bestimmung als Chromoxyd Man versetzt die Lösung der Chiomsäure oder eines löshichen Chromates mit einem kleinen Ueberschuss von Salzsture, fügt Alkohol linzu und lässt sie 12 Stunden an einem warm en Orte stehen Die Chromsäuse wird zu grübem Chromoxydsalz reducirt unter Entwickelung von Aldehyd Man ver agt den Alkohol und den Aldehyd durch Erwarmen und fällt heiss mit Ammioniak Das mit heissem Wasser ausgewaschene Chromhydroxyd wird getrocknet und durch Glüben in Chromoxyd verwandelt

Multipicurt man die Menge des gefundenen Chromosyds mit 1,8158, so erhillt man die dem Chromosyd entsprechende Mange Chromsäure (152  $\text{Cr}_2\text{O}_2 = 200 \, (\text{Cr}\,\text{O}_a)_2$  Boi dieser Bestummung missen organische Substanzen, welche auf Chromosydhydiat lösend einwirken (z. B. Oxalsäure, Weinsaure, Citronensture, Glycerin etc.) abwesond sein. Liegen unlösische Chromate vor (z. B. Ba  $\text{Cr}\,\text{O}_a$ ), so mass durch Schmelzen derselben mit Kulrum natriumkarbonat die Ohromsture zentebst in eine lösische Form gebracht werden. Uehor Bestimmung durch Maassanalyse s. später

Bestummung als Blorchromat Man versetzt die zu bestimmende Lösung, falls sie neutral oder alkalisch reagiren sollte, mit Essignture his zur deutlich sauren Roaktion, fugt alsdam genügend Natriumscetat hinzu und fällt mit einem Ueherschuss von Blei acetat Man lasst absetzen, filtrit durch ein gewogenes Filter, wäselte mit sehwach essignauren, sehliesslich mit destillirem Wasser aus, trocknet bei 100° und wigt. Das Gewicht des Bleichromates PbCrO<sub>4</sub> mit 0,3096 multipliert giebt das Gewicht der Chrom saure CrO<sub>2</sub>.

In analoger Weise lann man die Chromssure mittelst Baryumacetales auch als Baryumachromat Ba Cr $O_4$ fällen Das Baryumchromat mit 0,8952 multiplicitt, giebt die Menge der Chromssure Ch $O_4$ an

Prafung Nur die Germ veilangt ein schwefelsaurefreies Prapaiat. Die übrigen Ph lassen grössere oder kleinere Mengen Schwefelsaure zu 1) Die 1 proc wasserige Lösung sei klar (Gr<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, BaCrO<sub>4</sub>, BaSO<sub>4</sub> würden ungelöst bleiben) und werde nach Zusatz von 10 Tropfen Salzsaure durch Baryumnitrat nicht getrubt (Schwefelsaure) 2) Wird O<sub>1</sub>1 g der Chromsaule in einem Porzellantiegel massig erhitzt, so entweicht Sauerstoff, und es hinterbleibt grünes Chromoxyd Dieses Chromoxyd darf an Wasser nichts Lösliches (Kalium chromat) abgeben, d h der wasserige Auszug muss farblos sein und ohne Rückstand verdampfen

Die geringeren Handelssorten der Clinomsture enthalten haufig freie Schwefelsaure, Kaliumsulfat und Kaliumdichromat

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Staub geschutzt, in Gefassen mit gutschliessenden Glasstopfen Hals und Stopfen sind stots sauber ausgewischt zu halten, da die Chiomsause zum Verkitten der Gefasse neigt Das Abwagen erfolgt in Wageschalen aus Porzellan, bei grosseren Mengen in Porzellanschalen

Anwendung Chromsaure findet ausschliesslich ditliche Anwendung als Actzmittel Innerlich wirkt sie giftig Die Actzwirkung berüht auf den Erweiss koagulirenden und oxydirenden Eigenschaften der Chromsaure. In 1—2 Th Wasser gelöst, dient sie als Actzmittel bei Leichdornen, Condylomen, Warzen und schwammigen Excrescenzen, neuerdings besonders bei Leucoplacia dies, in 4—6 Th Wasser gelöst, wirkt sie mehr austiocknend und adstringirend, indem sie nur eine Schrumpfung der thierischen Faser veranlasst. Die mit der koncentrirten Säurelösung betupften Stellen falben sich dunkelbraun, spater bildet sich ein blauschwaizer trockener Schorf, der nach Verlauf von 2—3 Tagen abfallt und eine in zwei Tagen in Granulation übeigehende Wundflache hinterlasst. In eine 10—15 Th Wasser gelöst, fordeit die Chromsaure besonders die Veinarbung. Die örtliche Anwendung der Chromsdure kann, wenn Rosorption eingebieten ist, Vergiftungssymptome verursachen und Eibrechen, Diarrhoe und Kollaps habeiführen. Als Gegengift der innerlich in die Veidauungswege eingestätzen Chromsaure gelten Kalkwasser, Eiweisslösung, Milch und Zucker

Da die Chromsaure Albumin koagulirt und verhartet, so dient die 5-10procentige Lösung zum Konserviren anatomischer Praparate bez als Hartungsmittel

Rosshändler benutzen die Chromsaure zum Fälben der Haare der Pferde Auch wird sie zum Färben und Beizen des Holzes, der Gewebe und Gespinnste benutzt Leiztere sind leicht entzündlich, so wie die mit Pikrinsäure tingirten Ein auffallender Funken genügt, sie schnell unter Verglimmen zu vernichten

Dispensation Die Abgabe wässeriger Chiomsäure Lösungen eifolgt in Gläsern mit Glasstopfen Zu Pinselungen verwendet man Pinsel aus Glaswolle oder Pfropfen aus Asbest

Antisudorin Von Dresden aus vertriebenes Mittel gegen Fussschweiss ist eine wässerige Spiocentige Lösung von Chromsäune

Chromsiure gegen Fussschweiss. Man pinselt die Sprocentige wässerige Lösung auf die vorher gewaschenen und abgetrockneten Fussschlen auf Vorsicht bei Wunden Das Anfpinseln ist in 8—14tagigen Intervallen zu wiederholen

Solutio acidi chromici (Germ II) Soluté d'acide chromique (Gall)

Acidi chromid Aquae Kā

Receptur-Erleichterung, in Flaschen mit Glasstopfen aufzuhewahren.

# Acidum chrysophanicum.

Chrysophansäure. Rhein Rheinsäure. Rhabarbergelb. Parietinsäure. Rumicin. Dioxymethylanthrachinon.  $C_{10}H_{10}O_4$  oder  $C_0H_2(CH_3)(OH) < C_0 > C_0H_3$  OH. Mol Gew 254.

Chrysophansaure ist nicht in der Wandflechte (Parmeha parutina), wohl aber im echten Rhabarber, in Rumex obtusifolius sowie in den Sennesblättern enthalten. Früher hielt man die Chrysophansaure für identisch mit Chrysarobin

Darstellung. a) Man extrahrt zerkleinerte, durch Ausziehen mit Wasser von den Extraktivstoffen möglichst befreite Rhabarberwurzel (Rückstande von Extr Rhei) mit verdünnter Kahlauge, sauert die filtrirte Flüssigkeit mit Essigsaure an, wäscht den Niederschlag mit Wasser und krystallisirt ihn nach dem Trocknen aus heissem Ligroin oder Benzel um

b) Man übergresst in einem weiten Kolben Chrysarobin mit ziemlich viel verdünnter Kahlauge und schüttelt die Flüssigkeit unter Einleiten eines Luftstromes so lange, bis alles Chrysarobin gelöst ist, und die Lösung einen gleichmissig rothen Farbenton angenommen hat Hierauf wird die filtrirte Lösung mit verdünnter Salzsäure angesäuert und der erhaltene Niederschlag wie unter a angegeben gereinigt

$$C_{30}H_{36}O_7 + 4O = 2C_{15}H_{10}O_4 + 3H_2O$$
  
Chrysarobin Chrysophansaure

Eigenschaften Goldgelbe, klinorhombische Prismen, ohne Geschmack Unlöslich in Wasser, löslich in 224 Th siedendem Alkohol von 81 Proc — Essigsaure, Chloroform, Benzol und Benzin lösen sie gleichfalls auf Löslich in atzenden Alkalien (wenig in kohlensauren) mit rother Farbung, in kone Schwefelsaure mit tiefrother Farbung (Chrysarobin wird durch Schwefelsaure mit gelber Färbung gelöst) Mit Kalihydrat giebt Chrysophansaure eine blaue (Chrysarobin eine braune) Schmelze Schm-P 162° C

**Prüfung.** Das Präparat zeige die vorerwahnten Eigenschaften, schmelze nicht unter 160°C und hinterlasse beim Verbrennen keinen Ruckstand

Anwendung. Nur in beschränktem Umfange ausserlich in Salbenform (0,4 bis 1,0 10,0) bei Hauterkrankungen Gegenwärtig wird an Stelle von Chrysophansäure gewöhnlich das Chrysarobin angewendet is dreses

Rohe Chrysophansäure Acidum chrysophanicum erudum. Mit diesem unzutreffenden Namen wird der zur Trockne verdampste Benzol-Auszug des Goa-Pulvers (Chrysorobins) bezeichnet

Bismuthum chrysophanicum. Dermol Das von Trozesou beschriebene chrysophansaure Wismuth sollte angeblich der Formel  $B_1(C_{18}H_0\,O_4)_3$   $B_{18}O_9$  entsprechen Nach E Merck ist es ein Gemenge von ziemlich unreinem Chrysarobin und Wismuthhydroxyd

## Acidum citricum.

I. Acidum citricum (Austr Brit Germ Helv U-St) Acide citrique (Gali) Citronensaure. Oxytricarballylsäure. Citric acid.  $C_6H_8O_7+H_9O$  Mol. Gew. 210,

Citronensäure ist im Pflanzenreiche sehr verbreitet und kommt theils frei, theils an Basen (K<sub>2</sub>O, CaO, MgO) gebunden, meist mit Aepfelsäure, Weinsäure u. a. Säuren zusammen vor In grösster Menge ist sie in fast allen sauren Früchten, z. B. Citronen, Pomeranzen, den Früchten von Prunus Padus, Vaccinium Vitis Idaea, Tamarinden ete enthalten. Nachgewiesen wurde sie ferner in den Kaffeebohnen, Eicheln, Runkelrüben, Topinambur, Zwiebeln, Wallnussschalen, in vielen Kräutern (Tabak, Convaliaria), einigen Pilzen, sogar in der Milch

Darstellung. Der aus unreifen bez unverkäuflichen Citronen durch Piessen erhaltene Saft enthält 6—8 Proc Citronensäure, ausserdem Zucker, Gummi, Schleim. Er geht beim Stehen in freiwillige Gährung über, wodurch 5—6 Proc Alkohol entstehen. Hierdurch wird die Hauptmenge der trübenden Bestandtheile (Schleim) niedergeschlagen. Der so geklärte Saft wird noch aufgekocht, wodurch die Eiweissstoffe abgeschieden und durch Coliron bez Filtriren beseitigt worden

1000 Theile des so geläuterten Saftes werden in Holzbottichen, die mit Blei ausgekleidet sind, durch Einleiten von Wasserdampf bis fast zum Sieden erhitzt, und unter Umrähren allmählich mit 63 Th Schlämmkreide, welche mit Wasser zu einem Brei angenieben ist, versetzt, bis Entwickelung von Kohlensäure auf einem weiteren Zusatz nicht mehr stattfindet, nötingenfalls führt man die Neutralisation durch Zugeben kleiner Mengen Kalkmilch zu Ende Man lässt das gebildete Calciumentrat in der Wärme absetzen, zicht die überstehende Flüssigkeit ab und wäscht das Calciumentrat mit heissem Wasser aus Man vertheilt das Calciumentrat in 250 Th Wasser und versetzt es unter Umrühren

und Erwärmen mit einer 1 – 5 verdunnten Schwefelsäure (etwa 63 Th kone Schwefelsäure sind erforderlich), bis diese in sehr geringem Ueberschuss vorhanden ist. Das ausfallende Calciumsulfat (Gips) wird mit kaltem Wasser ausgesusst, die Citronensäurelösung aber dampft man bis zur Krystallisation ein, gefarbte Lösungen können durch Thierkohle entfärbt werden

Im Grossbetriebe werden die geschilderten Operationen in Holzbottichen ausgeführt, welche mit Blei ausgeschlagen sind. Das Krystallisiren der medicinalen "bleifreien" Citronensäure muss aber unbedingt in Porzellangefässen erfolgen

Die Gewinnung der Citronensaure aus Johannisbeeren oder Preisselbeeren, welche 1-1,3 Proc ausgeben, 1st nur unter besonderen ortlichen Verhaltnissen lohnend. Auch hier unterwirft man den frischgepressten Saft zur Klarung zunächst der weingeistigen Gählung, verfahrt im Uebrigen wie oben

Nach Weimer kann man Citronensaure auch auf physiologischem Wege herstellen Gewisse Pilze (Citromyces glaber und C Pfefferianus) spalten Traubenzucker in Citronensaure, welche mit der natürlichen völlig identisch ist. Die Ausbeute beträgt etwa 55 Proc des Traubenzuckers Das Verfahren soll bereits technisch ausgeführt werden

CH.-CO.H C(OH)CO"H CH\_CO\_II Citronenslluro

Eigenschaften. Koncentrirt man die wasserige Losung der Citronensaure durch Erhitzen, bis die Temperatur der Lösung 130° ist, so krystallisirt aus der heissen Losung die Citronensaure wasserfrei Aus er kalteten Losungen dagegen krystallisirt sie stets mit Krystallwasser als CaHaO2 + H2O, Mol-Gew 210 Diese Krystallwasser enthaltende Citronensauro ist das Praparat des Handels und dei

### Officinen

Sie bildet falb- und geruchlese, sehr sauer schmeckende, an warmer Luft oberflächheh etwas verwitternde, rhombische Prismen mit trapezoidischen Endflachen, welche sich



Fig 9 Krystalle der Citronenshure

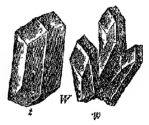


Fig 10 Krystalle der Weinsäure

wie beistehende Figur zeigt, von den Krystallen der Weinsaure gut unterscheiden Beim Erhitzen schrumpfen sie unter Abgabe von Wasser bei 70-75° etwas zusammen und schmelzen dann je lach der Schnelligkeit des weiteren Erhitzens bei 135-152° unter Uebergehen in wasseifreie Citronensäure, welche bei 1530 schmilzt

Bei weiterem Erhitzen (1750) tritt tiefgreifende Zersetzung ein unter Abspaltung von Wasser, Kohlenoxyd, Kohlensaure, Aceton und Bildung von Akonitsäure und Itaken-Geruch nach Caramel trift hierbei nicht auf. Durch Oxydation mit Kaliumpermanganat entsteht Oxalsaure

Citrongusaure löst sich in 0.75 Th Wasser, in 0.5 Th siedendem Wasser, ferner in 1 Theile Alkohol von 90 Proc, auch in 50 Th Aether Sie ist optisch inaktiv In der wässerigen Lösung entsteht durch Thatigkeit von Mikroorganismen Essigsäure

Die Citronensäure ist eine dreibasische Säure, sie bildet drei Reihen von Salzen (Critrate), hat das Vermögen, zahlreiche Doppelsalze, ferner mit Alkoholen Ester zu bilden

Analyse. Die Citronensäure ist arm an charakteristischen Reaktionen. Die Citrate der Alkalien wie der Schwermetalle sind in Wasser relativ leicht löslich Nachfolgende Reaktionen sind hervorzuheben

- 1) Die wässerige Lösung der Citronensaure ist optisch maktiv, diejenige der Wein saure des Handels ist rechtsdrehend
- 2) Fugt man zu einer Lösung von Citronensäure Kalkwasser im Ueberschuss (letzterer ist nothwendig, um Alkalicitrate zu zersetzen!), so entstebt in der Külte kein

Niederschlag. Erhitzt man aber die Lösung mit einem Ueberschlas heiss bereiteten Kalkwassers, so entsteht ein Weisser Niederschlag von Calciumcitrat, welcher beim Erkulten zum grössten Theil wieder in Lösung geht. Der Niederschlag wird auch von Alkalicitraten gelöst. [Weinsäure giebt mit Kalkwasser in der Kälte einen Niederschlag, der

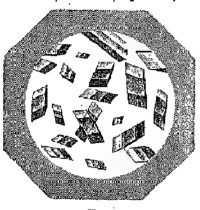
beim Erwirmen in Lesung geht.)

3) Versetzt man eine Chronensaurelosung mit überschüssigem Barytwasser oder fügt man zu einer Lösung von Alkalicitrat Barytwasset im Ueberschuss, so entsteht zunächst ein weisser Niederschlag von amerphem Barytwaitrat Ba $_{0}(C_{0}H_{0}O_{0})_{0}+7H_{0}O$ . Erhitzt man die Füssigkeit mit diesem Niederschlage zwei Standen hindurch auf dem Wasserbade, so geht der anorphe Niederschlag in sehr charakteristische klinorhombische Saulen Ba $_{0}(C_{0}H_{0}O_{0})_{2}+7H_{2}O$  über, die bei 50facher Vergrösserung gut zu identifiehen sind. Sehr verdüntte Lösungen sind durch Eindampfen zu koncentriren.

4) Erhitzt man Citronensaure oder eines ihrer Salze im Wasserbade mit konc. Schwefelsaure, so entweichen Kohlencxyd, Kohlensaure (Aceton), ohne dass die Flüssigkeit geschwarzt wird. Erst bei längerem und stärkerem Erhitzen erfolgt Dunkelfürbung unter Entweichen von schwefeliger Säure. (Weinsaure farbt die Schwefelsaure sehr schneil

kaffeebram.)

5) Schliest man 0,01 g Citronensaure mit überschüssiger (3 ccm) Ammoniakflüssigkeit in ein Glasrohr so ein, dass über der Flüssigkeit nur ein kleiner freier Raum bleibs, erhitzt 6 Stunden auf 110—120° und lässt die Flüssigkeit in einem Porzellanschälchen an ier Luft stehen, so erhält man ein intensiv blanes oder grünes Produkt. (Unterschied von Oxalsäure, Weinsaure, Apfelsäure).



B.c.

Fig. 11 Krystalle von Baryumeitrat aus heisser Lösung gefällt.

Bestimmung. Liegt lediglich Citronensture vor, night eine Mischung mit anderen nicht flüchtigen Sturen (flüchtige Sinren, z. B. Essigsäure, wären durch Destillation im Wasserdampfstrom zunächst zu entfernen), so kann man die Bestimmung durch Titration (s. u.) mit Normal-Kalilauge und Phenolphthalein als Indikator ausführen. Oder man neutralisirt die Lösung mit Alkali, fällt mit einem Ueberschuss von Baryumagetat, unter Zusatz des doppelten Volumens Alkohol von 95 Proc. Nach 24stündigem Stehen filtrirt man das ausgeschiedene Baryumeitrat ab, wäscht es mit Alkohol von 65 Proc. aus, zersetzt es mit Schwefelsaure und waat als BaSO4. Das erhaltene Baryumsulfat, mit 0.601 multipliciet, giebt die Menge der Citronengture  $C_0H_0O_2+H_2O$  an.

Ist eine Trennung von Weinsäure erforderlich, so versetzt man mit Kaliumacetat und daur

mit dem doppelten Volumen Alkohol von 95 Proc. Nach 2stündigem Stehen filtrirt man das ausgeschiedene Kaliumbitartrat ab und wäscht mit Alkohol von 65 Proc. nach. Das Filtrat fällt man mit Bleincetat. Der entstandene Niederschlag wird mit Weingeist von 50 Proc. gewaschen, dann in Wasser vertheilt. Man zorlegt ihn durch Kinleiten von Schwefelwasserstoff und titrirt die in Freiheit gesetzte Citronensaure mit Normal-Kalilauge. — 1 com Normal-Kalilauge entspricht = 0,07 g Citronensaure  $C_0H_1O_2+H_2O_3$ 

Prifung. 1) 1 g Citronensäure, in 2 cem Wasser gelöst, darf auf Zusntz von 10 Tropfon Kaliumaeetatlösung und 5 cem Weingest nicht getrüht werden, auch dürfon nach einigen Stunden sich krystallinische Abscheidungen nicht zeigen (Weinsäure, Oxalsäure). 2) 1 g Citronensäure mit 10 cem konc. Schwefelsäure angeriehen, darf, im Wasserbade erwärmt, sich innerhalb einer Stunde nur gelb, nicht dunkelbraun fürben (Weinsäure). 3) Die 10procentige wässerige Lösung darf weder durch Baryumchlorid (Schwefelsäure) noch durch Ammoniumoxalat (Kalksalze) getrüht werden. 4) 1,0 g Citronensäure muss ohne wägbaren Rückstand zu hinterlassen, verbrennen. Kalksalze, überhaupt feuerbeständige Verunreinigungen. 5) Stumpft man eine Lösung vom 5 g Citronensäure in 50 cem Wasser mit soviel (11,5 cem 10procentigen Ammoniaks) eisenfreier Ammoniakslütseigkeit ab, dass sie gerade noch schwach seuer rezgirt, so darf auf Zusatz von 20 cem gesättigten

Schwefelstoffwassers Dunkelfarbung nicht eintreten (Blei) 6) 1 g Citronensaule erfordert zur Neutralisation nicht weniger als 14,2 ccm (theoret 14,3) Normal Kahlauge

Aufbewahrung In nicht zu trockener aber ammoniakfreier Luft an einem kuhlen Orte (in der Officin nicht in den obersten Fachern!) und in gut geschlossenen Gefassen

Wirkung und Anwendung. Citronensaure wirkt innerlich in verdünnter Losung durstloschend, kühlend, die Herzthätigkeit herabsetzend Daher in Form von Limo naden (5 1000) bei Fieber, Diphtheile, Skorbut und rheumatischen Affektionen 4 g kryst Citronensaure entsprechen etwa dem Safte einer glossen Citrone Als Ersatz des Essigs wird sie von Anhängern der Naturheilkunde benutzt. Uebeimassiger und allzulang fort gesetzter Gebrauch erzeugt Anamie. Grösster Verbrauch auf Schiffen gegen den Skorbut Im Organismus wird die Citronensaure zu Kohlensaure verbrannt, die Alkalicitiete weiden im Organismus zu Alkalikarbenaten verbrannt, machen daher das Blut alkalisch. Ae usserlich wirkt sie schwach antiseptisch. In wässeriger Lösung (2,0 250,0) zu Gurgelungen bei Ziegenkrebs, (1,0 5,0—10,0) zu Pinselungen bei Diphtherie, (1,0 100,0) zu Injektionen gegen Genorrhoe, (0,5—0,8 100,0) zu Ausspulungen der Blase. Technisch besonders in der Kattundruckerei, theils als Reservage, theils zur Belebung der Farben

## Essontia ad Limonadam

### Limonadenessens

$\mathbf{R}\mathbf{p}$	1	Sacchari albi	6,000
	2	Aquae destillatae	400,0
	8	Acidi citrici	40,0
	4	Aquee florum Aurantin	100,0
		77 I WW.	400'0

5 Spiritus Viri 100,0 6 Essentiae corticis Citri 10,0

Man bereite aus 1 u 2 einen Sirup, füge die Lösung von 8 u 4 hinzu, filtrire u vermische mit 5 u c 100,0 dieser Essenz gehen mit 1 Liter Wasser oder

# Limonade citrique (Gali) Potus citricus

kohlensaurem Wasser eine Limonade

Rp Sirupi Acidi chrici (Gall ) 100,0 Aquae 900,0 Tincturae corticis Citri recentis 2,0

### Pastilli Acidi citrici Pastilles pour la soif

 Rp
 1
 Acada citrici
 25,0

 2
 Sacchari albi
 1000,0

 3
 Spiritus
 10,0

 4
 Olei Citri
 1,5

 5
 Tragaczothac
 0,5

Man boreite aus 5 mit etwa 75 com Wasser einen Schleim 1 u 2 werden gemischt, darauf mit der Lösung von 3 u 4 aromatismt, worauf man mit Hilfe des Traganthschleimes eine derbe Musse bereitet, aus welcher Fastillen von 1 g Schwere bereitet werden

### Potio antiscorbutica citrata

 hp
 1
 Corticis Chinae
 50,0

 2
 Acidi catrici
 15,0

 8
 Aquae
 q s

 4
 Tincturae Chinae compositae

 5
 Tincturae Chinamomi āŭ 15,0

 6
 Sirupi Succhari
 50,0

Man hereite aus 1—3 em Decoet von 500,0 Colatur und füge dieser 4—6 hinzu (Bei blutendem Zahnfleisch, Skorbut)

### Puivis refrigerans

Pulvis ad Limonadam (Germ I)

Rp Sacchari albi 120,0 Acadı citrica 10,0 Olci Cıtrı git 1

Non nist ad dispensationem paretur

### Sirop d'acide citrique (Gall) Sirupus acidi citrici s Citri

Rp Acidi citrici Aquae destiliatae za 10,0 Sirum Sacchari 980,0

Zum Atomatisiren kann man auf 1 kg = 20 g Tinet Citri corticis recentis zufugen Dies ist alsdann der Sirop de Limon der Pit Gall

### Succus Cltrl factitius

a) in usum recepturae Acidi citrici 7,2 Aquae destillatae 98,0

b) in usum mercatorium

Rp Acidi citrici 70,0
Tincturae Citri corticis recentis 1,0
Aquae destillatae 800,0
Spiritus 80,0

Nach Stägiger Macoration filtriren

### Sherry sods water sirop

Rp Succi Cerasoram formentati et filtrata Aquae communis ää 1200,0 5acchari 5000,0 Acidi citrici 35,0

Werden zu einem Sirup gekocht

ll Kalium cifricum. Kaliumcitrat Citronensaures Kali. Potassii Citras Citrate of Potassium (Brit, U-St) Man neutralisirt eine koncentrite Losung von 21 Th kryst Citronensaure durch eine Lösung von 30 Th Kaliumbikarbonat und dampft die Flüssigkeit zur Trockne, oder man krystallisirt den Trockenrückstand aus 60 proc Alkohol um Entweder prismatische Krystalle C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>K<sub>8</sub> + H<sub>2</sub>O (U-St) oder ein grobkörniges

Salzpulver  $C_0H_0O_0K_0$  (Brit ) In Wasser leicht löslich, neutral oder sehr schwach sauer, hygroskopisch, in Weingeist schwer löslich

Die 10 proc wässerige Lösung weide weder durch Schwefelwasserstoff (Blei), noch durch Baryumnitratlösung (Schwefelshure), noch durch Calciumchlorid in der Kalte (s. S. 42) verandert (Weinsaure, Oxalsäure), und nach dem Ausauern durch Salpetersäure durch Silbernitrat nur schwach getrübt (Chlor)

Anwendung. Als schweisstreibendes und temperaturherabsetzendes Mittel bei Rheumstismus, Gicht, Malaria etc mehrmals täglich 1,0-2,0

Natrio-Kalium citricum Natrium-Kalium citrat Citronensaures Natrium-Kalium (oder Natron-Kali) Von Pusca als Ersatz des Tartarus natronatus in dem Sein-miz'schen Brausepulver empfohlen Zur Darstellung sättigt man in wässeniger Lösung 100 Th Citronensaure mit 108 Th Kaliumkai bonat und 221 Th kryst Natriumkarbonat, filtrit und bringt die Lösung durch Eindampfen zur Krystalbsation

## Acidum cinnamylicum.

l. Acidum cinnamylicum Zimmtsäure. β-Phenylacrylsäure. Acide cinnamique. Cinnamic acid. C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> CH = CH CO<sub>2</sub>H. Mol. Gew = 148

Im Handel unterscheidet man 1 Acidum einnamylieum medicinale und 2 Acidum einnamylieum artificiale. Erstere wird aus natiulieh vorkommenden Zimmtsäure Derivaten abgeschieden, letztere synthetisch gewonnen

Parstellung. 1) Man unterwirft Styrax der Destillation mit überschüssiger Natronlauge Hierbei gehen Styrol  $C_3H_5$  und Zimmtalkohol  $C_0H_4$  OH über, während zimmtsaules Natrium im Destillationsrückstande verbleibt. Man verdinnt den letzteren mit Wasser, filtritt die Lösung und scheidet aus ihr die Zimmtsaule durch Zusatz von Salzsaure ab Die Krystalle werden mit Wasser gewaschen, in Ammoniumkarbonatlösung gelöst, die Lösung nochmals durch Salzsaule zeisetzt und die Krystalle aus heissem Wasser, event unter Zusatz von Thierkohle, umkrystallisuit. — In ahnlicher Weise lässt sie sich gewinnen aus dem Perubalsam und Tolubalsam, feiner durch Oxydation des Zimmtaldehydes (Zimmtöls) mit Salpetersaure. 2) Synthetisch Benzaldehyd wird mit Acetylchloid im geschlossenen Rohr erhitzt.  $C_0H_0CHO + CH_0COCl = HOl + C_0H_0CH = CH - CO_2H$ 

Eigenschaften Zum Recepturgeblauch wird die medicinale Zimmtsäure vorgezogen, zur Herstellung von Präparaten, Verbandstoffen u dergl wird die künstlich hergestellte verwendet

Farblose Krystallblattchen, ohne Geruch, zwischen den Zähnen knirschend, zunächst fast geschmacklos, dann von kratzendem Geschmack. In kaltem Wasser schwer löslich (1 3500), leicht löslich in Alkohol und in fetten Oelen. Schm.-P. 183°, S.-P. 300.—304° Theilweise unzersetzt sublimirbar, mit Wasser flüchtig. Geht bei der Oxydation (z. B. mit Kaliumpermanganat) in Benzaldchyd über, durch Reduktion (mit Natrium-Amalgam oder Kaliumsufit) entsteht Hydrozimmtsture =  $\beta$  Phenylpropionsaure C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>CH<sub>3</sub>.— CH<sub>3</sub>.— CH<sub>3</sub>.— CO<sub>2</sub>H. In der wässengen Lösung der Salze der Zimmtsäure erzeugt Manganchlorür sofort Fällung des Mangansalzes Zimmtsäure ist eine einbasische Säure, die Salze heissen "Cinnamate"

Die synthetische Saure des Handels riecht gewöhnlich schwach nach Benzaldehyd, sie schmilzt gegen  $130^{\circ}$  und siedet gegen  $300^{\circ}$ 

Priffung. Sie sei farblos (gefärbte Praparate sind zu verwerfen!), geruchlos, hinterlasse beim Verbrennen keinen Rückstand — Die mit Salpetersäure angesäuerte wässenge Lösung werde durch Silbernitrat nicht getrübt (Chlor) — 1 g Zimmtsaure erfordere zur Neutralisation 6,7 ccm Normalkalilauge (theoretisch — 6,75 ccm)

Aufbewahrung Vor Licht geschützt

Anvendung Neuerdings in Form intravenöser oder intramiskulärer Injektionen, auch zu Pinselungen gegen Tuberkulose empfehlen Bei Kehlkopftuberkulose werden

ausserdem Pusselungen der Sproc alkoholischen Lösung oder Verreibungen von 5—10 Zimmtsäure mit 95—100 Glycerin angewendet. In der Technik dient die Zimmtsaure als Ausgangsmaterial zur künstlichen Darstellung von Indigo

Bp Acidi canamylici
Olei Amygdalarum dulcium 10,0
Vitelium ovi
No 1
Solutionis Natril chlorat: (0,7°/<sub>0</sub>) q s

flat emulsio Vor dem Gebrauch ist die Emulsion
mit Kalilauge schwach alkaisch zu machen
Dosis 0,1—1,00 com wöchentlich 2mal Leedbree

Innerlich eingenommen, geht die Zimmtsaure in den Harn als Hippursäure über

II. Acidum phenylo-propionicum  $\beta$ -Phenyl-Propionsauro Hydro-Zimmtsaure Acidum hydrocinnamylicum  $C_0H_5 - CH_2 - CH_4 - CO_2H$  Entsteht durch Reduktion der Zimmtsaure mittelst Natriumamalgam oder Jodwasserstoffsaure

Farblose Krystalinadeln von eigenthümlichem Bockgeruch Schm-P 47,5°, Siedep 280° Mit Wasserdampfen flüchtig Löslich in 180 Th kaltem Wasser, leichter löslich in siedendem Wasser, leicht löslich in Alkohol

Innerhold bei Phthisis, dreimal taglich 10 Tropfen einer alkoholischen Lösung 1+5

## Acidum cresotinicum.

Nachdem Kolbe und Lautemann durch Ueberleiten von Kohlensaule über auf  $180^{\circ}$  erhitztes Phenolnatrium die Salicylsäure erhalten hatten, stellten sie unter den nämlichen Bedingungen (Ueberleiten von Kohlensaure über Kresolnatrium) aus Kresol die homologe Kresotinsäure dar Vergl unter Acidum salicylieum Wegen ihrer Achnlichkeit mit der Salicylsäure wurde die neue Saure auch "Homosalicylsäule" genannt  $C_9H_8O_2$  Mol Gew = 152.

Als man dann erkannte, dass das Kresol des Steinkohlentheers aus drei isomeren Kresolen (o mp) bestehe, gelang es, auch aus dem für einheitlich gehaltenen Reaktionsprodukt der oben skizziten Darstellung drei verschiedene Kresotinsauren zu isoliren In reinem Zustande konnen diese isomeren Kresotinsauren erhalten werden, wenn man die entsprechenden reinen Kresole der oben angegebenen Reaktion unterwirft

Acidum cresofinicum (ortho) C<sub>6</sub>H<sub>3</sub> (CO<sub>2</sub>H) (OH)(CH<sub>3</sub>) 1 2 3 OrthohomoCO<sub>2</sub>H salicylsäure. β Kresofinsäure v-Orthooxymetatolnylsäure Entsteht durch
Ueberleiten von Kohlensäure über erhitztes σ Kresofinstrium

Krystallisirt aus siedendem Wasser in farblosen, langen, flachen Nadeln
Schm P 168—164° Ist mit Wasserdampfen flüchtig, in Wasser schwer losheh,
in Alkohol leicht löslich Die wasserige Lösung wird durch Eisenchlorid violett gefärbt
Die Orthokresofinsäure wird wegen ihrer schon nach kleinen Gaben eintretenden lahmen
den Wirkung auf den Herzmuskel therapeutisch nicht verwendet

Il Acidum cresotinicum (meta) C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CO<sub>9</sub>H)(OH)(CH<sub>2</sub>) 1 2 4 Metahomosali-CO<sub>2</sub>H cylsäure γ-Kresotinsäure Orthooxyparatoluylsäure Entsteht durch Ucher-OH leiten von Kohlensaure über erhitztes m-Kresolnatrium Krystallisirt aus Wasser in farblosen Nadeln, aus Alkohol in monoklinen CH<sub>2</sub> Prismen Schm-P 177° Mit Wasserdampfen flüchtig In Wasser schwer löslich, in Alkohol leichtlöslich Die wasserige Lösung wird durch Eisenchlorid violett gefarbt

Die Metakresotinsäure erwies sich therapeutisch als unwirksam

III Acidum Cresotinicum (para) CaHa(CO2H)(OH)(CH3) 1 2 5. Parahomosalicylsäure. a Kiesotlusäure a Orthooxymetatoluylsäure Entsteht durch Ueberleiten

von Kohlensaure über erhitztes n Kresolnatiium CO.H Krystallisirt aus siedendem Wasser in sehr langen Nadoln oder rhom-HObischen Prismen Mit Wasserdämpfen flüchtig Schm-P 1510 Schwer lös lich in Wasser, leicht Ioslich in Alkohol Die wesserige Lösung wird duich Eisenchlorid violett gefarbt Falls "Kresotinsauro" schlechthin verordnet wird, ist diese Parakresotinsuure abzugeben

Die Kresotansauren sind vollstandige Analoga der Salicylsaure, ihre Prufung Prinfung schliesst sich daher derjenigen der Sahcylsaure eng an 1) Sie seien in Aethei klar löslich 2) Die über Schwefelsaure getrockneten Säuren müssen im Capillarrohre die oben angegebenen Schmelzpunkte zeigen (Sahcylsaure drückt die Schmelzpunkte herab) 3) Je 1 g der uber Schwefelsaure getrockneten Sauren erfordert zur Sattigung 0,868 g Kalihydrat oder 65,7 ccm 1/10 Normal-Kalilauge Ueber die Aufbewahrung ist nichts Be sonderes zu bemerken

Anwendung. Die Paiakresotinsäure bildet ein völliges Analogon der Salicylsäure Sie wird wie diese als Antisepticum, Antirheumaticum und Antipyreticum, und auch in den gleichen Dosen wie diese gegeben. Vor der Salicylsdure soll sie den Vorzug geningerer Nebenwirkungen haben Die Ausscheidung erfolgt durch den Harn als Glucuionverbindung, zum geringeren Theil als Kresotinsaure

IV Acidum cresotinicum crudum Rohe Kresotinsiture Zum grosston Theile aus der Paraverbindung bestehend, daneben kleine Mengen o und m-Kresotinsaure enthaltend Die wasserige Lösung 2 1000 wird als Desinfektionsflüssigkeit zum Waschen der Thiere verwendet

V Natrium (para) cresofinicum. Parakresofinsaures Natrium. C.IL.(CIL.) OH (CO2Na). Farbloses, geruchloses, fein krystallinisches Pulver von deutlich bitterem, aber nicht widerlichem Geschmack Löslich in 24 Th erwärmtem Wasser, ohne sich später wieder abzuscheiden. Die wasserige Lösung wird durch Eisenchlorid violett gefürbt

Dieses Salz ist die Form, in welcher die p-Kresotinsäure am häufigsten innerheh verwendet wird. Man giebt es unter den gleichen Indikationen und in den gleichen Gaben wie Natriumsahoylat Die Nebenwirkungen sollen erheblich geringer sein wie bei Natrium salı cylat

Acidum aseptinicum Aseptinsture Borkresolwasserstoffsuperoxd. Eme Lösung von 3 g Saheylsture (neuerdings Kresotinsture) und 5 g Borsture in 1000 g Wasserstoffsuperoxyd von euroa 1,5 Proc $\rm H_2O_4$ -Gehalt Farblose Fhissigkeit als Antasepticum und Blutstillungsmittel angewendet

Kresin ist eine Auflösing von Phenolen in kresoxylessigsaurem Nathum mit einem Gehalt von 25 Proc Kresolen Dient als Desinfeiens

Calcium cresotmioum Unter diesem unzutroffenden Namen wird der von Fodor zur Desinfektion empfohlene Kresolkalk beschrieben Vergi Calcium cresylicum unter Kresol,

## Acidum cubebicum.

Acidum cubeblcum. Cubebensaure. Acide cubebique. Cubebic acid. Resina Cubebarum acida.  $C_{18}H_{14}O_7$  (?) Mol. Gow. = 282.

Darstellung Grob gepulverte Cubeben werden mit Wasser übergessen und durch Destillation mit Wasserdampf vom athemschen Oele so viel als möglich befreit Dann bringt man den Destillationsrückstand zur Extraktdicke und extrahirt ihn wiederholt mit Alkohol Man destillirt von den alkoholischen Auszügen den Alkohol ab Bei Behandlung des Rückstandes mit kaltem Wasser hinterbleibt eine braungrüne klebrige Masse, welche durch Destillation mit Wasserdampf vom flüchtigen Oel befreit wird. Man löst sie alsdann in 60 proc Alkohol auf, worauf sich beigemengtes fettes Oel abscheidet. Die filtzirte

weingeistige Losung hinterlasst beim Verdunsten eine harzige Masse, welche aus Cubebin, Cubebensauie und indifferentem Harz besteht. Man digernt sie mehrmals bei 50° mit starker Kalilauge und sauert die filtriten Auszige mit Salzsaure an. Der jetzt entstehende Niederschlag besteht aus Cubebensäuie und indifferentem Harz. Man lost ihn in dem doppelten Gewicht Weingeist auf, fügt Calciumehlond und soviel Ammoniak hinzu, dass die Lösung eben trübe wird. Innerhalb einiger Tage scheidet sich eubebensaurer Kalk ab. Man wascht diesen mit Wasser, reibt ihn mit Wasser an, und zerlegt ihn durch Zusatz von Salzsaule Die ausgeschiedenen Flocken weiden gesammelt, gewaschen und im Vacuum über Schwefelsäure getrocknet.

Engenschaften Eine weisse, harz- oder wachsartige Masse, unter den Fingern ei weichend, farbt sich an der Luft allmählich biann Schm P 56° Fast gesellmacklos, leagurt nur schwach sauer In Wasser unlöslich, leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, sowie beim Erwärmen in kone wässerigem Ammoniak und in atzenden Alkalien Von kone Schwefelsaure wird die Saure mit purpurvioletter bez carminrether Fabbung gelöst, die auf Zusatz von wenig Wasser kirschroth wird und durch viel Wasser verschwindet.

Aufbewahrung Vor Licht und Fenchtigkeit geschutzt

Anwendung Cubebensaure galt früher als der wirksame Bestandtheil der Cubeben, sie wird in Gaben von 0,2—1,0 g mehrmals täglich in Pillen oder Bissen bei Genorrhee und anderen katarrhalischen Leiden (Cystitis) gegeben Die Ausscheidung erfolgt als Cubebensäure durch den Urin

## Acidum formicicum.

Acidum formicicum (Germ Helv) Acidum formicum Acide formique. Formicacid. Formylshure. Ameisenshure. Hydrocarbonshure H CO<sub>2</sub>H. Mol. Gew. = 46. Handelssorten Ameisenshure kommt im Handel vor 1) Als reine konc Ameisenshure, 99—100% CO<sub>2</sub>H<sub>2</sub> enthaltend 2) Als officinelle Ameisenshure mit einem Gehalt von rund 25 Proc CO<sub>2</sub>H<sub>2</sub>, letztere ist das Praparat der genannten Pharmakophen

Darstellung. In eine etwa %/4 Later fassende tabulirte Retorte, welche mit einem Liebig'schen Kühler verbunden und in ein Sandbad eingesetzt ist, bringe man 150 g Glycerin und 150 g kaufliche krystallisirte Oxalsaure, welche grob gepulveit ist. Das Sandbad wird allmählich angeheizt. Bei 75° beginnt eine Kohlensaureentwickelung, welche bei 90° und darüber in vollem Gange ist. In die Vorlage destillirt wässerige Ameisensaure über, die in der Regel durch etwas Oxalsaure verunreinigt ist, welche durch die entweichende Kohlensaure mechanisch mitgerissen wurde. Wenn die Kohlensaureentwickelung nachlässt, mässige man das Erhitzen dadurch, dass man einen Theil des Sandes von der Retorte entfernt, um der Bildung von Akrolein und Allylalkohol vorzubeugen. Zu dem Destillations rückstand kann man auf's Neue 150 g Oxalsaure zufügen und ebenso wie vorher verfahren Diesen Zusatz von Oxalsaure kann man noch mehrmals wiederholen, ja den Destillationsrückstand schliesslich aufbewahren, um ihn bei einer spateren Darstellung an Stelle des Glycerins wieder zu benutzen. Das Destillat enthalt neben etwas Oxalsaure etwa 50—54 Proc Ameisensäure. Man reinigt es durch nochmalige Destillation und bringt es alsdann auf das vorgeschriebene spee Gewicht.

Hierbei bildet sich aus Glycerin und Oxalsäure zunächst Ameisensäure Glycerinäther (Glycerinmonoformiat)

$$C_3H_5(OH)_8 + (COOH)_8 = C_3H_5\frac{(OH)_8}{(HCO_3)} + CO_9 + H_2O$$
Glycerin Oxalsäure Glycerinmonoformiat

welches bei weiterer Einwirkung von Wasser in Glycerin und Ameisenseure zerfällt

$$C_3H_6(OH)_2 + H_2O = C_3H_6(OH)_2 + HCO_3H$$
Glycerinmonofolmiat Glycerin Ameisensäure

Um aus einer wasserigen Losung der Ameisensaure die wasserfreie Ameisensäure zu gewinnen, sattigt man die Lösung mit Bleikalbonat, scheidet das gut krystallisirende und in kaltem Wasser ziemlich schwer lösliche Bleiformiat ab, und zersetzt es, nachdem es getrocknet ist, durch Ueberleiten von trocknem Schwofelwasserstoffgase im Oelbade bei 130° Schwefelbei bleibt zurück und wasserfreie Ameisensaure geht über Um sie von absorbirtem Schwefelwasserstoff zu befreien, wird me über trocknem Bleiformiat digerirt und dann nochmals rektifiert

Eigenschaften. a der wasserfreien Ameisensaure Farblose, völlig flüchtige, schwach rauchende, stechend sauer nechende Flüssigkeit, spec Gew bei 15°=1,2256 Erstarrt bei 0° krystallinisch und schmilzt dann bei + 8,5° Siedep 99° Bei 107° destillirt konstant eine wässerige Saure mit 72 Proc Ameisensaure, entsprechend der Formel HCO<sub>2</sub>H+H<sub>2</sub>O b) der officinellen Ameisensaure Diese ist eine wässerige Auflösung von Ameisensaure und enthält rund 25 Proc HCO<sub>2</sub>H Klare, farblose, stechend riechende, völlig flüchtige, sehr saure Flüssigkeit, mit Wasser und Alkohol im allen Verhältnissen mischbar Das spez Gewicht ist 1,060-1,063 (Germ Helv)

Tabelle über	đen	Gehalt	der	wässerigen	Ameisensiture	You	$\mathrm{CHI}_2 0_2$	per	150	O
--------------	-----	--------	-----	------------	---------------	-----	----------------------	-----	-----	---

Proc	Spec Gew	Proc	Spec Gew	Proc	Spec Gow	Proc	Spec Gew
40 39 38 37 36 35 34	1 1004 1 0968 1 0984 1 0902 1 0871 1 0849 1 0820 1 0792	32 31 30 29 28 27 26 25	1 0764 1 0786 1 0710 1 0689 1 0670 1 0650 1 0690 1 0612	24 28 22 21 20 19 18 17	1 0592 1 0570 1 0548 1 0524 1 0500 1 0471 1 0445 1 0419	16 15 14 13 12 11 10	1 0392 1 0866 1 0842 1 0819 1 0297 1 0275 1 0258

Die Ameisensäure ist eine einbasische Säule, ihre Salze hoissen "Formiate" Sie hat die Neigung, in Kohlenoxyd und Wasser zu zerfallen, und wirkt deshalb als "Reduktionsmittel"

Analyse. a) Qualitativ 1) Erwärmt man freie Ameisensbure oder ein Alkalisalz derselben mit Silbernitrat, so erfolgt Ausscheidung von dunklem metallischen, pulverförmigem Silber 2) Erwärmt man freie Ameisensaure mit Quecksilberoxyd, so erfolgt Ausscheidung von metallischem Quecksilber 3) Erwärmt man wüsserige Ameisensbure oder ein Alkalisalz derselben mit Mercurichlorid, so erfolgt Ausscheidung von Mercurichlorid (Calonel) 4) Versetzt man ein Alkalisalz der Ameisensaure mit Eisenchlorid, so entsteht eine rothbraune Lösung, aus welcher sich beim Kochen ein rostfarbiger Niederschlag abscheidet 5) Erwarmt man Ameisensäure (oder deren Salze) mit kone Schwefelsäure, so wird Kohlen oxyd gebildet, welches mit bläulicher Flamme verbreunt

b) Quantitativ Liegt lediglich freie Ameisensaure vor, so kann man diese mit Normal-Natronlauge und Phenolphthale'n titriren i cem Normal-Natronlauge ist == 0,046 g Ameisensaure. Aus Mischungen mit nicht flüchtigen Säuren kann man die Ameisensäure durch Destillation mit Wasserdampf abscheiden und dann durch Titriren bestimmen. Liegt eine Mischung mehrerer flüchtiger Säuren vor, so ist die Bestimmung so erschwert, dass ihre Beschreibung fiber den Rahmen dieses Buches hinausgeht

Priifung. 1) Sie verbrenne, entzündet, mit blauer Flamme und ohne Rückstand 2) Mit Bleiessig versetzt gehe sie ein Krystallmagma von Bleiformiat (Identität) 3) Mit Kalilauge neutralisirt nieche sie weder nach Akrolein noch nach Allylalkohol (s. Darstellung)

4) Die mit 5 Th Wasser verdünnte Säure werde durch Silbernitrat nicht sefort getrübt (Chlor) und nach dem Neutralismen mit Ammoniak durch Calciumchlorid meht getrübt (Oxalsaure) 5) 5 g Ameisensäure erfordern zur Neutralisation 27.1 ccm Normal-Kalilauge (Phenolphthalein als Indikator) Wird die Säure mit Bleioxyd digerirt, filtrirt und das Filtrat zur Trockne verdampft, so darf letzteres keinen Rückstand hinterlassen, welcher beim Erhitzen Acctongeruch verbreitet (Essigsaure).

Aufbewahrung Es empfiehlt sich, die Ameisensaure vorsichtig aufzubewahren. obgleich die Germ und Hely dies nicht vorschreiben

Anwendung. Ameisensäure besitzt antiseptische Eigenschaften (die Bienen kon serviren den Honig durch Zuftigung von Ameisensaure), doch sind diese arzneilich noch nicht ausgenutzt Innerlich wird sie kaum gegeben, erzeugt übrigens heftige Magenentzündung, Nierenhyperämie, Blutharnen Aeusserlich lediglich in Form von Spiritus Formicarum und Tinctura Formicarum als hautreizendes Mittel bei Neuralgien, Rheumatismus etc

Spiritus Formicarum (Germ III) Ameisenspiritus (sp G 0,894-0,898) Rp Acidi formicici (1 080) 2,0 Spiritus (90 Vol Proc) 25.0 Aquae destillatae

Tinctura Formicarum composita Loco Tineturae Formicarum Rp Acidi formicici (1 060) 10,0 Tincturae aromaticae 20.0 Olei Lavandulae Spiritus diluti (0,892) 70,0

Formamidum. Formamid HCONH, ist Ameisensäure, in welcher die OH Gruppe durch den Amid-Rest-NH<sub>2</sub> ersetzt ist Mol-Gew = 45
Darstellung Man erhitzt 2 Th Ammoniumformiat mit 1 Theil Harustoff

 $2(\text{HOOONH}_4) + \text{CO(NH}_2)_2 = \text{CO}_3(\text{NH}_4)_2 + 2(\text{HCONH}_2)_2$ 

so large auf 140°, als noch Ammoniumkarbonat entweicht, und destillirt alsdann im Vacuum ab

Etyenschaften Farblose oder schwach gelbliche, surupöse, geruchlose Flüssigkeit, mit Wasser und Weingeist in jedem Verhältniss mischbar Gegen Lackmuspapier von sehr schwach saurer Reaktion Destillirt im Vacuum unzersetzt bei 150°, unter gewöhnlichem Druck siedet es bei 192—195°, dabei zum Theil in Ammoniak und Kohlensaure zerfallend Entwickelt mit kone Kahlauge schon in der Kälte Ammoniak Es löst Quecksilber oxyd auf Es sei beim Erlutzen völlig flüchtig, mit 10 Th Wasser verdunnt röthe es

blaues Lackmuspapier nur ganz schwach

†† Hydrargyrum formamidatum solutum Quecksilberformamidlösung Darstellung. Man löst 10 g Mercurichlorid in Wasser und fallt aus dieser Lösung durch Zusatz überschüssiger Natronlauge Quecksilberoxyd Dieses wird unter Vermeidung von Verlusten so lange ausgewaschen, bis es vollkommen frei von Chlor ist, dann noch ım feuchten Zustande in der gerade hinreichenden Menge Formanıd unter Erwärmen auf 30-40° gelöst, die Lösung verdunnt, filtrirt und auf 1 Later aufgefullt

Eigenschaften Faiblose, schwach alkalische Flussigkeit von wenig metalischem Geschmack Wird in der Kalte durch ätzende Alkalien nicht verändert, beim Erwärmen dagegen erfolgt Reduktion zu metallischem Quecksilber Schwefelwasserstoff und Schwefel-anmonum scheiden schwarzes Mei curisulfid aus Erweisslösung wird nicht gefällt. Die Lösung enthält das Salz (HCONH), Hg neben freiem Formanid

Priffing Die Lösung reagire nicht sauer Auf vorsichtigen Zusatz von Kahumjodid entstehe wohl Gelbfürbung, aber kein Niederschlag

Aufbewahrung. Vor Licht geschutzt, sehr vorsichtig

Amwendung Zu subkutanen Injektionen bei Syphilis 1 com der Lösung enthält die 0,01 g Mercurichlorid entsprechende Menge Quecksilber

# Acidum gallicum.

Acidum gallicum (Brit Hely U-St Ergänzb) Acide gallique (Gall) Gallussaure. Sal essentiale Gallarum. Trioxybenzoesaure. Gallie acid. C. H.O. + H.O. Mol. Gew. = 188. In vielen Pflanzenstoffen, z B Galläpfeln, Sumach, Dividivi, Bärentraubenblättern und im chinesischen Thee, meist mit Gerbsaure zusammen, vorkommend.

Dar stellung 10 Th Gallusgerbsaure (Tannin) werden in einem Kasserol aus Porzellan mit 10 Th Wasser und 50 Th verdünnter Schwefelsäure (oder mit 80 Th Wasser Handb d pharm Praxis I

und 30 Th Salzsäure von 1,123 spec Gew) 1/4 Stunde lang gekocht und alsdann 1—2 Tage an einem kuhlen Ort gelassen Die ausgeschiedenen Krystalle werden in der 6fachen Menge destillirtem Wasser unter Erwärmen gelöst, diese Lösung mit etwas Thierkohle erhitzt, heiss filtrirt und zum Krystallisiren an einen kuhlen Ort gebracht. Nötzigenfalls ist das Umkrystallisiren und die Behandlung mit Thierkohle zu wiederholen. Eisen ist bei der Darstellung sorgfältig fern zu halten

Eigenschaften. Farblose oder schwachgelbliche, seiderglanzende, geruchlose Nadeln oder trikline Prismen, von zusammenziehendem, sauerhehem Geschmack. Löslich in 125 Th kaltem, 3 Th siedendem Wasser, in 5 Th kaltem oder 1 Th siedendem Alkohol, in 40 Th Aether oder in 12 Th Glycerin, wenig löslich in Chloroform, Benzol oder Benzin. Sie enthalten rund 9,6 Proc. Krystallwasser, wolches bei 100° abgegeben wird.— Die Gallussaure beginnt bei 220° C zu schmelzen, und zerfällt bei weiterem Erhitzen in Kohlensäure und Pyrogallol. Lösungen der Gallussäure in überschüssigem Alkali nehmen aus der Luft rasch Sauerstoff auf und färben sich roth bis braun, bis schwarz. Tropft man eine Gallussaurelösung zu Kalkwasser, so entsteht eine Trübung, welche nach kurzer Zeit grau, grün und dunkler wird. Die wässenige Lösung reducirt Silbernitrat, dagegen nicht die Frinzingsche Lösung. Fügt man sie zu Ferrichloridlösung, so erfolgt theilweise Reduktion zu Feirochlorid, und es entsteht ein schwarzblauer Niederschlag, der von überschüssigem Ferrichlorid mit grünlicher Farbe gelöst wird. Eine Lösung von oxydfreiem Ferrosulfat wird durch Gallussäure nicht verändert, an der Luft wird die Mischung (in Folge Oxydation) lasurblau, worauf schwarzblauer Niederschlag entsteht ohne Entfärbung der Flüssigkeit

Gallussture erzeugt in Lösungen von Alkaloiden, Erweiss, Leim, Brechweinstein keine Niederschläge (Unterschied von Gerhsture)

Threr Konstitution nach charakterisirt sie sich als "Trioxybenzoësäure", ihre nähere OH

Formel ist daher  $C_8H_2$   $\stackrel{\widetilde{OH}}{OH}$  Sie ist eine einbasische Säure, ihre Salze heißen "Gallate"  $CO_8H$ 

Nur die Salze der Alkalien sind in Wasser löslich

Prifung. 1) 1 g hinterlasse beim Verbiennen keinen Rückstand 2) Die mit heissem Wasser bereitste Lösung 1 20 sei klar und fast farblos, sie werde durch Baryum chlorid nicht gefrüht (Schwefelsäure) und durch Leimlösung nicht gefüllt (Gerbäture)

Aufbewahrung. Lichtschutz ist vom Ergänzb vorgeschrieben, aber nicht unbe dingt erforderlich. Man schütze sie vor ammoniakalischen Dämpfen

Anwendung. Gallussaure wirkt örtlich adstringirend, aber, weil sie Eiweiss nicht fallt, weniger energisch als Gerbsäure, sie wird auch aus dem gleichen Grunde besser und langer vertragen wie diese Die entfernte Wirkung ist die gleiche wie die der Gerbsäure, weil letztere im Organismus zu Gallussäure ungewandelt wird. Man giebt sie innerlich 2—8 mal täglich zu 0,1—0,6 g in Pulvern oder Pillen bei Diabetes, Albuminungen Lungen blutungen Aeusserlich bei aphthösen Geschwüren (1:50), Blutungen Bei Alkalolid vergiftungen kann sie die Gerbsäure nicht ersetzen Technisch in der Photographie als Entwickler und in der Tintenfabrikation

Glycerinum Addi gallici (U-St)
Glycerine of Gallic acid

Rp Acidi gallici 1,0

Glycerini 5,0

Hixtura contra albuminurium. Gall Lois

Rp Aeldi gallici 0,6
Aquae destilista 70,0
Sirupi Sacchari 36,0

Taceloffelweise in 1 Tage zu vorbrauchen

† Gallanolum.  $C_8H_8(OH)_8CONHC_6H_8$  +  $2H_2O$  Gallanol (Gallinol korrumpirti) Gallussäureanilid Gallanilid Mol Gew = 281 Zur Darstellung erhitzt man 10 Th Gallussäure mit 8—10 Th Amlin (Anlin für Blau) eine Stunde lang (im Oelbade) bei 150 °C Man kochta alsdann die Reaktionsmasse mit stark verdünnter Halzsäure, um das über schüssige Anlin herauszulösen, mehrmals aus. (Salzsaures Anlin bleibt in Lösung!) Die beim Erkalten sich abscheidenden Krystalle werden gesammelt und mehrmals aus siedendem Wasser umkrystallisirt

Farblose Krystalle, in kaltem Wasser fast unlöslich, sehr leicht löslich in Alkohol und Aether sowie in heissem Wasser Aus Wasser krystallisirt die Verbindung mit 2 Moi

Sie schmilzt im wasserfreien Zustande bei 205°C Die wasserige Lösung Krystallwasser fürbt sich mit Eisenchlorid blauschwarz. In ätzenden Alkalien ist Gallanol leicht löglich unter Spaltung in Anilm und gallussaures Alkalı Daher erfolgt hald Braun- und Schwarz-

unter Spaltung in Anilin und gallussaures Alkali Daher eriolgi hald Braun- und Schwarzfärbung der Lösung Die Lösung in Ammoniak nummt an der Luft feurig rothe Ferbung an

Anwendung Als Ersatz des Pyrogaliels bei Hautkrankheiten (Psoriasis, Favus, Pru
rigo), da es weniger reizt und auch wenig giftig ist Auf Wunden reizt es Die alkoholi
sche Lösung zur Desnicktion der Hände der Operateure Vorsichtig aufzubewahren

Gallielnum Gallussäuremethyläther C<sub>5</sub>H<sub>2</sub>(OH)<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> Mol Gew = 184

Zur Darstellung sätigt man eine Lösung von 1 Th Gallussäure (oder Gerbsäure) in

8-4 Th Methylalkohol mit trocknem Salzsäuregas Nach mehrtagigem Stehen verdampft man die Lösung bis zur Strupkonsistenz Den Rückstand mischt man mit kalkfreiem Baryumkarbonat und neht alsdann das Gemisch mit Methylalkohol aus

Aus Methylalkohol krystallient, farblose, wasserfreie Prismen, aus Wasser feine, verfilzte Nadeln Löslich in heissem Wasser, in Alkohol und in Aether Wird durch ätzende Alkalien unter Bräunung zerlegt Schm P 202° Die Lösung in Ammoniak nummt an

der Luft feurig rothe Furbung an

Als Antiseptikum ber Augenkrankheiten, wie Conjunctivitis Das specifisch leichte Pulver wird mit dem Pinsel direkt aufgestäubt

Gallobromolum Dibromgallussäure  $C_0Br_0(OH)_0CO_2H + H_0O$  Mol Gew = 346 Zur Darstellung reibt man 1 Th Gallussäure mit 2,5 Th Brom zusammen und krystelli

sirt das Reaktionsprodukt aus siedendem Wasser um

Farblose Nadeln oder prismatische Blätter, welche bei 1200 wasserfrei worden und bei 150° schmelzen Löshch in etwa 8 Th Wasser von 15°, leicht löslich in sieden dem Wasser, in Alkohol und in Aether Die wässerige Lösung wird durch Ferrichlorid schön violett gefärbt. Die Lösung in Ammoniak ninmt an der Luft feurig-rothe Färbung an Innerlich als Breatz der Alkahbromide in Tagesgaben von 2—3 g in wässenger Lösung mit einem säuerlichen Sirup. Aeusserlich die 1—2 proc. Lösung zu Einspritzungen bei Gonorrhoe und Umschlägen bei Elezema madidum. Vor Licht geschutzt aufzubewahren

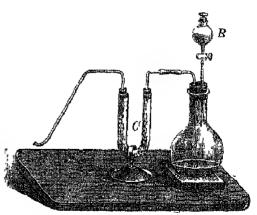
# Acidum hydrobromicum.

I + Acidum hydrobromicum Bromwasserstoffshure (Germ Brit Helv U-St), Acide bromhydrique (Gall) Bromhydric acid Hydrobromsäure. HBr. Mol. Gew. = \$1. Die wasserfreie Bromwasserstoffsäure ist gasförmig (officinell in Gall) und findet als solche keine medicinische Verwendung. Als "Bromwasserstoffsäure" im Sinne der Pharmacie und

Therapie sind wasserige Lösungen des Bromwasserstoffgases zu verstehen Diese sınd aufgenommen von Brit Gall Germ Hely U-St, aber in den einzelnen Pharmakopöen von verschiedenem Gehalt an HBr

Das stellung. I Von gasfölmigem Bromwasserstoff

In ein mit einem Kngeltrichter B versehenes Kölbehen A (Fig 12) bringt man 1 Th amorphen Phosphor sowie 2 Th Wasser Den Engeltrichter beschickt man mit 10 Th Brom und lässt dieses nun langsam tropfenweise (!) in den Kolben einfliessen Jeder einfallende Tropfen Brom verursacht im Anfang eine von Lichterscheinung begleitete



Flg 12

Verpuffung Sobald erst eine gewisse Menge Bromwasserstoff gebildet ist, löst sich das weiter zufliessende Brom ruhig auf und Bromwasserstoff entweicht. Man leitet diesen, um Brom dampfe zurückzuhalten, durch eine mit feuchten Glasscherben und gelbem Phosphor ge füllte U-Röhre C und kann den so gereinigten Bromwasserstoff über Queckulber auffangen,

naturlich auch in Wasser emleiten. Das Trocknen erfolgt durch Schwefelsäure oder glasige Phosphersaure  $PBr_* + 3 H_*O = 3 HBr + PO_*H_*$ 

II, You wasseriger Bromwasserstoffsaure

a) Man lost 50 Th krystall Baryumbromid (BaBr, +2 H<sub>2</sub>O) in 100 Th Wasser und versetzt diese Lösung unter kräftigem Umrühren mit einer Mischung aus 15 Th konc Schwefelsaure und 30 Th Wasser Der entstandene Niederschlag wird abfiltrirt und mit 30 Th Wasser gewaschen Die gesammelten und gemischten Filtrate destillirt man aus einem Kolben oder einer Retorte Bis 120°C destillirt eine sehr dünne, oberhalb 120°C eine koncentrirtere Säure,

welche durch Verdünnen mit Wasser oder mit dem ersten Destillat (bis 120°C) auf das geforderte spec Gewicht eingestellt wird

b) Man tibergiesst 60 Th grob gepulvertes Kaliumbromid mit einer Mischung von 50 Th kone Schwefelsäure und 25 Th Wasser, fügt 2 Th amorphen Phosphor hinzu und destillirt ab Das Destillat wird zur Oxydation der mit übergangenen schwefligen Säure vorsichtig bis zur eben bleibenden Gelbfärbung mit Bromwasser versetzt, alsdann fällt man die Schwefelsäure aus durch Zusatz von wenig Baryumkarbonat oder Baryumbromid Die nach dem Absetzen klar abgegossene Saure wird rektificirt. Man erhält etwa 150 Th 25 proc reiner Saure

Die Darstellung im pharmaceutischen Laboratorium ist materiell nicht lehnend. Die Technik erhält grosse Mengen Bromwasserstoff als Nebenprodukt bei Bromirungen. Sie führt diesen in Baryumbromid über und gewinnt daraus nach Ha wässerige Bromwasser stoffsaure

Eigenschaften a) der gasförmigen Bromwasserstoffsäure Farbloses, wie Chlorwasserstoff riechendes Gas, an der Luft Nebel bildend Wird bei —78° C. zu einen farb losen Flüssigkeit verdichtet, welche bei —87° C erstarrt. In Wasser sehr leicht löslich. Das spec Gewicht des Gases ist — 2,79703, 1 Liter wiegt bei 0° C. und 760 mm Barometerstand — 3,6167 g. Die Gall beschreibt das Gas als "Acide brombydrique gazense".

b) Wässerige Bromwasserstoffsaure Der Gehalt der Bromwasserstoffsäure ist nach den verschiedenen Pharmakopsen verschieden Acidum hydrobromicum (Germ) enthält 25 Proc HBr, spec Gew. = 1,208 Acidum hydrobromicum dilutum (bromhydric acid) (Brit Helv U-St), Acide bromhydrique dissous (Gall.) enthälten 10 Proc HBr, spec. Gewicht 1077 Von dem spec Gewicht und dem verschiedenen Gehalt an Bromwasser stoff abgesehen, haben die genannten Praparate gleiche Eigenschaften

Farblose, sehr sauer schmeckende Flüssigkeit, welche blaues Lackmuspapier röthet, mit Ammoniakdampfen dichte weisse Nebel bildet Destillirt man dünne wässerige Lösungen von Bromwasserstoff, so geht zunächst eine sehr verdünnte Säure über, der Siedepunkt steigt allmahlich, bei 127°C geht eine Säure über (HBr 5 H<sub>2</sub>O), welche konstant 47 5 Proc HBr enthält. Wird eine sehr koncentrite Lösung von Bromwasserstoff destillirt, so entweicht zunächst gasförmiger Bromwasserstoff HBr, bis die Säure nur noch die Koncentration von 47,5 Proc. HBr hat, und dann destillirt die ses Hydrat über Durch Luft und Licht wird die Bromwasserstoffsäure unter Gelbfarbung und Auftreten von freiem Brom zersetzt Bromwasserstoffsäure ist eine einbasische Säure, ihre Salze heissen "Bromide". Man beschte, dass die pharmaceutische Nomenklatur der Salze von der chemischen abweicht

Es benennen die Salze KBr KBrO.

der Chemiker Kaliumbromid Kaliumbromat
der Pharmaceut Kalium bromstum Kalium bromioum

## Volumgewicht und Gehalt der Bromwasserstoffsäure

bei 15° C Nach J Brier.

Proc	Spec Gew	Proc	Spec Gew	Proc	Spec Gew	Proc	Spec Gew
1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11	1 0082 1 0155 1 0280 1 0805 1 088 1 046 1 058 1 061 1 069 1 077 1 085 1 098	18 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24	1 102 1 110 1 119 1 127 1 186 1 145 1 154 1 168 1 172 1 181 1 190 1 200	25 26 27 28 29 80 81 82 83 84 85 86	1 209 1 219 1 229 1 289 1 249 1 260 1 270 1 281 1 292 1 303 1 814 1 326	97 88 89 40 41 42 48 44 45 46 47 48	1 838 1 850 1 862 1 875 1 388 1 401 1 415 1 429 1 444 1 459 1 474 1 490

Analyse s) Erkennung Man erkennt die Bromwasserstoffsäure an folgenden Reaktionen

- 1) Erwärmt man die freie Säure mit etwas Braunstein oder Salpetersäure oder fügt man Chlorwasser zu, so wird Brom in Freiheit gesetzt, welches von Chloroform mit rothbrauner Farbe gelöst wird (Ferrichlorid setzt kein Brom in Freiheit!) 2) Auf Zusatz von Silbernitrat entsteht ein gelblichweisser, käsiger Niederschlag von Silberbromid AgBr, unlös lich in Salpetersäure, schwerlöslich in Ammoniak, lichtempfindlich
- b) Bestimmung Ist die Saule rein und in froiem Zustande vorhanden, so intritt man mit Normal Kali und Phenolphthalem I dem Normal-Kalilauge zeigt 0,081 g Brom wasserstoff an Man kann auch mit überschüssiger Silbernitratissung unter Erwärmen und Zusatz von weing Salpetersaure fällen und das ausgewaschene Silberbromid wägen (Auch für die löslichen Bromide zu verwenden) Das erhaltene AgBr mit 0 4308 multiplicitt giebt die Menge der vorhandenen Bromwasserstoffsäure, HBr, an

Aufbewahrung In Gefüssen mit Glasstopfen, vor Licht und ammoniakalischer Luft geschützt Vorsichtig! In einer ammoniakhaltigen Atmosphare setzt sich an Hals und Stopfen Ammoniumbromid an

Priting 1) Sie sol ohne Rückstand flüchtig Ein hinterbleibender wagbarer Rückstand wäre zu prüfen, ob er glühbeständig ist oder nicht. In letzteiem Falle könnte er aus Ammoniumbromid bestehen, welches in Folge Einwirkung ammoniakalischer Luft entstanden war 2) Die bis auf einen Gehalt von 5 Proc HBr verdlinnte Saure werde durch Schwefelwasserstoff weder sofort (Metalle, Arsen) noch nach Uebersättigung mit Ammoniak (Eisen, Zink) verändert, auch durch Baryumnitrat nicht getrübt (Schwefelsaure)

3) Schüttelt man 5 com der unverdünnten Säure mit Chloroform, so darf sich dieses nicht violett färben, auch nicht nach Zusatz von einem Tropfen Ferrichloridlösung (Jod) 4) Verdünnt man 6—12 Tropfen der Säure mit 2 com Wasser, fällt mit Silbernitrat vollständig aus, giebt 7—10 com Ammoniumkarbonatlösung hinzu und schüttelt kräftig, so darf die nach 5 Minuten abfiltrirte Flüssigkeit nach dem Uebersättigen mit Salpetersäure nicht bis zur Undurchsichtigkeit getrübt werden (Chlorwasserstoff)

10,0 g der 10 procentigen Bromwasserstoffsaure sättigen 12,35 ccm Normal-Kalilauge 10,0 g der 25 procentigen Bromwasserstoffsäure sättigen 80,86 ccm Normal-Kalilauge

Gelbgewordene Bromwasserstoffsäure. Ist die Gelbfärbung durch freies Brom bedingt, so lässt sie sich durch blosse Destillation nicht beseitigen. In diesem Falle fügt man tropfen weise vorsichtig so viel einer sehr verdünnten Lösung von schwefliger Saure zu, his die Säure eben farblos geworden ist. Dann destillirt man ab und verwirft das Destillat solange, als es, mit Bromwasser bis zur Gelbfärbung versetzt, durch Baryumchlorid beim Aufkochen noch getrübt wird, also noch schweflige Säure enthält. Ist dieses nicht

mehr der Fall, so fangt man die nunmehr übergehenden Antheile gesondert auf und ver dünnt sie bis zum geforderten spec Gewicht Den Vollauf kann man mit Bromwasser versetzen und durch Neutralisiren mit Baryumkarbonat auf Baryumbromid verarbeiten

Dispensation. Beim Mischen mit anderen Flüssigkeiten ist die Bromwasserstoff saure stets als letzter Bestandthoil zuzugeben, weil sonst die nach der Bromwasserstoff saure benutzten Gefässe durch Bromwasserstoff verunreinigt werden. Man beachte, dass mit die Germ eine 25 procentige Bromwasserstoffsäure vorschreibt, dass Brit, Gall, Helv, U-St nur die verdunnte Bromwasserstoffsäure mit 10 Proc. HBr aufgenommen haben

Anwendung. Die unverdünnte (25 proc) Säure wirkt auf Haut und Schleimhäute atzend, man benutzt sie daher bisweilen unverdünnt als Aetzmittel bei Mcrcurial-Stomatius Zu Aetzungen bei Diphthene 1 10 verdünnt Innerlich als Ersatz des Brom kaliums, wenn man dessen Nobenwirkungen und die Kaliwirkung vermeiden will, 8-6mal tägheh 8-12-15 Tropfen der 25 procentigen Saure (oder die 2½ fache Menge der 10 procentigen) in starker Verdünnung mit Zuckerwasser etc bei Epilepsie, Nervosität, Neurasthenie, Chorea Helv giebt als höchste Gaben für die 10 procentige Säure 1,5 g pro dosi und 5.0 g pro die an

Il Acidum hydrobromicum Fothergill, eine aus Kaliumbromid und Weinsäure "ex tampore" herzustellende Bromwasserstoffsäure, welche noch Kaliumbitartrat gelöst enthält Man vermischt eine Lösung von 10 Th Kaliumbromid in 30 Th Wasser mit einer Lösung von 12 Th Weinsäure in 30 Th Wasser, lässt das Gemisch mindestens 24 Stunden an einem kühlen Orte stehen und filtrirt vom ausgeschiedenen Weinstein aus Das Piäparat enthält annähernd 10 Proc Bromwasserstoff, HBr, ausserdem noch Kaliumbitartrat

## Pilulae hydrobromicae

Kalii bromati 5,0
Acidi hydrobromici (85%) 10,0
Glycerini 6,0
Boli albae 6,0
Pulveris radicis Liquiritiae
Pulveris radicis Liquiritiae an q s
fiant pil 240, dispensentur ad vitrum

## Acidum hydrochloricum.

Die Salzsäure des Handels stellt Lösungen des Chlorwasserstoffgases in Wasser dar Man unterscheidet 1) reine Salzsäure, 2) rohe Salzsäure Ausserdem werden die einzelnen Sorten nach dem Procentgehalt an Chlorwasserstoff HCl, bez nach dem spec Gewichte bezeichnet

| Acidum hydrochloricum gasiforme. Gasförmige Salzsäure. HCl. Mol. Gew. = 36,5. Wird in der Regel durch Erhitzen von Natriumchlorid (Kochsalz) mit einer mässig verdünnten Schwefelsdure dergestellt Als Apparat kann man den zur Bereitung des Spiritus Dzondu abgebildeten, s Ammonium, benutzen Geeignete Mischungen sind 1) Kochsalz in groben Krystallen (!) 10 Th, kone Schwefelsäure 18 Th, Wasser 4 Th 2) 15 Th Kochsalz, 25 Th kone Schwefelsäure und 8 Th Wasser 3) 4 Th Kochsalz, 5 Th, kone Schwefelsäure, 4 Th Wasser Das entwickelte Gas ist unter allen Umständen durch Einleiten in wenig Wasser zu waschen Zum Zwecke des Trocknens leitet man es gewöhn lich durch kone Schwefelsäure, seltener über Calciumchlorid.

Zur Herstellung kleiner Mengen Salzsäuregas kann man sich folgenden stationären Apparates bedienen Man füllt den Kolben a etwa zur Hälfte mit rauchender Salzsäure an Den Tropftrichter b beschickt man mit koncentrirter Schwefelsäure Lässt man letztere tropfenweise zu der rauchenden Salzsäure zufliessen, so erhält man einen aus greingen. Strom von Salzsäuregas Der Apparat kann längere Zeit stationär gehalten werden Figur 18

Farbloses, an der Luft Nebel bildendes Gas von stechend saurem Gorneh und Geschmack, in Wasser sehr leicht und reichlich löslich. 1 Later Wasser löst bei 20° C = 460 Later Chlorwasserstoffgas. 1 Later Chlorwasserstoff wiegt bei 0° C und 760 mm B = 16352 g Es kann bei -4° C durch einen Druck von 25 Atmosphären oder bei +10° C durch 40 Atmosphären zu einer Flüssigkeit kondensirt werden. 1500 g Kochsalz geben 936 g odei 572 Later gasförmigen Chlorwasserstoff. Diese Menge wurde hinreichen, um mit 2,808 Liter Wasser eine 25 procentige Salzsaure zu liefern.

ii. † Wasserige Salzsäure Lösungen des Chlorwasserstoffs in Wasser Acidum hydrochlorieum (Brit Germ Hely U-St.) Acidum hydrochlorieum concentratum (Austr.) Acide chlorhydrique officinal (Gall.) Acidum hydrochloratum. Acidum muriaticum. Hydrochlorsäure. Chlorwasserstoffsäure. Salzsäure

Die von den einzelnen Pharmakopten recipirte Saure ist von verschiedener Starke Eis schreiben vor

	Austr	Brit	Gall	Germ	Helv	U St
Spec, Gewicht	1,120	1,160	1,171	1,124	1,184	1,153
Procentgehalt HCl	23,86	81,79	84,4	25,0	25.0	31.9

Eine klare, farblose, und wenn die Säure mehr als 28 Proc Chlorwasserstoff enthält, an feuchter Luft rauchende Flüssigkeit von ätzend saurem Geschmack und saurem Geruch

Unterwirft man wässerige Lösungen des Chlorwasserstoffes von weniger als 20 Proc Gehalt an HOl der Destillation, so destillirt zunächst erne sehr dünne Salzsäure über Bei 110 C destillirt konstant eine Salzsbure mit einem Ge halt von 20.17 Proc Ohlorwasserstoff (HOl) über Unterwirft man umgekehrt Salzsaure von einer höheren Koncentration als 20 Proc der Destilla tion, so entweicht zunächst gasförmiger Chlorwasserstoff, bis die rückständige Saure nur noch 20,17 Proc HCl enthält, dann destillirt die vorerwähnte Säure mit einem Gehalte von 20.17 Proc HCl über — Diese bei 110°C konstant destillirende (d h bei 760 mm B) Salzsäure hat das spez Gew 1.104 und entspricht dem Hydiat HCl + 8H.O

Prüfung. Die mit dem 5—10fachen Volumen Wasser verdünnte Säure darf 1) durch Zinkjodidstärkelösung nicht gebläut werden (Chlor) 2) Durch Schwefelwasserstoff nicht

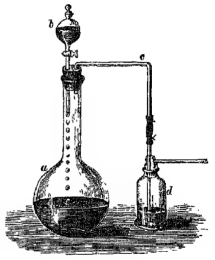


Fig 18

verändert werden (Metalle, z B Cu, Ph, As) 3) Durch Baryumnitratissung auch nach Zusatz von Jodissung bis zur schwach gelben Färbung nicht getrübt werden (Schwefelsäure, schweflige Säure) 4) Durch Kaliumferrocyanidissung nicht verändert werden (Eisen) 5) 10 ccm der Säure dürfen beim Abdampfen in einer Platinschale einen wägbaren glühbeständigen Rückstand nicht hinterlassen (unorganische Verunremigungen) 3) Prüfung auf Arsen a) Wird 1 ccm Salzsäure mit 3 ccm Zinnchlorürlösung versetzt, so darf innerhalb einer Stunde eine Färbung nicht eintreten b) Handelt es sich um eine einwandsfreie Prüfung auf Arsen, so bringt man 100—200 ccm mit absolut arsenfreiem Zink in einen ordnungs mässigen Marseischen Apparat und prüft in diesem Wenn sich nach 6—10 stündigem Erhitzen des Glührohres ein Arsenspiegel nicht abgeschieden hat, kann die Säure praktisch als arsenfrei angesehen werden S unter Arsenum 7) Gehaltsbestimmung Man titrit mit Normal-Kalilauge und Phenolphthalein als Indikator 1 ccm Normal-Kalilauge sättigt 0 0865 g HCl, 5 g Salzsäure verbrauchen demnach

beı	einem	Gehalt	von	Proc	HCI	25	23.86	819	81 79	3 <b>4 4</b>
AATT	Norm	ብ_ፕሮስፕር <u></u>			9	4 24	82 68	48.7	43 55	47 1

Aufbewahrung. Man bewahrt die Salzsäure an einem kühlen Orte vorsichtig, grössere Vorräthe, namentlich der mehr als 25 Proc HCl enthaltenden, auch zweckmäsing vor Incht geschutzt auf Werden grössere Vorräthe im Ballon bezogen, so ampüehlt es sich, den Inhalt desselben sogleich nach der Ankunft in mehrere grössere Flaschen zu vertheilen. Die Aufbewahrungsgefässe müssen Glasstopfen haben und sollten zweckmäsing aus einem widerstandsfahigen (Kali-)Glase bestehen. In der Officin bewahrt man die Salzsäure in einem besonderen Saureschränkehen auf. Die Schilder der Aufbewahrungs gefässe sind zweckmassig in radirter Schrift herzustellen. Man beachte, dass Salzsäuredämpfe die Emaille, namentlich auch die rothe Schrift der Emaille Schilder stark angreifen. Man hüte sich auch, Salzsäure und Ammoniak in raumlicher Nähe zusammen aufzustellen. In diesem Falle nämlich bildet sich sehr bald an dem Halse des Salzsäuregefässes eine Krystallisation von Salmiak, die für gewisse Zwecke störend ist.

Anwendung. Unverdünnte Salzsaure wirkt auf Haut und Schleimhaut ätzend und bringt, in den Magen gebracht, heftige Magenentzündung hervor Gegenmittel Enweiss, Milch, Seife, Magnesia, weniger zweckmassig Alkalikarbonate. In starker Verdünnung wirkt sie kontrahirend auf die Gewebe, gährungs- und fäulnisswidrig. Man ver wendet sie Aeusserlich als Aetzmittel fast nicht mehr, nur noch selten in Pinselsäften bei entzündlichen Processen des Zahnfleisches (Stomatitis), als Zusatz zu reizenden Fussbädern Innerlich in starker Verdünnung (0.5-1.0,200) als ein die Verdanung beförderndes und den Darm desinficirendes Mittel bei ausserordentlich zahlreichen Krankheiten

Dispensation. Ist Salzsäure als Bestandtheil von Mixturen ete verordnet, so soll sie stets der sonst fertigen Mixtur ete als letzter Bestandtheil zugesetzt werden s S 54

Volumgewicht der Salzsäure bei 15° nach Lunge und Marchiewski

					ا ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ		ويندانيه ويونيناني
Spec Gew ber 150	Procente H Cl	Spec Gew ber 15°	Procente H Cl	Spec Gew ber 15°	Procente H Cl	Spec Gew ber 15°	Procente H Cl
1 000 1 005 1 010 1 015 1 020 1 025 1 030 1 085 1 040 1 045 1 050	0 16 1 15 2 14 8 12 4 18 5 15 6 15 7 15 8 16 9 16 10 17 11 18	1 060 1 065 1 070 1 075 1 080 1 085 1 090 1 095 1 100 1 105 1 110	12 19 13 19 14 17 15 16 16 15 17 13 18 11 19 06 20 01 20 97 21 92	1 115 1 120 1 125 1 130 1 135 1 140 1 1425 1 145 1 150 1 152 1 155	22 86 28 82 24 78 25 75 26 70 27 66 28 14 28 61 29 57 29 95 30 55	1 160 1 168 1 165 1 170 1 171 1 175 1 180 1 185 1 190 1 195	81 52 82 10 82 49 83 65 84 42 85 89 86 81 87 28 88 16 39 11
			21 73	1 199	90 00	1 200	99 11

III. Acidum hydrochloricum dilutum (Austr., Brit., Eelv., Germ., USt.) Verdünnte Salzsäure. Eine durch Verdünnung der koncentrirten Säure mit Wasser herzuetellende klare, farblose Flüssigkeit. Die einzelnen Pharmakopéen schreiben verschiedenen Gehalt an Chlorwasserstoff vor

	Austr	Brit	Germ	Helv	U-St
Spec. Gew bei 15° C	1,082	1,052	1,081	1,049	1,050
Procentgehalt an HCl	12,4	10,68	19,5	10,0	10,0

IV. † Acidum hydrochloricum fumans Reine rauchende Salzsäure. Mit diesem Namen wird im Handel eine Salzsäure vom spec. Gewicht 1,195 mit 38,2 Proc. Gehalt an Chlorwasserstoff bezeichnet Eine farblose, an der Luft stark rauchende Flüssigkeit. Sie findet Verwendung in der analytischen sowie synthetischen Chemie (Inversion nach Cibroer), ferner zur Darstellung gasförmiger und absolut arsenfreier Salzsäure Die Dämpfe dieser Säure sind ein schlimmer Feind der Emailleschrift

V † Absolut arsenfreie Salzsaure Zur toxikologischen Analyse bedarf man einer von Aisen absolut freien Salzsäure Wir empfehlen, diese wie folgt darzustellen

In einen Destillationskolben mit Glasstopfen bringt man 1 Liter reine rauchende Salzsäure (1,195 spec Gew) sowie 30 g trockenes Ferrochlorid Man erhitzt die Saure und leitet die zunächst entweichenden Dampfe, mit welchen sich alles vorhandene Aisen als Arsentrichlorid As Cl<sub>4</sub> verflüchtigt, zur Absorption in eiskaltes Wasser. Die so erhaltene Saure kann man zur Füllung von Schwefelwasserstoff- oder Kohlensaure Apparaten u dergl ver wenden. Wenn kein Gas mehr entweicht, sondern wasserige Salzsaure übeigeht, lasst man (um den Apparat duichzuspülen) die Destillation kuize Zeit gehen, wechselt alsdann die Vorlage und fängt das Destillat auf, bis im Kolben ein Ruckstand von 100—150 cem übeig bleibt, welchen man verwirft

Die so gewonnene Salzsaure enthält etwa 20 Pioc HCl Sie ist absolut arsenfrei, dagegen enthält sie eine Spur Ferrichlorid, welche aber beim Aisennachweis nicht stort

Es empfiehlt sich, diese Saure nicht allzu lange aufzubewahren, da sie schliesslich aus den Aufbewahrungsgefassen doch wieder Spuren von Arsen aufnimmt. Wir bereiten sie etwa alle Monate einmal finsch. Ueber die Prufung auf Arsen s. S. 55 n. unter Arsenum.

VI † Acidum hydrochloricum crudum (Ehganzb) Rohe Salzsliure. Acide chlorhydrique du commerce (Gall) Chude hydrochloric acid. Spiritus Salis Die 10he Salzsliure des Handels, meist ein Nebenprodukt der chemischen Grossindustrie, z B des Sodaprocesses nach Leblanc

Eine klare, mehr oder weniger gelbe, an der Luft rauchende Flüssigkeit vom spec Gow 1,16—1,17, entsprechend 30—33 Proc HCl Die Verunreinigungen bestehen in Eisen, Thoneide, Schwefelsaure, Schwefligsäure, Chlor Arsen Wild 1 com der Säure mit 3 cm Zinnehlorurlösung versetzt, so darf nicht sofort Braunfarbung eintreten, sonst wäre der Arsengehalt zu hoch Kleine Mengen von Arsen enthalt jede Salzsaure des Handels, obgleich es eine Kleinigkeit wäre, das Arsen der Hauptsache nach auch aus dieser Soite abzuscheiden

Dispensation. Rohe Salzsäure wird zu vielen technischen und hauslichen Verrichtungen im Handverkaufe gefordert — Man gebe sie in diesen Fällen niemals in Gefässen ab, welche im gewöhnlichen Leben bestimmungsgemäss zur Aufnahme von Nahrungs mitteln etc dienen, also niemals in Tassenköpfen, Schnaps- oder Trinkglasern, sondern lediglich in Flaschen aus starkem Glase, welche mit dei Aufschrift "Salzsaure, Gift" signirt werden

Erkennung und Bestimmung. Man erkennt die freie Salzsaure an der sauren Reaktion, an ihrer Eigenschaft, bei Anudheitung von Ammoniakdampf weisse Nebel zu bilden, forner (in einiger Koncentiation) mit Braunstein erwaimt Chlor zu entwickeln. Sie ist flüchtig und kann durch Destillation von andeien, nicht flüchtigen Sauren getrennt weiden. Die wichtigste Reaktion ist die, dass Salzsaure im freien sowie im gebundenen Zustande mit Silbernitrat einen weissen Niederschlag von Chlorsilber giebt, welcher in stark verdünnter Salpetersaure unlöslich, in Ammoniak aber leicht löslich ist — Das Chlorsilber schmilzt beim Eilhitzen, ohne seine Zusammensetzung zu andern, zu farblosem Homsilber, während Cyansilber dabei in metallisches Silber und Cyan zerfällt

Die Bestimmung der freien Salzsäuse erfolgt in der Regol maassanalytisch durch Titriren mit Normalkalilauge und Phenolphthalein als Indikator 1 ccm Normalkalilauge neutralisirt = 0,0865 g Chlorwasserstoff, s S 55 Die Bestimmung der Salzsäure im freien und gebundenen Zustande erfolgt durch Fallung mit Silberintrat in folgender Weise

Die klare wässerige Lösung, welche nicht mehr als etwa 0,15 g Cl enthalten sollte, wird in der Kälte (!) mit einer durch Sapetersäure angesauerten Lösung von Silbernitat in mässigem Ueberschuss versetzt. Man erwärmt alsdann auf dem Wasserbade (nicht über 60°) und rührt dahei mit einem dunnen Glasstabe so lange um, bis das Chlorsilber sich völlig zusammengeballt hat, und die darüber stehende Flussigkeit klar ist. Hierauf lässt man an einem dunklen Orte erkalten, filtrit das Chlorsilber ab, wäscht es zunächst mit Salpetersäure enthaltendem, schlieselich mit reinem Wasser aus, bis das Filtrat durch eine Spur Salzsäure nicht mehr getrubt wird, und trocknet es

Die Bestimmung der Menge des Chlorsilbers kann geschehen Gewichts analytisch

a) Durch Wagung auf gewogenem Filter oder im Gooon'schen Tiegel b) Durch Wagung des geschmolzenen Chloralbers im Porzellantiegel Falle bringt man die Hauptmenge des gebrockneten Chlorelbers auf ein Uhrglas und verbrennt das Filter vollständig (!) in einem gewogenen Porsellantiegel Nach dem Erkalten tropft man auf den Rückstand etwas Salpetersäure, bringt nach der erfolgten Auflösung des Silbers Salzsäure in einigem Ueberschuss hinzu und dampft zur Trockne Hierauf bringt man die Hauptmenge des Chlorsilbers von dem Uhrglase in den Tiegel, und erhitzt ther massager Flamme his zum beginnenden (!) Schmelzen AgCl  $\times$  0,25435 = HCl oder AgCl  $\times$  0,24788 = Cl

c) Man kann auch das vom Chlorsilber möglichst befreite Filter in einem Ross'schen Tiegel völlig (I) verbrennen, alsdann das Chlorsilber dazu bringen und nun das gesammte Chlorsilber im Wasserstoffstrome zu metallischem Silber reduciren Ag×0,387963 — HCl

oder  $Ag \times 0.328703 = Cl$ 

Massanalytisch können Chlorwasserstoffsäure und Chloride nach Moun und nach Volesand bestimmt werden

- Voraussetzung ist hierbei, dass die zu bestimmende Lösung völlig a) Nach Mohr neutral ist und ausser Chlor keinen anderen Beständtheil enthält, welcher mit Silbernitiat eine unlösliche Verbindung eingeht Ebenso mussen Substanzen abweisend sein, welche etwa Chlorsiber in Lösung überführen Dies vorausgesetzt ist wie folgt zu verfahren Man bringt eine gemessene oder gewogene Menge der zu prüfenden Lösung in ein (Erlenmenen-)Kölbehen, fugt 8-4 Tropfen Kaliumehromatiosung hinzu und lässt unter Umschwenken so lange von einer 1/10-Normal-Silbernitratiosung zufliessen, bis die ursprünglich immer wieder verschwindende rothe Farbung des entstehenden Silberchromates eben gerade bestehen bleibt 1 ccm 1/10-Normal-Silbernstratiosung zeigt 0,00365 g HCl oder 0,00585 g NaCl oder 0,00355 g Cl an
- b) Nach Volhard Diese Bestimmungsart des Chlors hat vor der vorigen den Vortheil, dass sie in salpetersaurer Lösung ausgeführt wird. Man bedarf dazu
  - 1 Silbernitratiosung 1/10-Normal, 17 g Silbernitrat in 1 Later enthaltend
  - 2 Ammoniumrhodanatiosung <sup>1</sup>/<sub>10</sub>-Normal Man löst 7,5--8,0 g Ammoniumrhodanat zu 1 Later auf und stellt die Liosung so ein, dass, wenn man 10 com der <sup>1</sup>/<sub>10</sub>-Normal-Silbernitratiosung mit einigen Tropfen Eisenalaunlösung versetzt, genau 10 com der Ammoniumrhodanatlösung erforderlich sind, um Rothfärbung hervorzubringen
  - 3 Ehsenalaunlösung, d 1 eine bei gewöhnlicher Temperatur gesättigte Lösung von Ferriammoniumsulfat, welches chlorfrei sein muss

Zur Ausführung der Bestimmung lässt man zu der zu untersuchenden Lösung, welche mit einer chlorfreien Salpetersäure angesäuert ist, eine gemessene und zwar iber schüssige Menge der Silberlösung zufliessen, schwenkt um, fügt 1—2 ccm der Eisenalaun-lösung hinzu und lässt nun solange von der Rhodamammoniumlösung unter Umschwenken zulaufen, bis eine schwache Rothfärbung der Lösung bestehen bleibt. Die Differenz zwi schen der zugesetzten Silbernitratiösung und der verbrauchten Ammonium:hodanatlösung ist auf Chlor zu berechnen 1 ccm  $^1/_{10}$ -Silbernitratiösung oder  $^1/_{10}$ -Ammonium:hodanatlösung ist = 0,00365 HCl oder 0,00355 Cl

Beispiel Es wurden 40 com Silbernitratiösung zufliessen gelassen, alsdann wurden zum Zurucktibriren 13,7 com Ammoniumrhodenstlösung verbraucht. Mithin sind von dem vorhandenen Chlor (40 minus 13,7) 26,8 com Silberlösung verbraucht worden. Der Gehalt der Lösung an Cl beträgt  $26.3 \times 0.00855 g = 0.098865 g$  Cl, an HCl demnach  $26.3 \times 0.00855 g = 0.098865 g$  Cl, an HCl demnach  $26.3 \times 0.00855 g = 0.098865 g$  Cl, an HCl demnach  $26.3 \times 0.00855 g = 0.098865 g$  Cl, an HCl demnach  $26.3 \times 0.00855 g = 0.098865 g$  Cl, an HCl demnach  $26.3 \times 0.00855 g = 0.098865 g$  Cl, an HCl demnach  $26.3 \times 0.00855 g = 0.098865 g$  Cl, an HCl demnach  $26.3 \times 0.00855 g = 0.098865 g$  Cl, an HCl demnach  $26.3 \times 0.00855 g = 0.00855 g = 0.008865 g$  Cl, an HCl demnach  $26.3 \times 0.00855 g = 0.008865 g$  Cl, an HCl demnach  $26.3 \times 0.00855 g = 0.008865 g$  Cl, an HCl demnach  $26.3 \times 0.00855 g = 0.008865 g$  Cl, an HCl demnach  $26.3 \times 0.00855 g = 0.008865 g$  Cl, and HCl demnach  $26.3 \times 0.00855 g = 0.008865 g$  Cl, and HCl demnach  $26.3 \times 0.00855 g = 0.008865 g$  Cl, and HCl demnach  $26.3 \times 0.00855 g = 0.008865 g$  Cl, and HCl demnach  $26.3 \times 0.00855 g = 0.008865 g$  Cl, and HCl demnach  $26.3 \times 0.00855 g = 0.008865 g$  Cl, and HCl demnach  $26.3 \times 0.00855 g = 0.008865 g$  Cl, and HCl demnach  $26.3 \times 0.00885 g$  Cl, and HCl demnach  $26.3 \times 0.$ 0,00865 = 0,095995 g HÖ

Toxtkologisches. Todthehe Vergiftungen durch Salzsäure in Folge Vorwechselung oder Selbstmord werden häufig beobachtet. In der Regel ist der Veilauf nicht so rasch, dass nicht Gegenmittel angewendet werden könnten. Ist dieses geschehen, also z B der Magen ausgepumpt worden, oder hat man zur Abstumpfung der Säure Alkalien (MgO) gereicht, so ist der Versuch, in den Leichentheilen freie Salzsäure nachzuweisen, einfach aussichtslos. In diesem Falle wird man sich darauf beschrünken mussen, wenn es vor langt werden sollte, den Gesammtgehalt an Chloriden nach S 57 u 58 festzustellen

In Erbrochenem, Speiseresten, Magenflüssigkeit dagegen wird man mit dem Nachweis der Salzsäure Erfolg haben können Man kann a) direkt mit Normalkahlauge und Methylorange als Indikator titriren oder b) einen Theil der Organiheile mit Wasser destilliren und in dem Destillat die freie Salzsäure mit Kahlauge und Methylorange oder mit Silbernitrat nach Volhard titriren, oder c) die Objekte mit Alkohol in der Kälte auszichen oder mit Wasser dielysiren und in aliquoten Theilen des Auszuges oder Dielysates die vor handene freie Säure acidimetrisch bestimmen

Indessen sei man in den Schlussfolgerungen, welche man aus den erhaltenen Resul-

taten zieht, sehr vorsichtig

600.0

Gargarisma hydrochloricum Ricord Rp Addi hydrochlorici (25%) 2,0 Mollin 10sati 50,0	Ungueutum contra perniones KAPELER.  Rp Oici Amygdalarum 30,0  Corae flavae 2,0
Aquae destillatee 200,0 Bei Stomatitis aphthosa und mercurialis	Cetacel 40 Balsami Peruviani 2,0
Limonado chlorhydrique (Gall)  Rp Acidi hydrochloriel (25%) 3,0	Acidi hydrochlorici (25%) 8,0 S Frostsalbo
Aquae dostillatae 895,0 Sirupi Sacchari 125,0	Yet Liquox ad potum antisepticum Rp Acidi hydrochlorici (25 %) 500,0
Mixtura Acidi hydrochlorici (Form Berol)	Limaturae ferri 5,0
Rp Acidi hydrochlorici (20 %) 1,0	Aquae 1000,0
Tineturae Aurentli 5,0	Salis culinaris 25,0
Sirupi Saccharl 20,0 Aquao destillatae q u ad 300,0	Bei Maulfäule oder Maulseuche des Eindviehes 1 Tassenkopf zu 8 Liter Wasser zumischen,
Pediluvium hydrochloricum	oder soviel, dass dies nur schwach säuerlich
Rp Acidi hydrochlorici crudi 50,0 Aquae tepidae 5 Liter	schneckt
In Gefässen aus Holz oder Steingut anzuwenden	Vet Lotio muriatica
Dan Fussbad darf nicht über die Knöchel reichen	Rp Ammonii chiorata 20,0
Tinctura amara acida (Form Berol)	Acidi hydrochlorici 10,0

Liquor antihydrorrhoicus Brandau. Gegen Fussschweiss Angeblich aus gechlorten Aethern bestehend, enthält Salzsäure (von 25,0 Proc) 75 Th, Alkohol 25 Th, Glycerin 1 Th, Chloralhydrat 1 Th Mit Lackmus tingirt

Rp Acidi hydrochlorici 5,0

Tincturae amarae 25.0

Aquas

Zu Waschungen auf Bteingalien der Pierde

# Acidum hydrocyanicum.

†† Acidum hydrocyanicum (Ergänzb) Blausäure. Cyanwasserstoff(säure) Acidum hydrocyanicum dilutum (Brit U-St) Acide cyanhydrique au 100c (Gall) Hydrocyanic acid. Acidum Borussicum. Acidum zooticum. Preussische Säure. HCN (HCy) Mol. Gew = 27.

Wässerige Lösungen der Blausäure waren früher auch in den verschiedenen deutschen Ländern officinell, jetzt werden sie in Deutschland kaum noch angewendet Das Ergänzh, die Brit und U-St führen unter obigem Namen eine 2 procentige, die Gall eine 1 procentige Blausäure auf

Darstellung In ein Destillationskolbehen von etwa 200 ccm Fassungsraum, welches einerseits gasdicht an einen Lupnic'schen Kühler angeschlossen, und in welches ausserdem

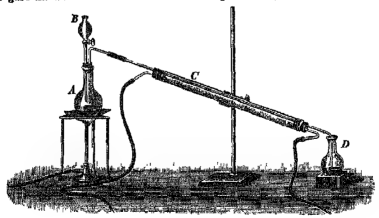


Fig 14

noch ein Tropftrichter eingesetzt ist, bringt man 20 g grob zerriebenes Kaliumferrocyanid sowie 40 g Wasser Dann legt man eine 60 g destillirtes Wasser enthaltende Vorlage so

vor, dass der Schuabel des Abzugsrohies in das vorgelegte Wasser eben eintaucht, schliesst den Kühler dicht an das Destillationskölbehen an, schliesst den Hahn des Tropftrichters und giesst in den letzteren eine Mischung von 10 g kone reiner Schwefelsäure und ebenso viel Wasser Nachdem man sich nochmals überzeugt hat, dass der ganze Apparat ordnungsmässig zusammengesetzt ist und die Kuhlung gut funktionirt, lässt man die Sauremischung durch den Tropftrichter zufliessen und schliesst den Hahn sofort wieder

Man sorgt dann durch vorsichtiges Bewegen des Destillationskolbens für gute Vertheilung des Inhaltes und setzt alsdann die Destillation durch Erhitzen in Gang Man destillirt so lange, bis der Rüchstand in dem Kolben noch feucht ist

Nach beendigter Destillation wird das Destillat sorgfältig gemischt, dann bestimmt man in einem kleinen Theile desselben den Blausauregehalt in der unter Aqua Amygdalarum amararum angegebenen Weise und stellt das Destillat auf den beabsichtigten Blausäuregehalt (von 10/10 eder 20/0 s oben) ein Nachdem dies geschehen, füllt man das Praparat sofort in mehrere kleine braune Gläser ein, die im Keller wohlverschlossen bes in einem Giftschranke aufbewahrt werden

$$2 \text{ Fe(CN)}_6 \text{ K}_4 + 3 \text{ H}_2 \text{ SO}_4 = 8 \text{ K}_2 \text{ SO}_4 + \text{Fe(CN)}_6 \text{ K}_2 \text{ Fe} + 6 \text{ HON}$$

Die ganze Operation muss unter einem gut wirkenden Abzuge (oder im Freien) ausgeführt werden. Man hüte sich, Blausauredampfe, etwa durch Hinemriechen in den Kolben, einzuathmen

Darstellung 2procentiger Blausäure ex tempore a) Man löse 1,5 (ein und ein halbes) Gramm reines Kahumeyanid in 31,0 (einunddreisig) Gramm verduintem Weingeist und finge der Lösung 3,5 g gepulverte Weinsaure hinzu. Nach gutem Umschutteln stelle man 2 Stunden zum Absetzen an einen kalten Ort und filtrire. Das Filtrat enthalt 2 Proc. HON und bedarf einer Blausäurebestimmung nicht b) Man mische 7,4 g Salzsäure (25 Proc.) mit 52,6 g destillirtem Wasser, setze 6 g Silberoyanid hinzu, schüttele etwa 10 Minuten gut durch und filtrire. Auch dieses Präparat bedarf einer Feststellung des Blausäuregehaltes nicht

Eigenschaften. Die reine wasserfreie Blausture ist eine farblose, bewegliche Flüssigkeit von betaubendem, bittermandelölartigem Gernch, welche schon in Spuren eingeathmet ein eigentbümliches Kratzen im Schlunde erzeugt Spec Gew. 0,6969 bei 18°, Siedep =  $26,5^{\circ}$  C Erstarrt bei  $-15^{\circ}$  C zu farblosen, federformigen Krystallen Diese Saure ist nicht Gegenstand des pharmaceutischen Verkehrs Sie ist eins der furchtbarsten Gifte

Die medieinische Blausäure der Pharmakopöen ist eine klare, farblose, in der Wärme vollig flüchtige, Lackmus schwach und vorübergehend röthende Flüssigkeit von eigenthtimheh bittermandelblartigem, etwas kratzendem Geruch Ihr Gehalt an Cyanwasserstoff schwankt je nach den einzelnen Pharmakopöen zwischen 1 und 2 Procent — Das spec Gewicht der 2 procentigen Säure ist  $\approx 0.997$ 

Anwendung In Deutschland wird Blausäure nur selten medicinisch verwendet Gelegentlich wird sie einmal zur Vergiftung von Warmblütern gefordert, hier aber zweckmäsig durch Kahuneyand ersetzt. Ihr therapentischer Werth beruht auf der bezuhigenden Wirkung auf das Nervensystem. Man gieht die 2procentige Säure innerlich zu 1/4-1 Tropfen — aber stets in gehönger Verdünnung! — bei Erkrankung des Darmkanals, der Athmungswerkzeuge, des Herzers, bei Nervenleiden, Krobsschmerzen. A eusserlich in wässeriger Lösung 1 20 als Waschwasser bei Krebsgeschwüren, bei juckenden Hautkrankheiten, als Augenwasser. Als höchste Gaben nehme man von der 2proc. Blausäure 0,05 g pro dosi und 0,20 g pro die an

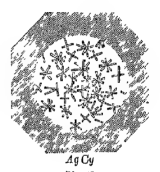
Gegenaff. Blausaure wirkt als heftiges Gift Die Wirkung erfolgt nicht blos nach Aufnahme durch den Magen, sondern auch nach dem Einzehmen der Blausaure und von der Blutbahn aus Man hüte sich also Blausaure in offene Wunden gerathen zu lassen Auch von Schleimhäuten aus erfolgt Resorption Der Tod erfolgt gewöhnlich so schnell, dass Gegenmittel zu spat kommen Als Gegenmittel werden angeführt 1) Chlorwasser 2) Chlorkalklösung 4,0 200,0 mit einigen Tropfen Salzsäure versetzt 3) Wasserstoffsuperoxyd 4) Begiessung des Körpers mit kaltem Wasser, innerlich Excitantien wie

starker Kaffee, ferner Opium, Morphium, äusserlich Senfpflaster Der Tod kann blitzartig schnell, aber auch erst nach 1/2-1 Stunde und langerer Zeit eintreten

Aufbewahrung. Blausäure zersetzt sich insbesondere unter dem Einfluss von Luft und Licht - um so leichter, je koncentrirter sie ist - unter Bildung von Ammo niumformiat. Cyansaure, Kohlensaure Sie trubt sich dabei, und es entstehen braune Ab scheidungen Man bewahrt sie daher in kleinen Flaschen (von 5-10 ccm Fassungsraum) vor Licht geschützt und ausserdem unter den direkten Giften auf Bei der Dispensation befleisige man sich, genau zu wiegen, wenn nothig stelle man Verdunnungen her, auf der anderen Seite verwende man für jede Verordnung ein frisches Glaschen des Vor Die Recepte sind als Giftschein zurückzuhalten Line Reiteration darf ohne neue Verordnung des Arzies nicht stattfinden Im Handverkaufe darf die Saure nicht abgegeben werden, bez nur für technische Zweeke an zuverlässige Personen gegen ordnungsmässigen Giftschein

Analyse. a) Erkennung Man orkennt die Blausdure an folgenden Reaktionen

1) Silbermtrat erzeugt in den Lösungen der freien Blausaure (und ihrer Alkalisalze) weisse kasige Niederschläge von Silbercyanid AgCN, die in kalter verdunnter Salpetersäure unlösisch sind, von Ammoniakflussigkeit schwierig, von Kaliumcyanid leicht gelöst werden. Das Silbercyanid fäubt sich am Lichte nicht und zerfällt beim Glühen in Cyan [(ON)s] und metallisches Silber (Unterschied vom Silber-chlorid) Kocht man Silberoyanid mit 25 proc Salpetersaure, so löst es sich und krystallisirt aus der erkaltenden Lösung in Prismen Eig 15 2) Fügt man zu einer Lösung von freier Blausäure etwas Ferrosulfatlösung, welcher ein Tropfen Ferrichloridlösung zugesetzt ist, so entsteht keine Veränderung Setzt man hierzu Natronlauge, so entsteht ein missfarbiger Niederschlag Giebt man nach einigen Minuten Salzsäure bis zur stark sauren Reaktion zu, so lösen sich die Eisenhydrooxyde auf und es scheidet sich entweder sogleich oder nach einiger Zoit Beilinerblau ab 8) Vermischt man eine Blausäure oder eine Cyanalkali enthaltende Lösung — bei Anwesenheit freier Blaushure nach Zusatz eines Tropfens



schwacher Kalt- oder Natronlauge — mit soviel gelbem Schwefelammenium, dass die Flüssigkeit gelblich erscheint, erwärmt im Wasserbade und dampft zur Trockne, so hat sich nunmehr ein Rhodan(Schwefeleyan)-Salz gebildet Löst man den Rückstand in wenig Wasser, säuert mit Salzsäure schwach an, filtrirt und fügt etwas Ferrichlorid hinzu, so färbt sich die Lösung blutroth (durch Ferrirhodanid)

b) Quantitativ Man fallt die Blausäure durch einen Ueberschuss von Silberintrat unter Zusatz von etwas Salpetersäure als Silbercyanid, wascht dieses aus und wagt es nach dem Trocknon bei 100° auf gewogenem Filter oder im Gooon'schen Tiegel (Ag CN × 0 2015 -HON) oder man führt es durch Glühen im Porzellantiegel in metallisches Silbei über  $(A\varrho > 0.25 = HCN)$ 

Ueber die maassanalytische Bestimmung der Blausäure s bei Aqua Amygdalarum amararum

Behufs Trennung der Cyanwasserstoffsäure von Chlorwasserstoff, fällt man beide zunächst gemeinschaftlich mit Silbernitrat, trocknet den Silberniederschlag bei 100° und wägt Alsdann erhitzt man einen aliquoten Theil des Silberniederschlages im Porzellantiegel zum Schmelzen, fügt nach dem Erkalten verdünnte Schwefelsaure und Zink zu, filtrirt die Flüssigkeit ab und bestimmt im Filtrat das Chlor durch Fällung mit Silbernitrat als Silberchlorid Die Differenz der beiden Silberniederschläge ist - dem vorhandenen Silbercyanid.

Toxikologisches. Der Nachweis der Blausäure in Organtheilen oder Objekten lässt sich nur eine beschränkte Zeit lang führen, daher ist die Untersuchung, wenn sie gefordert werden sollte, mit thunlichster Beschleunigung auszuführen

Vorprüfung (Schonnein's Probe) Man bringt das zerkleinerte Objekt in ein Becherglas oder ein weithalsiges Gefüss, säuert es mit Weinsäure an, hängt in das später zu verschliessende Gefüss ein angefeuchtetes Stick Guajak-Kupfer-Papier und stellt das Ganze an einen warmen Ort Wenn nach mehrstündigem Stehen das Papier keine Blaufärbung aufweist, so ist weder freie Blausäure noch ein Cyanid (ausgenommen Merkuricyanid) anwesend Ist dagegen Blaufärbung eingetreten, so ist möglicherweise Blausaure zugegen Indessen kann die Blaufärbung auch durch andere Stoffe, wie Ozon, Wasser-

stoffsuperoxyd, Chlor, salpetrige Saure bedingt worden sein

Das Guajak-Kupfer-Papier wird bereitet, indem man Filmpapier mit einer frisch bereiteten alkoholischen Lösung von Guajakharz (1 100) tränkt, bei Lichtabschluss trocknet und kurz vor dem Gebrauch mit einer wässerigen Kupfersulfatiösung 1 10000 befeuchtet

Haupt-Nachweis Bevor man zum Nachweis der Blausäure durch Destillation schreitet, hat man sich zu vergewissern, dass ungifuge Cyanverbindungen, welche beim Destilliren mit Sauren Cyanwasserstoff hefern, wie gelbes und rothes Blutlaugensalz, nicht zugegen sind Man bereitet also aunen wässerigen Auszug des Objektes, säuert ihn mit Salzsaure an und versetzt einen Theil mit Ferrosulfat, einen anderen mit Ferrichloridlösung Entsteht durch keines dieser Reagentien Blaufärbung oder blauer Niederschlag, so sind Blutlaugensalze nicht zugegen Endlich vergewissert man sich durch Versetzen des Auszuges mit etwas gelben Schwefelammonium, dass Nitroprussidsalz nicht zugegen ist Bei Abwesenheit desselben tritt Violettfarbung nicht ein

Man sauert alsdann das Objekt mit Weinsaure an und destillirt unter guter Kühlung im Wasserdampfstrome ab, indem man das Ablaufrehr in einige een sehr stark verdunnte Kalilauge eintauchen lässt. Da die Hauptmenge der Blausaure in die ersten Antheile des Destillates übergeht, so fängt man das Destillat fraktionirt auf, sammelt und pruft z B die zuerst übergehenden 3 com besonders — Man stellt zweckmässig die Rhodan und die Berlinerblau-Reaktion an Tritt die letztere sogleich oder nach einiger

Zeit ein, so ist die Anwesenheit von Blausaure in dem Destillat erwiesen

Ist durch die Vorprüfung die Anwesenheit von Ferrocyaniden oder Ferricyaniden festgestellt worden und handelt es sich darum, neben diesen noch freie Blausäure oder leicht lösliche giftige Cyanide nachzuweisen, so veilähit man zweckmüssig nach Jacquemin Die zu untersuchenden Massen werden zerkleinert und mit Wasser angeruhrt Alsdann fügt man Natriumbikarbonat in starkem Ueberschuss hinzu und einhitzt in einem Rundkolben über freiem Feuer bis zur beginnenden Destallation. Findet sich nach längerem Erhitzen in der Vorlage Blausäure, so ist erwiesen, dass neben Ferio- und Feiricyaniden auch noch Blausäure oder giftige Cyanide zugegen sind

Cyanquecksilber giebt bei der Deskilation mit stark verdünnten Säuren keine Blausäure Ist also auf dieses Rücksicht zu nehmen, so versagen die bis jetzt angegebenen Methoden. Man erhält aber auch aus dem Cyanquecksilber die Blausäure in freiem Zustande, wenn man nach Jacquemin mit folgender Abweichung arbeitet. Man rührt das Objekt mit Wasser und reichlichen Mengen Natriumbikarbonat an, fügt 5—10 com gesättigtes Schwefelwasseistoffwasser hinzu und destillirt. Die Blausäure des Cyanqueck-

silbers geht in das Destillat

Bestimmung Soll die Blausäure bestimmt werden, so scheidet man sie nach einer der im Vorstehenden angegebenen Methoden durch Destillation ab und fängt das Destillat im Kaliumsulfidlösung auf, so dass die Blausäure in Schwefeleyaukalium verwandelt wird. Nach beendigter Destillation entfernt man das überschüssige Kaliumsulfid durch Schütteln mit Bleiglätte, filtrit vom Schwefelblei ab, wäscht das Filter sorgfälig nach, füllt zu einem bestimmten Volumen auf und bestimmt in einem aliquoten Theil der Lösung die vorhandene Rhodanwasserstoffsäure nach Volumen, d. h. man säuert mit Salpetersäure an, lässt einen Ueberschuss  $^{1}/_{10}$ -Normalsilbernitratlösung zudlessen, fügt Eisenalaunlösung hinzu und itzirt nun mit  $^{1}/_{10}$ -Rhodanammoniumlösung bis zur eben bleibenden Rothfärbung. Die Anzahl der Kubikcentimeter der zugesetzten Silbernitratlösung minus der Anzahl der Kubikcentimeter der verbrauchten Rhodanammoniumlösung  $\times$  0,0027 g giebt die Menge der in dem Versuch gefundenen Blausäure an [Maisen]

Vapor keidi hydrocyanici (Brit 1885)

Inhalation of Hydrocyanic acid

Rp Acidi hydrocyanic (2%) 0,6—0,9

Aquae destillatae 4,0

Zur Füllung des Inhalationsapparates

Tincture Chloroformi et Morphines composite (Brit) Compound Tincture of Chloroform and Morphine

He Chloroformii 75.0 ccm

Morphini hydrochlorici 10,0 g

Acidi hydrocyanici diluti (2%) 50,0 ccm

Tincturus Capaici 25,0 ccm

Tincturus Cannabia indic 100,0 ccm

Cloi Menthae piperitae 1,5 ccm

Glycerini 250,0 ccm

Bpiritus (spec Gew 0,884) q s ad 1 Litter

# Acidum hydrofluoricum.

i. † Acidum hydrofluoricum (seu hydrofluoratum). Acide hydrofluorique. Hydrofluoricacid. Flusssäure Fluorwasserstoff(säure). IIF1 oder HF. Mol Gew. == 20.

Die wasserfreie Fluorwasserstoffsäure HF ist ein farbloses Gas, welches, mit der Haut in Berührung gebracht, hochst schmeizhafte Wunden vermsacht. Das Einathmen des Dampfes ist tödtlich. Dieses Gas wird wohl in der reinen Chemie dargestellt und angewendet, ist aber nicht Gegenstand des Handelsverkehres. Unter "Fluorwasserstoffsäure oder Flusssäure" schlechthin, wird die wässenge Auflösung dieses Gases verstanden.

Im Handel unterscheidet man Andum hydrofluorioum medicinale mit 80 Proc HF, Acidum hydrofluoricum fumans mit 40 Proc HF und Acidum hydrofluoricum fumans mit 55 Proc HF

Darstellung. In der bleiernen Retorte a, auf welche ein Blei-Helm bb' aufgekutet ist, wird Calciumfluorid (Flussspath) mit einem Uebeischuss von kone Schwefelsaure erhitzt

 $\mathrm{CaF_2} + 2\Pi_2\,\mathrm{SO_4} = \mathrm{Ca\,SO_4} + 2\,\mathrm{HF}$  Die entweichenden Dämpfe von Fluorwasserstoff gehen in die Vorlage def Diese ist gleichfalls aus Blei hergestellt. In ihr befindet sich — etwas seitlich von der Mündung der Röhre aufgestellt, damit die Säure nicht bleihaltig wird — eine mit Wasser gefüllte Platinschale Das Wasser absorbirt die Fluorwasserstoffdämpfe, die Luft entweicht durch das Rohr g — Zur Reinigung destillirt man

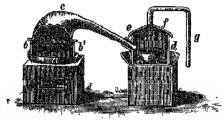


Fig 18

die so gewonnene Säure aus Platin-Retorten Bei 120° geht konstant eine Säure mit 36 bis 88 Proc EF über, spec Gewicht derselben 1 15

Eugenschaften. Eine farblose, an der Luft rauchende Flüssigkeit, welche etwa 80 Proc HF enthält Die Säure greift Glas und Porzellan stark an, indem sie die Kiesel säure in Siliciumfluorid verwandelt. Sie ist eine einbasische Säure, die Salze heissen "Fluoride". Das spec Gewicht dieser 30 procentigen Säure, welche auch als "medicinale". Sorte anzusehen ist, beträgt 1,115

Prifung. 1) Sie soi in 1—2 cm dicker Schicht farblos 2) 10 ccm solien beim Verdampfen in einer Platinschale weniger als 0,001 g Rückstand hinterlassen 3) Die mit der 25 fachen Menge Wasser verdünnte und mit Salzsbure versetzte Fluorwasserstoffsäure darf innerhalb 5 Minuten durch Baryumehlondlösung nicht getrüht werden (Schwefelsäure) 4) Die mit der 5 fachen Menge Wasser verdünnte Säure werde weder durch Schwefelwasserstoff (Arsen, Blei), noch nach Neutralisation mittels Ammoniak durch Ammoniumsulfid (Eisen, Zink) oder Natriumphosphat (Magnesium, Aluminium) veräudert Die Gehaltsbestimmung kann durch Titnien mit Normal Lauge und Phenolphthalein geschehen. Und zwar henutzt man als Titrirgefässe Bechergläser, welche mit festem Paraffin ausgegossen sind, und zum Rühren Stäbe aus Hartgummi. I cem Normal-Kalilauge zeigt 0,02 g Fluorwasserstoff HF an

Aufbewahrung. Diese erfolgt (ebenso die Versendung) in Flaschen aus Hartgummi mit aufschraubbarem Deckel an einem kühlen Orte, aber nicht auf werthvollem Glasoder Porzellanmaterial, weil die Hartgummiflaschen bisweilen undicht werden Zweck mässig werden sie in einen grösseren irdenen Topf eingesetzt, welcher mit feuchtem Sand gefüllt ist

Anwendung. Therapeutisch ist die Fluorwasserstoffsäure in stark verdunntem Zustande (1 5000 bis 6000) in besonderen Räumen zu Inhalationen gegen Diphtherie und Tuberkulose empfohlen worden Technisch, besonders im Dampfzustande zum Aetzen von Glas, ferner in der analytischen Chemie zum Aufschließen der Silikate In der Spiritus biennerei als Zusatz zur gährenden Maische, um Milchsäurebildung zu verlindern

Glasätztinte. I Ammonn hydrofluoriei 80,0, Aquae 15,0, Acidi sulfuriei conc 6,0 werden in einem Bleifluschchen gemischt und auf 40° (nicht höhei) erwir int. Nach dem Abkuhlen fügt man hinzu Acidi hydrofluoriei fumantis 6,0 und Mucilaginis Gummi

arabici q s

II Ammoni hydrofluorici, Baryi sulfurici ăă 10,0 im Porzollanmörser ining verreiben, dana in einer Platinschale (oder Gummischale oder Bleischale) mit soviel Acidi hydrofluorici vermischen, dass zum Schreiben geeigneter Brei en steht (Diet M) Man schreibt mit jeder dieser Tinten mittelst Ganse- oder Stahlfeder, lässt 1—2 Minuten einwirken, spult mit Wasser ab und reibt mit Druckerschwärze ein

Analyse. 1) Freis Fluorwasserstoffsäure hat die Eigenschaft, Kieselsäure aufzulösen, sowie Silkate zu zersetzen 2) Baryumchlorid erzeugt in den Lösungen der Säure (oder der Fluoride) einen voluminösen, weissen Niederschlag von Baryumfluorid BaF<sub>2</sub>, unlöslich in Ammoniak, löslich in viel Salzsäure oder Salpetersaure 3) Calciumchlorid fällt aus den Lösungen der Säure (oder der Fluoride) gelatinösen Niederschlag von Calciumfluorid CaF<sub>2</sub>, unlöslich in Ammoniak, löslich in viel heisser Salzsaure 4) Alle Fluoride geben beim Erwärmen mit kone Schwefelsaure gasförmigen Fluorwasserstoff, wolcher Glas ätzt Diese Eigenschaft lasst sich am eleganiesten zeigen, wenn man das Fluorid in einer Platinschale mit kone Schwefelsäure übergiesst, schwach erwärmt und nun über die Schale eine mit Wachs überzogene Glasplatte legt, in deren Wachsuberzug Schriftzüge eingeritzt sind 5) Mischt man ein durch Schwefelsäure zerlegbares Fluorid mit viel Kieselsäure und erwärmt die Mischung mit kone Schwefelsäure, so entweicht Siliciumfluorwasserstoff SiF<sub>6</sub>H<sub>3</sub> als farbloses, an der Luft Nebel bildendes Gas Hält man in dieses Gas einen an einem Glasstabe hangenden Tropfen Wasser, so erstarrt dieser gallertartig durch ausgeschiedenes Kieselsäurelijdrat

Specifisches Gewicht und Procentgehalt der wässerigen Flusssliuse an Fluorwasserstoff (HF) nach Eckelt

Spec Gew	Proc HF	Spec Gew	Proc HF	Spec Gew	Proc HF	Spec Gew.	Proc HF
1 0069 1 0139 1 0211 1 0288 1 0856 2 0431 1 0506 1 0588 1 0661 1 0740 1 0820 1 0901	2 82 4 04 5 76 7 48 9 20 10 92 12 48 14 04 15 59 17 15 18 86 21 64	1 0988 1 1067 1 1152 1 1239 1 1826 2 1415 1 1506 1 1598 1 1691 1 1786 1 1838 1 1981	24 42 27 20 29 98 32 78 35 16 37 59 39 91 42 20 44 67 47 04 49 42 51 57	1 2080 1 2182 1 2285 1 2390 1 2497 1 2605 1 2716 1 2828 1 2948 1 3059 1 3177 1 3298	58 72 55 87 58 02 60 17 62 82 64 47 66 61 68 76 70 91 78 06 75 21 77 86	1 8421 1 8546 1 8674 1 8804 1 8987 1 4072 1 4211 1 4850 1 4498	79 51 81 66 83 81 85 96 88 10 90 24 92 99 94 54 96 69

II † Ammonium hydrofluoricum (sen fluoratum). Fluorwasserstoffsaures Ammon. Fluorammonium. NH<sub>4</sub>F Mol Gew. = 37. Die Darstellung erfolgt entweder durch Sublimation eines innigen Gemisches von Natriumfluorid mit Ammoniumchlorid bei etwas ilbor 100° oder durch Sattigen von Fluorwasserstoffsaure mit Ammoniak

Farblose, in Wasser leicht lösliche Krystalle, in Folge Gehaltes an saurem Ammoniumfluorid (NH<sub>4</sub>F HF) in der Regel sauer reagirend. Greift in Substanz und auch in wasseriger Lösung Glas an, daher Aufbewahrung in Hartgummislaschen. Es soi beim Erhitzen in einer Platinschale flüchtig, 1 g hinterlasse nur unwägbaren glähbeständigen Rückstand. Verunreinigung sind meist Blei und Schwefelsäure. Prüfung s bei Aoidum hydrofluorieum.

Anwendung. Bei Hypertrophie der Milz und gegen Kropf. Dosis 0,8—1,25 eem einer 0,75 proc Lösung Technisch in der analytischen Chemie an Stelle der Flussblurc zum Aufschließen von Silikaten, ferner zum Glasktzen

III. † Natrium hydrofluoricum (seu Augratum). Fluorwasserstoffsaures Natrium. Fluornatrium. Fluorol Man unterscheidet Natrium hydrofluoricum medicinale (purum) und Natrium hydrofluoricum technicum NaF. Mol. Gew. 22.

**Durstellung.** a) Durch Sättigen von Fluorwasserstoffsaure mit Aetznatron oder Natriumkarbonat und Eindampfen der Lösung b) Technisch Durch Schmelzen von 100 Th Kieselfluornatrium  $(SiF_6Na_2)$  und 112 Th Natriumkarbonat, Auslaugen und Eindampfen, oder durch Kochen von geschlämmtem Kryolith mit Natronlauge, wobei sich Natriumfluorid als Krystallmehl abscheidet

Glänzende, wasserfreie Würfel, in 25 Th Wasser löslich, die Lösung reagirt alkahsch Die Krystalle verknistern beim Erhitzen Giebt beim Erhitzen mit kone Schwefelsäure Dämpfe (HF), welche Glas ätzen Das Salz greift auch in Substanz schon Glas an, daher Aufbewahrung in Flaschen aus Hartgummi Anwendung Innerlich in Gaben von 0,005—0,01 g bei Epilepsie, Malaria, Hautkrankheiten, Tuberkulose Aeusserlich in wasseriger Lösung von 0,5—10,0 1000,0 g zu Wundverbanden Zu Injektionen bei Vaginitis 0,5—1,0 100,0 Technisch in Spiritusbrennereien, um Milch- und Buttersauregahrung der Maische zu verhindern Auf 1 Hektoliter Maische = 10,0—15,0 NaF zuzusetzen Es wirkt namentlich gegenüber den Fäulnisserregern antiseptisch

IV Calcium fluoricum (seu fluoratum). Fluorealcium. Flussspat. Fluorit. Spatum fluoricum. CaF, Mol Gew = 78.

Kommt natürlich als Flussspat vor Die reinen Sorten werden gepulvert und ge langen als weisses oder gelbliches Pulver in den Handel Sehr schwer löslich in Wasser (1 26 000) und in verdünnten Säuren Spec Gew 3 18 Leuchtet beim Erwärmen (daher der Name "Fluoresciren") und schmilzt bei heller Rothgluth Durch kone Schwefelsäure wird es beim Erwärmen in Calciumsulfat verwandelt unter Freiwerden von Fluorwasser stoff Technisch zur Darstellung von Fluorwasserstoffsaure und als Flussmittel Künstlich kann es erhalten werden durch Umsetzen der Lösungen von Calciumshlorid mit Natrium fluorid

# Acidum hydrojodicum.

† Acidum hydrojodicum (hydrojodatum) Jodwasserstoffsäure. Hydrojodsäure. Acido jodhydrique. Hydrojodic neid. HJ Mol. Gew. == 128. Die wasserfreie Säure wird zu chemischen und analytischen Zwecken benutzt. In der Therapie verwendet man unter dem obigen Namen eine 10 procentige wässerige Jodwasserstoffsaure

Darstellung. Man giebt zu 100 Th Wasser zunachst 1 Th fein zerriebenes Jod und leitet unter gelegentlichem Umrühren Schwefelwasserstoff ein Unter Bildung von Jodwasserstoff  $H_*S + J_* = 2 \, \mathrm{HJ} + S$  scheidet sich Schwefel ab Sobald das Jod aufgebraucht ist, fügt man eine neue Menge Jod hinzu, welches sich in der vorhandenen Jodwasserstoffsäure leicht auflöst, und leitet wiederum Schwefelwasserstoff ein Dieses Zusetzen von Jod und Einleiten von Schwefelwasserstoff wird wiederholt, bis 12 Th Jod verbraucht sind, und die Flüssigkeit völlig entfärbt ist — Man flitrirt von dem ausgeschiedenen Schwefel ab, vertreibt den Schwefelwasserstoff durch Erhitzen und bringt die filtrirte Flüssigkeit auf das verlangte spec Gew , oder zweckmassiger, man verjagt den Schwefelwasserstoff durch Erhitzen, destillirt die Säure und bringt das Destillat auf das spec Gew 1 091

Ex tempors Man löst einerseits 17 Th gut getrocknetes Kalumjodid in 58 Th destilliriom Wasser, andererseits 15 Th Weinshure in 59 Th destilliriom Wasser Beids Lösungen werden vermischt, die Mischung wird einige Zeit an einen kuhlen Ort (Eisschrank) gebracht, schliesslich beseitigt man das ansgeschiedene Kalumbitartrat durch Filtration über Glaswolle Diese Lösung enthält 10 Proc Jodwasserstoff, ausserdem wechselnde Mengen von Kalumbitartrat und ist als Buchanan's Jodwasserstoffsäure bekannt

Eigenschaften. Die 10procentige Jodwasserstoffsaure ist eine farblose, saule Flüssigkeit, welche sich unter der Einwirkung von Luft und Licht in Folge Ausscheidung von Jod gelb bis braun fürbt. Das spec Gew ist == 1 091 Destillirt man die Säure, so geht zunächst eine sehr verdünnte Säure über, bei 127° aber destillirt konstant eine Saure mit 57,5 Proc HJ Jodwasserstoffsäure ist eine einbasische Säure, die Salze heissen "Jodide".

Jodwasserstoffsture gight mit Silbernitzat einen gelben Niederschlag von Silberjodid AgJ, welches sowohl in Salpetersture als auch in Ammoniak so gut wie unlöslich ist.

Versetzt man sie mit etwas Ferrichloridiesung, so erfolgt Ausscheidung von Jod, welches von Chloroform mit violetter Farbe gelöst wird. Die Bestimmung der freien Säure erfolgt acidimetrisch durch Titriren mit Normal-Kalilange und Phenolphthalein. 1 ccm Normal-Kalilange ist = 0,128 g Jodwasserstoffsäure. Gewichtsanalytisch erfolgt die Bestimmung durch Fällung als Silberjodid in der nämlichen Weise wie dies für das Silberchlorid beschrichen ist. Das erhaltene AgJ > 0,5447 gieht die Menge des verhandenen Jodwasserstoffs on.

Prifung. 1) Jodwasserstoffsdure sei beim Erhitzen völlig flichtig. 2) Die mit 5 Th. Wasser verdünnte Säure werde durch Baryumehlorid nicht getrüht (Schwefelsäure). 3) 10 g der 10 procentigen Säure erfordern 7,81 ccm Normal-Lange zur Noutralisation.

Aufbewahrung. Vorsichtig, in mehreren kleinen Flaschen mit Glasstopfen, ver Licht geschützt. Zusatz von etwas Silberblech oder Draht verhindert die Jedausscholdung für einige Zeit.

Anwendung. Man gieht Jodwasserstoffsame als mildes Jodpräparat. Sie reizt nicht wie das Jod, ihr fehlen theilweise die Nebenwirkungen des Kaliumjodids, doch wirkt sie nach der Resorption wie das letztere. Dosis 0,5—2,0 in starker Verdünnung. Unzweckmässiges Präparat wegen der leichten Zersetzlichkoft.

Volumgewicht	der	Jodyasserstoffäure	bei	150	Q	(Wright),
--------------	-----	--------------------	-----	-----	---	-----------

VolGew.	Proc. HJ	YolGew.	Proc. HJ	VolGaw.	Proc. HJ
1.000	0 5	1.187	20 25	1·438 1·533	40 45
1 045 1 091	10	1.296	<b>3</b> O	1.650	50
1.188	15	1.861	35	1.700	52

Unter dem Namen Jodwasserstoffsäure versteht der Chemiker das bei 127°C. siedende Hydrat JH + 5H<sub>2</sub>O, welches das spec. Gew. 1,87 hat und 57,5 Proc. Jodwasserstoff enthalt.

# Acidum hydro-silicio-fluoricum.

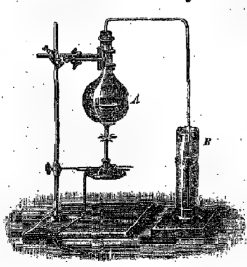


Fig. 17.

Acidnm hydro-silicie-finerieum. Acidnm silicie-hydro-fluorieum. Kieselfluorwasserstoffshuro. Kieselflussslüre. SiF, H, Mol. Géw.—144. Wird in wässeriger Lösung in der chemischen Analyse gebraucht und zwar besonders zur Trennung des Strotiums vom Baryum, da es mit Baryum eine schwerlösliche Verbindung eingeht.

Darstellung. In einen passenden Kolben A. welcher mit einem zweifach rechtwinkelig gebegenen Gasubleitungsrehr versehen ist, bringt man eine Mischung von 10 Th. gepulvertem Calciumduorid (Plasspath) und 8 Th. Glaspulver öder Quarzsand, sowie 60 Th. kone. Schwefelsäure und mischt durch Umschwenken. Das Gasabzugsrehrführt

man in eine Verlage (Einsche oder Cylinder B), deren Boden mit einer 1-2 em hohen Schicht Quecksilber C bedeckt ist, so ein, dass das Rohr unter dem Quecksilber mitndet Darm gresst man in die Verlage (auf das Quecksilber) 40-50 Th Wasser und eilitzt dem Kolbennhalt Zunächst entweicht Schrumfluerid  $SiF_4$  gasformig  $2CaF_2+2R_2SO_4+8iO_2=SiF_4+2CaSO_4+2H_2O$  Wenn dieses mit Wasser in Berührung kommt, so zerlegt es sich in Kleselfluerwasserstoffsaure und Kleselfaure

$$3S_1F_4 + 4H_5O = 2S_1F_4H_5 + S_1(OH)_6$$

Die Kieselsture scheidet sich in dem Wasser, die Kieselsture scheidet sich galleitartig ab. Man muss dahm, um diese zu zertheilen, von Zeit zu Zeit umruhren. Ist die Gasentwickelung beendet, so kohrt man die Flüssigkeit durch Leinwand, presst die Kieselsaure ab und filtert schliesslich die Lesung durch Papier. Die so gewonnene Eluorwasser stoffsaure hat das spee Gewicht von etwa 1,060—1,065 und enthalt rund 6 Proc SiFaH.

Eigenschaften Farblose Flässigkeit, welche, in Platingefassen eihitzt, ohne Ruckstand verdampft. Sie grent Glasgefasse zwar nur mässig, abei mimerhin meiklich au, verdampft daher in Glas oder Porzellangefassen nicht ohne Ruckstand.

Sie ist eine zweibasische Säure, die Salze heissen "Siliciofinonide" – Durch Baryum chloud entsteht in der wässerigen Lösung der Shure ein Niederschlag von Kieselfinor Baryum SiF<sub>0</sub>Ba – Werden die Silicio-Fluoride der Alkalimetalle erhitzt, so entweicht Siliciumfluorid und es hinterbleiben Alkalifinoride

Aufbewahrung In Glasslaschen mit Gummistopfen, da Glasstopfen eingekrittet werden

Anwendung. Als Reagens in der chemischen Analyse

Salufor. Unter diesem Namen wurde von England aus (1890) eine 0,6 procentige wisserige Auflösing von Natzumscheinsluchd SiF $_{0}$ Na $_{0}$  als unriftiges Antisopticum an gepnesen Nach Robruts ist es schon in Lösingen 0,2 100,0 wirksam, ohne zu atzen, solche Lösingen werden zum Ausspälen und Ausspritzen von Körperhöhlen empfohlen

# Acidum jodicum.

J. † Acidum Jodicum Jodicum Acide Jodique. Jedio acid. JO<sub>5</sub>H = 176. Nicht zu verwechseln mit dem gleichfalls zu besprechenden Jodsaureanhydrid J<sub>2</sub>O<sub>5</sub>

Den stellung. Man übergiesst in einem geränmigen, langhalagen Glaskolben oder in einer Retorte 10 Th resublimirtes Joh mit 50 Th kone Salpetersburg von 1,5 spec Gew (unter einem Abzuge oder im Freien!) und erwarmt, bis alles Joh in Lösung ge gangen ist, und iche Dämpfe von Stickstoffoxyden nicht mehr entweichen. Man bringt das Reaktionsprodukt, welches aus Johsburg und einer Lösung derselben in Salpetersaure besteht, in eine Porcellanschale und dampft im Sandbade bei 120—130° zur Trockne. Um jede Spur Salpetersäure zu ontfernen, orhitzt man den Rückstund alsdann eiwa ½—1 Stunde auf 200°, löst ihn luerauf — um etwa entstandenes Jodsaureanhydnd in das Hydratumzuwandeln — in Wasser auf und bringt die Lösung auf dem Wasserbade zur Trockne

Etgenschaften Farblese rhombische Krystalle, bez em weisses krystallnisches Pulver, in Wasser leicht (1+1), in Alkohol schwieriger löslich. Bei 170° zerfallt die Jodsäure in Wasser und Jodsäurennhydrid letzteies zerfallt bei 300° m Jod und Sauerstoff

Die wässerige Lösung röthet blaues Lackmuspapier zunächst und bleicht es dann Durch Zusatz von Reduktionsmitteln, z.B. schweftiger Saure, Schwefelwasserstoff Jodwasserstoff, Zinnehlerür, Morphin u.s.w., wird aus der wässerigen Losung Jod abgeschieden — Bringt man Jodsäure oder ihr Auhydud in trockner Form mit breinbaren Substanzen (Phosphor, Schwefel, Kohle, organische Stoffe) zusammen, so erfolgt Entzundung unter Verpuffung

Sie ist eine ein basische Shure Ihre Salze heissen "Jodate" (man achte auf die Abweichung von der pharmaceutischen Nomenkiatur!) Ausser den neutralen Salzen bildet sie durch Anlagerung von freier Säure an diese auch noch saure Salze, z B Kaliumbijodat KJO. — HJO.

Anwendung In der chemischen Analyse besonders zum Nachweis des Morphine Haufig durch eine Kombination von Kaliumjodat (XJO<sub>2</sub>) mit Schwefelsaure ersetzt. Therapeutisch als Ersatz des Kaliumjodids (Jodkaliums) innorlich in Gaben von 0,1—0,8—0,5 g mehimals täglich in starker Verdünnung, äusserlich in Salben und Limmenten, in Substanz oder 10 proc. Lösung als Aetzmittel

† Kalium jouicum Jodsaures Kalium. Kaliumjodat KJO, =214. Man beachte die Verschiedenheit der chemischen und pharmaceutischen Nomenklatur! Wird durch Neutralisiren von 176 Th Jodsaure ( $JO_2H$ ) mit 69 Th Kaliumkarbonat erhalten. Es krystallisirt aus der wässerigen Lösung in harten, glänzenden, tesserilen Krystallem  $JO_2K+\frac{1}{2}H_2O$ , letzteres entweicht bei  $105^0$  Löslich in 13 Th kalten oder in 8 Th siedendem Wasser. Wird in der nämhichen Weise angewendet wie das Kaliumjodid (KJ) und wie das Kaliumchlorat, ist auch therapeutisch mit der gleichen Vorsicht wie letzteres zu behandeln. Dosis 0.2-0.5 g mehrmals täglich

†Kallum bijodicum. Kaliumbijodat. Einfachssurer Kaliumjodat HJO, HJO, = 300. Dieses Salz schedet sich aus, wenn man zu einer heissgesättigten Lösung von 214 Th Keinunjodat (KJO<sub>2</sub>) 176 Th Jodsäure (JO<sub>2</sub>H) fügt Glänzende, forblose in Wasser schwer losliche, rhombische oder monokline Krystalle. Ist von Mennecks in Mischungen mit Kaliumjodid (KJ) als Urmaass für Jodometrie einpfohlen worden. Die Reaktion verläuft nach der Gleichung

$$KH(JO_1)_2 + 10KJ + 11HO1 = 12J + 11KO1 + 6H_2O$$

† Natrium jodicum. Jedsaures Natrium. Natriumjodat NaJO<sub>4</sub> == 109. Wird wie das vorige duich Neutralisation von 176 Th Jodsäure mit 58 Th wasserfreiem Natrium karbonat dargestellt. Weises krystallinisches, in 20 Th Wasser lösliches Pulver Innorlich als Ersatz des Jodkalis bei Bronchialasthma, Drüsenanschwellungen, neuralgischen Affektionen und Bintungen des Magens. Desis I g pro die Aeusscrüch an Stelle von Jodoform und Kaliumchlorat.

II  $\uparrow$  Acidum Jodicum anhydricum Jodsünre-Anhydrid. Jodpontoryd J $_2O_5$  =834. Erhitzt man das Jodsüurehydrat JO $_8$ H auf 200°, so geht es in das Anhydrid J $_2O_5$  über Farbloses krystallinisches Pulver, in Wasser löslich unter Uebergehen in das Hydrat JO $_8$ H, unlöslich in absolutem Alkohol, Aether, Benzin, Schwefelkohlenstoff Spec Gew 4,47 Zerfällt bei 300° in Jod und Sauestoff Giebt seinen Sauestoff an brennbare Kürper leicht ab, verpufft daher mit den unter Jodsäure aufgeführten Substanzen Daher Vorsicht, Jodsäure ist in dieser Amsicht wie Chlorsäure zu behandeln

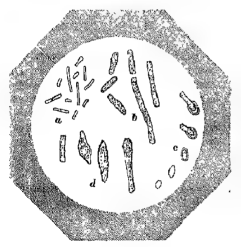
Jodogen. Zur Desufektion von Wohnsaumen etc bestimmte Raucherkerzehen, bestehen aus Kaltumjodat  $({\bf JO}_b K)$  und Kohle und sollen beim Verbrennen Joddämpfoerzeugen

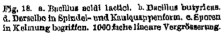
## Acidum lacticum.

Acidum iacidum (Austr Brit Germ Helv U-St) Acide lactique (Gall.) (Gährungs )Milchsäure. Lactic acid. Acthyliden-Milchsäure. a Oxy-Propionsäure.  $C_1H_cO_3$  Mol. Gern. =90. Due von den genannten Pharmakoptien aufgenommene Milchsäure ist durchweg von der gleichen Beschaffenheit. Sie soll 75 Proc. reine Milchsäure und 25 Proc. Wasser enthalten

Das stellung Man löst 3 kg Zucker (Saccharum album) und 15 g Weinsäure ju 17 Litern warmen Wessers auf und läst diese Lösung 2 Tage an einem warmen Orte stehen, damit der Rohrzucker invertirt, d.h. in ein Gemenge von Deutrose und Lävulose (Invertzucker) umgewandelt werden kann. Alsdann fügt man 100 g alten Käse sowie 1200 g käufliches Zinkoxyd hinzu, welche in 4 Litern saurer Milch vertheüt sind, und lässt das Ganze unter öfterem Umrühren 8—10 Tage bei \$0—40° C. stehen. Die Gährung gilt als beendet, wenn die ursprünglich dünnflüssige Masse sich in einen steifen Brei verwandelt Derselbe besteht aus Krystallen von milchsaurem Zink (Zinklaktat), welchen etwas Mannit beigemengt ist. Man bringt die Masse durch Erhitzen bez. Aufkochen wieder in Lösung filtritt und dampft das Filtrat zur Krystallisation ein. Die erhaltenen Krystalle werden durch Umkrystallisiren gereinigt, dann in Wasser gelöst, und die wässerige Lösung nur mit gewaschenem Schwefelwasserstoffgase gesättigt:

Es fällt weisses Zinksulfid (Schwefelzink) aus, die vorher an Zink gebundene Milchsäure wird in Freiheit gesetzt und ist jetzt in wässeriger Auflösung vorhanden. Man lässt absetzen, filtrirt vom Zinksulfid ab und dampft die wässerige Milchsäurelösung bis zur Konsistenz eines dünnen Sirups ab. Da der letztere in der Regel noch etwas Mannit und Zinklaktat enthält, so löst man ihr nach dem Erkalton in Aether auf, wobei Zinklaktat und Mannit ungelöst zurückbleiben. Man entfernt darauf den Aether durch Destillation und bringt die ätherfreie Milchsäure durch Eindampfen auf ein spec. Gew. von etwa 1,24, worauf man sie nach dem Erkalten auf das geforderte spec. Gew. von 1,21 bis 1,22 einstellt. (Lautemann.)





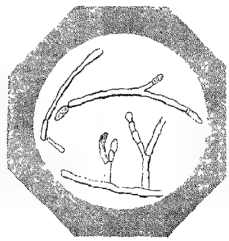


Fig. 19. Oldium laotis bei 200facher linearer Vergrösserung.

Nach Ganamer, ontsteht bei dieser Art der Darstellung neben inaktiver Milchsäure auch rechtsdrehende.

Die Bildung der Milcheäure aus Kohlehydraten ist ein physiologischer Vorgang. Kine Anzahl von Mikroorganismen haben die Fähigkeit, gewisse Kohlehydrate (Milchzucker, Traubenzucker, Rohrzucker, Mannit, Sorbit, Inosit) in Milchsäure zu verwandeln. Diese Umwandlung der Glukose z. B. pflegt man durch die einfache Gleichung:  $C_0H_{10}O_0=2C_0H_{10}O_0$  auszudricken. Zu den erwähnten Organismen gehören sämmtliche Eiterpilze, besonders die Staphylokokken, ferner Bacillus oxytocus perniciosus, Bacterium coli commune, Bact. lactis atrogenes, Bacillus prodigiosus. Als Milchsäureferment nat the sammen aber gilt der von Hurpps beschriebene Bacillus acidi lactici Hurpps. Dieser bildet kurze, dicke Zellen, welche mindestens  $^{1}/_{0}$  mal länger als breit sind und meist zu zwei, selbener zu vier aneinanderhängen. Sie haben keine Eigenbewegung, erzeugen aber Sporen und sind Aeroben, d. h. sie bedürfen zu ihrer Entwicklung Sauerstoff.

Wesentlich für den Eintritt der Milchsduregährung ist also, dass ein Kohlehydrat (Traubenzucker, Invertzucker) vorhanden ist, welches gespalten werden kann, ferner Milch säureferment, welches die Spaltung bewirkt. Das Ferment bedaif zu somer Entwickelung Ehweissstoffe, die ihm in Form von Milch dargeboten werden. Ferner ist seine Thatigkeit an eine gewisse Temperatur gebunden. Das Optimum liegt bei 35—42° Oberhalb 45° hört die Gährung auf Endlich muss die gebildete Milchsaure durch eine Base (Zno, CaCo, BaCo, NaHCO,), welche das Ferment nicht tödtet oder schwächt, von Zeit zu Zeit neutralisirt werden, da die Gährung sonst stillsteht. Sohald die Milchsauregährung abgelaufen ist, muss die Flussigkeit verarbeitet werden, da sonst die gebildete Milchsaure in Buttensture umgewandelt wird.

Fruher wurde die in saurer Milch stets verkommende "Sprosshefe oder Milchhofe" (Ordnum lactes Frisnaus) als Trager der Milchsäuregährung angesehen, indessen ist diese

an der Milchsäuregahrung nachweislich unbetheiligt

Etgenschaften Die officielle Milchsaure enthält nehen rund 75 Proc Milchsaure noch 25 Proc Wasser Die in ihr enthaltene Milchsaure ist vorzugsweise die Aethyliden-Milchsaure oder a-Oxypropionsaure CH<sub>2</sub> CH (OH) CO<sub>2</sub>H

Die officinelle Milchsaure ist eine farblose oder schwach gelbliche, rein sauer schmeckende, etwas hygroskopische Flüssigkeit, leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether, nicht löslich in Benzin, Chloroform und Schwefelkohlenstoff. Sie ist in der Regel optisch inaktiv, bisweilen auch rechtsdrehend. Auf dem Platiubleche erhitzt, verbreunt sie mit bläulicher Flamme, ohne zu verkohlen. Wird sie über die Koncentration von  $75^{\circ}/_{\circ}$  hinaus eingedampft, so entsteht Milchsäureanhydrid  $C_{\circ}H_{10}O_{\circ}$ , bei  $160^{\circ}$  geht sie in das Anhydrid (Laktid  $C_{\circ}H_{3}O_{4}$ ) über, welches destillist. Sie wird durch Bleiacetat nicht gefällt (Unterschied von Aepfelsäure) auch nicht nach Zusatz von Ammoniak (Unterschied von Glykolsäure), durch Kaliumpermanganat wird sie unter Auftreten von Acataldehyd oxydnit Kahsche Kupferlosung reduzirt sie nicht. Sie ist eine einbasische Säure, ihre Salze heissen "Laktate"

Folgende Reaktion "Vermischt man 10 ccm einer 4 proc Karbolsäurelösung mit 20 ccm Wasser und einigen Tropfen Fernchlond, so entsteht blauviolette Färbung, welche durch geringe Mengen von Milchsäure in Gelb übergeht," wird als charakteristisch für Milchsäure angegeben, entbehrt aber so ziemlich jeder Eigenart, wie denn die Milchsäure überhaupt eine reaktionsarme Saure ist

Der exakte Nachweis und die Bestimmung der Milchsäure erfolgt am zweckmässigsten durch die Darstellung und Analyse des Zinksalzes Dieses hat die Zusammensetzung  $(C_0H_0O_3)_2$  Zn +3 H $_1O_3$  enthält 27,27 Proc ZnO und 18,18 Proc H $_1O_3$  und ist löslich in 52 Th. Wasser, unlöslich in Alkohol

Prifung 1) Klare Auflösung in einem Gemisch aus gleichen Volumen Weingeist und Aether (Laktate, Mannit, Zucker, Gummi) 2) Mit Zinkoxyd im Ueberschuss versetzt und erwärmt, dann mit absolutem Weingeist extrahirt, darf das abgedampfte Filtrat keinen stissen Rückstand hinterlassen (Glycerin) 3) Nach der Uebersättigung mit Kalkwasser darf keine Trübung entstehen (Weinsäure, Phosphorsäure, Oxalsäure), auch nicht beim Erhitzen bis zum Aufkochen (Citronensäure) 4) Völlige Indifferenz gegen Schwefelwasserstoffwasser, auch nach dem Uebersättigen mit Aetzammen (Metalle)

2 g Milchsäure (von 75 Proc Gehalt) bedürfen zur Neutralisation (Phenolphthalein als Indikator) == 16,66 ccm Normal-Kahlange

Aufbewahr ung. In Flaschen mit Glasstopfen, vor ammoniakalischer Luft geschützt. Wie kung und Anwendung. Die Milchsäure zeigt die Wirkung der Säuren im allgemeinen in koncentriten Zustande wirkt sie auf Schleimhäute ätzend. Man benutzt sie daher äusserlich als Astzmittel und in Form von Inhalationen bei verschiedenartigen Affektionen der Rachen- und Nasenhöhle (Leukoplakie), auch zum Auflösen diphtherischer Membranen Gelegentlich dient sie auch einmal zum Entfernen des Weinsteins von den Zahnen Innerlich in sehr starker Verdünnung (1 100 bis 150) gilt sie als ein die Verdauung unterstützendes Mittel, doch wird sie verhältnissmäsing selten verordnet, sondern viel häufiger in Form von Molken, saurer Milch oder Buttermilch gebraucht. Uebrigens gehört die Milchsäure zu denjenigen organischen Säuren, welche längere Zeit hindurch auch

in grösseren Gaben gut vertragen worden. Milchsaure wird im Organismus zu Kohlen säure verbraunt, daher haben milchsaure Alkalien die Ergenschaft, das Blut alkalisch zu machen. Im allgemeinen tritt die innerliche Anwendung gegenüber der ausserlichen sehr weit zurück, wenn man den Verbrauch von Milchsaure in den Genuss- und Nahrungsmitteln (Gurken, Sauerkraut, saure Milch etc.) bei dieser Betrachtung ausser Acht lässt

Technisch, mit Salzsäure gemischt, als Lösungsmittel für die Eiweissstoffe bei der Fettbestimmung der Milch mit dem Laktokrit. In 1 procentiger oder koncentrirteier Lösung als Entkalkungsmittel beim Mikroskopiren

Rechts Milchsaure Para-Milchsäure Fleisch Milchsäure Aktive Milchsäure Säure Dieses physikalische Isomere der Gahrungsmilchsäure ist in der Fleischflussigkeit (daher auch im Fleischextrakt) enthalten Die freie Saure ist rechtsdrehend Das Zink salz  $(C_bH_sO_s)_2Z_n + 2H_sO$  kystallisit nur mit 2 Mol Wasser, löst sich in 17,5 Th Wasser oder in 1110 Th Alkohol und ist rechtsdrehend — Diese Säure kann kunstlich auch durch einen besonderen Mikroorganismus, den "Microccoccus acidi paralactici" auf dem Wege der Gährung erhalten werden

Warzenmittel. Salicylsäure 1,0, Milchsäure 1,0, Kollodium 8,0 Taglich 2-3 mal

die Watzen oder Hühneraugen zu pinseln

Laktokrit-Saure, d i Sauremischung für den Laktokrit von Laval, besteht aus 95 Vol Milchsäure und 5 Vol Salzsäure von 25 Proc

Lintonada Acidi lactici Rp Acidi Inctict 5,0 Sirupi Sacchari 50,0 Aquae 1000,0 Tüglich mehrmals ein halbes Weinglas voll Pastilli Acidi lactici

Rp Acidi lactici 10,0
Saccharı pulveratı 88,0
Vanillac saccharatac 2,0
Tragacanthac pulveratac 0,1
Fiant pastilli 50 Vor jeder Mahlzeit 2--8 Pastillen

Pulvis deutifricius cum Acido lactico Ep Acidi lactici 8 0 Talci veneti 30,0

Olei Menthae pip gtt, 8 Zur Reinigung der Zihne von Weinstein.

## Acidum metatartaricum.

Acidum metatartaricum. Metaweinsäure. Metaweinsteinsäure.  $C_4H_0O_6=150$ . Diese Säure ist als eine amorphe Modifikation der gewöhnlichen oder Rechts-Weinsäure aufzufassen. Sie entsteht aus der letzteren durch Erhitzen bis zum Schmelzen

Darstellung Man bringe eine angemessene Menge grob gepulverter Weinsaure in ein Kasserol aus Porcellan und erhitze im Sandbade bis zum Schmelzen, rühre die geschmolzene Masse einige Male mit einem erwarmten dieken Glasstabe um und lasse sie in Tropfen auf eine kalte Glass oder Porcellanplatte fallen. Sobald die Tropfen erstaut sind, stosse man sie mit einem scharfen Messer ab und bringe sie in gut zu verschliessende Geffisse

Eigenschaften Klare, durchsichtige, schwach gelblich gefärbte Kugelsegmente, aus Metaweinsäure bestebend Sie sind hygroskopisch und sehmelzen bei 120° (krystallisirte Weinsäure schmilzt erst bei 170°) Die wässerige Lösung ist rechtsdrehend und verwandelt sich bald in eine solche von Rechts-Weinsäure Die Salze der Metaweinsäure — "Metatartrate" — sind leichter löslich als diejenigen der gewöhnlichen Rechts-Weinsaure In wässeriger Lösung gehen sie allmählich, rascher beim Erhitzen, in die Salze der gewöhnlichen Rechts Weinsäure über

Anwendung Metaweinsaure ist früher als Suriogat für Citronensaure empfohlen worden, hat sich aber nicht einführen können, da sie in wässeriger Auflösung eben wieder in Weinsäure übergeht Ausserdem hat man mit ihrer Hülfe ein leicht lösliches Magnesium-Salz dargestellt

Magnesium metatartarioum Magnesium metatartrat  $C_4H_4O_6Mg=172~Zur$  Bereitung rührt man 11,0 Magnesium subkarbonat mit 300 kaltem Wasser an und fügt allmählich

eine kalt bereitete Lösung von 17,5 Metaweinsäure in 42,0 destillirtem Wasser hinzu Nach beendigter Neutralisation wird filtrirt und das Filter mit Wasser nachgewaschen, bis das Filtrat 100,0 beträgt. Die Lösung enthält 20 Proc Magnesiummetatartrat Doss 1—2 stündlich einen Esslöffel Das Salz kann nur in Lösung bereitet werden und geht in dieser allmählich in gewöhnliches Magnesiumtartrat über

# Acidum molybdaenicum.

Acidum molybdaenicum. Molybdänsäure. Molybdäntrioxyd. Acide molybdaenique. Molybdic acid. Mo O<sub>2</sub> Mol. Gew. = 144. Unter dem Namen "Molybdänsäure" ist das Molybdänsaureanhydrid Mo O<sub>2</sub> zu verstehen Dasselbe wird im der Rogel entweder aus dem Molybdanglanz Mo S<sub>2</sub> oder aus dem Gelbbleierz Pb Mo O<sub>4</sub> bereitet

Darstellung. 1) Im Kleinen erhitzt man Molybdänglanz in einer Verbrennungsröhre und leitet Luft darüber, bis alles oxydirt und das Molybdäntrioxyd sublimirt ist 2) In grösseren Mengen stellt man es her, indem man den gepulverten Molybdanglanz, mit dem gleichen Raumtheil reinem Quarzsand innig gemischt, auf einer flachen Eisen schale rostet Das Rostprodukt wird mit verdünntem Ammoniak ausgezogen, die Lösung mit Ammoniumsulfid, um Kupfer zu fällen, versetzt, filtrirt, zur Trockne verdampft und der Ruckstand wieder in verdünntem Ammoniak gelöst Durch Verdampfen der filtrirten Lösung erhalt man Krystalle von Ammoniummolybdaenat Man damrit diese mit Salpeter säure ein und laugt den Rückstand mit Wasser aus, wodurch Ammoniumnitrat gelöst wird. während das in Wasser fast unlösliche Molybdäntnoxyd zurückbleibt 3) Aus Gelbbleierz erhält man es, indem man dieses mit gleichen Theilen wasserfreiem Natriumkarbonat Die erkaltete Schmelze wird mit Wasser ausgelaugt, wedurch das entstandene Natriummolybdanat in Losung übergeht Man zersetzt die Lösung durch Salpetorsäure in geringem Ueberschuss, das Ganze wird zur Trockne eingedampft und mit Wasser ausge Die zurückbleibende Molybdänsäure wird durch verdünntes Ammoniak in Ammonummolyhdänat übergeführt und aus diesem wie sub 2 abgeschieden

Eigenschaften. Im Handel unterscheidet man ein Acidum molybdaenicum purum, frei von Natrium, Ammonium und Salpetersäure, und ein Acidum molybdaenicum purum, welches erhebliche Mengen von Natriummolybdänat, Ammoniummolybdänat sowie Salpetersäure und in der Regel nur etwa 85 Proc freie Molybdänsäure enthält

Die Molybdänsaure bildet eine weisse oder sehr schwach gelbliche, lockere pulvenge Masse von schwach metallischem Geschmack, welche sich in Wasser, ohne damit ein Hydrat zu bilden, zu kleinen krystallinischen seidenglänzenden Nadeln oder Blättehen zerthellen lässt und sich darin 1 800 auflöst. Beim Erhitzen wird sie gelb, erkaltet wieder weiss. In der Rothglühlitze schmilzt sie zu einer gelben krystallinischen Masse. In geschlossenem Gefäss lässt sie sich erhitzen, ohne sich zu verflüchtigen, im Luftstrome sublimirt sie aber in krystallinischen Blättehen. Sie ist unlöslich in Weingeist, leicht löslich in Ammoniakflüssigkeit

Mineralsäuren lösen die Molyhdänsäure, nicht aber die geglühte, welche jedoch von Kahumbitartrat gelöst wird

Mit den Basen bildet die Molybdänsäure neutrale und mehrfach saure Salze vom Typus Mo O, M, die Salze heissen "Molybdänate" Die Alkalimolybdänate sind in Wasser lösheh, die anderen Molybdänate darin unlöslich Bei der Reduktion der Molybdänsäure treten verschiedene (meist blaue) Färbungen auf, welche als Beaktionen Verwendung finden

Schwefelwasserstoff fällt aus der sauren Lösung, diese anfangs blau färbend, braunes, in erwärmtem Schwefelammonium lösliches Molybdänsulfid, und die über dem Niederschlage stehende Flüssigkeit erscheint blau

Wird eine Flüssigkeit, welche ein Phosphat enthält, mit einem starken Ueberschuss Ammoniummolybdanat und einer reichlichen Menge Salpetersäure versetzt und erwärmt oder längere Zeit an einem warmen Orte stehen gelassen, so färbt sich die Flüssig keit gelb, und es scheidet sich ein gelber Niederschlag ab, welcher die gesammte Phosphorsäure als Molybdänphosphorsaures Ammonium 22 Mo $O_3 + 2(NH_4)_3$  PO $_4 + 12$  H $_2$ O enthält Dieser Niederschlag ist unlöslich in einer genügend koncentrirten Lösung von Salpetersäure oder Molybdän-Salpetersäure, dagegen löslich in Ammoniakflüssigkeit. Sein Eintstehen gilt als Reaktion für Phosphorsäure, doch ist zu beachten, dass auch Arsensäure unter den gleichen Bedingungen unlösliche gelbe Niederschlage giebt

Wird eine mit wenig Salzsäure angesüuerte Ammonmolybdänatlösung zu einer Flüssigkeit, welche Zucker enthält, zugesetzt und gekocht, so fürbt sich die Flüssigkeit blau (Reaktion auf Molybdänsäure wie auf Zucker) Wird in vorstehender Probe mit vieler Salzsäure sauer gemacht und gekocht, und dann die gelbe Flüssigkeit mit Rhodankalium versetzt, so erfolgt eine karminrothe Farbenreaktion Die karminrothfärbende Substanz, Molybdän-sesquirhodanid, ist in Aether löslich

Gallusgerbsäure erzeugt in einer Molybdanatlösung eine blutrothe, Ferrosalze, auch metallisches Zink, erzeugen in der salzsauren Lösung eine blaue Färbung

Anwendung. Die Molybdänsaure wird nur zur Darstellung mehrerer Molybdänste, welche man als Reagentien in der Analyse benutzt, verwendet Das Ammonmolybdänst ist das gebräuchlichste Salz Vgl Alkaloidia

## Acidum nitricum.

Acidum nitricum. Acidum azoticum. Salpetersäure. Acide azotique. Nitris acid. Als "Salpetersäure" bezeichnet man Lösungen des Salpetersäurehydrates in Wasser Je nach der Koncentration und der Reinheit unterscheidet man 1) Rohe Salpetersäure und zwar a) als doppeltes Scheidewasser, b) emfaches Scheidewasser, II) reine Salpetersäure, III) rauchende Salpetersäure HNO<sub>2</sub>. Mol. Gew. — 63.

I † Acidum nitricum crudum. Rehe Salpetersäure. a) Doppeltes Scheidewasser Ist eine Salpetersäure von 40° B oder dem spec Gewicht 1,88—1,39 mit einem Gehalt von 60—64 Proc Salpetersäurehydrat HNO. (oder 52—55 Proc Salpetersäureanhydrid N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>) Gall Acide azotique du commerce Spec Gew 1,39 Germ Acidum nitricum crudum. Spec Gew 1,38—1,40 mit mindestens 61 Proc HNO<sub>5</sub> Diese Saure findet Verwendung in der Technik, ferner im pharmaceutischen Laboratorium zur Dar stellung chemischer Präparate

b) Einfaches Scheidewasser, früher als Acidum nitrieum erudum, Spiritus Nitri, Aqua fortis bezeichnet, hat das spec Gew von 1,320—1,830 mit einem Gehalte von 50—53 Proc Salpetersäurehydrat (oder 43—45 Proc Salpetersäureanhydrid N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) Zur Herstellung desselben wird das doppelte Scheidewasser mit Wasser verdünnt und zwar 100 Gewichtstheile doppeltes Scheidewasser mit 20 Gewichtstheilen Wasser oder 100 Volume doppeltes Scheidewasser mit 28 Volumen Wasser

Die rohe Salpetersäure ist eine farblose, oder gelbliche, stark saure, ätzende, an der Luft schwach rauchende, beim Erhitzen in einer Platinschale bis auf einen sehr geringen Bückstand flüchtige Flüssigkeit, welche ausser Salpetersäure als Verunreinigungen enthält: Stickstoffdioxyd NO<sub>4</sub> (sog Untersalpetersäure), Chlor, Jod, Schwefelsäure, Calcium-, Natriumand Eisensalze Als Verfälschung können ihr (zur Erhöhung des spec Gewichtes) Natriumsulfat, besonders aber Natriumnitrat zugesetzt sein

Auf bewahrung. In Flaschen mit Glasstopfen (Korkstopfen werden rasch zerstört) mit übergestülpter Glasglocke, an einem kühlen, dunklen Orte, vorsichtig Als Signatur eignen sich besonders radirte Schilder Unter dem Einfluss des Lichtes erfahren die koncentrirteren Sorten Zersetzung unter Gelbfärbung Das Gleiche geschieht beim Einfallen von Holz, Stroh, Papier u del Beim Umgiessen benutze man stets einen Trichter und hüte sich vor dem Einathmen der Dämpfe Grössere Vorräthe lasse man nicht in den Ballons, sondern fülle sie in Standflaschen von 5-8 Litern um Verschüttete Säure wird

durch Aufschütten von Saud (nicht Shgospähnel) und Aufnahme mit viel Wasser unschäd heh gemacht Vorsicht wegen des Emathmens von Dampfen

Anwendung und Abgabe Therapeutisch wird das doppelte Scheidewasser bis weilen als Zusatz zu Fussbadern verordnet, ausserdem dient es (auch in der Thiermedicin) zum Actzen von Warzen und Wunden Im pharmaceutischen und chemischen Laboratorum gebraucht man es zur Derstellung der Schiessbaumwolle, des Colloxylius, Nitroglyserus, Nitrobenzols, Kupfernitrates u a Praparate In Ien Gowerben findet es zahlroiche Ver wending.

Rs unterhegt keinem Bedenken, das Scheidswasser an zuverlässige, bezw bekannte Personen abzugeben. Dabei befulge man indessen folgende Grundstage. 1) Man fülle es niemale in Flaschen oder Gefüsse, welche das üblichen Meinung nach für Getranke bestimmt und 2) Man signire die Gefässe ordnungigemass mit den Etiquetlen "Vorsicht", "Aeusseilich", "Grit" 3) Man verweigere die Abgabe an Unerwachsene. 4) Man stelle in allen Fallen fest, wozu das Scheidewasser gebraucht wird. 5) Im Zweifel gebe man das einfache Scheidewasser ab, das deppelte nur fann, wenn der besbeichtigte Zweck ausse stark koncentrute Salpetersture erfordert.

Warden Ouschalber und Scheidewasser ab, desehen Zeit gefondert, die verweigene

Werden Quecksilber und Scheidewasser zu gleicher Zeit gefordert, so verweigere man die Abgabe, falls diese Ingrodienzien zur Herstellung eines Krätzemittels dienen sollen. Die unverstindige Anwendung Merkuro- oder Merkuri)nitrathaltiger Krätzemittel kann in hehem Grade gesundheitsgefahrlich werden

kann in hohem Grade gesundheitsgefahrlich werden

Fux den Transport des doppelten Scheidewassers beachte man Folgendes
die Ballors durfen memals zu mehr als <sup>9</sup>/<sub>10</sub> des Fassungsraumes angefällt werden. Sie
and nur mit dem Feuerzuge versendhar und durfen niemals so verfrachtet werden, dass
den direkten Sonnenstrahlen ausgesetzt sind. Behichtung kann zur theilweisen Zeisotzung der Salpetæsaure fehren. In Folge der Entwickelung von Stickexyden treten
Dampfspannungen in den Ballons auf welche Zertrummorung der letzteren veranlassen
können Ergiesst sich aber Salpetæsture von dieser Koncentration auf Holz, Strot, Papier und dergl andere brennbare Substanzen, so kann der Ausbruch verheerender Schaden feuer die Folge sein

Das Einathmen der aus Salpetersaure entwickelten Dämpfe (Salpetrig shure, Sinkoxyde) vermeide man thunlichst. She pflegen zumhebst nicht lästig zu fallen Nach mehreren Stunden anscheinend guten Befindens aber treten schwere Vergiftungserschemungen auf, und nicht selten erfolgt plötzlicher Tod durch Herzschlag

II + Acidum nitricum purum Reine Salpetershuie. Ist in allen bier berücksichtigten Pharmakopten enthalten, aber von sehr verschiedener Koncentration Als Acidum nitricum führen sie auf Brit Germ Hely U-St. Als Acidum nitricum concentratum: Austr Als Acide azotique officinale. Gall

	Austr	Brit	Gall	Gorm	Helv	V~8t
Bereichnung	Asid rate conc	Acid nitr	Acide azotique offic	Acid nita	Acid nitr	Acid nitr
Spec Gew bei 15° Procente HNO,	1,300 47,45	1 <b>,42</b> 0 70,0	1 <b>,800</b> 63,60	1,159 28,0	1,168 86,0	1,414 68,0

Darstellung. Dieselbe erfolgt durch Rektifikation von raher Salpetersäure (doppeltem Scheidewasser) in nachstehender Weise

Eine in ein Sandbad a gesetzte Retorte b füllt man etwas über 2/, ihres Raummhaltes mit doppeltem Scheidewasser an, nachdem man vorher ca 3 g gepulverten reinen Kalisalpoter auf ein Inter der Shure in die Retorte eingeschuttet hat, legt einem Kolben c en, wie in der Abbildung auf S 75 angegeben ist, und erhitzt bis zum geluiden Aufkochen Da hier eine viel Wasser enthaltende Shure destallurt, so ist die nichtlichende Abrühlung der Vorlage unerlässlich Sebuld der Retorteninhalt heise wird, sammelt sich Abrihlung der Vorlage unerlässlich Sobuld der Reforteninhalt heiss wird, sammelt sich fiber demselben ein braunrother Dampf, aus Chlor und Untersalpetersäure bestehend, welcher bei weiterer Erintzung in die Vorlage mit Salpetersäuredämpfen abliesst und neh mer zum Theil verdichtet. Weim die Temperatur der kochenden Säure bis auf ca. 120° gestiegen ist, ist auch die ganze Menge Chlor und Untersalpetersäure ausgetrieben, der Dampf in der Retorte erscheint nach und nach weniger gefärbt und wird zuietzt ganz farblos. Weim dieser Zeitpunkt heranrickt, immit man den Kolben ab und ersetzt ihn durch einen anderen, indem man zugleich einige Tropfen der überdestillvenden Säure in einem etwas weiten Reagircylinder auffängt, in welchem sich einige Tropfen Sübernitztlesung, mit ca. 5 com destillirtem Wasser verdännt, befinden. Im Falle das Desullat noch eine geringe Trübung erzeugt, destillirt man ca. 10 Minuten weiter und prüft nochmals Mrweist sich das Abtropfende endlich fiel von Ohlor, so lest man einen anderen ranan Erweist sich das Abtropfende endlich frei von Ohlor, so legt man einen anderen reinen

Kolben vor und destillirt bei guter Abkühlung desselben so lange, bis der Rückstand in der Retorte noch ca. ½ der eingegossenen Säure beträgt. Auf diese Weise erlangt man mehr als ¾ einer reinen Säure von ungefähr 1,88 spec. Gew. und das zuerst überdestillirende und das zurückbleibende Sechstel lassen sich wieder als rohe Säure verwenden.

Die überdestillirte Säure ist in der Regel gelblich gefürbt durch gelöste Stickstoffoxyde. Will man eine Säure von so hoher Koncentration darstellen, wie Brit. und U-St.
sie vorschreiben, so muss man sich darauf beschränken, die Hauptmenge der Stickstoffoxyde durch Einblasen eines Luftstromes wegzuschaffen. Will man dagegen eine weniger
koncentrirte Säure bereiten, so verdünnt man das Destillat mit Wasser bis zu dem geforderten spec. Gew. und erhitzt die so verdünnte Säure im Sandbade (in einem schräg
gestellten Kolben) so lange auf 110°, bis die mit dem vierfachen Volumen Wasser verdünnte Säure Kaliumpermanganat nicht mehr reducirt.

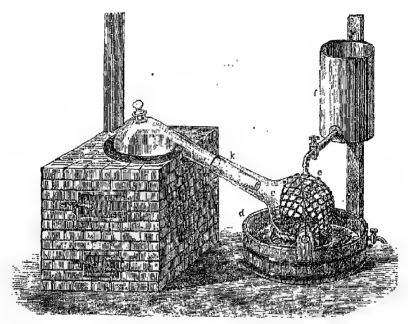


Fig. 20.

Eigenschaften. Die konc. Säuren sind gelblich gefürbt und rauchen stark an der Luft, zersetzen sich auch im Sonnenlicht ziemlich rasch. Die verdünnteren Säuren sind farblos, zersetzen sich weniger leicht. Beim Erhitzen sind sie sämmtlich völlig flüchtig. Unterwirft man verdünnte Lösungen von Salpetersäure der Destillation, so geht zunächst eine sehr dünne Säure über; bei 123° destillirt konstant ein etwa 70 Proc. HNO<sub>3</sub> enthaltendes Hydrat:  $2\,\mathrm{HNO_3} + 3\,\mathrm{H_2O}$ . Wird Salpetersäure von grösserer Koncentration als 70 Proc. destillirt, so geht zunächst unter theilweiser Zersetzung in Stickoryd und Sauerstoff wasserfreie Salpetersäure über, bis der Kolbeninbalt die Koncentration von 70 Proc. HNO<sub>3</sub> hat, worauf dann dieses Hydrat konstant überdestillirt.

Aufbewahrung. In Glasslaschen, vor Sonnenlicht geschützt. Vorsichtig.

Priffung. 1) Salpetersäure mit einem Gehalt von 25—40 Proc. HNO<sub>3</sub> sei farblos, die ca. 70 procentige nur gelblich gefärbt. 2) In Platingefüssen erhitzt sei sie ohne Rückstand flüchtig. 3) Die mit dem 4—10 fachen Volumen Wasser verdünnte Säure werde weder durch Baryumnitrat (Schwefelsäure), noch durch Silbernitrat (Chlor) getrübt, noch durch Kaliumferrocyanid gebläut (Eisen). 4) Wird die mit 2 Raumtheilen Wasser verdünnte Säure mit wenig Chloroform geschüttelt, so darf dieses, auch nach Zusatz eines in die Säureschicht hineinragenden Zinkstückehens, nicht violett gefärbt werden (Jod, Jodsäure).

Anwendung. Auch in starker Verdtinnung (1 Th. der 25 proc. Säure: 200 Th.) auf selten innerlich bei Leberaffektionen, Gelbsucht, Bright scher Krankheit. Aeusser-

lich in kone Zustande stark ätzend, erzeugt gelbgefärbte Schorfe. Man benutzt die 25 proc. Säure als Astznittel, mit Wasser verdfunt (20—50 g auf ein Fussbad) zu Fussbädern, zum Bepinseln (1:10) von Frestbeulen, wenn offene Stellen nicht verhanden sind. Im starker Verdünnung (1,0—2,0:100,0) als Verbandwasser gegen Hospitalbrand.

Technisch namentlich als Reagens in der chemischen Analyse. Antidot: Ist Salpetersäure verschluckt worden, so reiche man Milch, Eiweiss, Wasser, gebrannte Magnesia, Seifenlösung. Kohlensaure Alkalien sind wegen der Kohlensäure-Entwickelung unzwecknässig.

III. † Acidum nitricum dilutum. Verdünnte Salpetersäure. Diluted nitric acid. Durch Verdünnen der koncentrirteren Säure dargestellt und von Austr. Brit. Helv. und U-St. aufgenommen, ist in den einzelnen Pharmakoppen von verschiedenem Gehalt.

	Austr.	Brit.	Helv.	U-St.
Spec. Gew.	1,129	1,101	1,056	1,057
Procente HNO <sub>3</sub>	21,42	17,44	10,0	10,0

Die Helv. führt els Hüchstgaben der verdünnten Säure an: 1,0 g pro dosi, und 5,0 g pro die.

IV. † Acidum nitricum fumans (Germ. Helv.). Acidum nitrico-nitrosum (Austr.). Spiritus Nitri fumans. Rothe ranchende Salpetersäure. Ist fast wasserfreies Salpetersäurehydrat HNC, welches mit Stickstoffdioxyd NO, (Untersalpetersäure) gesättigt ist. Hat im koncentrirtesten Zustande das spec. Gew. 1,505—1,510. Die gemannten Pharmakopöen schreiben übereinstimmend als spec. Gew. 1,45—1,50vor. Das Präparat wird nur ausnahmsweise im pharmacentischen Laberatorium dargestellt. Rothbraune Dilmpfe ausstessende, sehr sauze, stark ätzende Flüssigkeit.

Darstellung. In eine in ein Sandbed einzusetzende Retorte mit Tubus a, an welche sine Vorlage b mit dem Tubus c und Glaerohr d angeschlossen ist, giebt man 10 Th. grob-

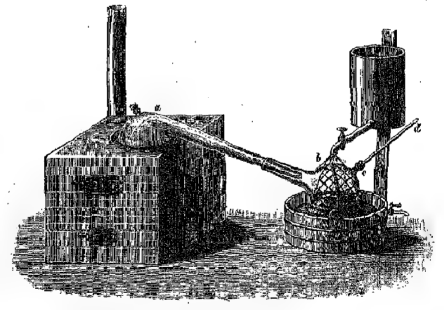


Fig. 81.

gepulverten, gut getrockrieten Kalisalpeter, übergieset denselben mit einem Gemisch aus 6 The englischer und 3 Th. ranchender Schwefelsäure und heizt an, indem man angleich die Vorlage 5 gut kühlt. Die durch d entwelchenden Dämpfe werden in Natronlange oder ins Freie geleitet. Sibald die Farbe des Dannfas in der Betoste über der Betoste Betoste über der Dannfas in der Betoste über der Dannfas in der Betoste über der Dannfas in der Betoste bet

gelb geworden ist, wechselt man die Vorlage und fängt die nunmehr übergehende (chlorfreie) Salpetersaure gesondert auf Man setzt die Destillation wie bei der Salpetersaure fort, nur wirft man alle ½ Stunden durch den Tubus der Retorte ein bohnengrosses Stückehen Holzkohle in die Destillationsmasse Ausbeute an rauchender Salpetersaure 5 Th Die mit dem 15fachen Vol Wasser verdünnte Säure werde weder durch Silbernitrat (Chlor), noch durch Baryumnitrat (Schwefelsaure) getrübt

Aufbewahrung Für die rothe lauchende Salpetersäure gilt in dieser Kinsicht das Nämliche, aber in noch verstärktem Maasse, wie es S 73 für das doppelte Scheide wasser auseinandergesetzt wurde. Man halte die Saure in der Officin gar nicht vorrätlig, da ihre Dämpfe die rothe Emailieschrift zersioren

Anwendung. Rauchende Salpetersaure findet nur selten äusserlich Anwendung zum Astzen von Warzen, syphilitischen Geschwiren. Man gebe sie aber zu diesem Zwecke im Handverkauf nicht ab. Der Abgabe zu gewerblichen Zwecken (an Chemiker, Metallarbeiter) steht unter Beachtung der nothwendigen Vorsichtsmaassregeln nichts im Wege. Wird "rauchende Salpetersäure" zu Heilzwecken gefordert, so gebe man doppeltes Schoidewasser (Acidum nitrieum crudum) dafür ab

V † Weisse rauchende Salpetersaure Unter diesem Namen versteht man eine Salpeteisäure von rund 70 Proc HNO<sub>8</sub>-Gehalt mit einem specifischen Gewicht von 1,400—1,450 Wird bisweilen von Chemikern gefordert. Sie darf, mit 10 Th Wasser verdünnt, weder durch Silbernitrat noch durch Baryumchlorid getrübt werden

VI † Acidum chloro-nitrosum (Eiganzb) Acidum nitro-hydrochloricum (U-St) Eau régale (Gall). Salpetersalzsäule Königswassel. Die Vorschriften vanlien Ergänzb ApV schreibt vor 1 Th Salpetersaure (25 Proc) mit 3 Th Salzsaure (25 Proc) vor der Abgabe zu mischen Diese Vorschrift ist in Deutschland zum Arzneigebrauch einzuhalten Wenn nicht anderes verordnet, sind die reinen Sauren anzuwenden

Die Mischung ist in Gläsern mit Glasstopfen abzugeben

II St. lässt 180 com Salnetersläure von 68 Prog. (Sp. G. == 1.41) mit 82:

U St. lässt 180 ccm Salpetersture von 68 Proc (Sp G = 1,41) mit 820 ccm Salzsäule von 31,9 Proc (Sp G = 1,168) mischen Gall schreibt vor eine Mischung von 80 Gew-Th Salpetersaure von 1,39 spec Gew, 20 Th Wasser und 300 Th Salzsaure von 1,17 spec Gew

Das Königswasser wird in der Arzneikunde gelegentlich einmal zu reizenden Fuss bädern verordnet. Auf ein Fussbad, welches in Gefassen von Holz zu nehmen ist, rechnet man 80—50 g Königswasser. Innerlich höchst selten bei Gelbsucht 0,1—0,2 in starker Verdünnung mit Wasser. Technisch zur Auflesung von Gold und Platin

Acidum nitro hydrochloricum dilutum U-St Eine Mischung von 40 ccm Salpetersäure (68 Proc., Sp G=1,41) mit 180 ccm Salzsaure von 31,9 Proc. (Sp G=1,168) und 780 ccm Wasser Alle diese Mischungen sind erst unmittelbar vor der Abgabe zu bereiten

Analuse. Man erkennt die Salpetersaure an folgenden Reaktionen

A Nachweis 1) Setzt man zu einer Auflösung von etwas Brucin in koncentriter Schwefelsäure einige Tropfen einer Salpetersäure enthaltenden Lösung, so entsteht eine deutlich rosenrothe Färbung (Reichard) Empfindlichkeit 1 100000 Eine ähnliche, aber weiniger empfindliche Reaktion giebt Morphin 2) Löst man ein Körnchen Diphenylamin in koncentriter Schwefelsäure und lässt hierzu eine sehr verdinnte wasserige Lösung von Salpetersäure fliessen, so entsteht prachtvoll kornblumenblaue Färbung (Wird auch von anderen oxydirenden Agentien hervorgebracht) B) Vermischt man Indigolösung mit viel koncentriter Schwefelsäure und fingt etwas von einer Salpetersäure enthaltenden Lösung hinzu, so wird beim Erhitzen die Indigolösung entfärbt, bez geht sie in Gelb (in Folge Bildung von Isatin) über Wird auch von anderen Oxydatiensmitteln, z B Chlor, unterchloriger Säure und zwar schon in der Kälte bewirkt 4) Ist die Salpetersaure nicht zu verdünnt, so kann man sie dadurch erkennen, dass sie beim Erhitzen mit blankem Kupfer an der Luft das Kupfer zu einer blauen Flüssigkeit löst, während gelbbraune Dämpfe von Stickstoffdioxyd NO<sub>2</sub> entweichen Bei Abschluss von Luft entsteht zunächst farbloses Stickoxyd NO, welches durch Aufnahme von Sauerstoff aus der Luft in braunes Stickstoffdioxyd NO<sub>2</sub> (— Untersalpetersäure N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>) übergeht NO+O=NO<sub>2</sub> Diese Reaktion ist die wichtigste und allein beweisende für Salpetersäure Wir kennen keine andere Säure (mit Ausnahme der salpetrigen Säure), welche beim Erhitzen mit blankem Kupfer ein farbloses Gas hefert, das bei Berührung mit Luft oder Sauerstoff gelbbraune Dämpfe bildet Kleine

Mengen von Salpetersäure lassen sich in dieser Weise noch sehr gut eikennen, wenn man die Salpetersäure bei Luftabschluss durch Kochen mit Salzsaure und Eisenohlerür in Stickoxyd überführt, dieses über Natronlauge auffängt und nun Luft oder Sauerstoff zutraten lässt, wobei dann des farblose Gas braune Dämpfe geben muss 5) Mischt man in einem Probirrohr etwas von einer Salpetersaure enthaltenden Flüssigkeit mit 2-3 cem Ferrosulfatlösung (s Reagentien) und lässt mit Hulfe einer bis an den Boden des Probirrohres eingesenkten Pipette etwa ein doppeltes Volumen koncenturter Schwefelsäure so zufliessen, dass sich zwei Schichten bilden, so entsteht an der Bezuhrungsstolle der beiden Schichten ein brauner Ring. Die Braunfärbung rührt her von einer Verbindung des Ferrosulfats mit Stickoxyd (FeSO<sub>4</sub>+NO). Das Stickoxyd entstammt der Salpetersäuse und wurde durch die Einwirkung des Ferrosulfates, welches dahei zum Theil zu Ferrisulfat oxydirt wurde, auf die Salpetersäure gebildet

6) Kaltumpermanganat wird durch Salpetershure nicht reducirt. Unterschied von der salpetrigen Saure, welche Kaltumpermanganat schon in der Kälte sofort reducirt

B Bestimmung Inegt die Salpetersäure in freiem Zustande vor, so kann sie nach gehöriger Verdünnung mit Wasser durch Normal-Lauge (Phenolphthalem als Indikator) massanalytisch bestimmt werden 1 och Normal-Lauge neutraliant 0,063 g IINO.

maassanslytisch bestimmt werden 1 och Normal-Lauge neutralisart 0,063 g LINO, Ueber die Bestimmung der Salpctersäure in Nitraten vol unter Nitrogenium, im

Wasser unter Aqua etc

Volumgewicht und Gehalt der Salpetersäure bei 15° C Nach Lunge und Rex

Spec Gw	Procente	Spec Gw	Procente	Spec Gw	Procente	Spec Gw	Procente
ber 15°	HNO,	ber 15°	HNO3	ber 15°	HNO <sub>3</sub>		HNO,
1,010 1,020 1,080 1,040 1,050 1,060 1,070 1,080 1,090 1,100 1,110 1,120 1,130 1,140 1,150	1,90 8,70 5,50 7,26 8,99 10,68 12,33 13,95 15,58 17,11 18,67 20,28 21,77 23,31 24,84	1,160 1,170 1,180 1,190 1,200 1,210 1,220 1,230 1,240 1,250 1,260 1,270 1,280 1,290 1,800	26,36 27,88 29,38 30,88 32,36 85,82 85,28 36,78 38,29 39,29 41,84 42,87 44,41 45,95 47,49	1,810 1,820 1,830 1,840 1,850 1,360 1,370 1,880 1,400 1,410 1,420 1,430 1,440 1,450	49,07 50,71 52,37 54,07 55,79 57,57 59,89 61,27 68,23 65,30 67,50 69,80 72,17 74,68 77,28	1,460 1,470 1,480 1,490 1,502 1,504 1,506 1,508 1,510 1,512 1,514 1,516 1,518	79,98 82,90 86,05 89,60 94,09 95,08 96,00 96,76 97,50 98,10 98,58 98,90 99,21 99,46 99,67

Tocikologisches Erfolgt der Tod durch Emathmen der Dämpfe oder durch Emnehmen stark verdünnter Salpetersture, so pflegt eine ziemliche Zeit bis zum Eintritt des Exitus zu verstreichen, die Salpetersture kann alsdann ganz oder zum Theil bereits ausgeschieden sein, und die Möglichkeit des chemischen Nachweises wird höchst fraglich. Ist der Gonuss von kone Salpetersture die Todesursache gewesen, so wird die Sektion ganz charakte ristische gelbe Verätzungen an Haut und Schleimhaut ergeben, die von der Umwandlung der Ehweissstoffe in Xanthoproteinsture herrühren. In solchen Fällen ist die Möglichkeit vorhanden, die Salpetersture nachzuweisen

- 1) Das Blut ist unter allen Umständen auf seine Reaktion und auf das Vorhanden sein von Methamoglobin oder Hamatin zu prüfen, s. Sanguis
- 2) Die Objekte (Erbrechenes, Leichentheile) sind auf die Reaktion zu prüfen, dann unter Vermeidung von Erwärmen mit absolutein Alkohol zu extrahiren. Von den alkoholischen Auszügen kann man einen Theil auf den Säuregehalt titriren. Den Rest macht man mit Kalilauge schwach alkalisch, dampft ein und bestimmt in dem Kückstande die Salpetersaure nach Ulson, s Nitrogemum

Acide azoilque alcoelisé (Gall) Esprit de nitre dulcifié in loco Spiritus Nitri dulcis Man verdunit 78,0 g Salpetersaure von 1,39 spec Gew mit 22 g Wasser und fugt in kleinen Anthollen 800,0 g Alkohol von 90 Vol Proc hinzu Während der nächsten 2-3 Tage luftet man gelegentlich den Stopfen, um die entwickelten Gase austreten zu lassen

#### Acidum compositum Reitz

(contra scirrhum)

Ein äusserliches und innerliches Mittel gegen Krebs Die Berchung ist folgende

> Acidi nitrici (25 %) 250,0 Acidi hydrochiorici Actheris 55 15,0 Boracis pulverati 11,0

werden in eine Literflasche gegossen und nach dichtem Verschluss etwa zwei Tage bei Scite gestellt, bis sich in der Mischung die chemische Einwirkung vollendet hat Dann giesst man das Gemisch in kleinere Flaschen mit Glasstopfen, so dass die Flaschen nur halb gefüllt sind

Nach Retrz werden die oberen und unteren Extremitaten anfangs alle 8—14 Tage und der Umkreis des Carcinoms täglich mit folgendem Liniment eingerieben

#### Linimentum acidam REITZ

Rp Acidi compositi Reitz 6,0 Olei Hyosoyami Olei Olivarum 35 50.0

Misco S Zum Einreiben

#### Guttne scidae REITZ

Rp Acidi compositi Reitz 2,5 Spiritus aetherei 10,0

M D S Jeden Tag einmal 10 Tropien in Zueker wasser

### Injectio soids REITZ

Rp Acidi compositi Reitz 2,0 Aquae destillatae 400,0 Thecturae Opil simplicis 2,0

M D S Zu Einspritzungen Bei Carolnoma uteri wöchentlich 2mal einzuspritzen

#### Acidum nitricum solidificatum. Rivatus Solidificatu Salpetorsaure

Von RIVALLIE gegen Krobsgeschwitte ompfohlen Zu ihrer Bereitung, welche stets unmittelbar vor der Anwendung geschehen muss, giebt man an einem zuglgen Orte einige Charplebäusch'ehen in einen durch helsses Wasser zuvor erwärmten Porcellanmörser und betiopft die Charple unter Dracken mit dem warman Platill mit einer Salpetersäure von es. 1,85 spec Gewicht, also doppeltem Scheidewasser, bis eine gallertartige Masse entstanden ist Diese Masse wird is Minuten laug auf dem von einem nassen Tuche eingefassten Krebsgeschwir liegen gelassen, und nach ihrer Beseitigung wird die Wunde mit gesättigter Alauniösung gewaschen

### Aqua cosmetica GREEN

Rp Acidi hydrochlorici diluti Acidi nitrici diluti (10 %) II 2,0 Aquae Rosao 200,0

M D S Waschwasser

Zum Bestreichen und Waschen des Kielenausschlages und der Leberflecke (besonders bei Schwangeren)

#### Aqua oxygenata Alvon

Rp Acidi nitrici puri (25%) \$,9 Aquae communis 1000.0

M S Täglich 3—4mal oin Weinglas voil Bei Syphilis, Flechten, Luckerharnruhr

### Aqua contra perniones Hebra

Hunna'sches Frostwasser

Rp Acidi mirici (25%) 15,0 Aquae destillatae 100,0

M D S Zum Umschlage auf Frostbeulen

#### Aqua contra perniones Rust Rust'sches Frostwasser

Rp Acidi nitrici diluti (10%) Aquae Cinnamomi simplicis ana 25.0

M D S Täglich zweimal die Frostbeulen zu bestreichen

#### Limonade nitrique (Gall )

Potus nitricus Potus cantorum Limo

Rp Acidi nitrici diluti (6,8%) 20,0 Aquae 875,0 Sirupi Sacchari 125,0

#### Massa chartacea caustica

Rp Acidi ritrici fumantis 10,0 Acidi nitrici crudi 5,0

Bringt man in eine Porcellankruke und arbeitet mit Hilfe eines Ginsstabes so viel Schnitzel von Filtrirpapler q s

darunter, dass eine Paste entsteht S Zum Cauterisiren

#### Mixtura antiictorica FRENIOUS

Rp Acida nitrici (25%) 1,0
Acidi hydrochlorici 2,0
Aquae destillatae 150,0
Sirupi simplicis 25,0

M D S 3—4mal töglich 1 Esslöffel Bei chro ruscher Gelbaucht

### Pediluvium nitricum Schoenlein

Rp Acidi nitrlei crudi

Acidi hydrochlorici ciudi ana 80,0

M Detur ad lagenam epistomio vitreo munitam 8 Zu einem Fussbade Bei chronischer Leberentzundung, krankbafter Menstrundon

#### Potus antidysenterious Hora

Rp Acidl nitrici (25%) 5,0 Aquae Menthae piperitae 500,0 Tincturae Ooli simplicis Guttas 50

M D S Allo drei Stunden soviel wie zwel Esp löffel voll zu nehmen Species fumigatoriae Surru Fumigatio nitrica Smithiana

Ro Acidi sulfurid crudi 100,0 caute diluta Aquae communis 50,0 dentur ad vitrum 8 Sanro

Rp Kalil mitrici crudi pulverali 100,0 D ad chautam S Pulver

8 Der in einem irdenen Tiegel erhitzten Sture wird in dem zu desinitierenden Raume nach und nach ein Theelöffel voll Putrer eingetragen vor dem Einstehmen des Dampfes hitte man sich und trage das Kallunnitzatpulver mit einem Löffel ein, dessen Stiel durch einen Stab genügend verlängert ist.

Unquentum oxygenatum (Germ f)
Unquentum nitricum Alvon's Saibe

Rp Adipis 50,0 Acidl nitrici (25%) 8,6

Man schmiltzt das Schweinssehmalz in einem Porcellangefüsse, mischt die Sulpeterslure kinzuand erhitzt bei gelinder Wärme inter beständigen Umrähren so lange, bis die Misse blaues Lacknarspapier nicht mehr röthet. Aledam in Pspierkapsein musjessen und die entstandenen Tafeln in verschlossenen Gefüss aufbewahren Gefüllebes Cerat, von gleichann ranzigem Geruch Erther gegen Scabies und chronische Exantheme gebraucht, jetzt obsolet

## Acidum oleinicum.

Acidum oleinicum (Ergänzb) Acidum oleicum (U-St) Acidum elainicum Gelshure. Elainshure. Oleic acid. C<sub>11</sub>H<sub>4</sub>O<sub>4</sub>, Mol. Gew. == 282.

In den Lehrbüchern wird eine reine Oelsäure aufgeführt. Diese ist nicht Gegen stand des Handels. Die in der Pharmacie und den Gewerben zumeist benutzte Oelsäure ist, die rohe Oelsäure der Preislisten

L Acidum olemicum purum. Reine Oelsiure Wird durch Verzeisen von Mandelöl und Zersetzung der Seisenlosung mittels verdünnter Schweielsäuse, Waschen und Trocknen der Fettsäuren dargestellt. Ein farbloses und geruchloses Oel, welches bei  $+4^{\circ}$  C erstarrt und alsdam erst bei  $+14^{\circ}$  C wieder schmilzt. Spec Gew 0,398 bei 14° oder 0,876 bei 100° C. Soll in reinem Zustande Lackmusfarbatoff nicht röthen. Dagegen kann die Oelsäure in alkoholischer Lösung mit alkoholischer Kalilauge und Phenolphthale'in als Indikator titrit werden. In Wasser ist sie unlöslich, loicht löslich schon in kaltem Alkohol, in Aether, Chloroform. Mischbar mit setten und aethorischen Oelen. Sie ist eine ungesktitigte, embasische Säure, 1 Mol. addirt = 2 Atome Brom oder Jod. Ihre Seize heissen "Oleate"

Jodzahl = 90.07, Säurezahl 198,9

Durch Emwirkung von salpetriger Stare geht die Oelsture in die isomere feste Elaidinsture über

Il Acidum oleinicum (Ergánzh) Acidum oleinum U-St. Da die reino Ool säure nicht Handelsprodukt ist, so wird unter "Oolsaure" schlechthin stots die rohe Säure verstanden. Sie wird technisch in grosson Mengen als Nebenprodukt der Stearinkerzenfabrikation durch Varsenfung besonders der animalischen Fette (Talg) gewonnen Man erhält hierbei stets Gemenge von Oelsäure mit Palmitinsäure und Stearinsäure. Die letzteren beiden scheiden sich beim Abkühlen krystallnisch ab, die Oelsäure bleibt fillssig und wird durch Abpressen mechanisch getreunt. Die im Grosshandel als "Oelsäure" bezeichnete Substanz ist ein Gemisch von Fettsäuren, welches "war vorwiegend Oelsäure, daneben aber auch noch Palmitinsäure, Stearinsäufe und andere Fettsäuren enthält

U-St sagt, sie werde in genügender Reinheit aus dem Handelsprodukt erhalten, wenn man dieses auf 4-5°C ablithle und die flüssigen Antheile durch Koliren sammele. Es beschreibt die Oelsäure als eine gelbe oder braune ölige Flüssigkeit, welche unter dem Einfluss des Lichts und der Luft nachdunkelt. Spec Gew etwa 0,900

Das Ergünzb giebt an "Farblose oder kaum gelbliche, ölige Flüseigkeit, nahozu ge ruchlos und geschwacklos, unter 15°C dichfüssig werdend, bei + 4°C erstarrend Spec Gew 0,89 - 0,91" Ein solches Präparat wäre zweckmässig als Acid elemie depuratum eder als Acid elemie crudum sibum zu bezeichnen gewesen Man kann es gewinnen, in dem man die bei + 5° aus der Oelsäure des Handels abgeschiedenen flüssigen Antheile

1—2:mal mit Thierkohle digerist und filtrit. Diese Oelsäure giebt folgende Konstanten Säurozahl 185,9—202,8 Esterzahl 3,6—11,2, Jodzahl 72—82,3, Refraktion bei 25° = 48,1—50,1 Bei Luftzutritt nimmt die Oelsaure bald dunkle Farbe, ranzigen Geruch und saure Reaktion an

Aufbewahrung. In meglichst gefüllten, gut verstopften Flaschen oder Stein kruken an einem dunklen und namentlich kühlen Ort, da die erstarrte Oelsäure Sauerstoff nicht aufnimmt

Prifting Sie gebe mit einem gleichen Raumtheil Alkohol (90 Vol Proc) eine klar bleibende Mischung (Trübung = Fett), ferner, mit verdünnter Kaliumkarbonatiosung erwärmt, eine klare Flüssigkeit (Trübung = Mineralol, bez Kohlenwasserstoffe) Wird diese Lösung mit Essigskure noutralisist, so entsteht auf Zusatz von Bleiacetat ein weisser Nieder schlag (Bleioleat), welcher nach dem Auswaschen durch Wasser in Aether nahezu völlig löslich ist (Bleistearmat und -Palinitat wurden in Aether nicht löslich sein) 1 g Oelsäure verbrenne ohne einen Rückstand zu hinterlassen

Anvendung. Oelsaure dient zur Darstellung verschiedener Oleate, d 1 ölsaurer Salze, z B des Quecksilbersalzes, ferner zur Bereitung von Pflastern und Seifen Es ist vorauszusehen, dass bei der Seifenbeieitung in absehbarer Zeit die Fette und Oele überhaupt gänzlich durch die freien Fettsauren einschl der Oelsaure (wegen der Gewinnung des Glycerins) werden verdrängt weiden — 100 Th Oelsaure bedürfen zur volligen Verseifung — 20 Th Kalihydiat KOH, oder 14,2 Th Natronhydrat NaOH

Eunatrolm Eunatrol, Das unter diesem Namen in den Handel gelangende Präparat soll reines ölsaures Natrium sein Thatsächlich aber besteht es nach einer Untersuchung von B Fischer aus etwa 70 Proc Natrium-Oleat und 30 Proc freier Oelsaure Man kann es darstellen, indem man 100 Th reiner Oelsaure mit 10 Th remem trocknon Aetznatron in alkoholischer Lösung verseift und die entstandene Seife zur Trockne bringt

Trockne bringt
Weiseliche, weiche, seifenartige Masse, sehwach nach Oelsuire riechend. Gegen
Lackmus schwach alkalisch, in Wasser trube lösheh. Die kone wasserige Lösung wird
durch Phenolphthalem nicht oder kaum geröthet, erst nach dem Verdunnen mit viel Wasser
erfolgt starke Röthung. Die Menge der vorhandenen freien Oelsaure wird festgestellt
durch Tituation der alkoholischen Lösung mittels Normal-Kahlauge und Phenolphthalem
als Indikator.

Es wird zur Unterstützung der Gallenthätigkeit zweimal täglich zu je 1 g in Pillen form gegeben Rp Eunatroh 25,0, Terrae siliceae, Glycerini q s Frant pilulae 100 Morgens und Abends je 4 Pillen

Emplastum adhaesivum Germ I In 18 Th robe Celsäure sieht man in der Kälte unter beständigem Umruhren (!) allmählich 10 Th höchst feingepulverte Bleiglätte ein und einitzt die homogene Mischung unter beständigem Umruhren (!), bis ein Phaster geworden ist — Alsdam mische man ein geschmolzenes Gemisch von 3 Th Kolophonium und 1 Th Talg hinzu — Dieses Pflaster entbehrt nach einiger Aufbewahrung der erforderlichen Klebkraft

Spiritus Saponis, Seifengeist. 90 Th roher Oelsäure und 310 Th 90 proc Weingeist werden in einen Kelben gegeben, im Wasserbade bis auf 50 bis 60° erwarmt und nach und nach mit 33 Th zerriebenem Natriumbikarbonat, zuletzt mit 200 Th. Rosenwasser versetzt

Sapo argentarius, Silberseife. Oelsäure 100 Th und Stearinsäure 300 Th werden durch Schmelzung verbunden, dann mit 100 Th Schlämmkreide gemischt, und nach dem Erkelten gepulvert Zum Putzen von Silberzeug

Unguentum ad corium, Loderschmiere. Oelsäure, Harzöl und Thran aa

Richter's Patent-Wellenbl zum Glätten der Wellen ist rohe Oelsäure mit 10 Proc Amylalkohol (Ph Ztg 1894 511)

Putzol ist robe Oelsäure, eventuell mit Zusatz von 30 Proc Mineralöl (Petroleum) Putzpomade. Trippel 40 Th, Englisch Roth 10 Th, Oelsäure 50 Th

Ammoniumolent als Remigungsmittel für Glas, Porcellan, Gospinnste etc Oelsaure 1 Th. Spiritus 2 Th. Ammoniakilussigkeit 14 Th

## Acidum osmicum.

† Acidum osmicum (Ergänzb), seu hyperosmicum, seu osminicum. Osmiumtetroxyd Osmiumsdure. Ueberosmiumsdure. Porosmiumsdure Acide osmique. Osmic acid. OsO<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 254.

Darstellung Sebr fein vertholltes Osmium (etwa so fein wie Platinmohr oder -schwamm) wird unter Ueberleiten von Sauerstoff auf etwa 400° erhitzt. Es verbrennt dabei zu Osmiumtetraoxyd, welches flüchtig ist und in abgektiblien Vorlagen gesammelt wird

Eigenschaften. Farblose bis gelbliche, oder grunlich-graue, nadelformige Krystalle oder krystallinische Stücke von stechendem, chlorarligem Geruche und sehr schuriem Geschmarke, welche aus der Luft Feuchtigkert anziehen. Dämpfe ausstossen, beim Erhitzen schmelzen und ohne Ruckstand füchtig sind. Die wasserige Lösung (I = 100) röthet blaues Lackmuspapier nicht, ist farblos, veranlasst aber, besonders bei Lichtsutritt, Schwärzung der Gefasswand. Sie farbt Kahumjodidlosung gelb, wird durch Schwefolwasserstoff sehwarzbraun gefallt, durch schwefige Saure zuerst gelb, dann braun und violett, durch Gerb säurelesung dunkelblau gefalbt. Wird zu einer wüssrigen Lösung Alkohol zugeseizb, so scheidet sich innerhalb 24 Stunden alles Osmium in Form eines schwarzen Niederschlages und zwar als Osmiumtetraliydroxyd Os(OH), ab

Die Dampfe des Osmumtetroxydes wirken auf die Schleimhäute stark reizend, be sonders gefahrlich ist die Einwirkung auf die Schleimhaut der Luftwege und der Augen! (Versicht!) Es kann Erblindung eintreten

Prüfung. Osmumsaure darf beim Erintzen einen Rückstand nicht hunterlassen Die Ausführung dieser Probe erfolge mit grösster Vorsicht unter Anwendung geringer Mengen unter einem gut wirkenden Abzuge, da sonst sehwere Entzundungen der Schleimhäute eintreten können

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschtitzt In den Mandel gelangt die Osmumsture meist in Ehlrchen eingeschlossen. Da der Inhalt dieser Köhrchen seinem Gewichte nach bekannt ist, so empfichtt es sich, die geöffneten Röhrchen sogleich umgekehrt in Wasser zu stellen und von dem Inhalt eines Röhrchens eine Lösung von bekanntem Gehalte herzustellen. Auch diese Lösungen sind vor Licht und Staub geschützt vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung. Innerlich in Gaben von 0,001-0,008 ginelumals läglich in Pillen, am besten mit Bolus bereitet, bei glinelizeitigem Gebrauche von Kaltumbiomid gegen Neuralgien und Epilepsie Subkutan 1/2-1 ccm der 1 procentigen wässingen Lösung Grösste Gaben pro dosi 0,01, pro die 0,02 g. Die wässenge Lösung ist in dunklen Gläsom mit Glasstopfen zu dispensiren

Technisch zum Härten von mikroskopischen Objekton

II.  $\dagger$  Kalium osm.cum Kaliumosmat. Osmigsaures Kalium. Os $0_4K_2=2H_20$ . Hol. Gew. = 368.

Darstellung. Zu einer frisch bereitsten Lösung von Osmiumsture in Alkohol sotzt man Kaldauge hinzu. Die Flüssigkeit färbt sich sehön roth, und falls sie hinreichend koncentrut ist, wird das Kaltumosmat als Krystallpulver abgeschieden. Beim langsamen Verdunsten verdünnterer Lösungen erhält man granatrothe bis schwarziothe Oktaöder Brautrothes Krystallpulver oder rothe bis schwarziothe Oktaöder, von süselich adstringirendem Geschmacke, in Wasser leicht löslich. An trockener Luft haltbar, in fouchter Luft zerflessend und sich zersetzend — Die Lösungen des Salzes zerse zen sich besonders auf Zusatz einer Säure unter Bildung von Osmiumtetroxyd und niederen Oxyden des Osmiums. Vorsichtig, vor Licht und Fenchtigkeit geschützt, aufzubewahren

Anwendung. Innerlich in Gaben von 0,001—0,008, Subkutan ½—1,0 ccm der emprocentigen Lösung wie Osmiumsaure, vor welcher es den Vorzug grösserer Haltbarkeit hat Grosste Gaben pro dosi 0,2 g, pro die 0,5 g

### Acidum oxalicum.

Acidum oxalicum. Acide oxalique (Gall) Oxalic acid Oxalsaure, Kleesdure (hisweilen auch Acidum saccharmicum, Zuckersaure) C2H2O4+2H2O Mol Gew. = 126

Wild in chemischen Fabriken dargestellt a) durch Einwirkung von Salpetersäure auf Zueker (Tranbenzueker) oder Stärke, b) durch Verschmelzen von Cellulose (Sagemohl) mit einem Gemisch von kone Kali- und Natronlauge. Die erhaltene Oxalsäure wird durch Umkrystallisiren gereinigt Man unterscheidet 1) eine technische und 2) eine reine Oxalsiiure

- I + Acidum oxalicum technicum (s depuratum, crystallisatum) Entweder farblose, häufiger aber etwas grauwesse, prismatische Krystalle, nicht hygroskopisch Sie enthält als Verunreinigung in der Regel Schwefelseure, Ammoniak und Salze des Kalum, Natrium, Calcium, Spuren Eisen 1 g darf beim müssigen Gluhen im bedeckten Platintiegel nicht mehr als 0,05 g Rückstand hinterlassen, anderenfalls ist auf absichtlichen Zusatz der verunreinigenden Salze zu schliessen. Von diesen Verunreinigungen abgesehen. gleicht sie in ihren Eigenschaften der reinen Oxalsaure
- II † Acidum oxalicum purissimum (Erginzb) Wird im Allgemeinen durch Umkrystallisizen der rehen Saure hergestellt Falls die letztere Kali oder Natron enthalt, lassen sich die letzten Spuren der Verunreinigungen nur schwer beseitigen. Man hat dafür empfohlen Umkrystallisiien aus Alkohol oder aus reiner 12 pioc Salzsauie Am zweekmässigsten jedoch ist die Reinigung durch Sublimation der entwässerten, ichen Oxalsaure auszufithren Man bringt letztere in einen Kolben, welchei in einem Paraffinbade ateht und durch den mittels einer Saugpumpe ein Luftstrom hindurch geführt werden kann. Als Vorlagen benutzt man zwei leeie Kolben, durch welche der Luftstrom gleichfalls durchgeleitet werden kann. Man erhitzt nun die Oxalsäure und halt sie möglichst auf 157°C. während der Luftstrom durchgesaugt wird. Dieser nimmt die sublimitende Oxalsäure in die vorgelegten Kolben mit, wo sie sich wasserfrei zu glünzenden Krystallen verdichtet, welche durch Auflösung in heissem Wasser wieder in wasserhaltige Oxalsäure CoO.Ho.+ 2 H<sub>e</sub>O verwandelt werden

Eigenschaften. Reine Oxalsäure bildet farblose, geruchlose, stark sauer schmeckende. prismatische, nicht bygroskopische Krystalle C.H.O. + 2 H.O. Ueber Schwefelsaure oder durch Erwärmen auf 70°C wild sie wasserfrei, schon bei 100°C sublimit wasselfreie Oxalsaure, bei 150-157° C ist die Sublimation in vollem Gange Bei 160° C eifolgt Zersetzung, bei 180° C Schmelzen, bei 190° C Sieden der entwasserten Oxalsaure. Die Dampfe der entwässerten Oxalsäure 101zen heftig zum Husten

Die krystallisirte (wasserhaltige) Saule löst sich in 10 Th. Wasser von 150 C., oder in 3 Th stedendem Wasser, ferner in 2,5 kaltem oder in 1,8 Th stedendem Alkohol, wober A Th Bildung von Oxalsamelither cifolgt, schwer in Aether Mit Wasserdümpfen ist sie ffiichtig Beim Erhitzen mit wasseichtziehenden Mitteln, z B Schwefelsäure, zeifallt sie ın Wasser, Kohlensäure und Kohlenoxyd Daher ist Oxalsaure ein Reduktionsmittel sie COOH entfärbt z B Kalumpermanganat beim Erwärmen in schwefelsauler Lösung und reducirt Goldsalze zu metallischem Gold Beim Erhitzen mit Glycerin entsteht COOH Ameisenstule Oxalsture ist ome zweibasische Säure, ihre Salze heissen "Oxalate" Sie bildet neutrale, saure und übersaure Salze

Nachweis und Bestimmung. Man erkennt die Oxalsaure an folgenden Reak-

1) First man zu freier Oxalsiture (oder löslichen Oxalaten) eine Lösung von Calciumacetat, so entsteht ein weisser Niederschlag von Calciumoxalat C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>Ca + H<sub>2</sub>O Dieser ist
unlöslich in Wasser, in Esugsäure und in Ammonisk, dagegen leicht löslich in Salzeture
und in Salpetersäure (ähnliche Niederschlage entstehen mit Strontium- und Baryumacetat)
2) Mit Bleiscetat entsteht in den Lösungen der Oxalsaure und der Oxalate schwer lös
liches, weisses Bleioxalat C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>Pb 3) Silbernitrat giebt mit Oxalaten weissen, in Salpeter
säure löslichen Niederschlag 4) Inegen unlösliche Oxalate vor, so kocht man diese mit

Natriumkarbonatlösung nus Das mit Essigsaure angesäuerte Filiat giebt auf Zusatz von

Calciumacetat alsdann einen Niederschlag von Calciumoxalat

Bestimming Free Oxalisture kann man a) nit Normalkahlauge und Phenotphthalein teterren 1 ccm Normalkahlauge int = 0,063 g Oxalisture C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O b) Durch Kaliumpermanganat teterren 2 KMn O<sub>4</sub> + 5 C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O<sub>1</sub> 2H<sub>4</sub>O + 3 H<sub>4</sub>SO<sub>4</sub> = 18 H<sub>4</sub>O + 10 OO<sub>2</sub> + K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2 MaSO<sub>4</sub> Zu diesem Zwecke sauert man die Lösung, welche andere durch Kaliumpermanganat oxydirbare Bestandtheile nicht enthalten darf, mit verdunnten Selwofol saure an, ernitzt bis fast zum Sieden und turrt mit Kahumpormanganat bis zur oben bleibenden Rothfärbung 1g KMrO, zeigt 1,9336 g C.H.O. +2 H.O an Das Vorfahren ist nich für Oxalate anwendber, fells sie nicht eine gleichfalls noch oxydrbaro Base (z B Eisen zydul) enthalten Nur ist alsdam ontsprechend mehr Schwefelsiure zuzufigen c) Gewichtsanalytisch Man fallt die Ozalstune in der Siedehitze mit Calciumocotat, öder man übersattigt sie mit Ammoniak und fällt in der Siedehitze mit Calciumoblorid. Des ausgewaschene Calciumoxalat kann nach b) tikurt welden oder man fährt es durch vorsichtiges Gluben (zeletzt Befeuchtung mit Ammoniumkarbenat und Trocknen bei 150°) in Calciumkarbenat über 1,0 Ca Co<sub>o</sub> = 1,26 C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub> 2H<sub>2</sub>O Oden man verwandelt es durch Gluben vor dem Gebläse m CaO 1,0 CaO = 2,25 C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>H<sub>2</sub> 2H<sub>2</sub>O

Volumgewicht der Oxalsaurelbsungen und Gehalt an C2H2O2+2H2O (Franz) box 15°

Yol Gow	Proc C <sub>2</sub> H <sub>3</sub> O <sub>4</sub> + 2 H <sub>4</sub> O	Vol Gow	$\begin{bmatrix} \operatorname{Proc} \\ \operatorname{C_2H_1O_4} + \\ \operatorname{2H_2O} \end{bmatrix}$	Vol Gow	Proc C, II, O, + 2 H, O
1 0032 1 0064 1 0096 1 0128 1 0160	1 2 3 4 5	1 0182 1 0204 1 0226 1 0248	6 7 8 9	1 0271 1 0289 1 0309 1 0820	10 11 12 12 2

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor ammoniakalischer Inft geschützt

Prüfung 1) 1 g hinterlasse beim Glüben im Platintiegel keinen wägbaren Rückstand (Kahum-, Natmum-Salze) 2) Die wasserige Lösung 1 20 werde a) nach dem Au sauern mit Salpetersäure weder durch 5 Tropfen Baryamehloridlosung noch durch Silbernitratiosung getrübt (Schwefelskure, Chlor) b) durch Schwefelwasserstoff nicht verändort (Kupfer, Blei) auch nicht nach Zusatz von Ammoniak (Eisen, Zmk) 3) 8 g der Krystelle geben nach dem Uebersättigen mit Natronlauge beim Erwärmen nicht den Geruch nach Ammoniak zu erkennen

Anwendung. In Substanz oder kono Lösung wirkt Ozalsänre auf Schleimhäuten atzend Nach der Resorption wirken auch dünnere Lösungen der freien Säure, sowie der Oxalate, giftig auf das Herz- und Nervensystem Symptome Athennich, Ameisculauschen, Ruckenschmerzen, Krämpfe Der Tod erfolgt entweder hald oder nach Tagen und Wochen. Dosis letalis wird zu 4,0-15,0 g angegeben. Gegengift. Kreide, Kalkwasser, Zuckeikalk, Calciumacetat Thempeutisch kaum mehr verwendet

Die Angebe, dass Oxalsaure nicht giftiger sei als Citronensaure und wie diese in Form von Limonaden gereicht werden könne, ist durchaus falsch und kann unter Umstän den verhängmssvoll werden

In der Analyse besonders als Reagens zur Erkennung und Bestimmung der alkahischen Erden Tech nisch zur Herstellung von Tinte, von Beizen in der Kattundruckerei. zum Entfärben von Stroh, zum Entfernen von Rostflocken

Touikologisches. Ist der Nachweis einer Vergiftung durch Oxalsaure zu führen, so ist zumbohst die Schleimhaut von Magen und Darm mikroskopisch auf das Volhaudensem der charakteristischen Krystalle des Calciumoxalates zu untersuchen

Aledann kocht man die zerkleinerten und auf dem Wasserhade eingelrockneten Objekte mit 85 proc Alkohol 2-3 Mal aus filtrert und zieht den Alkohol zum grössten Theil durch Destillation ab Den Ruckstand trocknet man ein, zieht ihn mit Wasser aus und filtrut Das Filtrat giebt beim Kochen mit Calciumacetat einen weissen Niederschlag von Calciumoxalat, falls freie Oxalsture oder überoxalsaures Kalium zugegen war, da dieses letztere durch Alkohol in Kaliumbioxalat und Oxalsdure zerlegt wird. Das er haltene Calciumoxalat ist durch Specialreaktionen näher zu kennzeichnen. Die Bestimmung erfolgt in gleicher Weise, wie eben angegeben, nur ist eine gewogene Menge von Organ theilen in Arbeit zu nehmen, und das Gewicht des erhaltenen Calciumoxalates ist durch Uebeifuhren des letzteren in Calciumkarbonat oder Calciumoxyd festzustellen

Die beim Extrahiren mit Alkohol hinterbliebenen Organtheile werden mit Wasser ausgezogen Das mit Essigsäure angesäuerte Filtrat wird aufgekocht und durch Filtrien von etwa ausgeschiedenen Eiweiss befreit. Erhält man aus dem zum Sieden erhitzten Filtrat durch Calciumacetat noclimals einen Niederschlag von Calciumoxalat, so stammt dieses von löslichen oxalsauren Salzen her, welche in den Organtheilen vorhanden gewesen

M D B

Bestimmung wie vorher Ueber den Nachweis der Oxalsaure im Harn s Urina

Antifer, Tintenfleckreiniger Eine Mischung von grobgepulverter Oxalsaure und grobgepulvertem Alaun wird bei 120° im Porcellankasserol geschmolzen und in Stangen gegossen, die man in Stanniel einhullt

Encrivore. Zum Vertalgen von Gallus-Tintenflecken, mittelst Haarpinsels aufzuragen Ovalsbure 8,0, Wasser 20,0, Alkohol 50,0

Robigin Zum Entfernen von Rostflecken aus Wäsche etc Salzsäure (25 Proc) 4,0, Oxalsäure 4,0, Wasser 92,0 Die Lösung ist heiss anzuwenden

Plus d'encre aux doigts, le nouveau nettoyeur, oder No more inkblots on the Angers; the new chemic patent cleaner Runde, circa 5,0 cm lange, 0,9—1,0 cm dicke, you buntem Stanniol umbullte Stabe, dargestellt aus geschmolzener Oxalsaure mit einer klemen Menge Cochemilopulver Signatur Mouillez la tache d'encre, frottez la avec le nettoyeur chimique, elle disparatra immédiatement

Cosmotionm exalicum	Mixtura exalica martista Gamberini
Rp Acidi oxalici 5,0	Rp Ferri sulfurici crystallisati 0,5
Bornels 10,0	Acidi oxalici 0,25
Aquae Resne 185,0	Aquae destillatas 130,0
Glycorini puri 50,0	Sirupi Sacchari 50,0
Zum Waschen fleckiger Hautstellen	M D S Essiöffelweise in der Apyre'de (bei In termittens)

- III † Ammonium oxalicum (Ergänzb), Ammoniumoxalat. Oxalate d'Ammoniaque. Oxalate of Ammonia C.O. (NH.). H.O. Mol Gew = 142. Darzustellen durch Neutralisiren von 10 Th kryst Oxalsaure mit 27 Th Ammoniak (10 Proc.) und Eindampfen der Lösung bis zur Krystallisation Farblose, in Wasser klar lösliche Krystalle Löslich in 20 Th Wasser, die Lösung ist neutral 2 g sollen ohne Rückstand verbrennen, es sei frei von Schwefelsaure und von Metallsalzen Prufung wie Acidum oxalicum Die Lösung 1 20 dient als Reagens in der Analyse Man stellt sie ex tempore dar aus kryst Oxalsaure 10,0, Ammoniakflüssigkeit (10 Proc.) 27,0, Wasser 163,0 Vorsichtig aufzubewahren
- IV †Kalium bioxalicum. (Ergänzb 1) Saures Kaliumoxalat C2O, HK. H2O Mol Gew =146. Oxalate acide de potasse (Gall ) Bioxalate de potasse. Sel d'oseille Bi exalate of potassium. Wird in chemischen Fabriken dargestellt. Man kann es im kleinen erhalten, indem man die wässerige Lösung von 10 Th Kahumkarbonat mit etwa 9,1 Th kryst Oxalsaure neutralisirt, alsdann nochmals die gleiche Menge Oxalsaure als zur Neu tralisation verbraucht war (9,1 Th), hinzufügt und zur Krystallisation eindampft - Farb lose, luftbeständige, sauer und bitter schmeckende, sauer reagirende monokline Krystalle, in 40 Th kaltern oder 6 Th siedendem Wasser löslich, nulöslich in Alkohol Aufbewah rung Vorsichtig
- V + Kalium tetraoxalicum Uebersaures Kaliumoxalat  $C_0O_1HK + C_0O_1H_1$ +2 H.O. Mol. Gew. == 254 Man neutralisirt die wasserige Lösung von 10Th Kaliumkarbonat mit (9,1 Th ) kryst Oxalsäure, fügt zu der Losung die dreifache Menge (27,3 Th ) der vorher zum Neutralisiren verbrauchten Oxalsäure und dampft zur Krystallisation ein Faiblose, sauer reagirende, trikline Krystalle, in 50 Th. Wasser löslich Spec Gew 1,765 Findet

<sup>1)</sup> Das Ergänzb führt das Kleesalz nicht ganz zutreffend als "Kaliumbioxalicum" auf, s unter Oxalium

Verwendung bei der Prüfung des Chinnes (Tetraoxalat-Probe) und als Urmauss in der Maassanalyse Aufbewahrung Vorsichtig Durch Alkohol wird dem Salze freie Oxalsauro entzogen, wahrend Kahumbioxalat hinterbleibt

VI + Oxaltum Elecsalz. Sauerkleesalz (bisweilen Bitterkleesal/, aber nicht mit Bittersalz zu verwechseln') Sal Acetosellae. (Kalium bioxaheum des Engänzh)

Wird fabrikmassig hergestellt und ist gewöhnlich ein Gemenge von Kaliumbioxalat mit Kaliumtetraoxalat und löst sich in etwa 40 Th Wasser Verfälscht wird es bisweilen durch Krystalle von Kahumsulfat Anwendung meist zur Entfeinung von Rost- und Tinten flecken, da es mit Eisensalzen bez mit Eisenoxyd und hydroxyd das in Wasser lösliche Doppelsalz Eisen-Kaliumoxalat bildet Aufbewahrung Vorsichtig! Giftig!

Ueber die Abgabe des Kleesalzes existiren besondere medicinalpolizeiliche Vorschriften Kleesalz-Surrogat fur Entfernung von Eisenflecken Weinsteinpulver 100, Alaunpulver 50.0

Eau écarlate, Scharlachwasser, zur Reinigung von Tuchern und Wollstoffen, besonders rothgefarbter, wird bereitet aus 25,0 Oxalium, 15,0 krystallisirtem Natriumkarbonat, 5,0 Kaliumkarbonat, 1000,0 Wasser mit Cochenille mässig tingirt.

Reinigungssalz, zum Reinigen penséefarbener und rother Zeugstoffe, ist ein pulvinges Gemisch aus 50,0 Oxalium, 25 krystallisirtem Natriumkarbonat, 7,0 Kaliumkarbonat, and 3,0 Cochenillanularer. bonat und 3,0 Cochemilepulver

VII & Kalium oxalicum neutrale Neutrales Kaliumoxalat. Oxalate neutre de potasse Oxalate of potassium C.O.K. H.O. Mol. Gew = 184. Wird durch Neu tralisiren von 10 Th Kaliumkarbenat mit (9,1 Th ) kryst Oxalsaure und Eindampfen bis zur Krystallbildung dargestellt Farblese, neutrale Krystalle, in der Wärme verwitternd Löslich in 3 Th Wasser Wird in der Analyse und in der Photographie (s. d.) zur Her stellung des Eisenoxalat Entwicklers verwendet

# Acidum phenylosulfuricum.

Unter der Bezeichnung Phenolschwefelsäure und Phenylschwefelsäure werden zwei Verbindungsklassen gewöhnlich durcheinander geworfen, welche streng zu tronnen sind, nämlich 1) die sulfonirten Phenole und 2) die ätherartigen Dorivate dei Phenole mit der Schwefelsäure

Phenoisulfosäuren. Mischt man reines Phenoi (Karbolsäure) mit kono Schwefel seure, so entsteht in der Kälte Orthophenolsulfosäure, in der Wärme dagegen Para phenolsulfosaure Man trennt die beiden Sauren, indem man sie in die Kaliumsalze verwandelt und deren Lösung zur Krystallisation eindampft. Es krystallisart alsdann zu erst das schwerlösliche Salz der Para Säure CaH4(OH) SOaK (1.4) und erst später das jenige der Ortho Säure CaH4(OH)SOaK+2HaO aus Man verwandelt diese Salze durch Fallen mit hasischem Bleiscetat in die schwerlöslichen Bleisalze, zerlegt diese durch Schwefelwasserstoff und erhält nun durch Abdunsten der Lösungen beide Säuren krystallisirt

I. + Ortho-Phenolsulfosäure Wird als solohe nicht, wohl abor als wlisserige Losung therapeutisch verwendet Unter "Aseptol" oder Sozolsäure versteht man eine wassenge 331/s proc Lösung der Ortho Phonolsulfosaure

Acidum sozolicum. (Ergänzb) Sozolsäure. Aseptolum. Zur Darstellung muscht man gleiche Thoile reine Karbolsäure und reine kong Schwefelsäure unter Vermeidung jeder Temperatur-Erhöhung und lässt das Gemisch unter gutem Verschluss und gelegentlichem Umschütteln etwa 8 Tage lang stehen Alsdann greast man es unter Umrühren in Eiswasser und neutralisist mit Baryumkarbonat. Die freie Schwefelsäure wild als Baryumsulfat abgeschieden, Orthophenolsulfosäure geht als Baryumsalz in Lösung Man bestimmt in einer Probe des Filtrates die vorhandene Menge Baryum und fällt alsdaun in der Gesammtflüssigkeit das Baryum durch eine berechnete Menge Schwefelsäure Das Fil trat wird durch Eindunsten auf das spec Gew 1,155 gebracht.

Eigenschaften. Farblose, fast geruchlose, bez nur schwach phenolartig rechende, und schwach sauer reagurende, zunächst farblose, spater gelbliche oder schwach rothliche Flüssigkeit, welche sich im Lichte bald dunkler farbt. Mit Wasser, Weingeist und Glycerin in jedem Verhältnisse mischbar. Enthält im 100 Th. = 33,3 Th. Orthophenolsulfosaure

**Pratung.** Die wässerige Lösung 1 == 10 werde durch Baryumnitratiosung nicht verändert. Werden 2 ccm auf dem Platinblech eingedampft und der Rückstand geglüht, so soll kein unverbrennlicher Rückstand hinterbleiben.

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt

Anwendung. An Stelle der Karbolshure und Salicylsäure als Antisepticum in der Wundbehandlung Nach Huerpe soll die 10 procentige wasserige Lösung sicher antiseptisch wirken Lösungen in Glyceitn, Oel und Alkohol sind unwirksam Innerlich in gleichen Mengen wie Salicylsäure als Antiformentativum bei Magen- und Darmkatarrhen

In wässeriger Lösung geht die Orthophenolsulfosaure nach längerem Stehen freiwillig in die Para-Phenolsulfosaure über

Aseptol Präparate, um Jahre 1886 von der Firma Dunkel & Co zu Beilm in den Handel gebracht, haben mit dem vorstehend beschriebenen Aseptol nichts gemein, sie be standen aus Mischungen von terpenhaltigen Oelen

Acidum aseptinicum. Aseptinisiure. Wasserstoffsüure. Auflösung von 5 Th Borsäure in 100 Th Wasserstoffsuperoxyd (2 Proc) mit oder ohne Zusatz von 8 Th Sahoylsiure oder Kresotinsbure

- Il Para-Phenoisulfosaure ist diejenige Säure, welche schlechthin als "Karholschwefelsaure" oder "Karbolsulfo(n)säure" bezeichnet wird. Die reine Saure wird medicinisch nicht, dagegen werden einige ihrer Salze verwendet
- † Zincum sulfocarbolicum. (Erganzb) Zincum sulfophenolicum (Helv) Sulfophénolate de zinc. Phenolsulfosaures Zink. Sulfokarbolsaures Zink.  $[C_6H_4] \cdot (OH) \cdot SO_8] \cdot Zn + 7H_2O \cdot Mol. Gew. = 537.$

Darstellung 100 Th Karbolsaure werden in einem Kolben mit 120 Th konc Schwefelsaure gemischt und der Kolben locker verschlossen etwa 8 Tage an einem warmen Ort (60°) gestellt. Nach dieser Zeit wird die Mischung in 2500 Th Wasser gegossen, gemischt und mit 245 Th oder so viel Baryumkarbonat erhitzt, als zur Neutralisation der Säure erforderlich ist — Der filtrirten Flüssigkeit wird eine Lösung von 170 Th kryst Zinksulfat in 240 Th Wasser oder soviel von dieser Lösung hinzugefügt, als zum völligen Ausfällen des Baryumsulfates nothwendig ist. Nach eintägigem Stehen wird abfiltrirt, der Filterinhalt mit Wasser nachgewaschen, das Filtrat abgedampft und zur Krystallisation gestellt. NB Bei dem Umsetzen des Baryumsulfophenolates stelle man  $^{1}/_{20}$  des Filtrates in Reserve, um etwa zu viel zugegebenes Zinksulfat ausfällen zu können

Eigenschaften Farblose oder sehr schwach röthliche, geruchlose oder nur sehr schwach nach Karbolsäure riechende rhombische Krystalle von saurer Reaktion, an der Luft etwas verwitternd Löslich in 2 Th Wasser oder in 5 Th Weingeist Die wässerige Lösung wird durch Ferrichlorid violett gefarbt

Prifung. Die wässerige Lösung (1 — 10) werde durch Schwefelsture nicht getrübt (Baryumsalze), auch dürfen Ammoniumoxalat sowie Baryumchlorid keine, oder doch nur eine äusserst geringe Trübung verursachen (Calciumsalze, Schwefelsture) Ammoniumsulfid erzeuge einen weissen Niederschlag von Zinksulfid, das von diesem gewonnene Filtrat hinterlasse nach dem Abdampfen und Glühen keinen feuerbeständigen Rückstand

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefassen, vorsichtig

Anwendung. Das Praparat soll die desinsicirenden Eigenschaften der Karbolsaure und die adstringirenden des Zinksulfates in sich vereinigen. Man benutzt es in der Wundbehandlung, zu Injektionen gegen Tripper (0,5—1,0—2,0 200) und in kosmetischen Zubereitungen.

Aqua antiphelidica. Rp Zinci sulfocarbolici 2,0 G-lycerini 20,0 30,0 Aquae Rosae Spiritus odorali 5,0 Zum öfteren Betupfen der Sommersprossen und anderer Hautflecken

Injectio mitis (Form mag Berol) Rp Zinci sulfocarbolici 0,5 Aquae q s ad 200,0 Einspritzung bei Generrhes

Reverdin's chirurgusche Seife Olei Amygdalarum 72,0, Laquoris Kalii caustici (10 Proc.) 12,0, Laquoris Natru caustici (10 Proc.) 24,0, Zinci sulfocarbolici 2,0, Aquae Rosarum 10,0 Verseine und in Formen giessen

\*Magnesium sulfocarbolicum. Kai bolsulfosaures Magnesium  $[C_0H_4(OH)SO_2]_3$  Mg + 7 H $_2O$  = 496 Wird in der nämlichen Weise hergestellt wie das vorher besprochene karbolsulfosaure Zinksalz. Nur nimmt man an Stelle von 170 Th kryst Zinksulfat zum Umsetzen der karbolsulfosouren Baryumlösung etwa 146 Th kryst Magnesiumsulfat Faiblose und geruchlose, hiterlich schmeckende Krystalle Sollen wie Magnesiumsulfat wirken, aber den Darm weniger reizen als dieses Vorsichtig aufzubewahren

† Calcium sulfocarbolicum. Karbolsulfosaures Calcium [CaH4(OH)SO<sub>3</sub>]<sub>2</sub> Ca + H<sub>2</sub>O = 404 Wird durch Sattigen der freien Para-Phenolsulfosaure mit Calciumkarbonat dargestellt — Farbloses, fast geruchloses, adstrangmend bitter schmeckendes, in Wasser und in Weingerst leicht lösliches krystallinisches Pulver Anwendung Als Antiseptieum, Desinficiens und Adstringens Bei hartnachigen Brechdurchfällen in Iproc wässeniger,

versusster Lösung Vorsichtig aufzubewahren

versusster Lösung Vorsichtig aufzubewahren † Aluminium-Kalium sulfophenolicum Para-Phenolsulfosaures Aluminium-Kalium [C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OH)SO<sub>3</sub>]<sub>4</sub> AlK Wrd durch Sättigen der freien Paraphenolsulfosaures mit einer Lösung von Kalium-Aluminat dargestellt — Farblose, in Wasser lösliche Krystalle Wirkt antiseptisch und adstringmend Aeusserlich in 5—20 proc Lösung bei Krebs geschwuren, Knochenfisteln, sowie als Kollutorium bei übelrichendem Athem † Aluminium sulfocarbolicum. Sozal Karbolsulfosaures Aluminium [C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OH) SO<sub>3</sub>]<sub>3</sub> Al = 546 Wird dargestellt a) durch Sättigen der freien Paraphenolsulfosäure mit Aluminiumhydroxyd oder b) durch Umsetzen von Baryumsulfophenolat mit Aluminiumsulfat In diesem Falle verfahrt man genau wie bei der Darstellung des Zinoum sulfocarbolicum, nur nimmt man zur Zersetzung des Baryumsalzes an Stelle von 170 Th kryst Zinksulfat rund 132 Th kryst Aluminiumsulfat [Al.(SO<sub>2</sub>)<sub>6</sub> + 18 H<sub>4</sub>Ol

Zinksulfat rund 132 Th kryst Aluminiumsulfat [Al<sub>2</sub>(SO<sub>4)3</sub> + 18 H<sub>2</sub>O]

Eligenschaften. Krystallmische Körner, von schwachem Phenolgeruch und adstrügrendem Geschmack Leicht löslich in Wasser, Glycerin, auch in Alkohol Die wässerige Lösung giebt mit Ferrichlorid violette Farbung, durch Ammoniak wird Aluminiumhydrat gefällt Baryumchlorid erzeigt keine oder nur minimale Trübung Beim Eintzen auf dem Platinbleche bläht es sich zunächst stark auf und verbiennt unter Hinterlassung von Aluminiumoxyd

Anwendung Als Antisepticum, etwa wie Aluminiumacetat, bei Eiterungen, tuber kulösen Geschwüren, cystitischen Fallen Bei letzteren als I procentige Injektion aber auch nnerlich Die wässerige Lösung fällt Eiweiss, aber der Niederschlag wird durch Ueber

schuss von Elweiss wieder gelöst

Laplace's Karbol-Schwefelsaure Vgl unter Kresolum

III Phonyl-Schwofolsaure Schwefelsaure-Phonyl-Aether HSO4. Colly. Das Analogon der Aethylschwefelsäure, ist in freiem Zustande nicht bekannt. Die Salze können synthetisch dargestellt werden, auch kommen sie als sog Aetherschwefelsäuren oder gepaarte Schwefelsaure im Ham vor

## Acidum phosphoricum.

Acidum phosphoricum (orthophosphoricum). Phosphorsaure. Acide phos phorique. Phosphoric acid PO, H., Mol. Gew. == 98.

Die von den Pharmakopöen aufgenommene Phosphorsäure ist eine mehr oder weniger koncentrute wässerige Lösung der "Orthophosphersäure" PO.H.. Ausserdem sind unter diesem Kapitel noch zu berücksichtigen die glasige Phosphorsäure und das Phosphorsäure-Anhydrid

l. Acidum phosphoricum (Austr., Brit., Germ., Helv., U-St.) Phosphorsäure. Acide phosphorique officinal (Gall) Phosphoric acid. Die genannten Pharmakopöen führen das Präparat zum Theil als Acidum phosphoricum concentratum, theils als Acidum phosphoricum dilutum, theils schlechthin als Acidum phosphoricum auf.

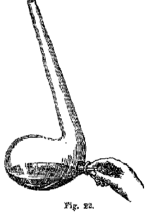
	Spec.	phorienm. Gew. H <sub>s</sub> PO <sub>s</sub>	Austr. 1,094 16,66	Gall, <sup>1</sup> } 1,35 50,0	Germ. 1,154 25,0	Մ–Ց <b>ե</b> . 1,710 85,0		
phosphor	loum	concontra	tum.		Acidum y	hosphori	oum dilu	tum.
Spec. Go Proc. H		Brit. 1 <b>,5</b> 66,8			Spec. Gew. Proc. H. PO.	Brit. 1,08 18,8	Helv. 1,056 10	U-St, 1,057

Handelssorten. Die wichtigsten sind: Acid. phosphor. Ph. Germ. Spec. Gew. 1,154 = 25 Proc. Acid. phosphor. 1,35 = 50 Proc., Acid. phosphor. 1,71, sirupës = 85 Proc. Ferner: Acid. phosphor. glaciale und Acid. phosphor. anhydricum, endlich Acidum phosphoricum ex ossibus.

Darstellung. Zur Darstellung kleiner Mengen von Phosphorsäure, z.B. im pharmaceutischen Laboratorium, verfährt man wie folgt:

In eine geräumige Tubulat-Retorte giebt man 170 Th. einer reinen Salpetersäure von 1,154 spec. Gew., dazu 10 Th. eines Phosphors, welcher frei von Schwefel ist und vorher mit einer Mischung von 1 Th. Salzsäure, 3 Th. Salpetersäure und 25 Th. Wasser 24 Slunden lang macerirt und alsdann mit kaltem Wasser abgewisschen worden war. Damit die Retorte durch die Phosphorstangen nicht zertrümmert werde, ist es unbedingt nothwendig, dass sie vorher mit einem Theile der Salpetersäure beschielt und mit dem Hals nach oben gerichtet, auf einen Strohkranz gelegt werde, bevor man die Phosphorstangen vorsichtig hineinschiebt. Die Retorte, welche nur bis zu ½, hochstens bis zur Hälfte angefüllt sein darf, bettet man in ein Sandbad ein, legt ohne Lutum einen Kolben vor, welcher gekühlt werden kann, und beginnt anzuheizen, anfänglich nur auf 70—80°, später kann die Temperatur erhöht werden. Unter Entwickelung braunrother Dämpfe erfolgt die Oxydation des Phosphors, gleichzeitig destillirt eine wüsserige Salpetersäure über, welche von Zeit zu Zeit in die Retorte zurückgegossen wird. Man

Aeldun



setzt das Erhitzen fort, bis aller Phosphor in Lösung gegangen ist. Fig. 22. und 23.

Hierauf bringt man den Inhalt der Retorte in eine Porcellanschale und dampft ihn
im Freien oder unter einem Abzuge bis auf 40 Th. bez. so lange ein, bis alle Salpetersäure verjagt ist.

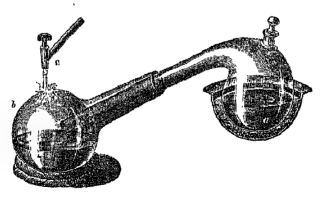


Fig. 29.

Alsdann prüft man, oh die Flüssigkeit noch phosphorige Säure oder arsenige Säure enthält; a) Verdunnt man 15 Tropfen der Säure mit 5 ccm Wasser und fügt 5 Tropfen Kaliumpermanganatlösung (1:1000) binzu, so darf innerhalb einer Minute nicht Entfärbung eintreten (phosphorige Säure). b) Versetzt man 10 Tropfen der Säure mit 5 ccm Zinn-

<sup>1)</sup> Acide phosphorique officinal.

chlorurlösung und erwärmt schwach, so darf muerhalb 15 Mmuten Braunfti bung meht

eintreten (Arsen)

Ist phosphorige Säure zugegen, so muss die Phosphorsäure mit 4-6 Th Saluetei saure auf's Neue erhitzt und eingedampft werden und zwar in der Weise, dass man der erhitzten Phosphorsaure so lange unter Umrühren Salpetersaure zutröpfelt, bis gelbbiaune Dämpfe meht mehr aufsteigen Dann erhitzt man weiter bis zur völligen Verjagung der therschuser zugesetzten Salpetersaure

Die zuruckgebliebene Phosphorsaure wird nun mit destillirtem Wasser bis auf 150 Th verdunnt, erwärmt und in einer starken Flasche mit Schwefelwasserstoff völlig gesättigt Das gut verstopfte Gefass wird 24 Stunden an einen warmen Ort gestellt Nach dieser Zeit wird die vom ausgeschiedenen Schwefelarsen abfiltrirte Saure nochmals erwarmt, wieder noch warm mit Schwefelwasserstoff gesättigt, 24 Stunden an einen warmen Ort gebracht Man filtrit sie nochmals, erhitzt sie in einer Porcellanschale, bis der Schwefelwasserstoff völlig verjagt ist (Prufung durch Bleiessig!), dampft auf etwa 120 Th 1) ein und stellt die erkaltete Flussigkeit auf das beabsichtigte spec Gewicht In der Technik stellt man Phosphorsaure in der Weise dar, dass man Phosphor ent-

zündet und an der Luft zu Phosphorsäure-Anhydrid P.O. verbrennt, dieses in Wassen

löst und sozusagen einer "Nachoxydation" mit Salpetersäure unterwirft,

Eigenschaften. Farblose, geruchlose, rem sauer schmeckende Flüssigkeit, je nach der Koncentration von wasseriger bis zu sirupöser Beschaffenheit Dampst man sie zum spec Gew 1,75 ein, so schiessen in der Kälte rhombische Krystalle der Formel PO.M. an, die bei 38,6°C schmelzen, übrigens an feuchter Luft rasch zerfliessen. Durch Erhitzen bis auf etwa 150°C erhält man amorphe, glasartige Massen von Orthophosphorsaure PO4H3, über 218°C hmaus geht diese in Pyrophosphorsaure P2O, H4 und über 300°C Bei heller Rothgluth (in Platingefassen) lässt hmans in Metaphosphorsaure PO, H über sich Phosphorsaure ohne Ruckstand verfitichtigen

Acidum phosphoricum sirupos (1,75 spec Gew) ist noch etwas koncontrixter als das Praparat der USt Es stellt einen zähen Sirup dar, welcher sehr hygroskopisch ist Angewendet zum Trocknen von Gasen, ferner bei der Bestimmung des Stickstoffs nach KJELDAHL

Volumgewicht der Phosphorsäure bei 15° und Gehalt derselben an H. PO., sowie an P.O.

<b>V</b> ol Gew	Procent H <sub>3</sub> PO <sub>4</sub>	Procent PaOs	Vol Gew	Procent H <sub>3</sub> PO <sub>4</sub>	Procent Pa Os	Vol Gew	Procent H <sub>s</sub> PO <sub>4</sub>	Procent P2 O5
1 0054 1 0109 1 0164 1 0220 1 0276 1 0338 1 0390 1 0449 1 0567 1 0627 1 0688 1 0749 1 0811 1 0874 1 0997 1 1001 1 1065 1 1130 1 1196	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 6 17 18 19 20	0 726 1 452 2 178 2 904 3 630 4 356 5 082 5 808 6 534 7 260 7 986 8 712 9 488 10 164 10 890 11 616 12 842 13 068 13 794 14 520	1 1262 1 1829 1 1897 1 1465 1 1584 1 1604 1 1674 1 1745 1 1817 1 1889 1 1962 1 2086 1 2111 1 2186 1 2262 1 2262 1 2498 1 2498 1 2572 1 2651	21 22 28 24 25 26 27 28 29 80 81 82 83 84 85 86 87 88 89	15 246 15 978 16 698 17 424 18 150 18 876 19 602 20 328 21 054 21 780 22 506 28 282 29 958 24 684 25 410 26 186 26 862 27 588 28 940	1 2781 1 2811 1 2894 1 2976 1 8059 1 8148 1 8227 1 8818 1 8899 1 8486 1 8750 1 8861 1 8750 1 8981 1 4022 1 4114 1 4207 1 4890	41 42 44 45 46 47 48 49 50 51 52 58 55 57 59 60	29 766 30 492 81 218 81 944 82 670 88 496 84 222 84 948 85 674 86 400 87 127 87 852 88 578 89 804 40 030 40 756 41 482 42 208 42 984 48 660

<sup>1)</sup> Falls man eine 25 procentige Säure darstellen will

Prüfung. Verunremigungen der officinellen Phosphorsäure sind Die Säuren des Arsens, phosphorige Säure, Salpeteisäure, Schwefelsäure, mehr als Spuren gluhbestandiger Substanzen Man prüft wie folgt

1) 10 Tropfen der Saure werden in einem blanken Platinschalehen bei heller Rothglith verdampft, es darf kein wahrnehmbarer Rückstand hinterbleiben (Alkalien, Erden) — 2) Wird 1 cem Phosphorsäure mit 3 cem Zinnehlerurlösung versetzt, so darf innerhalb 1 Stunde keine (Braun-) Färbung eintreten (Arsen) — 3) Die mit 3 Raumtheilen Wassen verdannte Saure werde a) durch Baryumehlerid nicht getrübt (Schwefelsaure), b) durch Silbernitrat auch beim Erwärmen nicht verändert (Chlor, phosphorige Saure), c) durch Schwefelwasserstoff nicht verändert (Arsen, Blei, Kupfer), d) nach dem Uebersättigen mit Ammoniak durch Ammoniumoxalat nicht getrübt (Calciumsalze) — 4) Mischt man 2 cem der unverdünnten Säure mit 2 cem kone Schwefelsaure, so darf beim Ueberschiehten mit 1 cem Ferrosulfatlösung eine gefärbte Zone nicht auftreten (Salvetersäure)

Aufbewahrung. Vor ammoniakalischer Luft geschützt

Anwendung. Phosphorsaure ist die mildeste der Mineralsauren und belastigt in gehöriger Verdünnung den Verdauungstraktis verhältnissmassig wenig, weil sie Enweiss nicht coagulirt. Hauptsächlich als Antipyreticum, der Nutzen bei Knochenleiden, Caries, Rhachitis, zur Lösung von Harnsteinen aus Calciumoxalat, bei Schwachezustinden etc ist zweiselhaft. Bei Blutungen wirkt sie nicht anders wie andere Säuren. In Lösungen von 0,1—1,0—100,0, ferner in Tropfen und Pillen

Acidum phosphoricum ex ossibus Acidum ossium. Knochensäure wird die aus Knochensiche hergestellte Phosphorsäure genannt. Knochensiche besteht zu einem beträchtlichen Theile aus tertiärem Calciumphosphat. Man zersetzt dieses mit Schwefelsäure, wobei unföslicher Gips und lösliches primäres Calciumphosphat entstehen Ca $_{\rm 0}$  (PO $_{\rm 4})_{\rm 2}$  +2 H $_{\rm 2}$ SO $_{\rm 4}$  + Ca H $_{\rm 4}$ (PO $_{\rm 4})_{\rm 2}$  Letzteres wird durch Natriumkarbonat (unter Abscheidung von Calciumkarbonat) in Natriumphosphat umgewandelt. Man führt dieses in Baryumphosphat über und gewinnt die Phosphorsäure durch Zerlegung dieses Salzes mit berechneten Mengen Schwefelsäure — Die Knochen-Phosphorsäure ist siets durch Calciumverbindungen, häufig auch durch Sulfate verunreinigt und kann wohl zu technischen, nicht aber zu therapeutischen Zwecken verwendet werden

Analyse. Man erkennt die (Ortho-)Phosphorsäure an folgenden Reaktionen

1) Free Phosphorsaure wird durch Silbermtrat meht verandert Neutralisirt man die Säure aber zuvor (mit  $Na_2OO_4$ , NaOH etc.), so erzeugt Silbermtrat gelbes Silberphosphat  $Ag_4PO_4$ , welches sowohl in Salpetersäure als auch in Ammoniak löslich ist. In gleicher Weise reagiren natürlich die Alkaliphosphate direkt. 2) Wird eine Lösung von Phosphorsaure oder eines Phosphates mit einem Ueberschuss einer Lösung von Ammoniummolybdänat in Salpetersäure schwach (!) ei wähmt, so entsteht ein gelber Niederschlag von Ammoniummphosphomolybdänat 22 Mo $O_6 + 2(NH_4)_3PO_4 + 12H_2O$ , der in Ammoniak löslich ist. 3) Fügt man zu einer Lösung von Magnesiumchlorid oder sulfat Ammoniak, so entsteht ein Niederschlag von Magnesiumhydroxyd, derselbe geht auf Zusatz einer genügenden Menge von Ammoniumchlorid in Lösung. Die Lösung ist klar und wird auch durch weiteren Zusatz von Ammoniak nicht mehr getrübt. Setzt man jetzt an phosphoisaures Salz hinzu, so entsteht ein krystallninscher Niederschlag (Sargdeckelform!) von Ammoniummagnesiumphosphat  $PO_4Mg(NH_1) + 6H_2O$ , der in Ammoniak unlöslich, in Mineralsäuren löslich ist. 4) Uranylacetat erzeugt in neutralen oder essigsauren Lösungen der Phosphate einen apfelgrunon Niederschlag von Uranylphosphat (Ur $O_4$ )  $PIPO_4 + 8H_4O$ 

#### Bestimmung.

Gewichts analytisch als Magnesiumpyrophosphat Diese Bestammung ist anwendbar, wenn freie Phosphorsäure oder eine phosphorsäurehaltige Substanz vorliegt, welche durch Ammoniak nicht gefällt wird. Man wägt soviel Substanz ab, als etws 0.1-0.2 g.  $P_2O_6$  entsprechen, neutralisist mit Ammoniak und lässt tropfenweise unter beständigem Umrühren (aber ohne dass man mit dem Glasstabe die Gefässwandungen berührt!) Magnesiamixtur in einigem Ueberschuss zuflessen. Der entstehende Niederschlag wird um so krystallinischer, je eifriger man rührt. Nach beendigter Fällung fügt man  $^1/_6$  Volum der vorhandenen Flüssigkeit an 10 proc. Ammoniak hinzu und lässt 12 Stunden absetzen. Dann filterit man ab, wäscht den Niederschlag mit 2,5 proc. Ammoniak (6-8 mal) bis zur Ohlorfreiheit aus, trocknet und führt ihn durch Glühen — zum Schlass vor dem Gebläse — in Magnesiumpyrophosphat über. Mg2  $P_2O_7 \times 0.6897 = P_2O_6$  Mg2  $P_2O_7 \times 0.6897 = P_2O_6$ 

Lässt sich die vorstehende Mothode meht anwenden weil Molybdan-Methode entweder die Substanz in Wasser unlöslich ist oder weil durch Zusatz von Ammoniak whon an such ein Niederschlag gebildet wird, so stellt man durch Anwendung von Sal-getersaure eine Lösung (entsprechend 0,1-0,2 g P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>) her, versetal diese mit einem be-leutenden Ueberschuss Molybdan-Salpstersaurelösung (200 ccm), erwärmt etwa 1 Stunde and dom Wasserbado and 50-60° und last 12 Stunden an einem warrien Orte stehen Der ausgeschiedene Niederschlag wird abfiltrirt und mit verdunnter Molybdäulösung (1 + 1) gewaschen Alsdann lest man ihn auf dem Filter in Sprocentigem Ammoniak und wiischt das Filter völlig mit Wasser aus Die ammoninkalische Lösung versetzt man tropfenweise mat soviel Salzsaure, dass gerade eine Trubung eintritt. Diese beseitigt man durch Zugabe von soviel Ammoniak, dass die Flüssigkeit schwach damach riecht. Alsdam falli mon, wie voiher angegeben, mit Magnesiamixtur, fügt 1/2 Vol Ammoniak (10 Proo ) zu und führt das ausgeschiedene Ammoniummagnesiumphosphat durch Glühen in Magnesiumpyrophosphat uber

Usber die Citrat-Methode s S 569 Maassanalytisch Die acidime trische Bestimming der Phosphoredure ist mit gewissen Schwierigkeiten verknupft, wegen des eigenthumlichen Verhaltens der primären, sekundaren und tertiaren Salze der Phosphorsaure gegenuber Indikatoren. Nach Ginsemma kann man freie Phosphorsaure direkt utriren mit Natronlauge und Phenolphthalein als Indikator (HaPO, +2 NaOH = Na, HPO, +2 HaO) 1 com Normalnaironlange suigt 0,049 g  $PO_4H_3$  and

Uran-Titrining Versetzt man eine Lösung von Orthophosphorsäure, welche ausser dieser keine andere freie Saure als Essigsaure enthält, mit Uranacotab, so entsteht

em apfelgruner Niederschlag von Uranylphosphat UrO, HPO,

 $Ns_a HPO_a = UrO_a(C_a H_aO_a)_a = UrO_a HPO_a + 2 NaC_a H_aO_a$ 

Ber Gegenwart von Ammoniumsalzen tritt noch Ammonium in den Niederschlag ein, ohne dass sich sonst etwas an den obigen Verhältnissen ändert. Das Ende der Fällung ust erreicht, wenn alle Phosphorature an Uran gebunden und etwas Uranlösung im Ueberschuss vorhanden ist. Dieser Ueberschuss an Uran ward angezeigt durch Ferrocyankalium, welches mit Uranzeetat einen rothbraunen Niederschlag bildet, das gefällte Uranylphosphat aber meht beemflusst Man bedarf folgender Lösungen

1) Uranlösung 38 g krystalleirtes käufliches Uranacotat und 5 com Essigeäure werden in Wasser zu 1 Liter aufgelöst. Die Lösung wird so eingestellt, dass I com = 0,005 g  $P_2O_1$  anzeigt

2) Natrium phoephatiosung 29,44 g krystallisirtes Natriumammenium phoephat NaH(NH<sub>4</sub>)PO<sub>4</sub> + 4 H<sub>2</sub>O (Sal microcosmicum) werden in Wasser zu 1 Inter gelöst 1 com der Lösung ist = 0,01 g P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>

5) Essigsaure von 30 Proc werden mit Wasser zu 1 Inter gelöst

Essigsaure von 30 Proc werden mit Wasser zu 1 Inter gelöst

4) Kaliumforrocyanidlösung Eine frisch bereitete wässerige Lösung I 10 An three Stelle kann anch gepulvertes Kalmmferrooyand in Substanz benutzt werden

Zur Titerstellung bringt man in ein Erlundwiesens Kochgestas 25 cem der Natrumphosphallösing (Nr 2) fügt 25 cem Wasser, sowie 5 com Essigellure Natrumpoetat lösing (Nr 3) hinzu, erhitzt auf orwa 90° und lässt zu der heisen Blüsigkeit solange Uranaostatlösing (Nr 1) zusliesen, als men noch eine Vermehring der entstehenden Niederschlages wahrnehmen kann. Man erhitzt alsdam nochmals, hringt mittelst eines Glassiabes I Tropfen der Flussigkeit auf eine weisse Porcollandate und fügt I Tropfen Kaltumierrocyanidiosung (oder etwa 0,01 g des gepulverten Salzes) hinzu Entsteht eine braune. Farbung, so ist alle Phospheresture bereits ausgefällt und Uranacetat im Ucherschuss vorhanden Man notirt die Anzahl der verbrauchten Kubikoentimeter, setzt einem neuen Versuch an und sucht unter Anwendung von otwas woniger Uranacelatiesung als vorher den Punkt zu treffen, wo die Reaktionefinseigkeit auf Zuestz von Kaliumferrocyanid eine grade wahrnehmbare schwache braune Farbung (wie ein photographischer Hauch!) annummt Geben zwei mit gleicher Sorgfalt ausgesichte Versuche gleiches Rosultat, so ist die erhaltene Zahl für die Verdunnung der Uranlösung maassgebend. Auge nommen, man verbrauchte zur völligen Ausfällung der Phosphorsäure aus 25 com obiger Natrumphosphatilisung = 481 com Uranacetaticaung, so waren je 48,1 com der letzteren mit Wasser auf 50 cem zu verdünnen

Fur genaue Versuche ist es nothig, bohnfs Titerstellung den Phosphorsituregehalt der Phosphatlösung (Nr 2) gewichtsanalytisch fostzustallen Zum Zweck der Bostimmung der Phosphorsaure in Dungemitteln wird die Uranscetatiosung auf eine Lösung von Cal

<sup>1)</sup> Bleibt die Probe ungefärht, so wird allmählich, zuletzt unter nochmaligem Eiwärmen, soviel Uranacetat zulaufen gelassen, bie die Braunfärbung eben einuritt

cumphosphat emgestellt, deren Gehalt gewichtsanalytisch ermittelt worden ist. Zur Herstellung diesei Lösung löst man 5,5 g trocknes neutrales Calciumphosphat in möglichst wenig Salpetersäure und fullt die Lösung mit Wasser zu 1 Liter auf Die maassanalytische Bestimmung der Lösungen von Phosphorsäure oder von Phosphaten unbekannter Koncentration erfolgt genau wie bei der Titerstellung, indem man eine gemessene Menge mit Natriumacetat Essigshure versetzt, erhitzt, Uranacetallösung zufliessen lässt und durch meluere Versuche den Punkt zu treffen sucht, wo auf Zusatz von Kalumferrocyanid die

Pyrophosphorsauc und Metaphosphorsaure verhalten sich analytisch ühnlich wie Orthophosphorsaure Sie gehen sogar durch Kochen der wasseligen Lösung, namentlich bei Gegonwart von Salpeteisäure, in Orthophosphorsäure über Indessen ist der Uebergang binsichtlich seiner Beendigung zu unsicher, als dass man diese Sauren quantitativ dadurch bestimmen könnte, dass man sie durch Kochen mit Salpetersaure in Ortho phosphorsaure überführt und als solche bestimmt. Dagegen gelingt die Ueberführung sicher durch Schmelzen dieser Sauren bez ihrer Salze mit einem Ueberschuss von Natriumkarbonat oder Natriumhydrat Qualitativ unterscheiden sich beide Sauren von der Orthophosphorsäure durch folgende Reaktionen

Pyrophosphorsaure Poor H. Die neutralisite Lösung giebt mit Silbernitrat

8,25

emen weissen Niederschlag P.O. Ag. Die freie Saure fallt Erweiss nicht Metaphosphorsaure PO. H. Die neutralishte Saure giebt mit Silbernitrat einen weissen Niederschlag PO. Ag Die freie Säule fallt Erweise

#### Explementum dentarium Ostermuze

Calcarine ustre

Zahnitillung Rp Acidi phosphorici glacialis 8,0

schon erwähnte hauchertige Braunfürbung eintritt

In einem erwitrmten Mörser zu pulvern und zu mischen In wohlverstopften Gefässen aufzubewahten Das Pulver wird in die gereinigte und desinherete Zahnböhlung eingediückt und angefeuchtet, worauf die Masse fest wird

#### Injectic auticariosa WENDT

Ep Summitatum Millefolii Foliorum Salviac āā. 20.0 coque cum aqua ad colaturam 200,0 Acidi phosphorici (25%) 10,0 Tinoturae Myrthae 5,0 S Umgeschüttelt zum Einspaltzen

#### Limouade phosphorique (Gail)

Rp Acidi phospherici (25°/0) 5.0 Aquao 875.0 Strupi Sacchari 125.0

### Mixtura antihaomoptysica Hoppmann

Rp Acidi phosphorici (25%) 5,0 Strupi Rubi Idaei 50,0 Aquae 150,0

S Stündlich einen Essidffel voll

### Pilulae contra carlem Rusr

Rp Acidi phosphorici glacialis Asac footidae Rinzomatis Calami pulverati q a Flant pilulae ponderis 0,12 g

S Dreimal täglich 5-10 Pillen

#### Pilulae antispermaterrhoicae WURTZER

Rp Acidi phosphorici glacialis 10.0 Camphorae tritae 3.6 Conticus Chinae 10,0 Extracti Cascarillae q s. Fiant pilulae ponderis 0,12 g

8 Dreimal täglich 4-5 Pillen

## Sirupus Acidl phosphorici

Rp Acidi phosphonici (25%) 10,0 Suupi Sacchan

Acidum pyrophosphoricum Pyrophosphorsāure b-Phosphorsaure Acide pyrophosphorique Pyrophosphoric acid  $P_2O_7H_1=178$  Zur Darstellung wird sirupdicke Phosphorsaure in omer Platinschale so lange auf  $230-250^\circ$  erlutzt, bis eine Probe — in Wasser gelüst und mit Ammoniak neutralisirt — mit Silberintrat nicht mehr einen gelblichen, sondern einen iein weissen Niederschlag giebt Dann giesst man den Fluss in einen kalten Porcellan Mörser aus

Wolches Glas oder undurchsichtige, undeutliche Krystalle Die wässerige Lösung bleibt etwa 1 Jahr lang unverändert, beim Eihitzen geht eie in gewöhnliche (Ortho)

Sohr hygroskopisch! Phosphorsaure über

Acidum metaphosphoricum Metaphosphoreaure a-Phosphoreaure Acide metaphosphorique Metaphosphoric acid HPO8 = 80 Zur Darstellung erhitzt man strupose Phosphorsaure in emer Platinschale so lange auf uber 300°, bis Wasser mehr entweicht, bis also eine daruber gehaltene kalte Glasscheibe nicht mehr be-

schlägt Alsdann gresst man den Fluss in einen kalten Poicellan-Mörser aus Weiche, glasige, klebrige Masse, leicht löslich in Wasser Die Lösung geht allmäh lich, schneller durch Erhitzen mit Salpetersture, in Orthophosphorsaure über Schi

hygroskopisch

Aoldum phosphoricum glaciale (seu siccum) Els-Phosphorsaure Kommt in den Handel meist als durchsichtige Stangen, welche hart und sprode sind Dieses Praparat ist ein Gemisch von Pyrophosphorsäure und Metaphosphorsäure in wechselnden Verhält nussen und enthält ausseidem in der Regel noch erhebliche Mengen (bis zu 15%) Natrium pyrophosphat, ein Zusatz, welcher gemacht wird, um den Stangen die gewunschte Harte

Wurde fruher in Pillen verordnet, gegenwärtig zum Trocknen von Gasen an-Löst man natronhaltige Saure in rauchender Salzsäure, so scheidet sich die gewendet Löst man natronhaltige Saure in ke Hauptmenge des Natrons als Natrumchloud aus

Wird diese Säure zu Pillen verordnet, so kann man an ihrer Stelle den Ruckstand verwenden, welcher erhalten wird, wenn man 100 Th Phosphoisaure in einer Platinschale auf so viel Theile abdampft, als der Procentgehalt der Phosphoisaure beträgt, wenn man also 100 Th der 25 proc Saure auf 25 Th, oder 100 Th der 10 proc Säure auf 10 Th

Acidum phosphoricum anhydricum Phosphorsaure-Anhydrid Phosphorpentoxyd Acide phosphorique anhydrique Anhydrous phosphoric acid P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>=142 Wird durch Verbrennen von Phosphor im Sauerstoffstrome erhalten Amorphe, weisse Flocken oder (nach dem Schmelzen) durchsichtige, glasige Massen Lösen sich in Wasser unter zischendom Geräusch zu Metaphosphorsäure Sehr hygroskopisch Anwendung zum Trocknen von Gasen Einthält bisweilen noch unverbrannten Phosphor, der beim Auflösen in Wasser zurückbleibt

Acidum hypophosphoricum Unterphosphorsäure  $P_2O_0H_4$  Unterwift man Phosphor der Oxydation an feuchter Luft, so erhält man eine saure Flussigkent (Acidum phosphoricum per deliquium), welche etwa  $7\,^0/_0$  Unterphosphorsäure enthält. Durch Zusatz einer kone Lösung von Natriumacetat scheidet sich das saure Natriumsulz diesei Säule aus Man stellt aus diesem durch Umsetzen mit Bleiacetat das Bleisalz dar und zerlegt dieses — in Wasser vertheilt durch Schwefelwasserstoff Die wisserige Lösung wird durch Eindampfen bei 80°0 zur Sirupkonsistenz gebracht Mit Wasser verbindet sich die Säure zu dem krystellisirenden Hydiat P<sub>2</sub>O<sub>6</sub>H<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>O — Die wasserige Lösung ist haltbar, zerfallt aber beim Erhitzen in Phosphorsaure und phosphorige Säure Die wässerige Lösung ieduert Kahumpermanganat, giebt mit Silbernitat einen weissen Niederschlag und wird durch Ammoniummolybdanat erst nach dem Erlutzen mit Salpeteisiure gefüllt SALZER ]

### II. Acidum phosphorosum. Phosphorige Säure. Acide phosphoroux. Phos $PO_3H_3$ . Mol. Gew. = 82. In keiner Pharmakopöe

Darstellung Man tragt in Wasser, welches sich in einem Glaskolben befindet, ome kleine Menge Phosphortrichlorid ein PCI<sub>2</sub> + 3H<sub>2</sub>O = 3HOI + PO<sub>4</sub>H<sub>3</sub> Reaktion, welche durch Einstellen des Kolbens in kaltes Wasser gemildert werden kann, beendigt ist, so trägt man weitere Mengen Phosphortrichlorid ein - Die schliesslich erhaltene Flüssigkeit wird zur Entfernung der Salzsäure im Wasserhade eingedampft, der alsdann erhaltene Ruckstand im Sandbade his auf 180° erhitzt, in Wasser gelöst und auf das geforderte spec Gewicht gebracht

In wasserfreiem Zustande eine farblose, krystallmische Masse, welche bei 74°C schmilt und über 180°C erhitzt in Phosphorwasserstoff und Phosphorsaure zerfällt 4H<sub>2</sub>PO<sub>2</sub> == PH<sub>2</sub>-1-3 H<sub>2</sub> PO<sub>4</sub> Reducirt Kaliumpermanganat, Silbersalze zu Silber, Goldsalze zu Gold, Moreurichlorid zu Mercurochlorid

Zweibasische Säule, die Salze heissen "Phosphite" Nascurender Wasserstoff reducirt sie zu Phosphorwasserstoff

In den Handel gelangt meist die wässerige Lösung mit einem spoo Gewicht von 1,12 entsprechend onem Gehalte von 20 Proc PO, II, Diese Lösung dient besonders in der Analyse zur Bestimmung des Quecksilbers als Mercurochlorid

III Acidum hypophosphorosum Unterphosphorige Süure, Acide hypophosphorique Hypophosphorous acid. PO, Hs. Mol. Gew = 66. Von den berikksichtigten Pharmakopeen hat nur die USt ein Acidum hypophosphorosum dilutum, Diluted hapophosphorous acid mit einem Gehalte von 10 Proc PO. H. aufgenommen

Darstellung. Man kocht Phosphor mit einer wässerigen Lösung von Barythydrat, bis er - unter Entwickelung von selbstentzundlichem Phosphorwasserstoff - sich golöst bat und Gas nicht mehr entweicht

$$6H_2O + 8Ba(OH)_2 + 4P_2 = 8Ba(PH_2O_2)_2 + 2PH_2$$

Die Lösung des entstandenen Baryumhypophosphits wird abültrirt und durch Einleiten von Kohlensäure von dem überschüssigen Barythydrat befreit Durch Eindampfen des Filtrates erhält man Krystalle von Baryumhypophosphit Ba $(PH_2O_3)_2+\Pi_2O$ 

285 g dieser Krystalle werden in 5 Liter Wasser gelost, zn der Lösung gieht man 98 g kone Schwefelsaure (in 300 com Wasser gelost) oder soviel, dass das Baryum genan ausgefallt wird. Man lässt absetzen, filtzut vom Baryumsulfat ab und bringt die Losung durch Eindampfen auf das spec Gewicht 1,046 be: 15° Unterphosphorige Saure ist einbasisch, ihre Salze heisson "Hypophosphite"

Eigenschaften. Die 10 procentige Säure ist eine farblose, geruchlose Flüssigkeit von saurem Geschmack und saurer Reaktion Spec Gew = 1,046 Beim Erhitzen entweicht zunächst vorwiegend Wasser und die Säure wird koncentriter Bei stalkerem Erhitzen zerfällt sie in Phosphorwasserstoff und Phosphorsaure  $2H_aPO_g = PH_g + PO_4H_3$  Sie ist ein Reduktionsmittel, scheidet aus Silbernitratiosung metallisches Silber ab, reducirt Kaliumpermanganat und bringt im kalischer Kupferlösung eine gelbe Ausscheidung von Cuprohydroxyd (Cu<sub>2</sub>(OH)<sub>2</sub>) hervor Mercurichlorid reducirt sie successive zu Mercurichlorid und metallischem Quecksilber

Prifung 1) Die Säure werde durch Schwefelwasserstoff (auch nicht nach dem Uebersättigen mit Ammoniak) gefärbt oder gefällt (Metalle) — 2) Nach dem Uebersättigen mit Ammoniak werde sie durch Ammoniumoxalat nicht getrübt (Baryum-, Calciumsalze) — 3) Nach dem Verdünnen mit 3 Th. Wasser und Ansäuern durch Salzsäure bringe Baryum-chlorid nur sehr schwiehe Trübung hervor (Spuren von Schwefelsaure)

Gehaltsbestimmung a) Mischt man 0.5 g der Saure mit 7 cem kone Schwefelsäure und 35 cem  $^{1}/_{10}$  Normal-Kalnumpermanganatiesung und kecht 15 Minuten, so müssen ungeführ 4.7 cem  $^{1}/_{10}$  Normal-Oxalsäurelesung zur eben eintretenden Entfarbung erforderlich sein — b) Zur Neutralisation von 10 g der Saure müssen (Phenolphthalein als Indikator) 15,15 cem Normal-Kahlauge erforderlich sein

Anwendung In Gaben von 2-10 Tropfen in starker Verdünnung mehrmals täglich als Stimulans und Tonicum bei nervosen Krankheiten

### Acidum glycerino-phosphoricum.

Acidum glycerino-phosphoricum. Glycerinphosphorsäure. Saurer Phosphorsäure Glycerinester.  $C_3H_5(OH)_2-O-PO(OH)_1$ . Mol. Gew = 172.

Die Glycerinphosphorsture PO(OH), O C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>(OH), ist in freiem Zustande sehr unbeständig und nur in Form der wässrigen Lösung bekannt. Bei dem Versuche, diese zu koncentriien, tritt Zersetzung ein in Glycerin und Phosphorsaure. Sie bildet sich beim Mischen von Phosphorsaureauhydrid mit Glycerin, kommt naturlich vor im Blut, Pleisch, Gehirn, in den Nerven und entsteht neben Cholin bei der Spaltung des Leeithins

i Acidum glycerino-phosphoricum Glycerinphosphorsäure 20 Proc. Im Handel kommt unter diesem Namen die 20 procentige wässerige Losing der Glycerinphosphorsäure vor Diese ist abzugeben, wenn das Präparat unter obigem Namen schlechthin verschrichen werden sellte, was indessen kanm der Fall sein wird, da gegenwartig fast ausschließlich die Salze dieser Saure Verwendung finden

Man gewinnt diese wassinge Lesung der Saure, indem man das glycerinphosphorsaure Baryumsalz (10 Th) in Wasser löst und des Baryum mit eben hinreichenden Mengen verdünnter Schwefelseine (8—3,2 Th H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) ausfallt

Eigenschaften. Firsch bereitet eine klare, farblose Flüssigkeit vom spec GeCH2-PO4H2 wichte 1,125 Bei langerem Aufbewahren zersetzt sie sich allmahlich —
beim Ehwarmen raschei — unter Gelbfarbung in Glycerin und gewohnliche
Phosphorsaure
CH2-OH Die Glyceimphosphorsdure ist eine zweibasische Saure und bildet
dahei zwei Reihen von Salzen (Glycerophosphate) Die neutralen Salze
sind im Wasser löslich, unloslich in Alkohol, und reagiren meist alkalisch.
In der wassrigen Läsung derselben entsteht durch Bleiacetat ein Niederschlag von glycerinphosphorsaurem Blei, der schwer in Essigsaure, leicht in Salpetersäure löslich ist.
Reagentien, die zum Nachweis von Phosphaten dienen, wie Magnesiamixtur, molybdan-

saures Aminonium, essigsaures Uran, geben mit glycerinphosphorsauren Salzen in der Kälte keine Fallung Einige der neutralen Salze finden medicinische Anwondung

ii Calcium glycerino-phosphoricum Glycerinphosphorsaures Calcium. Po. 0. Ca $OC_2H_0(OH)_3 + H_2O$ .

Darstellung. In 1 Th Glycerin, spec Gew 1,25, wird unter Erwdimen nach and nach 1 Th Acid phosphoricum glaciale gelöst und die Losung im Paraffinbade einige Stunden auf 100—110° erwarmt. Man giesst dann die zahe, noch warmeMasse unter Umrühren in Wasser und neutralisirt mit Kalkmilch. Es scheidet sich phosphorsaures Calcium aus, während glycerinphosphorsaures Calcium in Losung bleibt. Die von ersterem durch Filtration getiennte Flussigkeit wird im Vacuum koncentrirt, mit Alkohol gefällt und das ausgeschiedene glycerinphosphorsaure Calcium durch Waschen mit Alkohol von anhängendem Glycerin befreit. Zur Reinigung lost man das getrocknete Salz nochmals zu einer koncentrirten Lösung in Wasser, filtrirt, fällt mit Alkohol und trocknet bei gelinder Wärme

Das glycerinphosphorsaure Calcium bildet ein weisses Krystallpulver, welches sich in ca 20 Th Wasser von gewehnlicher Temperatur löst. Aus dieser Lösung scheidet es sich beim Erwarmen krystallmisch aus, da es in heissem Wasser weit schweier löslich ist als in kaltem, unbislich ist dasselbe in Alkohol. Gegen Lackmus reagirt das Salz neutral, das Handelspraparat besitzt jedoch haufig deutlich saure Renktion infolge eines Gehaltes an saurem glyceunphosphorsauren Calcium. Das bei 100° getrocknete Salz verliert das Krystallwasser eist bei 130°

ill Baryum glycerino-phosphoricum. Glyceriaphosphorsaures Baryum. Po.  $O_aB_a\,OC_aH_a(OH)_a$  erhalt man analog dem Calciumsalz, wenn man an Stelle von Kalk milch Barythydratlosung verwendet

Die übrigen Salze der Glycorinphosphorsaure werden dargestellt durch Wechselzersetzung des Calcium- oder Baryumsalzes mit Karbonaten oder Sulfaten

IV Kalium- und Natrium glycerino-phosphoricum.  $C_8H_7O_4$ .  $PO_8K_2$ , und  $C_4H_7O_3PO_3Na_2+H_2O$  sind ausserst hygroskopische Salze von alkalischer Reaktion, sie werden erst bei langerem Erhitzen auf  $140-150^{\circ}$  C fest In Wasser sind dieselben in jedem Verhaltniss loslich und kommen auch in 50 Proc wassingen Lösung in den Haudel

V Lithium glycerino-phosphoricum, C,H,O,PO,Li, bildet ein weisses Krystalipulver, loslich in drei Theilen Wasser, gegen Lackmus alkalisch reagirend

VI. Ferrum glycerno-phosphoricum. Das Handelsprodukt besteht aus dem Oxyd salz der Glycernphosphorsaure (C,H,PO,), Fe,. Es wird erhalten, indem man frischgefälltes Eisenoxydhydrat in wässenger Glycernphosphorsaure löst, die Lösung im Vacuum bis zur Strupsdicke eindampft, alsdann auf Glasplatten streicht und dann bei gelinder Wärmetrocknet. Man erhalt es so in gelben Lamellen, die sich in Wasser und verdünntem Weingeist lösen

Projung. Die Salze der Glycerinphosphorsäure müssen frei sein von gewöhnlicher Phosphorsaure, die wässerige Lösung darf auch nach längerer Zeit durch einen Ueberschuss von molybdansaurem Ammon nicht gefallt werden. Krwarmen ist bei Ausführung der Reaktion zu vermeiden, da hierbei Zersetzung der Glycerinphosphorsäure eintritt. Anhangendes Glycerin löst sich beim Schüttein der Salze mit absolutum Alkohol und bleibt beim Verdunsten desselben zurück

Kalum-, Natrum-, Lithum- und Calemm glycermo-phosphorieum müssen frei sein von Schweimetallen, Schwefelsaure und Chlor, die wüssrige Lösung darf alse durch Schwefelwasserstoff und Baryumnitrat nicht verändert, durch Silbernitrat nicht mehr als opaleseinend getribt werden

Kahum-, Natrum- und Lithiumglycernophosphat sind ausserdem auf einen Gehalt an Baryum zu prüfen, es darf in der wässengen Lösung durch verdlinnte Schwofelsäure keine Fällung entstehen.

Anwendung. Nach die Pasquairs, Bülow und Robin sind sowohl die Glycorin phosphorsaure als auch die glycerinphosphorsauren Salze ausgezeichnete, direkt assimiliebare

nervine Tonica Die glyceriaphosphorsauren Salze besitzen eine vorzugliche Wirkung au die Nerveneinahrung und stellen jene Form dar, in welcher der Phosphor in den Organis mus aufgenommen wird. Die Glycelinphosphorsaule wird zumeist in der Form ihres Cal cium-, Eisen- und Nationsalzes therapeutisch angewandt

Das Calciumglycerino-phosphat dient als Ersatzmittel für sammtliche bishei gebrauchlichen Phosphate und für das Hypophosphit

Das Ferrum glycerino-phosphoricum ist ein ausgezeichnetes Eisenmittel, das zugleich die treiflichen Eigenschaften der Glycerinphosphorsaure besitzt

Das Natriumsalz wird in Folge seiner leichten Loslichkeit besonders in dei Form sublutaner Injektionen angewendet und hat sich namentlich bei Ischias, Rekonvalescenz von Infektionskraukheiten und nervosen Asthenien bewahrt

Das Lithium glycerino-phosphoricum wird gegen matische Diathese gegeben und ist in allen Fallen indicirt, in denen neben der Lithminwirkung nuch von der tonisrenden Wirkung der Glycerinphosphorsaure Gebrauch gemacht werden soll

Fui die piaktische Verwendung der glyceimphosphorsauren Salze empfehlen sich folgende Formeln

I p Calcii glycerino phosphoric	10,0
Acidi citrici	1,0
Sacchari aibi	610,0
Aquae destillatae	810.0
Dorch Schütteln unter Ausschluss	von Wärme zu
lösen	
5 Dreimin täglich einen Essleifel	voli zu nehmen
(Rharhitis Skrophulose, Dentitio	difficilis, Osteo-
nulack, Phosphaturie)	·

Rp bem glycermo phosphorica 10,0 Misee terendo cum

Glyperimi purissimi

.30

Yını hispanici albi 1000.0 8 Em Likerghischen vor jeder Mahlzeit zu nehmen. (Chlorose, Anaemie Neurasthenie)

40-50.0

Rp Natrii glycerino phosphorioi 1,0 Naturi chloreta 0.04 Aquas destillatae

S Ligheh 1/2-1-2-3 Prayazspritzen voll. allmithlich steigend, zu injieren (Lumbago, Ischipa, Morbus Basedowii)

Rp Lithu glycerino phosphorica Dentur tales doses No X ad cansulas ceratas. S 1-2 Pulyer täglich in kohlensaurem Wasser zu nehmen (Uratische Diathese)

## Acidum picrinicum.

1 4 Acidum picrinicum (Ergänzb) Acidum picronitricum. Acidum picricum. Acidum carbazoticum. Acidum nitroxanthicum Piki insäule. Pikrinsalpetersäure. Kohlenstickstoffsäure Trinitrophenol. Acide pierique (Gall) Pierie acid  $C_{\alpha} II_{\alpha} (NO_{\alpha})_{\alpha}$ . OH. Mol Gew = 229

Darstellung Diese geht von der Eifahrung aus, dass die Nitzirung des Phenols gans besonders leicht gelingt, wenn man dasselbe als Phenolsulfosaure anwendet. In einer Porcellans hale enwarmt man 50 g Phenol (absolut) mit 50 g kone Schwefelsäure (1,84 spec Gew) auf dem Wassenbade bis zur völligen Losung, verdunnt nach dem Erkalten mit 160 ccm Wasser und lasst diese Lösung aus einem Hahntrichter unter Umschutteln allmahlich in sehr kleinen Antheilen zu 250 g Salpetersaule von 1,4 spec Gew, die sich in einem Rundkolben von etwa 1/4 Liter Fassungsvermegen befindet, hinzufliessen Bei jedem Zusatz der Phenelsulfosaure erfolgt eine lebhafte, mit Warmeentwickelung verbundene Reaktion, und unter Entwickelung reichlicher Mengen von rothbraunen Dampfen Ist alle PhenoIsulfosaure hinzugefugt, so nammt die Flüssigkeit eine tiefrothe Farbe an erwärmt man noch einige Zeit auf dem Wasserbade, bis die Farbe der Flüssigkeit in Gelb umgeschlagen ist. Beim Erkalten scheidet sich die Pikrinsäure als gelbe krystallinische Masse aus, welche man durch Absaugen. Abwaschen mit wenig kaltem Wasser und Ab pressen zwischen Filtrirpapier von der Mutterlange befreit

Zur Reindarstellung führt man die rohe Säure durch verdännte Kahlauge (auf 10 Th Pikrinsäure == 2.5 Th KOH) in das in kaltem Wasser schwer loshche Kaliumsalz Handb d pharm Praxis I

hber, krystallisert dieses mehrmals aus siedendem Wasser um und zersetzt es dann mit verdunnter Schwefelsaure. Beim Erkulten der schwefelsauren Losung scheidet sieh die Saure in gelben Krystallen aus, welche durch nochmaliges Uiskrystalliseren aus heissem Wasser frei von Kalmingulfat sind

1) 
$$C_6H_6OH + H_2SO_4 = H_2O + C_6H_4OH(SO_3H)$$
  
2)  $C_6H_4OH(SO_6H) + 3HNO_3 = 2H_2O + H_1SO_4 + C_6H_2(NO_2)_3OH$ 

Engenschaften Blassgelbe Prismen oder Blatter, in ieinem Zustando geruchlos, gewöhnlich sehwach nach Nitrobenzol riechend, von intersiv bitterem Geschmack Selin -P 122,5 Beim vorsichtigen Erhitzen sublimitbar, beim inschen Erhitzen exploditend Los Leh in etwa 90 Th kaltem oder 80 Th siedendem Wasser, leicht löstich in Alkohol und in Astber, loslich in 10 Th Berzol, auch in Benzin Die Lösung in Benzin oder Benzol ist nur sehwach gelblich gefarbt

Die wasselige Losing ist gelb gefarbt, farbt selbst Seide und Wolle (Baumwolle nicht) gelb und reagirt sauer, die Pikrinsaure kann ihr duich Ausschütteln mit Actier oder Benzol entzogen werden. Die Pikrinsaure neutralisist kohlensaure und atzende Basch, indem sie mit ihnen Salze bildet. Sie verhalt sich dabei wie eine ein basische Saure. Die Salze heissen "Pikriate" oder "Pikrinate". Sie fallt in saurer Losing Eiweiss, s. Urwa

Reaktionen. Man erkenn, die Pikunsauie 1) An dei gelben Farbe und dem intengiv bitteren Geschmack der wässerigen Lösung 2) Cyankalumlbsung (1 + 2) erzeigt in der mit etwas Alkalihydroxyd (KOH) versetzten Pikinstuncksung eine blutrothe Farbung (Bildung von isopurpursauren oder Pikrocyaminsauiem Alkali), welche bekonders rasch beim Erwarmen eintnitt 3) Kocht man Pikrinsäure mit Chloikalklösung, so entweicht Chlorpikrin (Nitrochloroform = COI, NO<sub>2</sub>), das an seinem eigentblumlich stechenden Geruch zu erkeinen ist

Prufung Pikrinssure kann verunrenigt sein durch hazige Sabstanzen und verfälsicht durch einige Salze, besonders Salpeter, ferner Netziumpikiat, Ovalstune, Borsaure 1) Man löst 1 Th Pikrinssure in 100 Th Wasser, fligt 5 Tropfen verdünnte Schwöfelsichte hinzu und filtert nach mehrstündigem Stehen in der Kälte. Auf dem Filter bleibt Haziz zurück. 2) 1 Th Pikrinsaure muss sich in 30 Th Benzol klar auflosen, die oben genannten Substanzen werden ungelöst zurückbleiben.

Anwendeng Pikrinseure ist für medere Thiere und Eingeweidewürmer ein heftiges Gift, bewirkt beim Menschen Uetelkeit, Eibrechen ete und eine eigentümliche Veränderung der Blutkörperchen, bei innerer Darreichung Gelbfürbung sämmtlicher Gewebe Aeusserlich in wassenger Lösung als Desinficions. Die kone wäßerige Lösung soll bei Verbrennungen schmetzstillend wirken. Innerlich in Gaben von 0,1—0,3 g. in Pillen oder Lösung bei Febris intermittens, Keuchhusten, Rheumatismus, Neuralgien, gegen Eingeweidewurmer, des max pro die 0,5 g. In der Analyse besonders zur Fallung der Alkaloide Technisch in der Farberei und zur Heistellung des rauchschwachen Schlesspulvers

Die Angabe, dass Pikrinssure als Hopfenersatz in der Bierbraueren verwendet wird, muss als Fabel bezeichnet werden. Zum Anchweis wurde in solchen Fällen eine Plüssigkeit, nachdem sie mit Natriumkarbenat neutralisist ist, durch Emdampfen zu koncentriem sein. Die koncentriete Lösing wurde man mit Schwefelsaure deutlich ausäuern und alsdann mit Aether ausschütteln. Die nach dem Verdunsten des mit Wasser gewaschenen Aetherauszuges hinterbliebene Pikrinsäure wirde wie oben angegeben zu prüfen sein.

Konsistentere Objekte würde man zunächst trocknen, alsdann mit salzsäurchaltigem Alkohol ausziehen Nach dem Verdunsten des Alkohols würde die Pikrinsäure brystallunsch hinterbleiben

Auf bewahrung An einem kühlen, fenersicheren Orte, vorsichtig Für die Lagerung grosserer Vorrathe wurden die bestehenden Gesetze bez Polizer-Verordnungen zu besehten sem

Vinum pierlineum Vin pierique Ist Weisswein, welcher 0,1 Proc Pikilinstare gelöst enthalt

II.  $\dagger$  Ammonium pierinieum (pieronitrioum). Ammoniumpikiat. Pikrinsaures Ammonium.  $C_6 II_2$  (NO<sub>2</sub>), 0 NII<sub>4</sub> = 246 Zui Daistellung lost man 1 Th Pikrinsaure in 8 Th siedendem Wasser unter Zusatz von 1 Th Ammoniakflussigkeit (10 Proc.) Die nach dem Erkalten abgeschiedenen Krystalle werden zwischen Filtrupapier getrocknet

Gelbe, glanzende, genuchlose, nadelformige Krystalle von sehr bitterem Geschmack, in Wasser und in Weingeist loslich Sie neigen infolge Ueberhitzung oder durch Druck und Schlag noch mehr zur Explosion wie die freie Pikinsaure Ueberhaupt sind die Salze der Pikrinsäure leichter explodirbar als die freie Saure Aufbewahrung Vorsichtig

Anwendung. Als Chimnersatz bei Malana und Febris intermittens in Gaben von  $0.01\,\mathrm{g}-0.05\,\mathrm{g}$  Dos max pro die 0.5! Grossene Gaben wirken als Herzgrift

Acidum chinopicricum Von Hinrei, Alfred Dueuer und Perrer als Fiebermittel und Chininersatz empfehlen, wurde heigestellt, indem man Chinarinden-Auszug nut Pikinsaure fällt und den weschilch aus Chininpikrat und Cinchoninpikrat bestehenden Niederschlag trockiete Bei Anwendung des Mittels ist Vorsicht geboten

# Acidum salicylicum.

Acidum salicylicum (Austr, Brit, Germ, Helv, U-St) Acide salicylique (Gall) Acidum spiricum. Salicylsäure. Spirsäure Spiroylsäure Salicylsäure. o Oxybenzoesäure Salicylic acid.  $C_0H_4(OH)CO_2H(1\ 2)$  Mol Gew. = 138

Im atherischen Oele der Bluthen von Spiraea Ulmaria L als Salicylsaure-Methylester vonkommend, fruher aus diesem, sowie durch Oxydation von Salicylaldehyd und Saligenin gewonnen

Darstellung Gegenwartig synthetisch durch Einwirkung von Kohlensaus auf Phenol nach verschiedenen Verfahren dargestellt, von denen das nachfolgende (Koler'sche) das alteste und einfachste ist

Man sättigt Phenol mit Natronlauge, so dass Phenolnatrium C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>ONa entsteht, und dampft die Lösung zu einem trocknen Pulver ein Dieses wird in eine metallene Rotorte eingeführt und im Oelbade zunächst auf 100°C erhitzt, worauf man unter allmählicher Steigerung der Temperatur trockne Kohlensäure überleitet. Wenn der Retorteninhalt auf 170—180°C erhitzt ist, beginnt Phenol überrudestilleren, und zwar geht allmählich die Hälfte des angewendeten Phenols über Man steigert unter fort gesetztem Ueberleiten von Kohlensäure die Temperatur bis auf etwa 220°C und unterbrieht die Operation, wenn Phonol nicht mein übergeht

die Operation, wenn Phonol moht mehr ubergeht

Der aus Dinatrumsalicylat bestehende Retorteninhalt wird in Wasser gelöst und die
Lösung mit Salzsäure zersetzt, worauf sich die Salicylsaure ausscheidet. Man reimigt sie,
indem man sie durch Noutralisiren mit Calciumkarbonat in das Calciumsalz überführt und
dieses wiederum mit Salzsaure zeisetzt oder man desillnt die Salicylsaure mit überhitztem
Wasserdampf über oder man unterwirft ihre mit verdunntem Weingeist hergestellte Lösung
der Druyse

Der obige Process verläuft in zwei Phasen durch Einwirkung der Kohlensaure auf das Phenolnautum entsteht zunachst phonylkohlensaures Natuum,

$$C_0H_5ONa + CO_2 = CO_3\frac{Na}{C_0H_5}$$

welches sich beim raschen Erhitzen in Natriumsahoylat umlagert

$${\rm CO_6} \mathop{\rm CO_8 H_5}^{\rm Na} = {\rm C_6 H_4} {<_{\rm CO_2 Na}^{\rm OH}}$$

Eigenschaften Farblose und geruchlose, specifisch leichte, nadelformige Krystalle, von süsslich saurem, zusammenziehendem Geschmack Beim Verstauben reizen sie die Nasenschleimhaut zu heftigem Niesen 1 Th Salicylsaure löst sich in etwa 500 Th Wasser von 15°C, oder 15 Th siedendem Wasser, ferner in 2,5 Th. Weingeist von 90 Proc, in 2 Th Acther, in 80 Th kaltem Chloroform, in 3,5 Th Amylalkohol, in 60 Th Glycorin, in 80 Th Benzol und in 60—70 Th fottem Oel Ben Gegenwart von Natriumphosphat, Burax, Ammoniumacetat und Ammonium-citrat wird die Auflöshchkeit der Salicylsäure in Wasser bedeutend einoht, doch schmecken

Losungen von Salicylsaure 4 Borax in Wasser intensiv bitter Der Schmelzpunkt der reinen Salicylsäure liegt bei 156,8°C, sie ist mit Wasserdampfen flüchtig Beim vorsichtigen Erhitzen kann sie sublimirt werden, beim raschen Erhitzen zerfallt sie in Phonol und Kohlensaure Die Pharmakopöen machen über die von ihnen recipirte Salicylsdure be rüglich der physikalischen Eigenschaften folgende Angaben

	Austr	Brit	Gall	Germ	Helv	U-&t
Schmelznunkt	ca 156°	156—157 <sub>1</sub> °	1580	ca 157°	150 °	16b 14
1 Th löst sich in Th Wasser von 15°	sohr schwer	ŏ700	413	ca 500 c	a 500	ca 450
1 Th sadendem Wasser	leichter	leichter	12,6	15	16	15

Chemisch ist die Salicyläture eine ein basische aber zugleich zweiwertlige Saure Ihre Salze hoissen "Salicylate" Die "normalen Salze" entstehen durch Ersetzung des H-Atomes der Carboxylgruppe und haben die allgemeine Formel  $C_6H_4(OH) \otimes O_2M$  Wird ausserdem auch das H-Atom der Hydroxylgruppe substituirt, so neunt man die hierdurch entstehenden Salze "brisische Salicylate" Ihre allgemeine Formel ist  $C_6H_4(OM) \otimes O_2M$  Sie bildet feiner Ester nach der allgemeinen Formel  $C_6H_4(OH) \otimes O_2M$ 

Reaktronen 1) Die wasserige Lösung der Salicylsture oder ihrer Salzo wird durch Eisenchlorid blauviolett gefärht. Mineralsauren verhindern die Reaktion. Dagegon tritt die Faibung auch in der weingeistigen hösung und in der Lösung in Glycerin ein 2) In Losungen der normalen Salicylate erzeugt Silbeinitiat einen weissen Niederschlag 3) Wird Salicylsture oder ein Salz derselben mit Methylalkohol und kone Schwefelsäuse erhitzt, so tritt der eigenartige Geruch nach Wintergreenol auf 4) Schon in seln verdünnten Lösungen erzeugt Bromwasser eine krystallnische Ausscheidung von gebiomten Salicylsauren

Im Uebrigen bieten Krystallisationsvermögen sowie Bestimmung des Schmelzpunktes die wichtigsten Erkennungsmittel für die Salicylsaure

Wesentlich ist die Abwesenheit von Kresotinsäure, da schon bei einem Gehalt von 5 Proc Kresotinsäure die Salicylsaure kein krystallisirendes Natiumsalz mehr giebt

Handelssorten Die wichtigsten Handelssorten sind 1) Aud salicylie maccipitatum (seu amorphum) ist die aus der Lösung des Natrumsalicylates durch Salzsaure ab geschiedene Saure Mikrokrystallinisches Pulver, haufig etwas gefärbt, zum pharma centischen Gebrauch nicht rein genug 2) And salicylie recrystallisatum, durch Umkrystallisiren oder Destillation der vorigen mittels Wasserdampf erhalten Deutliche, Krystallinadeln, ungefärbt Diese Sorte ist die in der Pharmacie gewöhnlich gebrauchte 3) And salicylie dialysatum Durch Dialyse der Lösung der iekrystallisirten Siture in verdünntem Weingeist erhalten, ist die reinste Handelssorte

**Prüfung** Als Verunrenngungen sind auzuführen. Harzige und färbende Neben produkte von der Fabrikation, unorganische Substanzen, Farbstoffe, welche zur Verdeckung einer gelblichen Farbung zugesetzt werden, Kresotinsäure

1) Die Sahrylsaure bilde ungefärbte (Vergleichung mit einem Typ-Präparat), von mechanischen Unreinigkeiten freie Krystallnadeln. Sie löse sich in 10 Th. absolutem Aethor zu einer klaren, farblosen und blanken Flüssigkeit auf. (Die meisten unorganischen Voreinigungen bleiben ungelöst, Farbstoffe und Färbungen geben sich in der Lösung zu orkeinen.) 2) Nach dem Trocknen über Schwefelsäure schmelze sie im Kapillariohr zwischen 156 und 157°C (organische Verunzeinigungen, namentlich auch Kresotinsäure, drücken den Schmelzpunkt herab. — 3) 1 g. der getrockneten Säure verbrauche (Phenolphthalein als Indikator) == 7,24 cem Normal-Kahilange zur Neutralisation. 4) 0,5 g. verbienne auf dem Platinbleche ohne Rückstand. 5) Löst man 0,5 g. der Säure in 3 cem Alkohol und lässt die Lösung an einem staubfreien Orte freiwillig verdunsten, so darf die zurückbleibende Krystallmasse keine gefärbten Ränder zeigen

Prufung auf Kresotinsäure 3 g Salicylsäure werden in 15 com Wasser, welches in einem 200 com Kölbehen zum Sieden erhitzt ist und etwa 1—2 g reines (eisenfreies) Calciumkarbonat aufgeschlämmt enthält, eingetragen Nach erfolgter Noutralisation wird die Flüssigkeit ohne zu filturen unter Umschwonken auf fieter Flamme auf etwa 5 com eingekocht, so dass schon m der Hitze starke Krystallausscholdung stattlindet

Nach dem Eikalten wird die noch mit etwas Wasser verdunnte Mutterlange in ein weites Reigensglas abgegossen, in diesem bis auf etwa I com eingekocht und durch Reiben mit einem Glasstabe zur Krystallisation gebracht. Man verdunnt mit I com Wasser, giesst die Mutterlange durch ein mit loser Watte verstopftes Trichteichen in ein Reagensglas ab Aus dem nochmals auf etwa I com eingekochten Filtrate fallt, beim Versitzen mit Salzsaure bei einem Krosotinsauregehalte der ursprunghehen Saure von 3—5 Proc ein Sauregemisch in relativ grosser Menge aus, welches unter heissem Wasser schmilzt und als diecker Oeltropten am Boden des Reagensglases sich ansammelt. Sauren von 0,5—1,0 Proc Kresotinsäuregehalt zeigen diese Erscheinung nicht, die bei ihnen durch Salzsdure ausgeschiedene Säuremenge ist gering und schmilzt beim Erwarmen des Wassers bis zum Sieden meht.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefassen Inchtschutz ist bei reinen Praparaten nicht erfordeilich

Anwendung. Salicylsaure wirkt faulnisswidig und geformten Fernenten gegenuber (nicht ungeformten) gehinngswidig, daher zur Konservirung von Frichten ete benutzt. In Substanz und kone Losung atzend. Innerlich als Antipyretieum bei verschiedenen fieberhaften Krankheiten, feiner als Specificum gegen Gelenkiheumatismus, indess wegen der den Magen reizenden Eigenschaften meist als Nationnsalicylat, nur bei abnormen Gahrungen im Magen die freie Säure, weil das Na-Salz nicht antifernentativ wirkt. Aeusseilich in wasseriger und spirituoser Losung (in oliger Losung wenig winksam) als Antisepticum und Desinficiens in der Wundbehandlung. Als Streupulver auf Wunden und Hautausschläge, als Munddesinficiens in Zahnpulvein und -Wässein ete In kone Form als Pflaster und Tinktur (Kollodium) zur Zeistorung von verdichter Flaut (Hahneraugen!)

Grosse Gaben konnen Intoxikationserscheinungen Uobelkeit, Uollaps, Albuminune, Oedeme, vermissehen Gegenmittel ist Zuckeikalk, Alkoholica

In den Harn geht sie zum Theil als Sahrylsäure, zum Theil als Aetheischwefelsaure, als Glucuronverbindung und Sahrylmbaure über Nachweis Ausschutteln des mit verdünnter Schwefelsaure angesauerten Harns mit Aether Petiolathei, Verdunsten des Auszuges und Nachweis mit Eisenchlond

Technisch als Konservirungsmittel bei der Fabrikation von Leim, Ehweiss, Saiten, zur Daistellung von Chrysamin-Farbstoffen, zur Konservirung von Nahrungsmitteln Man setzt gewöhnlich folgende Mengen zu Wein pro Hektoliter 2—4 g, Bier pro Hektoliter 1—6 g, eingemachte Früchte etc. pio 1 kg = 0,5 g

u, 0	
Coxatum salicylatum flavum Scherer	Lanolinum saliejl; tum
Rp 1 Acidi salicylici 2,0	Rp Cerae flavae 30,0
2 Oloi Amygdalarum 5,0	Lanolini anhydner 70,0
8 Ole: Amygdalarum 62,0	Acidi saheyher 1,0
4 Cerae flavae 81,0	Olea Gaultherine gtt X
8 Olei Citri	In Stangen ausgressen
6 Old Bergamottae ad 0,5	<b>--</b>
t est mit 2 feinzweiben. Dann schmilzt man B	Oleum crinale LASSAR
und s und rührt beim beginnenden Eistarien	Bp Acidi schoyleri 2,0
1 und 2 sowie 5 und 6 daruntei	Tingtuine Benzois 3,0
	Olei Amygdalarum 95,0
Collodium salicylatum (Wien Spec)	Zur Lassar'schen Einarkur
Rp Acidi saheyhei 10,0	No. 1400Au south Trustant
Collodii 90,0	Pusta antipsoriation Lagsan
Chlorophylli 0,5	
	Rp Acidi saheyher 2,0
Collodium salicylatum (Ergkuzb)	Sulfuras praecupitati 10,0
Rp Laxtracti Cannabia indicae 1,0	Vaselini americani 20,0
Acidi salicylici 10,0	Zinci oxydata
Ferebinthinae 5 0	Amylı iğ 19,0
Collodii 82,0	D-4
Aordi acetici glacialis 2,0	Pasta salicylica LASSAR
	LASSAR's weisse Paste (Form mag Barok
Gelatina sulicylata Schwimmyr	Legünzb)
Rp Glycerini	Rp Acadi salicylici 2,0
Acidi salicylici uz 10,0	Zinci orydati crudi 24,0
Gelatinne albae 80,0	Amylı Tritici 24,0
Aquae destillatae 50,0	Vasclini americani 50,0
Gegen Eczoma vcziculozum	Gegen Ekrome aller Art

	Pasia odominigica saki	oylata
$\mathbf{R}_{\mathbf{p}}$	Acida salicylica	0,5
•	Rhizomatis Indis pulv	5,0
	Saponis medicati puly	20,0
	Calcui carbonici pulv	10,0
	Solutionis Phioxini in G	lycerino q n
	Olei Geranu	
	Oles Menthae psp 55	git 25
Mar s	tosse die Masse lediglich	mit Glycerin an
bnu	vermeide Zusatz von Was	ser oder Alkohol

### Pulvis dentificius ealicylatus

Ro	Acidi salicylin		0,5
	Sacchari Lactes	10	0,0
	Olea Gerania		_
	Oles Menthae pip 22		
	Solutionis Phloxini s	pirıt	q a

### Pulvis salicylicus cam galco (Germ 1111)

Salieylstreupulver Fussschweißspulver Rp Acidi salicylici pulverati 3,0 Amylı Tritici pulveratı 10,3

## Talu veneti pulverati 87,0 Sebum salicylatum 5 Proc

50 Ro Acidi salicylica 95.0 Sebi Ole: Gaultheriae gtt 10

Die Salicyjsäure ist in dem geschmolzenen Talg zu losen

#### Spiritus clinaiis oum Acido salicylico Salicyl-Kopfwaschwasser gigen Schuppen

Acidi salicylici lvp Glycermi Spintus Colomensus 50,0 Spiritus diluti (60%, 8800)

Mit 5 Theilen lauwarmem Wasser verdiennt rum Waschen des Kopfes

### Tinotura dontifricla salicylata

Rp Acidi salicylici Spiritus diluti (70 %) 100,0 Ameturae Coccionellac 5,0 Olei Menthao pip Olei Geranii

Auf ein Weinglas Wasser 15-20 Tropfen

### Unguentum Acidi salio llei cum Kleos ito Unna

Rp Acidi saheyiler 8.0 Ricosoti Unquenti simplicis 4--- 6,0 B-4.0 Cerae flavae

### Unguentum Acidi salicylici (Bad Tave) Rp Acidi salicylici

Unguenta Paraffini 9,0

### Vaselinum benzoico salicylaium LASSAR'S Benzoe-Salisyl-Vaselin

Pn Acidl Balleylica Tincturae Benzona 9,0 Vaselim americani 47,0

1 Th Borshure wird in 5 Th Acidum bolosalicylicum Borsalicylsäure heissem Wasser gelöst und mit einer Lösung von 2 Th Saheylsäure in 10 Th Weingeist (90 Proc ) versetzt, hierauf das Ganze im Wasseibade zur Trockne verdampf, und nachgenocknet - Farbloses krystallmisches Pulver von bitterem Geschmack, angeblich eine chemische Verbindung der Komponenten darstellend Antisepticum, in Form von Waschungen

und von Salben gegen Kretze und gegen die Raude der Hausthiere empfohlen Boisalicylat Burnicau 676,0 Natrumsalicylat und 124,0 Borsaure Die höchst feingepulveiten Substanzen werden mit etwas Wasser innig vorrieben. Die hald hart

werdende Masse wird gotiocknet, dann fem gepulvert

Borsalicyl Ci ême-Bennegau. 20,0 Borsalicylat, 40,0 Arnikaglycerin, 18,0 Lanolin,

22,0 amerik Vaseline

Borsalicyl-Gaze, 10 proc. Bernegau 150,0 Borsalicylat, 1500,0 heisses Wasser, 0,75 Glycerm, 1000,0 hydrophile Gaze Man lässt 1/4 Stunde einwirken, presst langsam aus und trocknet auf Holzstaben.

aus und trocknet auf Holzstäben.

Borsalicyl-Glycerin. 10,0 Borsäure, 10,0 Salicylsaure, 10,0 Wasser, 40,0 Glycerin worden zum Sieden gehracht, dann fugt man 1 Th gehrannte Magnesia hnizu, danapit auf 50 Th ein und lasst eikalten Antiseptieum, mit Wasser in allen Verhältnissen mischlim Gossyptum salicylatum. Salicylwatte 5 proc Mit einer Lösung von 55 Th Salicylsaure in 700 Th Weinguist (90 proc), 700 Th Wasser und 100 Th Glycerin tränkt man 1000 Th entfettete Baumwolle und trocknet bei missiger Wärme. Zur Gehalts bestimmung werden 5 g Salicylwatte in einem Stöpselglase mit 100 com Weinguist duich kiafiges Schuttein ausgezogen. 50 com der filtritten Lösung werden mit Normal-Nationlauge (und Phenolphthalem) titrit. Die Anzahl der verbrauchten com Normal-Nationauge, mit 0,552 multipliert, zeigt den Gehalt von 100 Th. Salicylwatte an Salicylsäure an Vor Licht und Luft geschützt aufzubewahren (Erganz Buch)

Collemplastrum salicylatum. 1) a 5 Proc Kautschukpflasterkörper 800,0, Veilchenwurzelpulver 75,0, Sardarakpulver 20,0, Salicylsäure gepulvert 17,0, Harzöl 25,0, Petroleumäther 170,0 2) a 10 Proc Kautschukpflasterkörper 500,0, Veilchenwurzelpulver 70,0, Salicylsaure 34,0, Harzöl 22,0, Petroleumäther 185,0 8) a 20 Proc. Kautschukpflastor körper 800,0, Veilchenwurzelpulver 60,0, Salicylsäure 68,0, Harzöl 20,0, Petroleumäther 200,0 [E Dieterich]

[E DIETERICH]

Conneide, amerikan Huhneraugenmittel Extr Cannabis 1,0, Acidi salicy-

her 10,0, Oler Terebuthmae 5,0, Collodu 82,0, Acidi acetici glao 1,0
Conullin, Huhncraugenmittel Em Guttaperchapflaster-Mull, welcher Salicylsture und Connabisoxtrakt enthilt

GERLACH'S Práservativ-Crême Mit Zinkoxyd verriebene Seife, gemischt mit Salicylsäure, Kampheröl und Karbolöl

Eucalyptol-Da Sommerz, Antisopticum und Jodoform Ersatz Acid salicyliei 6,0,

Acidi carbolici, Olei Eucalypti āā 1,0

Aseptingdure von Busse in Linden-Hannover Antiseptieum Gelblich gefärbte, wiserige Lösung von 8,0 Borsaure, 0,25 Salicylsaure in 100,0 Wasser nebst einigen Tropfen Salzsbure 500 g = 1/2 3,00 [Anal Dr Damkohinn]

Mundwasser-Tabletten nach Bernegau Hehotropin 0,01 g, Saccharm 0,01 g, Acid salicylin 0,1 g, Mentholi 1,0 g, Sacchari Lactis 5,0 g, Spiritus Rosao q s fiant 100

Pastillen

## Acidi salicylici Derivata

Ammonium salicylicum Ammoniumsalicylat Salicylsaures Ammonium  $C_0H_1(OH)CO_1NH_4$  Zur Dustellung läst man 10 Th Salicylsaure in 12 Th Ammoniak-flüsigkeit von 10 Piec und dunstet die Lösung, welche unbedingt schwach sauer, keines wegs alkalisch reagiem soll, zur Trockne ein — Farbloses Krystallpulver oder seidenglaurende nadelförmige Krystalle, in Wasser leicht, weniger leicht in Weingeist löslich Als Antipyreticum, Antirheumaticum, Expektorans bei fieberhaften Krankheiten empfohlen, aber durch das Natirumsalicylat verdrangt Dosis 0,2—1,0 g

Kalium salicylicum Kaliumsalicylat Salicylsaures Kalium  $C_0H_4[OH]CO_2K$ Man übergiest 10 Th Salicylsaure mit 10 Th Wasser und giebt unter Erwarmen soviel

Kalumbikai bonat hinzu (7,2 Th.), dass die Losung genade noch schwach saum leagirt und dampft zur Trockne ein.— Farbloses Krystallpulver, in Wasser und in Weingeist leicht löslich. Anwendung in Gaben von 0,4—1,0 g, wie Nathumselicylat, aber durch dieses

verdrängt

Calcium salicylicum Calciumsalicylat Salicylsaures Calcium CO<sub>2</sub>] Ca + 2H<sub>2</sub>O Zur Darstellung ubergresst man 10 Th Sahoyls ure mit 100 Th heissem destillarten Wasser, fugt 3,62 Th eisenfreies Calciumkarbonat hin/n, erwarmt bis zum Aufhölen der Kohlensaure Entwickelung, filtrirt und dampft die Losung zur Krystallssation ein – Farbloses Krystallpulver oder oktaedrische Krystalle, in kaltem Wasser schwer löslich, leichter loslich in siedendem Wasser

Anwendung entweder fin sich oder mit Wismutsalicylat kombinit als desinflenendes Mittel bei Magen und Damkstarrhen Dosis 0,5-1,5 g

Aluminiumsalicylat Satuminum insolubile Aluminium salicylicum Natriumsalicylat in 500 Th Wasser, andereiseits 66 Th Aluminiumsulfat [Al<sub>4</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>5</sub> + 18 aqua] in 500 Th Wasser und filtrirt beide Lösungen unter Umrulnen in die Nakriumsalicylatlösung eingegossen, worauf sich ein dicker krystallinischer Niederschlag abscheidet Man lässt 8-4 Stunden an einem kuhlen Orte stehen mischer mit gestellten Wasser his des Filtret nied den filtrirt vor der Staahl-Pumpe ab, wascht mit eiskaltem Wasser, his das Filtrat nach dem Ansinern mit Salpeteisaure durch Baryumchlorid nicht mehr getrubt wird und trocknet rasch auf poiösen Tellern

Farbloses oder schwach röthliches Krystallpulver, in Wasser schwer löslich, durch houses Wasser wird es in free Salicylsaure und basisches Salz zerlegt. Hinterlasst beim

Ginhen 10,96% Al<sub>2</sub>O<sub>6</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>6</sub> Al<sub>2</sub>O<sub>6</sub> Acusserlich als Streupulver bei katambalischen Affektionen der Nase und des Kahl

kopies, besonders bei Ozaena Aufbewahrung Vor Licht geschutzt

Saluminum solubile Aluminium-Ammonio salicylicum Aluminium-ammoniumsalicylat [C<sub>0</sub>H<sub>4</sub>(ONH<sub>4</sub>) CO<sub>2</sub>]<sub>8</sub>Al<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O Mol Gow = 1014 Man uber gresst 10 Th des unloshichen Salumins (Aluminiumshoylat s v) mit 10 Th Ammoniak (10 Proc.), warter ab, bis Lösing erfolgt ist und bringt diese duich Verdunsten zur Trockne — Fai bloses oder schwach röthliches Pulver, in Wasser löslich Hinterlasst barm Glahen 10 Proc Al<sub>2</sub>O<sub>8</sub> Anwendung wie Saluminum insolubile

Alkasal Aluminium-Kaliumsalicylat Angeblich ein Doppelsalz von Aluminiumsalicylat mit Kaliumsalicylat, soll nach D.R.P. 78 903 duich Einwirkung von Kaliumacetat auf Aluminiumsalicylat in der Wärme entstehen. Nahere Bereitung sowie Zusammen

setzung unbekannt

Methylum sahoylatum Salicyleduremethylester Methylsalicylat (OH) CO. CH. Mol Gew = 152 Bildet den Hauptbestandtheil des Wintergreendis oder Gaultheriadis (von Gaultheria procumbens L), welches aus etwa 10 Proc Terpen (Gaultherian) und 90 Proc Salicylskuremethylester besteht

Darstellung Man löst 2 Th Saheylsaure in 2 Th absolutem Methylalkohol, vor mischt die Lösung nach und nach mit 1 Th konc Schwefelsaure und erhitzt die Mischung etwa 24 Stunden lang unter Ruckflusskuhlung auf dem Wasserbade Hierauf destillirt man im Wasserdampfstiome ab Die sich abscheidende Oelschicht wird sehr sorgfaltig mit Wasser gewaschen, hierauf trocknet man sie durch Schutteln mit entwassertem Na traumsulfat und filtrirt - Destillation über freiem Feuer hefert ein weinger gut riechendes Produkt

Farblose Flussigkeit von angenehmem Geruch Spec Gew 1,1810 Eigenschaften ba 160 C Stedep 2200 In Wasser sehr schwer losheh, leicht lösheh in Alkohol und Aether, muschbar mit fetten und athensehen Oelen Die wassenge Lösung wird durch Eisenchlorid violett gefarbt. Mit starken Basen (KOH, NaOH) entstehen leicht zeisetzbare sakzutuge Verbindungen vom Typus CoH, OO. CH. OM, beim Eibitzen mit itzenden Basen oder mit kone Salvsaure erfolgt Spaltung in Salvsaure und Methylalkokol, bez Mothylchlorid Durch Einwirkung von starkem wasserigen Ammoniak entsteht Sahavlamd

Amoundang Wird in Gaben von 1-2 g taglich 3-4 mal besonders gegen Rheumatismus angewendet. In Amerika namentheh in der Form des naturlichen Wintergreenöls

Technisch zu Zwecken der Parfumene und der Kosmotik

Dijetsakeylsauremeisylester(-ather) Sanoform  $C_tE_2J_2(OII)CO_2CH_t$  Mol-Gew—404 Entsteht durch Earwirkung von Jod auf Sakeylsauremethylester Farblose Na deln, chae Geruch und Geschmack, lösich in 10 Th heissem Alkohol, sohi leicht los heh in Acther, sehwer lösich in Wasser und in Glycenn Enthalten 62,8 Proc Jod Schmelzp 110° Durch Erhtzen mit kone Salpetersäure oder kone Schwefelsture wird Jod abgsepalten Ferrichlorid farbt die wassenge Lösing violett Durch Natzonlauge wird die Verbindung beim Erhitzen vorseift, beim Erkalten krystallieut das Natzumsalz der Durchsalter in oldnoenden Nadelp aus der Dijodsaheylsaure in glanzenden Nudeln aus

Ber weichem Schanker und als Austrocknungsmittel bei frischen und eiterigen

Wunden, ferner in der Augenheilkunde

Salicytsaureamid CtH4OH CONIL Mcl-Salicylamid Sahoylamidum Zur Darstellung behandelt man Sahrylamemelhylostor entwoder unt  $G_{\rm ew} = 137$ trocknem Ammoniakgas oder mit kone wassengem Ammoniak. Das entstandene Salicyl amid wird entweder aus siedendem Wasser oder aus heissem verdunnten Alkohol um krystalhsurt

Farhloses oder gelblichweisses, leichtes Krystallpulver, geschmaeldes, in Wasser etwas leichter lösich als Solcytstate – Die wasserige Lösung wird durch Feinhlorid violett gefarbt – Schmelzp 133° – Durch Einhtzen mit Natronlange wird es in Nationalstalle unter Freiwerden von Ammonials

Salicylamid wirkt wie Natziumsalievlat, aber stärker analgetisch. Done mehimals

täglich 0,2-0,3 g

Acidum sulfosatioyicum Sulfosaticylsäura Salioylsulfonsäura Calla (SO. H) OH COaH. Mol Gow = 218 Nicht zu vorwochseln mit Schoylechwelchenne O.H.

(SO,H)OO,H

Zur Darstellung erhitzt man 1 Th Sahoylsaure mit 2—3 Th kone Schwofelsäure sange Stunden auf 160° Man gresst alsdann das Reaktionsprodukt in viol Wasser, dagoritt mit einem Ueberschuss von Baryumlarbonat und scheidet durch Vordampien des Fitrates zunächst das Baryumsalz Ba(C<sub>2</sub> H<sub>6</sub>SO<sub>6</sub>). +4 H<sub>2</sub>O ab Man löst dieses in Wasser, versetzt die Lösung mit berechneten Mongen Schwefelsaure und dunstet das Filtrat ein Farblose, lange, dinne Nadeln, in Wasser und n. Alkohol sehr lätcht löckel Schmelzp 120° Die wässerige Lösung giebt mit Ferriellorid burgunderrolle Ratbang Fällt Erweiss, die 20procentige Lösung dient (Roon'sches Reagens) zum Machweis von Einwaiss im Harp

Phyeiss im Harn

Natrium sulfosalicylicum Saures salacylsulfosaures Natrium CO2H SO2Na Mol Gew = 240 Zur Darstellung werden 218 Th Balloylsuko-jure in wässeriger Lösung mit 84 Th remem Natrumbikai bonat therlyreise neutralisist und durch

Eindampfen zur Krystallisation gebracht
Farblose Krystalle oder weisses krystallmisches Pulver, in 25—30 Th. Winder liblich, fast unlöslich im Albehol und in Aether. Die wässerige Lösung i öthet Lackmus und wird durch Ferrichlorid bargunderroth gefärbt, verdündte Schwofelsaure hellt diese Farbung auf Durch Baryumchlorid entsteht kein Niedenschlag. Durch Bleumet i entsteht kein Niedenschlag. steht nach einiger Zeit ein Krystallmagma des schwerlöslichen Bleisalzes. Giebt mit Ehweise

einen in Natriumonlorid unlöslichen Niederschlag Als Ereatz des Natriumsahovistes gegen Gelenkrheumatismus. Besitzt nicht des unangenehmen Geschmack und zeigt nicht die Nebenwirkungen des vorigen, wirkt aber

schwächer Dome 0,5-1,0 g mehrmals täglich Ferner als Enweissreagens

Acidum dijedosalicyticum Dijodsalicylature CaH. J. OH.CO. H = 390 Die Darstellung erfolgt durch Hanwirkung berechneter Mengen von Jod und Jod säure auf Sahoylsäure in alkoholischer Lösung Zur Reinigung führt zuen die Säure durch Koohen mit Natrumkarbonat in das sonwerlösliche Natriumsalz über und gewinnt die freie Saure durch Zerlegen desselten mit Salzagure

Parbloses, mikrokrystellunsches Pulver in 1500 Th kaltern oder 660 Th medendom Wasser löslich, leicht löslich in Alkohol und in Aether, von süsslichem Geschmack, nicht ätzend. Die wässerige Lösung reagirt sauer, wird duich Ferrichlorid violett gefärht.

rauchendo Salpotersaure spaltet Jod ab

Wirkt analgetisch, untithermisch, antiseptisch und die Herzthatigkeit hemmend, bei Rheum itismus cic wie Salicylsaure zu 1,5-4,0 g pro die Meist als Natriumsalz ange wendet

Natrium diodosalleylicum Dijo dealicylsaures Natrium  $C_a + D_a = 457$  Wind durch Neutralication von 390 Th Dijodsalicylsaure mit 58 Th wasserfreiem Natriumkarbonat (Na<sub>2</sub>OO<sub>2</sub>) in wasseriger Lösung erhalten
Farblose Blättehen oder lange platte Nadeln, in 50 Th Wasser von 20° löslich
Reaktionen und Anwendung wie die freie Saure

Acidum dithiosalicylicum Dithiosalicylsaure [S CoH<sub>a</sub> OH CO H]<sub>a</sub> Mol Grow = 838

Darstellung Man erlutzt 2 Mol Saluylsäure mit 1 Mol Chlorschwefel S Cl<sub>2</sub> langele Keit auf  $120-150^{6t}$  wober lebhafte Reaktion unter Entweichung von Chlorwasserstoff ein tritt  $2 C_0 \Pi_4(OH) CO_2 H + S Cl_2 = 2 H Cl + [S-C_0 H_3(OH) CO_3 H]_0$  Man löst die harz artige, gelbe Reaktionsmasse in Natrumkarbonatlösing (wober S-C<sub>0</sub>H<sub>3</sub>(OH) CO<sub>2</sub>H Schwefel ungelöst zuruckbleibt) und fällt aus dieser Lösung die freie Saure durch Zusatz von Salzsaure Das Reaktions S-C<sub>0</sub>H<sub>3</sub>(OH) CO<sub>2</sub>H produkt ist ein Gemenge zweier isomerer Sauren, deren Natrumannen konn Zu diesem Zweile ungelöst zur desem Zweile ungelöst zur de

Dithiosalleyleaure

Natriumsalze man trennen kann. Zu diesem Zwecke wird die Losung der Natrumsalze mit Natrumchlordd (Kochsalz) versetzt, wo

durch such nur das Salz Nr I =  $CO_2NA$  OH CS = 1 2 3 unlöslich abscheidet, wahrend das Salz Nr II =  $CO_2NA$  OH CS = 1 2 5 in Lösung bleibt. Aus den so getronnten Salzen werden die freien Sauren durch Zuentz von Salzeaure in Freiheit gesetzt und durch Sättigen mit Natriumkarbonat wieder in die Natriumsalze übergeführt

Natrium dithiosalicylicum I Dithion I Dithiosalicylsnures Natrium I  $[S-C_0H_s(OH)CO_gNa]_s$  Mol-Gew = 382 Entspieht dem duich Kochsalz unloslich abgeschiedenen Natriumdithiosalicylat — Gelbhohes, amorphes, etwas hygioskopisches Pulver von alkabscher Reaktron Die wusserige Lösung ist bräunlich und wird duich Forrichlorid violett gefärbt Sauren verussichen mildlige Trubung, die sich zu einem gelbbräunlichen Harz zusammenbillt. Durch Bleiacetat entsteht ein gelblicher Nieder schlag, welcher beim Erhitzen mit Natronlauge in schwarzes Bleisulfid übergeht

Natrium dithiosalicylicum II Dithion II Dithiosalicylsaures Natilium II [S-C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(OH)CO<sub>2</sub>Na], Mol Gew = 882 Entspricht den duich Kochsalz nicht unlös lich abgeschiedenen Natrumdithiosalicylat Graues, hygroskopisches, in Wasser loshohes amorphos Pulver Die wässerige Lösung ist braunschwarz, Sauren erzeugen in ihr schimutzig-weisse Fallung, die sich zu einem dunklen Harze zusammenballt. Das sonstige Verhalten wie Dithion I

Dithion schlechthin heisst das nicht getronnte Gemenge der beiden eben beschriebenen Salze

Die vorstehend beschriebenen Salze (Dithion, Dithion I und Dithion II) wuken antisoptisch und antipyretisch wie Salicylsaure bez Naturumsalicylat, aber erheblich starker, angeblich ohne störende Nebenwakungen Gebraucht wird zur Zeit besonders Ni II bei Gelenkrheumatismus in Gaben von 2-4 g pro die

Bismutum dithiosalicylicum Thiotorm Dithiosalicylsaures Wismut Formel angeblich  $[S-C_0H_2(OH)GO_2-BiO]_0+Bi_2O_3+2H_2O_4$ , aber zweitelhaft Wird erhalten, wenn die Lösung von 1 Mol des dithiosalicylsauren Natriums I oder H oder des Gemenges beider mit 4 Mol neutralen Wismutmitrates bei Gegenwart von Natronlange

Gelbhaunes, goruchloses, in Wasser unlösliches Pulver Acusserlich als geruchloses und ungiftiges Antisepticum bez als Jodoformersatz empfehlen Innorlich bei Magen- und Darmkatarth in Gaben von 0,2-0,5 g

Acidum tetrathiodichiorosalicylicum Tetrathiodichlorsalicylsaure [S. C.H. OH (OH)CO<sub>2</sub> H<sub>12</sub> Mol-Gew = 469. Zur Darstellung werden 2 Mol Sahoyisaure mit 2 Mol Ohlorschwefel (2 S<sub>2</sub> OL<sub>2</sub>) langsam auf 120—140° erhitzt bis Chlorwasserstoff meht mehr entweicht (s Acidum duthosalic)houm) Das Reaktionsprodukt wird mit Nathumhurbonat + Wasser in Lösung gebracht und die fiele Saure durch Salzsture ausgefällt Rothgelbes Pulver, bei 150° erweichend, bei 160° schmelzend, in Wasser unlösheh

Wird ausgerlich als Anlisepticum in Form von Streupulvein angewendet

Acidum phenylo salicylicum o Oxydiphenylkarbonsaure CoH CoH OH CO, H Mol Gew = 214

OIL CO.H

Bei der trockenen Destillation eines Gemisches gleicher Molektile Calciumbenroat und Calciumealioylat entsteht "Oxydiphenylketon", welches durch Schmelzen mit Kaliumhydroxyd die o Oxydiphenylkarbonsaure hefert Weisses Pulver, in Wasser schwer löslich, leichter löslich in Alkohol, Aether und Glycerin Als Wundantisepticum, besonders als Streupulver empfohlen

Salicylid  $\begin{bmatrix} C_6H_4 < 0 \\ 0 \end{bmatrix}_k$  Dieses innere Anhydrid der Salicylsäure entsteht durch

Erwalmen von Salicylsaure mit Phospheroxychlorid Krystallisht aus Alkohol in farblosen, glanzenden Nadeln Schmelsp 261—262° Verbindet sich leicht mit Chloroform, diem daber zur Darstellung des sog Salicylid-Chloroforms, s. d. Salicylursaure Salicylglycocoll CH<sub>2</sub>—NH(C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>C<sub>3</sub>)CO<sub>3</sub>H Diejenige Verbindung, als Welsha aus Tharitage des Conservations and Salicylura Salicylura des Conservations and Salicylura Salicylura des Conservations and Salicylura des Charles and Salicylura des Conservations and Salicylura des Charles and Salicylura des Charles and Salicylura des Conservations and Salicylura des Charles and Cha als welche ein Theil der in den Organismus eingeführten Saheylsiure durch den Harn ausgeschieden wird - Der mit Phosphorsaure sehwach angesauerte Harn wird mit Aether ausgeschuttelt Der nach dem Verdunsten der Aetherlösung hinterbleibende Rückstand wird zur Vertreibung beigemengter Salicyleiure im Luftstrome auf 140—150° erwärmt, denn aus Wassen umkrystallisirt. In kaltem Wasser schwer löshehe, finblose Nadeln Die wasserige Lissing wird durch Ferrichlorid violett gefarbt

# Acidum salicylosum.

Salreylige Saure Salleylwasserstoff. Spirige Saure. Acidum salicviosum Salicylaldehyd o Oxybenzaldehyd. CaH40H CH0(1 2). Mol Gew = 122

Kommt fertig gebildet vor in dem atherischen Oele der Blüthen verschiedener Spiraca-Arten, z B Spiraca ulmaria L Wurde früher gewonnen durch Orydation des zugehongen Alkohols, d 1 des Saligenius C.H. OH CH.OH Gegenwartig syntactisch nach der Reiner-Tiemann'schen Reaktion daigestellt

Dar stellung In einem mit Rückflusskuhler verbundenen Kolben von 11 Fassungs raum erwarmt man eine Losung von 50 g Phenol (absolut) in 450 g Natronlauge (aus 150 g NaOH und 300 g Wasser) auf 50-60° und lässt durch die Kühlrohie unter ofterem Umschutteln in kleinen Portionen 75 g Chloroform auflicsson Es orfolgt Tompolatur erhöhung, die Flussigkeit farbt sich verübergehend violett, zuletzt erangereth. Nachdem alles Chloroform zugegeben, eihalt man die Flussigkeit noch 1-2 Stunden im Sieden, destillirt alsdann noch vorhandenes Chloroform im Wasserbade ab und lässt die Reaktions flussigkeit eikalten Hierauf sauert man mit verdunnter Schwefelsonie an und unterwirkt die saure Losung der Destillation mit Wasserdampf In das Destillat gelion über o Oxybenzaldehyd (d 1 Salicylaldehyd) und Phenol Man schuttelt das Destillat mit Aether aus, bringt die atherische Lösung durch Abdunsten auf ein kleines Volumen und schütteit sie mit saurem Nathumsulfit, welches mit dem Salicylaldehyd, nicht aber mit dem Phenol, eme krystallisuende Verbindung eingeht. Man reinigt die Krystalle durch Absaugen und Waschen mit Alkohol, zersetzt sie durch Erwarmen mit vordünnter Schwelelsaure, schüttelt den Salicylaldehyd mit Aether aus, lasst diesen verdunsten und reinigt den liinferbleibenden Salicvialdehyd duich Destillation über freier Flamme

Engenschaften Farblose, angenehm bittermandelölering niechende, bienneud schmeckende Flussigkeit von öliget Beschaffenheit und schwach saurer Reaktatn. An der Luft nummt sie bald rothliche Faibung an, auch bildet sich in ihr Salicylstuig. Sie er starr: bei - 20°C zu grossen durchsichtigen Krystallen und siedet bei 196°C. Das spec Gew ist bei 15°C = 1,1725 In Wasser wonig löslich, leicht löslich in Alkohol und in Aether Mit Wasserdampfen fluchtig (p Oxybenzaldehyd ist mit Wasserdampfen nicht flüchtig!) giebt mit saurem Natriumsulfit eine krystallisirende Verbindung

Die wässerige Lösung wird durch Eisenchlorid intensiv violett getärbt. Der Salicylaldehyd verhalt sich wie ein einwerthiges Phonol Das H-Atom der OH Gruppe ist durch Metalle vertretbar, z B C.H. CHO ONa Diese salzartigen Verbindungen wurden frijher "Salicylite" genannt

Aufbewahrung Vor Licht geschützt, in kleinen, durch Korke wehlverschlossenen Gefassen

Anwendung Salicylaldehyd wirkt desinficirend und antiseptisch, innerlich angehlich auch diuretisch Man hat ihn zu 0,2-0,3 g 3-4mal täglich gegen Wassersucht gegeben Stört leicht die Verdauung, Gaben von 5 g sollen Intoxikation bewirken Ausscheidung durch den Urin, angeblich unverlandert

Potio salicylosa Harnon

Rp Tincturae salicylosae 2,0
Sirupi Sacchari 90,0
Aquae destillatae 170,0

S 2—3 stündlich einen Essisffel

Sirupus salicylosus Hannon

Rp Acidi salicylosu guttas 10

Spiritus Vini guttas 30

Sirupi Sacchari 60.0

Tinctura salicylosa

Rp Acida salicylosa 1,0
Spiritus diluti (0,882) 9,0
Dosis == 20 Tropfen

## Acidum silicicum.

Die verschiedenen Formen, in welchen uns die naturlich vorkommende oder kunst lich hergestellte Kieselsaure entgegentritt, lassen sich auf zwei Modifikationen, die kry stallisute und amorphe Kieselsaure, zurückführen

I Terra silicea praeparata Silicea Kieselerde Quarzpulvei Terra vitieseibilis SiO<sub>2</sub> =60 Ist naturiich voikommendes krystallisuites Kieselsaureanhydrid SiO<sub>3</sub>, wird durch Mahlen moglichst eisenfreien Quaizes daigestellt und zweckmassig von Porcellanfabriken oder Glasfabriken bezogen — Es ist unloslich in allen Sauren — mit Ausnahme der Fluorwasseistoffsaure — wird auch durch Kochen mit wasseigen Losungen der kohlensauren oder atzenden Alkahen unter gewohnlichem Druck nicht merklich angegrüfen, dagegen durch Schmelzen mit kohlensauren oder atzenden Alkahen (K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, KOH, NaOH) in lösliche Alkahisilikate verwandelt, d 1 aufgeschlossen Durch Erhitzen mit Fluorwasseistoffsaure wird es vollständig als Silieumfluorid SiFL verfluchtigt

Es wurde vorubeigehend in Gaben von 2-4 g 3-4 mal taglich gegen habituelle Verstopfung angewendet und hat hier wohl durch mechanische Reizung der Darmschlemhaut gewirkt — In der chemischen Praxis kann man es zum Filtiren der stalken Sauren und der Laugen (ähnlich wie Asbest und Glaswolle) benutzen

Il Acidum silicicum amorphum Silicea praecipitatu Amorphe Kieselsäure Zui Darstellung fügt man zu einer mit dem gleichen Volumen Wassei verduunten Lösung von Kali- oder Natron-Wasseiglas so lange Salzsaure, bis eine Piobe der Fallungs flüssigkeit mit Methylorange deutlich 10the Farbung giebt. Man dampft die Flüssigkeit auf dem Wasserbade zur Trockne und wascht den hinterbleibenden Ruckstand mit warmem Wasser aus, bis das abluufende nicht mehr sauer reagirt. Man piesst das Wasser ab, zer kleinert dem Presskuchen, trocknet ihn und verwandelt ihn in ein Pulver

Die im Wasserhade ausgetrocknete Kieselsaure hat die Formel SiO<sub>3</sub>H, Mol-Gew = 78 Sie ist ein zartes, weisses, sehr leichtes Pulver, ist in Wasser unlöslich, in heisser Aetzkah oder Actznatronlauge leicht loslich

Man giebt sie innerlich zu 0,06 g täglich 2 mal in Tabletten und zwar in Verbindung mit Calciumphosphat zur Unterstutzung retaidirtei Knochenbildung. Ob an Stelle gefällter Kieselsbure etwa Kieselguhr untergeschoben ist, lasst sich durch das Mikroskop leicht erkennen

III Acidum silicicum pultiforme Silicad. Breiformige Kiesolsaure. Man erhält diese, wenn man die sub II gefallte und ausgewaschene Kieselsaure in einem leinenen Kolaterium abtropfen lasst, aber nicht austrocknet Zusammensetzung SiO<sub>3</sub>H<sub>2</sub> + x aqua

Man verwendet sie unter dem Namen "Silicad" als Excipiens für Arzneistoffe so zu sagen als Salbengrundlage IV Terra infusoriorum Infusorieneide Kieselgulu. Pindet sich in grossen Lagern, vermuthlich den ausgetrockneten Bocken früherer Teiche und Seeen in dei Lune burger Heide, in der Nähe von Beilin, in Bohmen bei Bilin u. a. O. und besteht aus den Kieselparzern abgestirhenen Diatomeen, im gegluhten Zustande aus Kieselsmiteanlydrid SiO. Das Naturpiedukt wird zur Zersterung heigemeingter organischer Substanz enkmitt, dann gemahlen und geschlammt und kommt je nach der Reunert als weißes his iothliches (wegen Lisengehalt) Pulver in den Handel. Für phaimacoutische Zwecke zu emptehlen ist die Sorte Terra silicea ealemata pi aecapitata

Sie wird angewendet zur Heistellung der Unna'schen Specialitäten, als Konstituens für Piller, ferner zur Aufnahme von Biom und Formaldehyd und zu Aetzpasten, z. 1) unt Milchsaule, zu Zahnpulvern und Zahnpasten

Technisch zur Fabrikation von Dynamit, als Warmeschutzmasse im Geldschranken und für Beideidungen von Dampfrehren, zur Eerstellung von Wasserglas, zu Kriten und vielen anderen Zwechen, z. B. als Verpackungsmaterial für Sauten u. dergl

Intuscrienerde ist sehr leicht durch des Mikroskop nach zuweisen. Bei 100-300facher Vergrosserung erkennt man auf den ersten Blick die charakteristischen Formen der Distomeen

V Taliashir nenut man Konkretionen, die im Bambusrohi (Bambusa arundmacca L) volkommen Erbsen- bis nussgrosse Stücke, aus fast remer amorphii Kieselsaute bestehend in der Hindu-Medicin als Tonicum, Aphrodisiacum und Lungenmittel benutzt

Schmilzt man amorphe oder krystalheute Kieselsbure mit kohlensauren eder ützenden Alkalien, so erhalt man Alkaliealze der Kieselsbure in Form wasserlöchten Ginsdusse Die chemische Zusammensetzung derselben ist je nach dem Verhältniss, in welchem Kiesel saure und Alkali angewendet werden, verschieden

Vi Liquor Kalii silicici Kalium silicicum solutum (Helv) Kaliumsserglas Silicate de potasse dissous (Gall) Liqueur des cailloux. Eine farblose odor gelbliche, geruchlose, sampdiche, stark alkalische Efüsaigkeit Spec Gew 1,30—1,85 (Helv). 1,282 (Gall), 1,24—1,25 (Erganzh)

Darstellierig 150 Th femer Quanzand (oder Quanzpulver oder Infusoricuerde), 100 Th Poteasche und 10 Th Holzkohlenpriver werden im Glühfeuer geschmelzen und 5—6 Stunden im Schmelzen erhalten. Man lässt die Schmelze in kaltes Wasser laufen, im welchem sie in kleine Stücke zerfällt. Man bringt diese durch Kochen mit Wasser in Dampftöpfen unter gesteigertem Druck in Lösung und stellt die geklärte Lösung durch Endampfen auf das geforderte spec Gew. Enthält die Losung Kalumsulit, so muss dieses durch Erwärmen mit Kupferfeilspähnen zersetzt und beseitigt werden. Die Kahwasseiglas ist eine Mischung von Kalumitiishkat Si<sub>3</sub>O<sub>2</sub>K<sub>2</sub> mit kalumiteisiikat Si<sub>4</sub>O<sub>2</sub>K<sub>3</sub>

VII Kalium silicicum purum Reinos Kaliumsilikat oder kieselsaures Kalium K<sub>2</sub>SiO<sub>2</sub> = 154. Zur Heistellung dieses in der Mineralwasselfahrkation gebrauchten Salzes schmilzt man eine solgfältig heigestellte Mischung von 100 Th. fruchgoglähten reinem Kaliumkarbonat mit 43,5 Th. feingepulvertem Quarz, bis die Musse einen Kohlen saure-Entwickelung ruling fliesst. — Man giesst den Fluss in einen Poroellaumörsel, bringt ihm in die Form erbsengrosser Stücke und bewahrt diese ihrer hygioskopischen Engenschaften wegen in möglichst dicht geschlossenem Gefassen auf

VIII Liquor Natru silicici (Germ III) Natrium silicicum liquidum. Natrou wassergias. Silicate de soude liquide. Wurd in gloichei Weise hergestellt wie das Kaliwassergias, nui werden auf 100 Th Quarzpulvei 52 Th calcinates Natriumkarbonat und 6 Th Holzkohlenpulver angewendet — Spec Gew 1,30—1,40 (Germ III) Alkahath reagirende, sampöse Flussigke t

Verreibt man gleiche Gewichtstheile Wesserglaslösung und Weingeist (90%), so muss sich ein könniges, nicht breieriges oder schmieriges Salz in reichlicher Menge aus scheiden. Die absilturte Flussigkeit darf rothes Lackmuspapier nicht blau fälben, auder a falls ist das Piapaiet zu stark alkalisch, bezw natronlaugehaltig. Swu 1X. Natrium silicicum purum Reines Natriumsilikut. Bewes kieselsaures Matrium Na<sub>2</sub>SiO<sub>3</sub> = 122 Wud in dei nämlichen Weise bereitet, aufbewahrt und ingewendet wie Kalium silicicum purum, nur verwendet man ein minges Gemisch von 100 Th. frisch calcinirtem Natriumkaibenat mit 56,8 Th. Quaizpulver

Doppelwasserglas, Vitrum solutum duplicatum, nennt man in der Technik ein Gemisch aus 3 Th Kaliwasserglas mit 2 Th Natronwasserglas

Aufbewahrung Die Aufbewahrung der Wasserglaslosungen erfolgt in Gelassen mit Gummstopfen (oder Korkstopfen) Glasstopfen werden bald derartig eingekritet, dass die Ooffnung der Flaschen ohne deren Zeitrummerung unmoglich wird

Anwendung Zum Gebrauch fin die Mineralwassersabrikation dienen die reinen Prhaiate Diese werden auch abgegeben, wenn Kahrum- bezw Natrium silicieum für den innoren Gebrauch verordnet werden sollten Verordnet der Arzt Liquor Kahr oder Natri siliciei, so sind 33½-procentige Lösungen dieser Salze zu dispensiren Man schreibt diesen Silikaten, in Gaben von 0,8—1,0 g 3—4 mal, taglich mit viel Wasser verdunnt, eine auflostnde Wirkung gegenüber harnsauren Konkietienen zu, verordnet sie daher bei Gicht

Acusserlich dienen Wasserglasksungen, indem man mit ihnen Pappe, Leinwand, Give trankt, zur Heistellung der "Wasserglasverbande" Hierbei ist Rucksicht derauf zu nehmen, das die betr Lesungen nicht zu stark alkalisch sind. Wenn man eine kleine Stelle des Handruckens mit Wasserglas bestreicht, so darf nach 1/4—1/2 Stunde Actzung der Haut nicht wahrzunehmen sein. — Man hute sich auch, dass nicht für Wasserglas die diesem übnliche Kalt oder Natzonlauge bezogen oder abgegeben wird! Man unterlasse die angegebene Prufung mit Weingeist niemals. Grobe Verwechslungen mit Natzonlauge sind wie folgt zu erkennen. 1) Fügt man zu 10 cem Wasserglaslosung 3—4 Tropfon Mercurichloridlosung, 50 darf nicht sofort Ausscheidung von gelbem Mercurichten, die Flüssigkeit muss vielmehr zunachst einige Zeit klar bleiben. 2) Versetzt man 5 cm Wasserglaslosung mit 5 cem Krosel, so erfolgt Ausscheidung von Kieselssure. Liegt Natzonlauge vor, so bleibt die Flüssigkeit klar

Die Anwendung in der Technik berüht darauf, dass aus den Alkalisilikaten schon durch Einwirkung der Luft-Kohlensaure allmählich Kieselsaure abgeschieden wurd. Da fernei beide Arten von Wasserglaslosung mehr Kieselsäuse gelost enthalten als den normelen Silikaten ent-piechen wurde, so sind sie im Stande, weitere Mengen von Basen auf zunehmen. Auf diesen beiden Ursachen berüht die Verwendung des Wasserglases zu Kitten. Ausserdem wird es benutzt zum Weichmachen des Wassers, als Zusatz zur Stalke zum Stelfen der Wasche, als Zusatz zur Soda (angeblich zur Verbesserung), zum Füllen der Seife, Unverbrennlichmachen der Gewebe und anderen Zwecken mehr

Cyanut Eurzig wahre feuerfeste, flussige Anstriolifarbe ist eine Lösung von technischem Wasseiglas

Henkel's Bleichsoda ast zur Trockne verdampfte Mischung von etwa 2 Th. Soda mit 1 Th. Nationwasserglas Das Praparat soll (!) besser reinigend wirken als reine Soda.

### Ausfullender gefürpter Kitt für Lecher, Riese Springe in Lisen, Kupfer, Messing, Stein

Á

Rp Boll rubrae
Castae laevigatae
Vitri pulvotata
(v.el Turrae Infusoriorum) ää 20,0
Palveris vel Linnaturae Ferra
Lithurgyri priseparata
Graphitae pulverane ää 10,0
Calcariae in acte dilapsao 60,0

Simmtliche Beständtheil: werden zu einem feinen Pulver imig gemischt, darauf un mittelbar voi dem Gebranch mit Lemölfinniss zu einer weichen Pasta angestossen

Mit viel Wasserglas veidünnt, kann dieser Kitt auch als Retuitenbeschlag verwendet werden Rp Zinci oxydati vendis Mangani hyperoxydati kk 100,0 Vitri vel Terrae Infusoriorum 50,0 Chaphitae 15,0

Die Mischung der innig femen Pulver wird mit Kali oder Natronwassergies zu einer weichen Paste angenflart, welche sogleich zu verbrauchen ist

> Wasserglaskitt und Fullkitt für Lisen, Zink, Stein ste

Rp berri limatı vel pulyeriti q v Vitri soluti duplicati q s M Wird grauschwarz

Rp Anismonu crudi pulv q v Vitri soluti duplicata q s M Wird grauschwarz und politurfähig •

Rp Zinci metallici pulverei q v Vitri soluti duplicati q s M Wild grau, dient auch als Kitt für Zink.

### Bitt zum Ausfullen

der Risse und Spalten in Holz

Rp Serragims ligneae subtilioris (feine Sägespäne)

Cretae laevigatae iz

Liquoris Natri silicici q s

at hat pasta mollior Recens paretur Zum l'est- und Einkitten eisemer Stäbe, Klammern,

Haspen etc in Maiter oder Stein Rp Arenne silicere subtilions 100,0

Cretae laevigatae 20,0
Boli albae 10,0

Die Machung der immig feinen Pulver wird mit

Calcariae ustae hydratae 15,0 Laquous Natur silmer q s

zu einem Brei verarbeitet, welcher bild zu verbrauchen ist. — Diese Mischung in Tenform kann auch als Ausfüllkitt für Stem gebraucht werden

#### Oleukitt, weisser

Rp Argillae albae 20,0

Barytae sulfuncie 50,0

Vitri vel Arginae siliceae albissimae 80,0
Calcarnae subcarbonicae

vel Calcurace ustate in aure dulapsate 20,0

Die Mischung der sehr iemen Pulver wird mit Enhwasserglas zu einer weichen Paste verarbeitet, welche sogieren zu verbrauchen 18t

Zur Darstellung eines furbigen Ofenkittes wird in Stelle des Barytsulfats weisser oder rother Bolus oder die gewünschte Farbe (Beigblau, Zinnober, Graphit etc.) genommen

## Retorten und Kolbenbeschlag

Beschiag für gläserne Retorten und Kolben Ep Spatt fluorici 100,0

Vitri vel Terras Infusonorum 200,0 Liquoris Kala siliene et Liquoris Natri siliene 85 q s

Die höchst ielnen Pulver werden gemischt und mit dem Wassergias zu einem dünnen Brei angerührt, mit welchem die betreifenden Geräthe zweimal überstrichen werden. Man trocknet zunöchst an der Luft, dann bei gesteigerter Tempezatur

Ein anderer und gutei Kitt ist ein Gemisch aus Graphit, Lehm und etwas Bonax oder aus Glaspulver (Infusorrenerds) und Chamotternehl ana 10 Th und 2 Th Bornayulver

#### Steinkitt, säurebeständiger

Asbesti pulversti 20,0 Baryl sulfurici 10,0 Inquoris Natrh silicici (50°B) 20,0

B
Arcnae subtilissime pulveratae 10,0
Ashesti pulverati 10,0
Liquorus Natrii silicici (50°B) 200

Der als B aufgeführte Kitt ist noch fester als A.

#### Steinkitt zum Kitten

von Stein, Holz, Stein und Metall etc.

Rp Terrae Infusoriorum

Lithergyri praeparati an 10,0
Calcanne hydroga 5,0

mischt man.

Olea Lini q s

so dass om derher Bier entsteht, welcher stets frisch zu beierten ist

### Steinkitt and Fullkilt

für Thon-, Stein-, Cement l'strich

Rp Calcarne hydratae 500 Cretae laevigatae 100,0 Argillae albae 10,0 Laquoris Natrii silitici q s

Man stelle einen Brei dan, welcher sogleich zu var brauchen ist

Farbung wild der Mischung durch rothen Bolus, Terra de Siena (gebiannte und ungebiannte), grüne Erde, Ocker, Beigblau etc gegeben

#### Steinkitt, weisser

zum Kitten von Marmor, Alabaster etc.

Rp Zinet oxydati 100,0

(alcui carbonici 10,0

Calcu phosphorici 5,0

Magnesii carbonici 5,0

Mignesi phosphorici 5,0

Liquoris Natii silucci q s

Man reibt die Mischung der fehren Pulver zu einem Brei an Man streicht loveteien mit die etwas angewirmten Bruchflüchen, presst diese zu sammen und überlässt den Gegenstand einige Tage der Rohe

#### Mastic Cement

Ein Gomisch von Sand, Kalkstein, Bleiglätts und Leinöl (Hgi REN, Analyt)

#### Paget's Mastle

Rp Alenae subtilioris 100,0 Crotae laevigatae 80,0 Cerussae plumbicae 7,0 Luthargyri 8,0

Die Mischung der feinen Pulver wird mit gesättigter Blemeentlösung zu einer dicken Paste an gestessen, welcher man zufügt

Olei Lini vol Papavous 9,0

#### Porcellankitt

Rp Caseini recentis e lacte
praecipitali q v
Liquous Nanu silichu q s.

ut fiat puls acquabilis

### Künstliche Meerschaummasse.

Rp Cascini recenter a lacte praecipitati q v Liqueris Kalli silicici Liqueris Natrii silicici an

Misce, ut fiat massa flatida, quae immiscendo Magnesiae ustae (vel Dolomitae usti) q s. in massam plasticam redigatur

### Metallout/pasta

Rp Torrae Infusoriorum 50,0 Gretae Inovisatao 50,0 Lapidis Smiridis Isovigati 25,0 Petrolei 5,0 Vasdini crudi 200,0

#### Syndetikon (finasiger Leim)

Rp Liquoris Natrii siliciei 100,0 Gumm arabiei 10,0 Sacchari albi 30,0 Holz, Pappe, Leinward, mit Wasserglas bestieden, verbrennen nicht mit Flamme, man benutzt es daher zum Unverbreinlichmachen von Geweben etc. Ferner ist Wasserglas ein vortreffliches Bindemittel verschiedener mineralischer Faiben zum Anstrich auf Holz, Stein und Mauerputz, Zink (nicht Eisen). Gut vertragen sieh damit Zinkoxyd, Baryt sulfat, Kreide (nicht Elerweiss). Die Mischung (etwa zu gleichen Theilen) ist stets frisch zu machen, da sie schnell eihartet

Die Abgabe von Wasserglas in Trinkgefassen sollte nie stattfinden

Wasserglaskomposition, fettfrere Serfe, ein mit Mirbinel parfumirtes schmieriges salbenartiges Gemisch aus 20 Th Serfe, 5 Th Glycerm und 75 Th Nationwasserglas Wild zum Waschen der Wasche gebraucht

## Acidum sozojodolicum.

Unter diesem gemeinsamen Namen sollen die als "Sozojodol-Praparate" in die Therapie eingeführten Salze der "Dijod-paraphenolsulfosuuie" zusammengefasst werden

i Acidum sozojodolicum Sozojodolsaure Dijodparaphenolsulfosaure.  $C_8H_2F_2(OH)SO_8H+3H_2O$  Mol -Gew. = 480

Darstellung Man lost 1 Mol paraphenoisulfosaures Kalium in ubeischussiger, etwas verdünnter Salzsaure und fügt zu dieser Losung unter Umrühren eine im Verhaltniss 5 KJ KJO<sub>3</sub> beiertete Losung von Kaliumjodid und Kaliumjodat. Das zunachst sich ausscheidende Jod verschwindet schliesslich, und die Flussigkeit gesteht zu einem Krystallbiei, welcher das saure dijodparaphenoisulfosaure Kaliumsalz darstellt. Durch Umsetzen der wasseitigen Losung dieses Salzes mit Baryumchlorid einalt man das Baryumsalz, aus

Dijodparaphenol-

welchem die freie Dijodparaphenolsulfosaure durch Zeilegen mit verdunnter Schwefelsaure abgeschieden wird

Nadelformige Prismen, die über Schwefelsaufe wasserfiel werden Leicht loshen in Wasser, in Alkohol und in Glyceim. In der Wund behandlung die 2—3 procentige wassrige Losung als geruchloses, ungiftiges Antiseptieum

II Kalium sozojodolicum (Erganzb.) Sozojodol-Kalium. Sozojodol schwerloslich.  $C_0H_2J_2(OH)SO_0K+2H_2O=500$  Bei der oben angegebenen Darstellung erhalten und durch Krystallisation rein daigestellt

Farblose, gut ausgebildete Piismen, in 70 Th Wassei loshed. Die wasserige Losing reagirt sauer und wird durch Ferrichlorid verlichenblau gefalbt, durch lauchende Salpetersaure wird unter Gelbfalbung (Bildung von Pikrinsaurel) Jod ausgeschieden. Mit Baljumchlorid entsteht krystallinische, in der Siedelntze lösliche Fallung

Whit sekretionsbeschrankend und austrocknend Mit 1-5 Th Talcum venetum gemischt als Thocken-Antisepticum bei Ekzemen, feiner als Brandsalbe

III Natrium 8020Jodolicum (Erganzh) SozoJodol-Natrium. SozoJodol leichtloslich. C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>J<sub>2</sub>(OH)SO<sub>6</sub>Na + 2 H<sub>2</sub>O = 484. Durch Neutialisiren der freien Saure mit Natriumkaibonat und Eindampfen der Losung heizustellen

Farblose Krystalle, in 12 Th Wasser oder Glycein loslich, von sauer Reaktion, dem Kaliumsalz ähnlich Die Losung in Glycein bleibt im Lichte unverändert, diejemge in Wasser farbt sich allmahlich dunkter

Wind stets da benutzt, wo Losungen angewendet werden sollen. In der Wundbehandlung die 2-Sproc wasserige Losung

IV †† Hydrargyrum sozojodolicum (Erganzb) Sozojodol-Quecksilber  $C_0H_0J_2SO_4$ . OHg=624 Wird durch Fallung koncentrirter Losungen von Sozojodolnatrium und Mercuranitiat erhalten Pomeranzengelbes, feines Fulver, in 500 Th Wasser, sehr leicht in Kochsalzlösung löslich Enthalt 32,05 Proc Hg Koncentrirte wassenge Losungen werden

unter Zusatz von Kochsalz oder anderen Halogenalkalisalzen hergestellt. Bei Lues und als Antiparasiticum. Die 10 pioc. Losung wirkt atzend, die 2,5 proc. todtet die Räude milbe sehon nach 20—80 Minuten. Subkutan 0,05—0,08 g in Kaliumjodidlusung

0,5 g Sozojodolquecksilber mussen sich auf Zusatz von 1,5 g Kochsalz in 30 ecm Wasser mit nur schwacher Thubung auflösen. Eine Losung von 0,1 des Priparates in 1 eem Salpetersaure und 9 ccm Wasser werde duich Silbermitat nur schwach geftübt (Chlor). Eine Losung von 0,2 g des Prapriates in 20 ccm Wasser, mit Hilte von Salzsaure bereitet, werde weder durch Baryumnitrat (Schwefelsaure) noch duich verdannte Schwefelsaure (Barytverbindungen) getrubt. In der Warme vollig flüchtig. Sehr von sichtig und vor Licht geschutzt aufzubewahren.

Ammonium sozojodolicum Sozojodol-Ammonium  $C_0H_2J_2(OH)SO_2NH_1=44$ ; Farbiose Krystalle, löshch in 30 Th Wasser

Lithium sozofodolicum Sozofodol-Lithium C<sub>5</sub>H<sub>2</sub>J<sub>5</sub>(OH)SO<sub>5</sub>Li = 432 Hub lose, nadelförmige Frismen, in 30 Th Wasser löslich Zu 1—3 g pro die bei Gicht, Gelenkrheumatismus

Sozojodol-Magnessum  $[C_0H_*J_*(OH)SO_3]_0$   $Mg+8H_0O=1018$  Farblose danne Nadeln, in 16 Th Wasser, auch in Alkohol leicht löslich

 $\dagger$  Sozojedel-Zink [C<sub>8</sub>H<sub>2</sub>J<sub>2</sub>(OH)SO<sub>3</sub>]<sub>2</sub>Zn + 6H<sub>2</sub>O = 1023 Farblose Nadeln, in 20 Th Wasser, such in Alkohol leicht löslich Anwendung bei diversen katarrhalischen Alfoktionen dei Nase etc. mit 10—15 Th Talcum venetum vermischt oder in 8—5 pioc wasseriger Lösung (bei Tripper) Voisichtig auf/abewalnen

+ Sozojodol-Blei  $[C_0H_0J_*(OE)SO_0]_2$ Pb $+H_0O=1075$  Fome verilizte, urspring lich weisse, bald gelblich weidende Krystellnadeln, in 200 Th Wasser löslich Vorsichtig und vor Licht geschutzt aufzubewahren

† Sozojodol-Silber  $C_0H_2J_3$  (OH)  $SO_3Ag=593$  Schwach gelblich-weisses, am Lichte sich bald violett röthlich farbendes Pulver, in kaltem Wasser schwor (1 350) löslich Vorsichtig und vor Licht geschutzt aufzubewahren

Sozojodol-Aluminium  $[C_0H_3J_2(OH)SO_a]_8Al + 3H_1O = 1856$  Lockerc, nadolformige Krystalle, in 3 Th Wasser, such in Alkohol leicht löslich. Wirkt adstanginond

Ancendung Die Sozojodolpraparate werden auf Grund ihres hohen Gehaltes au desinficirenden Substanzen (Phenol, Jod und Schwefel) als Antiseptica, namentlich als Ersatz des Jodoforms empfohlen Man giebt sie in Form ihrer wassengen Lösungen, fezzer als Streupulver mit Taloum, Milchzieker, in Form von Salben mit Adeps, Landin etc Gute Erfolge sind erzielt bei Hautkrankheiten (Mycosen), fernor bei Geschwüren jeder Art Vor dem Jodoform haben sie unbedingt den Vorzug absoluter Geruchlosigkeit und, soweit bis jetzt bekannt, auch den des Fehlens toxischer Erscheinungen. Bisher wurden sie be sonders in der rhino und laryngologischen Praxis mit gutem Erfolge angewendet.

Rp Natrii sozojodolici 1... B,0 Lycopodii 5...20,0 Suraupulver für offens Bubonen (Schwinder)

Rp Kalii sozojodolici 2,0 Vagelini 10—20,0 Suzojodol-Brandsalbe

Rp Zinc: 20/0jodolici 1,0 Aquae destilatae Glycarin: 55 10,0 Zum Empirsola der Nasenschleimhaut bei katarrhaltschen Affektionen

Rp Hydrargyrı səzojodolici 1,9 Amyli pulversti 10—20,0 Bai Helkoson und syphilitischen Geschwären [Sohulmer.] Injentio Hydrargyri 80x0Jodolloi.
Rp Hydrargyri 80x0Jodolloi.
C,8
Knili Jodati 1,6
Aquae destillatae 10,0
Zur subkutanen lujoktion

Sozojodol Wundsalbe

Rp Kalii sozojodolici 10,0 Adipis Larme 80,0 Vaselini 10.0

Sozojodal Wundstraupulver.

Rp Kalii sorojodoliol 10,0 Falci veneti 90,0 (vel Succhari Lactis 90,0)

Sozojodol Schuupfeupulver Bp Zinci sozojodolici 7,0

Sacchari Lactis 93,0 Montholi 0,2

## Acidum stearinicum.

I. Acidum stearinicum (Ergänzb ) Acidum stearicum (U-St ) Sfearinsaure. Talgsaure. (Stearin des Handels)  $C_{18}\Pi_{10}O_2$ , Mol Gew = 284

Darstellung Die Stearinsaure ist eines der Produkte, welche bei der Verarbeitung der Fette im Grossen gewonnen werden. Geeignete Fette (Talg. Schwemesett, Kokosfett, Palmol) worden entweder mit Kalk oder mit Schweselsaure oder mit überhitztem Wasserdampf unter gesteigertem Druck verseift. Im ersten Falle erhalt man eine Seife, aus welcher durch Zeisetzen mit Salzsaure die Fettsauren im Freiheit gesetzt werden, in den heiden letzten Fallen die freien Fettsauren seibst. Die so erhaltenen Fettsauren bestehen aus sesten und sitssigen Antheilen. Man schoudet die letzteren ab, indem man das Fettsauregemisch bei gewöhnlicher oder etwas erhohter Temperatur einem starken Druck unterwirft. Die flüssigen Fettsauren (Oelsaure) sliessen alsdann ab, die sesten Fettsauren (Stearinsaure, Palmitinsaure) verbleiben als Pressitzkstand. Schmelzpunkt und Zusammensetzung des Produktes hängen von dem Rohmaterial, sowie von der eingehaltenen Temperatur und dem angewendeten Druck heim Pressen ab

Eigenschaften. Die Steatusbure des Handels ist nicht ieine Steatinsaure, soudern enthalt nehen Steatinskure noch Palmitinsaure und ähnliche feste Fettsauren, z B Oxysteatinskure. Sie bildet weisse, harte, geruch- und geschmacklose, auf dem Biuche körnigkrystallinische, fettig anzufuhlende Massen, unlosheh in Wasser, leslich in etwa 50 Th Alkohol (90%), reichlicher in siedendem Alkohol, feiner in Aether, Chlerofoim, Benzel, Schwefelkohlenstoff. Es verlangen U-St. Schmelzpunkt nicht unter 56%, Eistarrungspunkt nicht unter 54%, Eiganzb. Schmelzpunkt 60—65% Eiweinit man die Steatinsaure mit Alkalikarbonaten, so bildet sie unter Entweichen von Kohlensaure Salze, atzende Alkalien wirken noch einergischer und ehne Entwickelung von Kohlensaure ein. Die entstandenen Salze (Steatinseisen), sind verhaltnissmassig harte Seisen. Beim Auslösen der neutialen Stemase in viel Wasser iesultiren trübe Flüssigkeiten, weil diese Seisen in saure Steatate und in fieres Alkali zerlegt werden. Solche Lösungen geben alsdann mit Phenolphthalein Rothfalbung.

Priliting Anorganische Veifälschungen und Verunreinigungen eikennt man daran, dass beim Verbrennen ein feuerbeständiger Rickstand hinterbleibt. Paraffin, welches bieweilen als Veifülschungsmittel zugesetzt wild, ist durch folgende Verprüfung zu erkennen. Man übergieset 5 g. Stearinsaure mit 30—40 com Alkohol, verseift durch Zusatz von etwa 1 g festem Natriumhydroxyd (nicht Kaliumh) und dampft die gebildete Seifenlösung unter Zusatz von etwa 20 g trocknem Seesand, welcher durch Ausziehen mit Salzsaure geienigt worden ist(!), zur Trockne. Den vollig trockenen Euckstand zicht man mit frisch destillirtem Petroleumeithen aus. Deiselbe darf keinen oder nur einen ausseist geringen Ruckstand hinteilassen.

Schi wichtigen Aufschluss über Anwesenheit von Veiunreinigungen giebt die Bestimmung von Shuiezahl, Esteizahl und Veiseifungszahl Als normal sind für technische Stealinsume folgende Werthe beobachtet worden Saurezahl 200—210, Esterzahl 0—10, Veiseifungszahl 200—220 Sinkt die Saurezahl erheblich unter 200, so weist dies auf Vorhandensein neutraler Bestandtheile (Parafin) hin, ist gleichzeitig eine hohe Veiseifungszahl zu hechachten, so kann der fremde Bestandtheil auch ein Fott oder Wachs sein

Davon abgesehen ist für den Werth einer technischen Stealinsaure massgebend Farblosigken, feiner der Schmelepunkt und dei Ehstallungspunkt

Aufbewahrung. An einem kuhlen, vor Licht geschützten Oite halt sie sich ohne besondere Vorsichtsmassregeln recht gut, sie nimmt alsdann auch keinen ranzigen Geruch an

Pittverung Man schmilzt 2 Th Stear, asaure mit 1 Th absoluten Weingerst zusammen und nührt bis zum Erkalten Die pulverige Masse lasst man an der Luft abdunsten

Anwendung. Die Steminsäure des Handels wird an Stelle des weissen Wachses fur Salben und Ceratmischungen angewendet. Man hat es auch versucht, sie mit Chinabasen zu vereinigen, weil diese Alkaloidsteauste nur wenig bitter schniecken. Technisch als Zusatz zu heissem Starkeschleim, um der Wasche Steifigkeit und Glanz zu geben auf 500 g Starke = 25-30 g Steamn) Auf einem Reibeisen geriebenes Steam wird auf Tanzboden gestreut, um diese glatter zu machen Zun Heistellung von "Stommkorzen" macht man der Stearnsaure einen Zusatz von 2-5 Proc Paralfin oder wersem Wachs. um das Krystallisiren zu unterdrücken

Il Acidum stearinicum purum Reine Stearinsauro C16 H30 O2 Wird durch wiederholtes Umkrystallistien der technischen Steatinsburg aus holssem Alkohol erhalten. Weise glanzende Blattchen, Schm -P 69,20 Spec Gew bei 110 = 1,00, bei 69,20 = 0,8454

Linimentum saponato-camphoratum ex acido stearinico paratum. In emem Kolben erwarmt man auf dem Wasserbade. 100,0 kalkfreie Stearinico paratum. In emem Kolben erwarmt man auf dem Wasserbade. 100,0 kalkfreie Stearinico paratum. In emem Kolben erwarmt man auf dem Wasserbade. 100,0 kalkfreie Stearinico paratum. In emem Kolben knyst Natriumkarbonat, 200,0 Weingeist (90 Proc.) unter öfferem Umschwenken (ca. ½, Stunde), bis die Entwickelung von Kohlensaure aufgehört, hat und völlige Auflösung eifolgt ist Hierauf setzt man 60,0 Kampher, 2800,0 Weingeist (90 Proc.) zu, digenit bis zu Lösung der Seife, filtriit durch Baumvolle und fügt zum Filtiat 7,5 Thymanel, 15,0 Rosmannöl und 1900. Armanieldiergeistet (10 Proc.) 120,0 Ammomakflussigkeit (10 Proc.)

Enthalt die verwendete Stearmsaure Calciumstearat, so scheidet sich dieses spiter in Form sternförmiger Krystalle aus, welche beim Einreiben die Rauf inten Uebrigens lasst sich dieser Opodeldek auch nicht so leicht völlig auf der Haut vorreiben, als der aus

weigheren Seifen bereitete

weicheren Seifen beiettete
Sapo stearinseins Stearinseife In eine im Dampfbade eilntzie Lösung von
53 Th kryst Nathumkaibonat in 300 Th Wassei giesst man unter Umrühren allmitlich
100 Th geschmolzene Stearinsäure und erhitzt unter weiterem Umrühren ½ Stunde lang
Darn fugt man 10 Th Weingeist (90 Proc.) binzu und eilntzt weiter, bis sieh ein durch
sichtiger, in wahmem Wassei völlig löslicher Soifenleim gehildet hat Hierauf seltzt mei
eine filtrinte Auflösung von 25 Th Kochsalz und 3 Th kryst Soda in 80 Th Wassei
und erhitzt unter Umrühren, bis sieh die ganze Seife unlöslich abgeselneden hat Nach
dem Erkalten wäscht man die von der Mutteilauge getrennte Seife nehimals mit geringen
Mengen Wasser, presst sie zwischen Leinwand stark aus, schneidet sie in Spähue, trocknet
und pulveit diese — Feines weisses Pulver, in Wassei und in Weingeist klar löslich
(Breanzh.) (Brganzb)

Will man die in jeder Stearinseife enthaltenen Salze entfernen, so füllt man den nicht ausgesalzenen Seifenleim in Pergamentpapierdarme und dialysit durch Eurlängen in

Huf-Futter fur Pferde Man schmilzt 50—80 Th Steam-Pech, 0,8—1,0 Th Schweiel und rahrt 7,5—25,0 Th Cement, 6—8,0 Th Sagomehl und 6—8,0 Th Weng darunter Die erstaurte Masse wird in siedendem Wasser erweicht und zum Ausfüllen des Hufes von werdet (Stearin-Pech sind Abfälle von der Stearinsaure Fabrikation)

Modellirwachs für Zahnarzte Stearinsaure 25,0, Kopulharz leichtes 25,0, Talkpulver 50,0 mit Kaimin schwach roth gefärbt und mit Rosenöl parfümn f

Stearum, Ersatz für Leder und Linoleum Der in den Stearinfabriken abfällende Theer wird mit Korkpulver gemischt und gewalzt

## Acidum succinicum.

Acidum succinicum Beinsteinsanie (Ergänzb) Sal volatilo succini. Flücktiges Bernsteinsalz. Succinylshure. Acide succinique (Karabique). Acide ou sel d'ambre Succinic acid  $C_4H_6O_4$ . Mol Gow. = 118

Zum pharmaceutischen Gebrauche wird nicht die völlig reine, sondern eine flüchtiges Bernsteinel enthaltende Saure verwendet

Dar stellung. Bei der trockenen Destillation des Beinsteins zum Zwocke der Gowinnung des "Reinstein-Kolophoniums" eihält man ein flüchtiges Ool, aus welchem sich allmahlich Krystalle von Beinsteinsaure abscheiden. Die durch Absaugen von dem flücktigen Oele der Hauptsache nach befreiten Krystalle werden durch Umkrystallisien aus siedendem Wasser gereinigt. Ist die 10he Säure sehr dunkel gestübt, so minimt man das

Umkrystallisiren unter Zusatz von Thierkohle vor Bisweilen erfolgt die Reinigung von beigemengtem fluchtigen Oel auch durch Ehwarmen mit Salpetersaure

Eigenschaften. Gelbliche, saulenformige oder in Krusten zusammenhängende, schwach nach Berusteinol niechende Krystalle. Sie schmelzen ber 180° und verfluchtigen sich ber 235° unter Entwickelung zum Husten ierzender Dampfe ohne zu verkohlen. Loslich in 20 Th. kalten oder 2,2 Th. siedendem Wasser, auch in 10 Th. Weingeist (90 Proc.), in 80 Th. Aether, unlöslich in Terpentinol. Die wässrige Losung ist gelblich gefarbt, ieagirt und schmeckt sauer. Neutralisuit man sie mit Ammoniak, so entsteht durch Ferrichlorid in der neutralien Lösung ein zimmtbrauner Niederschlag von Ferrisuceinat (Mangansalze weiden nicht gefällt), der in Salzsaure völlig löslich ist. Bernsteinshure ist eine zwei basische Saure, die Salze heissen "Succinate". Diejenigen der Alkalien und des Magnesiums sind in Wasser leicht löslich. Beinsteinsäure wird durch mässig koncentricte Salpoteisäure, ebenso durch Chromsaule nicht weiter oxydirt

Prifuna Diese ist nicht übeislussig, da Bernsteinsaule auch heute noch gelegentlich durch Kaltumsulfat, Alaun, Oxalsaure, Weinsäure, Citronensaure u dergl verfalscht wird 1) Man erhitzt etwa 0.2 g auf Platinblech Sie muss ohne zu verkohlen und ohne Rückstand fluchtig sein (Abwesenheit verkohlender und feuerbeständiger Beimengungen) 2) Man ciwarmt 0,8 g mit 10 ccm Weingeist (90 Ploc ) Die Losung darf etwas gelblich, muss aber klar sem. Man theilt sie nach dem Abkühlen in zwei Theile. Der eine Theil wird mit gleichem Volumen Chloroform, der andere mit Ammoniakflussigkeit übersattigt In allen drei Fallen muss eine klaie Losung erzielt werden, bez die Lösung muss klar bleiben Erfolgt eine unvollständige Lösung oder scheiden sich einebliche Bodensatze ab, so ist eben nigend eine ungehölige Beimengung s o zugegen 3) Die wassrige Losung 1 30 gebe mit Kaliumacetatlosung keinen krystallmischen Niederschlag (Weinsaule), sie werde weder durch Baryummitrat noch durch Silbernitrat mehr als opalisirend getrubt und durch Calciumchloridiosung (Oxalsaure), sowie durch Schwefelwasseistoffwassei nicht verandert 4) Mischt man 2 ccm der wassingen Lösung mit 2 ccm konc Schwefelsauie und schichtet darüber 1 cam Ferrosulfatlosung, so darf eine biaune Zwischenzone nicht auftreten (Salpetershure) Mit Natronlauge erwarmt darf die Saure Ammoniak nicht entwickeln 5) 1 g getrocknete Bernsteinshure verbraucht zur Neutialisation 16,95 ccm Normalkahlauge (Phenolphthalein als Indikator)

Anwendung. Gegenwärtig nur selten, früher als Expektorans, als krampfstillendes, harn- und schweisstreibendes Mittel haufig verordnet. Die Wirkung durfte im wesentlichen auf das beigemeinste flüchtige Oel zurückzuführen sein. Daher ist zum medicinalen Gebrauch die chemisch reine Bernsteinsaure nicht zu verwenden. Dosis 0,5—1,0 g mehrmals täglich in Pulvein, Pillen und wassiger Losung. In der chemischen Analyse zur Trennung des Eisens und der Thonerde einerseits von Mangan und Zink andererseits, ferner in der Photographie

Liquor Ammonia succinici Ammonium succinatios ung Spiritus Cornu Cervi succinatus Liquor Salis Cornu Cervi succinati Bernsteinsaures Ammon (Geim I) Acida succinici I The wird in Aquae destillatae 8 The gelöst und mit Ammonia carbonici pyrooleosi q s (1 Th.) neutralistrit Man stellt die Flussigkeit 24 Stunden zur Seite und filtert Klare, neutrale, bräunliche, später braun werdende Flussigkeit Spec Gew 1,050—1,054 Enthält rund 12,5 Pioc Ammonium succinat Voi Licht geschützt auf zub ewahien (Germ I, Erganzb.) Als krampfstillendes Mittel in Gaben von 5 bis 30 Tropfen

Succinimidum orystalisatum Succinimid Bernsteinsaure imid C<sub>3</sub>H<sub>4</sub>(CO)<sub>8</sub>NH

97 Wird durch rasche Destillation des Ammoniumsuccinates dargestellt Farblose
Krystallnadeln, in Wesser, Alkohol und Aethei leicht löslich. Schmelzp 125 -126°
Siedep 287—288° Die wasserige Lösung löst gelbes Quecksilberoxyd auf

†† Hydrargyrum imido-suecimoum Succinimid-Quecksilber  $[C_2H_4(CO)_N]_2$ Hg = 392

Darstellung 1 Th frisch gefälltes Quecksilbeioxyd wird mit 15—20 Th Wasser angeiuhrt und unter Zugabe von 1 Th Scienninid in einem Glaskolben so lange nahe zum Sieden erhitzt, bis alles Quecksilbeioxyd bis auf Spuren gelöst ist. Man filtint und dampft die Lösung zur Krystellisation ein

8

Wesser oder 800 Th Alkohol (90 Proc.) klar lösheh Die wässerige Lösung wird durch Schwefelwasserstoff und durch Schwefelammonium gefällt. Durch Nationlauge entsteht allmählich gelbliche, durch Ammoniak weisse Fallung, durch Kahumjodid rother Niederschlag Eiweiss wird nicht gefällt. Sehr vorsichtig aufzubewahren Anwendung Zur subkatanen Injektion gegen Syphias. Dosis 0,013 g

Guttule Bleni
Guttae antispasmodicae Eiles
Liquer antispastions Elles Liquer
autispastions (Elles)

Rp Laquoris Ammoni succinici Spiritus astherer Ell 10,0

M D S Drei- his viermal tiglich 20—40 Tropien in etwas Zuckerwasser (He Krampi, gichtischen und rheumatschen Schmerzen)

Idnimentum contro angiram Princie Bo Liquera Americai successi 20,0 Ole campherati 50,0

M Ein Stück Fanell wird damit durchtränkt und auf den vorderen Theil des Unites gelegt Idenor antirethriticus Saine Manus Rp Liquons Ammonii suotinioi Tincturae Opus crocatae Tincturae Ipeccountine Actheris 85 5,0

M D S (Umgeschüttelt!) Droimal tlighth 20-30 Tropfon

Mixtura tonica noivina Sfani Rp Tincturas kalima 10,0 Idquoris Aramonii sunamici 5,0 M D S Dreimal Aglich 11—80 Tropfen

Spiritus bezoardicus Eussaus
Epiritus Bussiu
Rp Liquoris Ammonii succinici
Spiritus Ammonii caustici ng 20,0
Olei Citri Guitas 5,0
Misce conquassando
S 20-30 Tropien mit Wasser zu nehman

Acidem specialism purissimum. Reine Bernsteinshure. Diese wird darch wieden holte Krystallusation aus der medieinaler. Shure oder durch Gährung von Chkamm malat (apfelsaurem Kolk) gewonnen. Sie bildet farblose, völlig geruchlose Krystalle. Schmel/p. 180°. Sieden 235°.

## Acidum sulfanilicum.

! Acidum sulfandicum (para) Sulfandisture Acide sulfandique. Sulphandic acid. C.H.NH. SO.H. + H.O. Mol Gew — 191.

Darstellung. In 75 g kone Schwefelsäure (Sp G —1,836), die sich in einem Rundkolven von ca ½ 1 Inhalt befinden, trägt man nach und nach unter Umsehwenken in kleinen Antheilen 25 g farbloses Anilin ein und erwähmt derauf die Mischung im Oelback auf 180—190°C so lange (ca 3 Stunden), bis aus einer in Wasser eingetingenen Prolie durch Zusatz von überschüssiger Natronlauge Anilin nicht mehr abgeschieden wird, was man am Geruch und an der Trübung eikennt. Wenn dies der Fall ist, so gieset man das braungefaubte, sirupdielte Reaktionsprodukt in etwa ½ 1 kaltes Wasser, worm sieh die Sulfanilsaure als grau gefähltes, krystallinisches Pulver abscholdet. Man saugt dassolbant porösen Tollern ab und remigt es durch wiederholtes Umkrystallisiren aus siedendem Wasser unter Zusatz von Thierkohle

Eigenschaften. Mit 1 Mol Wasser bildet die Sulfamisdure rhombische Krystalle, welche an trockener Luft verwittern und undurchsiehtig werden. Löslich in 115 Th Wasser von 15°C, leichter löslich in siedendem Wasser, in Alkohol und in Aether so gub wie nuldslich. Die befeuchteten Krystalle sowie die wässrige Lösung rengiren sauer, durch Ammoniak und ätzende Alkalien werden die meist gut löslichen Salze der Sulfamisdurgebildet. Durch Einwirkung von salpetriger Säure in der Kälte entsteht Diazobenzolsulfosäure.  $C_6H_1SO_8H_1NH_2+NOOH=H_2O+C_6H_3SO_4H_1N=N-OH_1$  Leiztere bildet mit zahlreichen Pheiolen Farbstoffe (Azofarbstoffe). Diese Reaktion ist für die praktische Anwendung der Sulfamisaure von Wichtigkeit.

Prufung 1) Sie bilde farblose Krystelle 2) Die wüserige Lösung werde weder durch Schwefelwasserstoff noch durch Baryumchlorid verändent 3) Sulfandsdure verlicenne auf dem Platinbleche ohne einen Rückstand zu hinterlassen

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefassen, an einem kühlen Orte, weil die krystallisirte Säure leicht verwitteit

Anwendung Durch die Einführung der Sulfo-Gruppe hat das Anihn viel von seinen giftigen Eigenschaften verloren. Die Sulfanilsaure gilt als Specificum gegen Iodismus. Beum Gebrauch von Alkalijediden kommt es zu entzündlichen Processen in der Nasenschleimhaut, welche durch freies Jod bedingt werden. Einzunn ninmt an, dass das Jod aus den Alkalijediden in Freiheit gesetzt werde durch die in der Nasenschleimhaut enthaltene fiene salpetrige Säure und salpetrigsauren Salze.

Die salpetrige Saure soll durch Zufuhr von Sulfanilsaure unschadlich gemacht werden, indem beide (s vorher) unter Bildung von Diazobenzolsulfosaure auf einander einwirken Emalion giebt bei akutem Jodismus 4,5—6 g Sulfanilsaure, welche durch Zusatz von 3 bis 4 g Nathiumkaibonat in 150,0 g Wasser gelöst werden. Er empfiehlt, prophylaktisch alle zwei Tage 3—4 g Sulfanilsaure zu geben und akute Erscheinungen mit grosseren Gaben, z B 6—7 g, zu bekämpfen. Ferner wird das Mittel gegeben bei akutem Katarrh der Nase (Schnupfen, Korvza) und des Kehlkopfs

Hp Acidi sulfanilici 5,0 Natrii bicarbonici 2,5 Aquae destillatae 200,0 Rp Acidi sulfamilici 10,0 Natrii bicarbonici 8,5 Aquae destillatae 200,0

Bei akutem Jodismus auf einmal zu verbranchen, eventuell zweistündlich einen Esslöffel Bei akutem Katarrh der Nase und des Kehlkopfes tägheh den <sup>1</sup>/<sub>s</sub> bis <sup>1</sup>/<sub>5</sub> Theil dieser Lösung in zwei Gaben zu verbrauchen

Ueber Emilicus Diazo-Reaktion s unter Ulina

II Natrium sulfandicum Sulfandsaures Natium C<sub>0</sub>H<sub>4</sub>NH<sub>2</sub>.SO<sub>3</sub>Na + 2 H<sub>2</sub>O. Mol Gew = 231 Wind duich Neutralisiren von 10 Th nicht verwitterter Sulfandsaure mit 7,5 Th kryst Natiumkaibenat in wassliger Flüssigkeit und Eindampfen der Losung zur Krystallisation erhalten Faiblose, glanzende Blättichen, in Wassei leicht loslich in gleichen Gaben wie Sulfandsaure und zu gleichen Zwecken angewendet

III Cosaprinum Acetyl-sulfanilsaures Natrium  $C_aH_4$ NHC $H_a$ CO  $SO_a$ Na(1 4). Mol Gew = 287. Acetanilid-sulfosaures Natrium (1.4).

Das Praparat wird durch Kochen von sulfanilsaurem Natrium mit Essigskureanhydrid dargestellt. Grauweisses, krystallinisches Pulver von mildsalzigem Geschmack, in Wasser leicht löslich, schwerlöslich in Alkohol, fast unlöslich in Aether. Als Antipyreticum und zwar als Ebsatz des Acetanilids, von welchem es den Voizug fast völliger Ungriftigkeit hat, in Gaben von 1—2—8 g

# Acidum sulfhydricum.

l Acidum suifhydricum Acidum hydrosulfuricum. Acidum hydrothionicum. Schwefelwasserstoff(saure). Wasserstoffsulfid. H<sub>2</sub>S. Mol. Gew. = 34.

Schwefelwasserstoff ist eins der wichtigsten Reagentien der chemischen Analyse. Der Chemiker zieht es im Allgemeinen vor, das Gas selbst anzuwenden, nur in besonderen Fullen (zum Auswaschen von Niederschlägen) bedieut er sich einer wassrigen Auflösung des Gases, d. 1. des Schwefelwasserstoffwassers. Das letztere wird dagegen von dem Apotheker sehr haufig zur Anstellung bestimmter Reaktionen benutzt. Die Darstellung des Schwefelwasserstoffs erfolgt in der Regel durch Zeisetzung von Schwefelmetallen (Metallsulfiden) mittelst Sauren, und zwar wendet man gewöhnlich Schwefeleisen und verdünnte Salzsaure an. Schwefelsaure an Stelle der Salzsaure ist nicht zu empfehlen, weil das bei der Reaktion entstehende Ferrosulfat in der Kälte auskrystallisist und haufig die Entwickelungsgefässe zertrümmert.

Die zur Erzeugung von Schwefelwasserstoff empfehlenen Apparate sind sehr zahlreich, wir beschränken uns darauf, folgende vier Gattungen zu beschieben, welche nicht allzu kostspielig sind und mit gutem Gewissen als zweckmässig empfehlen werden können

1) Einfaches Entwickelungsgefäss. In der nebenstehenden Figur ist A ein Glaskolben, welcher auch durch eine geeignete Flasche ersetzt werden kann. Mittelet eines Gummistopfens ist in den Kolben ein Trichterrohr und ein Gasabzugsrohr eingesetzt;

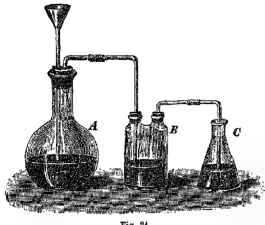


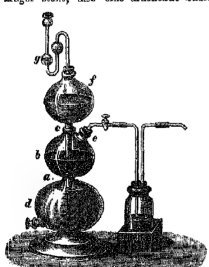
Fig. 24.

letzteres mündet in die Waschlasche B, von wo aus das Gas in die Vorlage C geleitet wird. Fig. 24.

Zum Gebrauche wird der Kolben A etwa zur Hälfte mit Schwefeleisen in haselnussgrossen Stücken beschickt, dann setzt man den Apparat ordnungsmässig zusammen, legt die Vorlage vor und giesst nun durch das Trichterrohr Salzsäure von 15 Proc. HOl. Es beginnt sogleich lebhafte Entwickelung von Schwefelwasser-stoff. Dieser wird zur Entfernung von beigemengter Salzsbure in B durch wenig Wasser gowaschen und dann nach C geleitet. — Lässt die Ent-wickelung nach, so kann sie durch Zusatz weiterer Mengen Salzsäure be-lebt werden. Nach Beendigung des Versuches ist der Apparat auseinander zu nehmen. Man giesst die Sture

weg, spült den Kolhen mehrmals mit Wasser aus (ohne das Schwefeleisen fortzusolutten) und bewahrt ihn mit dem Schwefeleisen beschickt nach Aufsetzung eines Korkes zu späterem Gebrauch auf.

2) Der Kipp'sche Apparat. Der Untertheil besteht aus den Glaskugeln a und b, welche durch eine Einschnürung mit einander vorbunden sind. In den Tubus c ist die lange Röhre der obersten Kugel f gasdicht eingeschliffen. d ist ein Tubus zum Entleeren der Säure, e ein Tubus zum Ableiten des Gases. — Man füllt durch den Tubus e die mittlere Kugel b etwas über die Hälfte mit Schweseleisen an und giesst bei geöffnetem Ableitungshahn (e) soviel 15 proc. Salzsäure in die oberste Kugel, dass die Säure die unterste Kugel d bis zur Einschnürung bei a anfüllt. Dann schliesst man den Hahn bei e und giesst noch soviel Säure zu, dass diese 2-3 Finger breit hoch in der obersten



Kugel steht, also eine drückende Säule vorhanden ist. Solange der Hahn bei e geschlossen bleibt, wird Schwefelwasserstoff nicht entwickelt, weil die Salzsäure, sowie sie an das Schwefeleisen gelangt von dem entwickelten Schwefelwasserstoff in die Höhe gedrückt wird. Oeffnet man den Hahn, so gelangt die Salz-säure zum Sohwefeleisen, und lebhatte Entwickelung von Schwefelwasserstoff beginnt. Fig. 25.

Die Krep'schen Apparate sind somit stationare Apparate, welche, cinmal gofallt, langere Zeit beliebige Entualme von Gas und beliebige Unterbrechung der Gasentwickelung ermöglichen.

Nothwendig ist es allerdings, dass die Apparate in gutem Zustande erhalten werden, dass insbesondere der Schliff bei e stets rein erhalten und gut eingefettet wird, und dass der Stopfen bei e gut schliesst. Sorgt man dafür, dass Schwefeleisen nicht in die unterste Kugel fallen kann, so werden die Apparate auch nicht durch Entwickelung von Schwefelwasserstoff während der Ruheperiode lästig. Den untersten Tubus-Stopfen bei d fixirt man zweckmäseig mit einer Gummikappe und ausgerdem stellt man den ganzen Apparat auf einen grosson Porcellanteller, damit etwa bei d ausfliossende Saure nicht Schaden anrichtet.

3) Der Wöhler'sche Apparat besteht aus dem ausseren Cylinder A, in welchen ein innerer, erheblich schlankerer Cylinder derart eingefügt ist, dass ein in seinem oberen Theile angebrachter Wulst auf einer Holzfassung aufsitzt, welche ihrerseits durch Klemmschrauben C festgehalten wird. Nachdem der innere Cylinder B gefüllt ist, setzt man den Gummistopfen mit dem Glashahn D ein, schliesst diesen und füllt nun 15 proc. Salzsäure in das äussere Geftss. — Der ganze Apparat ist nach dem Princip der Dönerenwersehen Zündmaschine konstruirt und ohne weiteres verständlich. Bei ihm fallen die Schliffe des Kipp'schen Apparates weg. Fig. 26.

4) Deville's Apparat besteht aus zwei tubulirten Fluschen A und B, welche durch den Schlauch D mit einander verbunden sind; bei C ist ein Glashahn gasdicht eingesetzt. Flusche A ist mit Schwefeleisen, B mit 15 proc. Salzsäure beschickt. Stellt man A höher als B, so fliesst alle Säure nach B zurück, die Entwickelung von Gas hört also auf. Stellt man dagegen B höher als A, so fliesst die Säure nach A über und es findet Gasentwickelung statt. Durch Veränderung der beiden Niveaus in den Flaschen kann man den Druck des austretenden Gases innerhalb gewisser Grenzen reguliren. Fig. 27.

Die aufgeführten Apparate dienen natürlich nicht nur zur Eutwickelung von Schwefelwasserstoff, sondern auch zu derjenigen anderer Gase; wir werden daher im Folgenden wiederholt auf sie zurückzukommen haben. Mit Ausnahme des Kipp'schen Apparates lassen sich dieselben aus vorhandenen Beständen mit sehr geringen Kosten zusammenstellen.

Eigenschaften. Schwefelwasserstoff ist ein farbloses Gas von dem bekannten Geruch nach faulen Eiern und süsslichem Geschmack. Unter dem Druck von 17 Atmosphären verdichtet es sich zu einer Flüssigkeit, welche bei —62° C. siedet und bei —85° C.

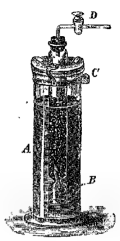


Fig. 26.

erstarrt. Das spec. Gewicht (Luft = 1) ist = 1,191. Wasser löst bei 0° = 4,37 und bei 15° 8,23 Raumtheile, Weingeist von 0° löst etwa 18 Volume des Gases auf, indessen eutsteht in solcher Lösung allmählich Mercaptan. Entzündet, verbrennt Schwefelwasserstoff an der Luft mit bläulicher Flamme unter Bildung von Wasser und schwofliger Säure. Findet die Verbrenung bei Luftmangel statt, so verbrennt nur der Wasserstoff, der Schwefel dagegen scheidet sich als weissgelber Beschlag aus. Schwefelwasserstoff verbindet sich direkt mit den meisten Metallen, schwärzt z. B. Quecksilber und Silber, dagegen bleibt Gold in Schwefelwasserstoffatmosphäre blank. Beim Zusammentreffen von schwefliger Säure mit Schwefelwasserstoff wird fein vertheilter Schwefel abgeschieden. Will man Schwefelwasserstoff trocknen, so geschieht dies nicht durch Schwefelsäure, sondern durch Calciumchlorid. Chemisch ist der Schwefelwasserstoff als eine starke zweibasische Säure zu be-

trachten; er verdrängt die meisten anderen Säuren aus ihren Verbindungen mit Schwermetallen. Seine sauren Salze heissen "Sulfhydrate", die neutralen: "Sulfide".

II. Aqua sulfhydrica. Aqua hydrosulfurata seu hydrothionica. Schwefel-wasserstoffwasser. Acide sulfhydrique dissous (Gall.). Zur Darstellung sättigt man frisch ausgekochtes und unter Luftabschluss erkaltetes destillirtes Wasser durch Einleiten eines Stromes gewaschenen Schwefelwasserstoffgases bei mittlerer Temperatur. Dass die Lösung gesättigt ist, erkennt man daran, dass, wenn man die Flasche mit dem Daumen verschliesst und krüftig schüttelt, der Daumen nicht ange-



Fig. 27,

sogen sondern abgestessen wird. Mit der gesättigten wässrigen Lösung werden kleinere Flaschen (von etwa 100 ccm Fassungsraum) völlig angefüllt. Sie werden alsdann mit porenfreien Korken verschlossen, und diese durch Paraffnüberzug gedichtet. Die so vorgerichteten Flaschen stellt man mit dem Halse nach unten (also umgekehrt!) in einen mit

Wasser gefüllten Topf und diesen in den Keller an einen dunklen Ort Der Schwetclwasserstoff wind namlich durch den Luftsauerstoff unter Abscheidung von Schwefel zersetzt H<sub>2</sub>S + 0 = H<sub>2</sub>O + S Verwendet man zur Darstellung micht ausgekochtes Wasser oder sorgt man wahrend der Aufbewahrung nicht für möglichsten Luftabschluss, so tritt diese Zeisetzung in ziemlich kurzei Zeit ein

Die Gall schreibt zur Berutung von 6 Litera Schwofelwasserstoffwasser von 100.0 gschwarzes Schwefelantimon mit 50 g Sand zu mischen und mit 400 g roher Salzshine zu zersetzen. 1 Liter Wasser list nach Gall bei 20° == 2,9 Liter Schweselwasserstoffgas. welche 4,487 g wiegen

Schwefelwasserstoffwasser muss fast klar sein, kräftig nach Schwefelwasserstoff riechen und beun Vermischen mit Ferrichlorid reichliche Ausscheidung von Schwefel geben Es rothet den blauen Lackmusfarbstoff

Werkung und Anwindung Schwefelwasserstoff ist ein Stimulans und Alteians wie der Schwefel In den Schwefelbadern lasst man ihn in geringen Mengen und in starker Verdunnung mit Luft einsthmen Im Uebrigen ist er giftig Eingeathmet verbindet ei sich mit dem Hamoglobin des Blutes zu "Sulfhamoglobin" (Libwin), s San guis, welches unfalug ist, Sauerstoff aufzunehmen, d h die Athmung zu unterhalten In kone Zustande und größeien Meugen eingeathmei, kann er sofort todtlich wirken, in starker Verdinnung mit Luft kann er Vergiftungseischeinungen (Vebelkeit, Erbicchen, Kopfschmerz, Schwindel) herverruten Bei einem Gehalt von 0,6 Volumpromille HaS kann die Luft schon gesundheitsschadlich wilken

Als Gegenmittel wendet man an Zufuhr fuscher Luft, Ricchen an Chlor, Eingelen von Chlorwasser (10.0 200.0), kalto Begiessungen, warme Bader

Schwefelwasserstoffwasser, welches vom Magen aus enhoblich besser vertragen wird, kann zu 30-50 g pio die in staiker Verdünnung ohne wahrnehmbaren Schaden genommen werden. Man trinkt es in Form von Schwefelwassern, bei chronischem Katurch, Oucht, Rheumausmus, Hautknankheiten Das künstlich hergestellte Schwefelwasserstoff wasser giebt man bisweilen als Antidot bei Metallveigiftungen. Die Anwendung in der chemischen Analyse als Trenningsmittel für Metalle ist bekannt und kann hier nicht nühen behandelt werden

Analyse Man eikennt den tielen Schwefelwasselbtoff schou in golfingen Mengen am Geruche

Chemisch eikennt man ihn dalau, duss durch ihn mit Bloissing gabitaktes Papier gebraunt, mit Silhernitrat gebranktes geschwürzt wird. Will man entscheiden, ob in einer Flussigkeit diese auch den Schwefelaltalien zukommende Reaktion von fierem Schwefel wasserstoff oder von Schwefolalkahon herrubit, so fugt man etwas Nitropiassulinatium

wasserstoff oder von Schwefelalkahen herruhit, so figt man etwas Nitropiassidiatium lösing hinzu, welche mit Schwefelalkahen eine iothviolette, allmählich verselwindende Farbung giebt. Oxydahonsmittel wiiken zerselzend auf Schwefelwasseistoff, indem sie entweder nur Schwefel abscheiden, wie Chlor, Brom und Jed (auch kone Schwefelshuie, eder Schwefel abscheiden und diesen zu Schwefelshuie exydiren, w.e. Fernsalze, Permanganate, Manganate, Molybdänshuie, Chromsaure, Chlorsture, Bromsäure, Jodsäure, Salpetersäure, Salpetrigsaure, Unterchlorigsäure und Behufs quantizativer Bestimmung des Schwefelwasserstoffgases in einer Flussigkeit oder in einem Gasgemenge, z. B. der Luft, versetzt man die Flussigkeit mit einer Auflösung von Silberchlorid in Ammoniak, oder man leitet einen Strom iennen Wasserstoffgases durch die einwärmte Flussigkeit in diese Silberlösung, oder man leitet mit Hülfe eines Aspirators ein gewisses Kubikmass der Luft durch die Silberlösung. Das ibgeschiedene Schwefelsiber wird mit ammoniakalischem Wasser gewaschen, denn getrocknet Ag<sub>2</sub>S × 0,1871 = H<sub>2</sub>S — Maassanalytisch bestimmt man mit Zehntel-Normaljodlösung. Die Schwefelwasserstoff enthaltende Flussigkeit wird mit Wasser verdürint, mit etwas Stärkelösung versetzt und dann mit der Jodlösung ätzirt. Da die Zeisetzung nach der Gleichung H<sub>2</sub>S + 2J = 2HJ + S erfolgt, so ist J × 0,18858 = H<sub>2</sub>S. Bei Gegenwant von Hyposulfit wird der Schwefelwasserstoff durch eine ammoniakalische Zinklösung ausgefällt gefallt

III Arsenfreier Schwefelwasserstoff Der aus Schweleleisen und icher Salzsäure entwickelte Schwefelwasserstoff ist stets durch kleine Mengen von Arsenwasserstoff verunreinigt Verwendet man reine Salzsaure, so lässt sich diese Vernnreinigung nicht ganz termeiden, weil das Schwefeleisen gfeichfalls kleine Mengen von Arsen enthalt. Für die toxikologische Analyse bedarf man aber absolut aisenfieren Schwefelwasserstoff. Man hat volgeschlagen, diesen aus Zinksulfid oder Baryumsulfid durch Zerseizung mit iemer Schwefelsaure oder Salzsaure zu bereiten. Ebenso zweckmassig ist es jedoch, den aus Schwefeleisen und reiner Salzsaure entwickelten Schwefelwasserstoff von seinem Arsengehalt wie folgt zu befreien.

Das Schwefelwasserstoffgas wird, nachdem es mittelst Calciumchlond getrocknet 15t, durch eine etwa 30 cm lange, ziemlich enge Glasröhre geleitet, in welcher sich schichtenweise zwischen Glaswolle vertheilt, 2—3 g grob zerriebenes lafttrockenes Jod befinden Trockenes Jod wirkt auf trockenen Schwefelwasserstoff nicht ein, dagegen werden Arsenund Antimonwasserstoff im Sinne der folgenden Gleichungen zersetzt  $AsH_3 + 6J = AsJ_3 + 3HJ$  und  $SbH_3 + 6J = SbJ_6 + 3HJ$  Zur Beseitigung des hierbei entstehenden Jodwasserstoffs ist der Schwefelwasserstoff durch eine Waschflasche mit Wasser zu leiten.

## Acidum sulfuricum.

Man unterscheidet 1) rauchende Schwefelsaure, 2) Englische Schwefelsaure, 3) rektiticite oder reine Schwefelsaure, 4) verdunnte Schwefelsaure

i † Acidum sulfuricum fumans (Erganzb) Acidum sulfuricum Nordhu siense. Oleum Vitrioli (fumans). Rauchende Schwefelsäure Dischwefelsäure Pyroschwefelsäure Nordhauser Vitriolol. Acide sulfurique fumant (de Nordhouse ou de Saxe ou d'Allemagne). Fuming sulfuric acid Diese Saule wurde früher in Nordhausen durch Desullation entwässerten Ersenvitriols aus thonernen Retoiten und Auffangen der flüchtigen Produkte in kone Schwefelsäure dargestellt. Gegenwartig gewinnt man sie durch Auflösen von Schwefelsäureanhydnd in kone Schwefelsäure, hauptsachlich aber in Böhmen durch Destillation von Vitriolschiefer.

Klaie, selten fast farblose, meist biaunliche, oldieke Flüssigkeit, welche an der Luit eistickende Dämpfe von Schwefelsaureanhydrid ausstösst, beim Abkühlen unter 0° krystalliuisch erstarrt. Beim Erhitzen soll sie unter Verbreitung schweier weisser Dämpfe von Schwefelsäureanhydrid und Schwefelsaure völlig flüchtig sein. Spec Gew 1,850—1,880 Analytisch lässt sich die rauchende Schwefelsaure von der gewöhnlichen Schwefelsaure nicht unterscheiden

Diese Saule ist eine Auflosung von etwa 12—16 Pioc Schwefelsauleanhydrid (503) in 84—88 Proc Schwefelsaule ( $\mathrm{SO_4H_2}$ ) Das Schwefelsauleanhydrid ist in ihr mit dem Schwefelsäurchydrat zu "Dischwefelsaule oder Pyroschwefelsaule"  $\mathrm{S_2O_7H_2}=178$  verbunden Die Saule ist also ein Gemisch von Dischwefelsaule und Schwefelsaule Zur Ethohung des spec Gew welden in ihr gelegentlich Sulfate des Kahlums oder Nathums gelost Kleine Mengen von Fluorwasserstoff, welche diese Saule bisweilen enthält, schaden über Verwendbarkeit in Phalmacie und Technik nicht nur ätzt sie alsdum das Standgefass etwas an

Prifung 1) 1 g der Saure sei, im Platingefass erhitzt, vollig flüchtig Nur im Freien oder unter gut wirkendem Abzuge auszuführen, da die Dämpfe die Schleimhaute stark reizen (Abwesenheit von Kalium- und Nathumsulfat) 2) Auf Arsen prüft man die im Verhältniss 1 – 5 mit Wasser vorsichtig verdünnte Saure im Marsischen Apparate oder durch Stannochloridlösung oder durch Einleiten von Schweielwasserstoffgas S bei Acidum sulfurieum Anglicum

Einkauf, Aufbewahrung und Behandlung Da die lauchende Schwefelsäure unter 0° fest wird und dabei ihr Volumen betrachtlich vergrossert, da sie andererseits sich auch in der Warme beträchtlich ausdehnt, so empfiehlt es sich, Vorräthe, welche wahrend eines längeren Thansportes niedriger oder relativ hoher Temperatur ausgesetzt sein können, wenn es zu vermeiden ist, nicht gelade während der Winterszeit oder im Hochsommer anzuschaffen Ist dies nicht zu umgehen, so ist dei Diogist anzuweisen, dass er das Transportgefass zu nicht mehr als hochstens 4/x somes Fassungslaumes anfüllt Unterbleibt diese Vorsicht, so kann die Saure beim Krystallisiren oden durch Erwarmung sich soweit ausdehnen, dass sie das Gelass zertrammert. Ist eine Sendung withiend des Winters angekommen, oder der Inhalt eines Gefasses im Verlaufe der Aufbewahtung au Ort und Stelle durch urgend emen Zufall zum Krystallismen gekommen, so luftet man den Stopfen und stellt das Gefass 2-3 Tage Rhystalliserte Schwefelsaure leitet die Warme schlecht und braucht lange Zeit zum Aufthauen] an einen auf 25-850 temperirten Ort, damit die Samekrystalle wieder schmelzen. Erst dann schieite man zum Umgussen den Saure Dabei beachte man, dass unter allen Umstanden ein genugend giosser Trichter zu benutzen, und dass in diesen stets nur soyiel von der Säure einzugiessen ist, als sogleich ablaufen kann, ohne dass eine Flussigkeitssäule in dem Trichter stohen bleibt. Fällt nämlich der Saurestrahl in den gefüllten Trichter, so kommt es leicht zum Verspitzen von Saure Das Gleiche erfolgt, wenn bei allen festsitzendem Trichter die in das Gefinss einge schlossene Luft durch eine im Trichter befindliche Flüssigkeitsseile hinduich sich Auswog verschaft Die Aufbewahrung erfolgt in einen Raume, welcher himciehend Licht hat, und dessen Temperatur micht unter 0º lununter geht, also im Kellei, voisichtig list die Saure mit Wasser zu mischen, so giesse man die State in das Wasser, verlalite ja nicht umgekehrt. Durch Aufnahme von Wasser geht die rauchende Schwefelsäure übrigens un die gewohnliche Schwefelsanie über

Anvendung. Der Apotheken benutzt die rauchende Schwefelsäuse bisweilen, im Englische Schwefelsaure, welche specifisch zu leicht geworden ist, auf das gefolderte spec Gewicht zu bringen, also zu verstärken. In der Technik benutzt man sie zum Auflosen des Indige, zur Heistellung von Sulfesausen überhaupt. Wird im Handverkauf "Vitrieltel" gefordert, ehne dass sich feststellen lässt, dass für den zu eineichenden Zweck unbedragt die insichende Schwefelsäuse erfolgerlich ist, so giebt man stets nur Englische Schwefelsaure ab

Il † Acidum sulfuricum crudum (Germ III) Acidum sulfuricum Anglicum-Rehe oder Englische Schwefelsäure. Acide sulfurique du commerce (Gall) Vitriolic acid. Dieses Prapatat ist die in kolossalen Mengen in den Schwefelsäure-Fabriken durch den sog "Bleikammerpiocess" dargestellte Schwefelsäure des Handels

Sie ist eine blartige, specifisch schwere, uispringlich faiblose, durch Hinologelangen von Stieh, Staub und anderen biganischen Partikeln (in Folge Vorkohlung der lotzteien) gewöhnlich bigunlich ist braun gefärbte Flüssigkeit. Das spec Gewicht der Handelssützie ist gewöhnlich 1,830—1,840. Es verlangen

	Spoo Gewicht	Procente 11,80
Gall	1,840	fpst 100
Germ III	1.880	91

Die aus den gewöhnlichen Schwefelkiesen dargestellte Schwefelsäure ist, wenn sie nicht einem Beinigungsverfahren unterworfen wurde, in der Regel alsenhaltig. Die aus siehlauschem Rehschwefel und aus gewissen Schwefelkiesen gewonnene dagogen enthält nur geringe Mengen Arsen. Von der in den Apotheken verwendeten rohen Schwefelsauru sollte man verlangen, dass sie von Säuren des Arsens (alsenige Säure und Arsensäule) insgesammt nicht mehr als 0,1 Procent enthalten darf

**Priffing** Verunreungungen der rohen Schwefelsdure sind Säuren des Alsens (As<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und As<sub>2</sub>O<sub>5</sub>), Schwefilgsdure, Antimonoxyd, Selen, Thalliumoxyd, Quecksilberoxyd (sammtlich aus dem Schwefel bez den Schwefelkiesen stammend), Eisenoxyd, Thonerde, Calciumoxyd, Alkalien, Ammon, Salpetersäure, Salpetrigsäure, Salzeture, Bleisulfat (aus den Bleikammern stammend) Durch Zusatze von Natriumsulfat oder Magnesiumsulfat soll man angeblich gelegentlich einmal das specifische Gewicht erhöhen

Die glühbestandigen Verunreinigungen der rohen Schwefelsäure sollten insgesammt nicht mehr als 0,3 Proc beiragen. Zur Prüfung auf Arsen verdunnt man 1 ccm der

Same mit 2 cam Wasser und fügt i een der enkalteten Vischung zu 3 com Zinnehlorur-losung hinzu. Es soll innerhalb 20 Minuten eine braune Abscheidung sich richt zeigen Oder man präft die I + 5 mit Wasser verdunnte Saure im Marshischen Apparate. Ist die Bestrimmung des Arsens nothwendig, so Inlet man in die mit 10 Th. Wasser verdundte und erwhrmte Saure Schwefelwasserstoff und bestimmt das ausgeschiedene Alsensulad entweder als solches oder als Ammoniumpyroassemat. Siehe Arsenum

Auf Lewahrung. Die Englische Schwefelsune worde in starken Glassefassen mit Glasstopfen vorsichtig aufbewahrt. Sie zieht aus der Luft energisch Wasser au, nimmt hierdusch an Volumen zu, wird abei specifisch leichter. Aus diesem Grunde ist für guten Verschluss der Flaschen zu sorgen. Standgefässe für kone Schwefelsause stellt man zweckmussig aus Untersätze aus Percellan. Huls und Stopfen sind nach jedesmaligem Gebrauche des Gefüsses trocken zu wischen, weil sich sonst zwischen Flals und Stopfen eine vordführte Sause ansammelt.

Anwendung und Dispensation Die Englische (Schwefelsäuse findet im pharmacoutischen Laboratorium sehr häufig, in der Roseptin nur selten (Funigatio Chlori) Verwendung. Im Handverkauf wird sie sehr haufig verlangt. Thie Abgabe kann än Erwächsene mit der notlingen Vorsicht unbedingt erfolgen. Dagogen gebe man sie memals an Kinden ab, ferner verweigere man ihre Abgabe in Gefassen, welche nach ihrem bestimmungsmässigen Gebrauche als Eas- oder Trinkgorathe dienen, wie Tassenkopfe, Bierflaschen, Minoralwasserflaschen u dergl. Auch klebe man hinreichend grosse und auffallende Signaturen mit der Bezeichnung "Schwefelsäure, Gift, ††", auf

Die Viehkurnet schreiben bisweilen Mischungen von Teipentinol oder anderen fluchtigen Oelen mit kone Schwefelsbure vor in solchen Mischungen erfolgt lebhafte Reaktion unter Schsteiwärmung und Entwicklung von schweiliger Saule, im ungunstigsten Falle kann sogat Entzindung oder eine Art Explosion der Mischung mielgen. Es empfiehlt sich dahen, diese Mischungen im Freier und zwar in einem offenen Porcellangefass in der Art auszuführen, dass man die Schwefelssure zunächst mit dem gleichen Volumen Ruhöll mischt, um eint nach dem Ehkallen dieser Mischung das Teipentinöl in kleinen Antheilen binzuzuführen

Transport-Flaschen und Ballens für Schweielskure sollten niemals gar zu voll gefüllt werden, da die Saure sich durch Erwarmung ausdehnt, in Folge dessen die Gefässe zertrümmern und ausfliessen kann

Die ausgesicssene Saure wirkt auf Holz, Sagespahne, Stroh verkohlend – Eine Entzündung tritt hierbei aber nur dann ein, wenn gleichzeitig Saueistoff abgebende Substanzen wie Salpeter, Kaliumchlorat, Pikrinssure, Zündhelzer u deigl mit dei Saure in Berührung kommen

III † Acidum sulfuricum (Brit Germ Helv U-St) Acidum sulfuricum concentratum (Austr) Acide sulfurique officinal (Gall) Reine Schwefelsüure. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Mol. Gew = 98

Die Derstellung der remen Schwefelsäure erfolgt nicht mehr im pharmaceutischen Laboratorium, sondem in chemischen Fahriken daduich, dass man die von Arsen befreite Englische Schwefelsäure der Destillation aus Gefässen von Glas oder Platin unterwift

Die reine Schwefelsaure bildet eine klare, farblose und geruchlose, wie Oel fliessende Elüssigkeit, welche stark ätzend und hygroskopisch ist. Spec Gewicht und Gehalt an H.SO<sub>4</sub> werden von den einzelnen Pharmakopion wie folgt gefordert

	Anger	Brit	GaJi	Gorm	Holy	$\mathbf{U}$ -Si
Spec Gewich: bei 15°	1,81	1,818	1 <b>9</b> 48	1,8861,810	1,616—1,840	> 1,835
Propento H. SO.	94	98	ca 100	9498	94—08	92,5

Volumgewicht der Schwefelsäure bei 15° nach Longe und Islen

Spec Gawleht	Proc H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Spec Gowicht	Proc H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	Spec Gewicht	Proc EgSO <sub>4</sub>	Spec Gewiolit	Proc II SO
1,010 1,020 1,030 1,040 1,050 1,060 1,070 1,080 1,100 1,110 1,120 1,140 1,150 1,160 1,170 1,180 1,190 1,200 1,210 1,220 1,280 1,280 1,280	1,57 8,03 4,49 4,96 7,87 10,19 11,69 14,85 15,71 17,01 18,31 19,61 22,19 24,76 26,04 27,358 29,47 24,76 26,04 27,358 31,11 32,28 31,11 32,28	1,280 1,270 1,280 1,290 1,300 1,310 1,320 1,350 1,350 1,360 1,370 1,380 1,390 1,410 1,420 1,420 1,450 1,450 1,460 1,470 1,480 1,490 1,490	84,57 85,71 86,87 88,93 89,19 40,85 41,56 42,66 42,74 44,82 45,88 46,94 49,06 50,11 51,15 52,15 53,11 54,07 55,97 55,97 56,90 57,83 58,74 59,70	1,510 1,520 1,530 1,540 1,550 1,560 1,580 1,590 1,610 1,620 1,630 1,640 1,650 1,660 1,670 1,680 1,710 1,720 1,720 1,740 1,750	60,65 61,59 62,53 68,43 64,26 65,00 66,71 67,59 68,51 70,82 71,99 72,82 74,51 75,42 76,17 78,92 79,80 80,68 81,56	1,760 1,770 1,780 1,790 1,800 1,810 1,820 1,825 1,835 1,885 1,885 1,840 1,8405 1,8405 1,8405 1,8405 1,8400 1,8395 1,8390 1,8385	82,41 83,82 81,570 86,30 86,30 92,10 92,10 95,90 95,90 97,70 97,70 98,40 97,70 97,70 98,40 97,70 98,40 97,70

Prittung Diese hat sich vorzugsweise auf einen Gehalt der ktuflichen reinen Schwefelseure an Alsen, Schweffigsaure, Stickstoffsauren und Blei zu richten 1) 2-8 g der Saure müssen beim Verdampfen in einem blanken Platinschälchen an einem zugugen Orte ohne Rückstand fluchtig sem. Ein Rückstand weie nüber zu untersuchen, z B in basisch weinsaurem Ammon zu losen. Einsteht in dieser Lögung durch Schwefelwasserstoff em schwarzer, in vordünnter Salzshuie unlöslicher Niederschlag, so ist Blei vorhauden 2) 50 ccm der mit der 10fachen Menge Wasser verdünnten Säure werden mit 1. Tropica Kalumpermanganatiosung (1 1000) tingut Es darf innerhalb 20 Minuton komo Éntfarbung eintreten (Salpetrige Saure, schweslige Saure) 3) Die mit der 10 sacken Monge Wasser verdunnte Same wird mit Indigolögung schwach blau gefärbt und eiwälmt. Us darf innerhalb 5-10 Minuten nicht Entfaibung eifolgen (Salpetersäure) 4) Auf Arsen kann man die officinelle Säure wie folgt prüfen. I com eines erkalteten Gemisches von 1 Vel Schwefelsäure und 2 Vel Wasser wird in 3 ccm Zinnehlerür eingegessen. Innerhalb einer Stunde darf Braunfärbung nicht eintreten Hält eine Säure diese Prüfung, so ist sie zum pharmaceutischen Gebrauche hinreichend rein. Handelt es sich jedoch wie z B für die folensische Analyse darum, auch die letzten Spuren Arsen in einer Schwefelsaure nachraweisen, so prift man die mit 5 Th Wasser verdünnte Schwofelsaure nach dem Erkalten im Massischen Apparate. Es darf alsdann nach östündigem Erhitzen des Glührehres sich absolut kein dunkler Anflug eines Spiegels zeigen

Aufbewahrung und Dispensation wie unter Acidum sulfuricum erudum. Ist die reine Schwefelsäure einmal durch Ansiehung von Wasser specifisch zu leicht geworden, so versuche man nicht erst, sie durch Aldampfen in einer offenen Poiecllanschale zu koncenturen. Die Saure zieht dabei ungefähr wieder ebensoviel Wasser an als sie abgiebt, auch färbt sie sich durch hineinfallenden Staub in kurrer Zeit dunkel. Diese Koncentration gelingt dagegen sehr gut, wenn man das Abdampfen in einer kurz vonlier mit heisser

kone Schwefelsaure gereinigten Retoite vornimmt, also einige Procent Wasser durch Abdestillinen entfernt. Sehr empfehlenswerth ist es auch, für solche Falle etwas reines Schwefelsaureanhydrid vorrättig zu halten und die Erhohung des spee Gewichtes durch Auflösen einer entsprechenden Meuge Schwefelsaureanhydrid in der Schwefelsaure auszuführen.

Anwendung Die 1eine Schwefelsaure ist für den innerlichen und ausseilichen Arzneigebrauch bestimmt. Unverdünnt wird sie indessen lediglich als Aetzmittel angewendet. Innerlich wird sie siets nur in verdünntem Zustande als Aculum sulfurieum dilutum, als Miatura sulfuriea acida verordnet. Dem Arzt ist der Unterschied zwischen der koncentrirten und der verdunnten Schwefelsaure häufig nicht genugend bekannt. Versehreibt er dahei in einer Mischung zu innerlichem Gebrauche z.B. 5 g. Aeidum sulfurieum schlechthin, so dispensire der Apotheker unter allen Umständen lediglich 5 g. Aeidum sulfurieum dilutum. In der Analyse sowie bei Herstellung von Praparaten ist die Schwefelsaure ein wichtiges chemisches Reagens

IV Acidum sulfuricum dilutum (Austr Brit Germ Helv U-St.) Spiritus Vitioli Verdünnte Schwefelsiure Acide sulfurique dilue (Gall.) Drinted sulfuric acid. Wild durch Verdünnung der kone reinen Schwefelsaure mit Wasser dargestellt, und zwar tragt man die abgewogene Menge Schwefelsaure unter Umruhren in kleinen Anthellen in die vorgeschriebene Menge Wasser ein Diese Mischung ist zweckmassig in einer Porcellanschale (bei kleineren Mengen in einem Glaskolben) auszuführen, nicht aber in dem Standgefäss, weil dieses in Folge örtlicher Ueberhitzung der Wandungen haufig springt. Es schreiben vor

	Austr	Brit	Gall,	Germ	Helv	U-St
Spec Gewicht bei 150	1,120	1,094	_	1,1101,114	1,069	1,070
Die Mischung enthält Proc H280	16,66	18,65	100	15,6-16,2	10,0	10,0

Klaie faib- und genichlese Flüssigkeit von stalk saulem Geschmack und dem vorgeschriebenen spee Gewichte Aufbewahrung in Glasfiesehen mit Glasstopfen

Anwendung Die verdunnte Schwefelsause wirkt äusserlich adstringinend und blutstillend, sie ist daher Bestandtheil mehrerer Wundwässer (Arquebusade). Innerlich werden ihr antipyretische und blutstillende Wirkung zugeschrieben. Man giebt sie in starker Verdfinnung mit Wasser oder schleimigen Flüssigkeiten, auch gegen chronische Bleivergiftung. Der längere Gebrauch veruisacht Verdauungsstorungen, grössere Gaben konnen zu Vergiftungen fuhren

Dosis maxima nach Holv 1,5 g pro dosi, 5,0 pro die von der 10proc Saure Wird verdünnte Schwefelsaure in Pillen veroidnet, so sind diese im Porcellau-Morser anzustossen

V Acidum sulfuricum crudum dilutum Verdünnte rohe Schwefelsäure. Putzwasser Zum Putzen für Kupfer, Messing und Zink giebt man eine Mischung von 1 Th 10her Schwefelseure mit 4 Th gewöhnlichem Wasser ab, welche nach einigem Stehen von dem abgesetzten Bleisulfat absiltent wird. Die Mischung ist mit "Volsichtig" oder "Gift" zu signien und wie die Englische Schwefelsäure niemals in Trink- oder Kochgeschiffen abzugeben. Auch würde es sich empfehlen, diese Mischung mit irgend einem Faibstoff zu fürben, z. B. mit Methylorange

Kupferglanzwasser Poli cuivre Liquoi acidus aluminatus Ist zu be roiten aus 10 Th kryst Alaun, 50 Th Englischer Schwefelsdure und 200 Th Wasser Auch hier wurde sich eine Färbung empfehlen

Chemie und Analyse Kone Schwefelsaure wirkt verkohlend auf Kohlehydrate, indem sie diesen die Elemente des Wassers entzieht, zersterend auf alle organischen Gebilde (Gewebefasern, Holz, Haare etc.), die Einwirkung erfolgt in der Warme unter Entwickelung von schwefliger Saure. Das Einathmen dieser Dampfe ist schädlich, da diese die Schleimbäute der Luftwege angreifen

Freie Schwefelsaure reagirt sauer Freie Schwefelsaure sowie gelöste schwefelsaure Salze geben mit Baryumsal/lösungen einen specifisch schweren, pulverigen, weissen

Niederschlag von Baryumsulfat BaSO,, welches in Sauren sowohl wie in Alkalien un-

Zur Bestimmung der Schwefelsaure sauert man die wasserigen Lösungen der Sulfate — ber freier Schwefelsause ist Aasausin nicht nolling — mit 10-20 Tropfen Salzeause an, eintzt zum Sieden und fügt nun unter bestandigem Umruhren zu der im Sieden zu erhaltenden Fluszigkeit tilopfen weise heisse Baryumchloridlösung bis zu einem mässigen Hebelschusse der letzteren hinzu Nach beendigtet Fillung setzt man das Sieden noch einige Zeit fort und lesst alsdann die Flussigkeit auf dem Wasserbade, zeletzt an einem warmen Orte, mindestens 12 Stunden lang absetzen, damit des Baryumsulfat lerystallinische Beschaffenheit annummt Alsdann dekantinnt man die Flussigkeit durch ein Bilter (Baryt-Filtrirpapier'), kocht den Alederschlag wiederum mit etwas salzsaurem Wassel, lässt eihalten, dekanthurt und wiederholf dieses Auskochen noch zweimal Schliesslich bringt man den gesammten Niederschlag auf das Filter, wascht mit houseem Wasser bis zum Ver schwinden der Ohlomeaktion aus Nach dem Trocknen verbrennt man zuerst das vom Niederschlage getionnte Filter in einem gewogenen Platintiegel, giebt den Niederschlag hinzu und gluht bei halb aufgelegtem Deckel 10-15 Minuten mittelst Bansenbrenner-Das Abfiltinen, Waschen und Gluhen kann mit Vortheil auch im Gooon'schen Tiegel erfolgen

 $B_4 SO_4 \times 0.84335 = SO_3 \quad BaSO_4 \times 0.4206 = H_2 SO_4$ 

Enthalt eine Flussigkeit lediglich freie Schweielsaure und keine andere Säure, 60 kunn die freie Schwefelsaure auch maassmalytisch bestimmt werden. Man utriet alsdaum mit Kali-, Natron- oder Barytlauge (Methylorauge als Indikator). 1 ccm. Normal Alkali zuigt m diesem Talle = 0,049 g H<sub>2</sub>SO, oder 0,040 g SO<sub>3</sub> an
Die massanalytische Bestimmung der gebundenen Schwefelsanie ist

zwar möglich, das Verfahren ist abei deiartig komplicht, dass men in dei Regel durch

die gewichtsanalytische Bestimmung rascher zum Ziele kommt

Roxikologisches Vergiftungen durch kone Schwefelstune kommen ziemlich häufig Die Hauptmengen der eingeführten Schwefelsäure sind gewöhnlich in den zuerst eibiochenen Massen vorhanden Ist der Tod rasch erfolgt, was von der Koncentiation und Menge dei genossenen Saure, sowie davon abhängt, ob das Gift in den gefällten oder leeren Magen gelengte, so kann, vorausgesetzt dass die Entaahme der Organtkeile bei dei Sekwon in sachgemasser Weise erfolgte, der Nachweis fieler Schweselsaure — und auf diesen hat die Untersuchung sich in erster Eine zu richten — auch noch in den ersten Wegen (Speiseröhle, Magen, Darm) gelingen Ist der Vergiftete aber von dem Tode ärztlich behandelt worden, oder ist bei der Enthalme der Organe nicht sachgemäss versahren worden, indem z B die segrenden Aerzte die innere Magenwandung sauber abspillten worden, indem z B die segrenden Aerzte die innere Magenwandung sauber abspillten und das Spulwisser weggessen, so kann der Nachweis froter Schwefelsaue unmöglich sein Ebenso ist frete Schwefelsaue wahrscheinlich dann nicht mehr nach/uweisen, wenn nach dem Ehinehmen derselben längere Zeit 6—12—24 Stunden verstrichen ist, weil die Mineralsauren verhältnissmässig rasch resorbrit werden — Ser dem wie ihm wolle, der Untersucher verfährt zweckmassig wie folgt. 1) Es ist zunächst die Reaktion der Organ theile (Auszug des Mageninhaltes) mittelst Lackmuspapier feftzustellen. Wird dieses geröthet, so giebt man zu etwa 10 ccm Wasser 1 Tropfen Methylorange und seizt etwas von dem filtriten wasserigen Auszuge des Objekts hinzu. Bei Gegenwart von fierer Schwifelsaure geht die gelbe Fahlung der Lösung in Kirschroth über, und es wird hordusch bewiesen, dass eine freie Mineralsaure gegenwärtig ist. — Man kann die Monge derselben im wasserigen Auszuge mit Normalkahlauge (und Methylorange als Indikator) interen 2) Der wasserige Auszug giebt auch nach dem Ansäuern durch Solzature mit Baryumschlorid einen reichlichen weissen Niederschlag von Baryumsulfat. Es ist dessen Menge chlorid einen reichlichen weissen Niederschlag von Baryamsulfat. Es ist dessen Munge on einem aliquoten Theil des Objektes gewichtsanalytisch festzustellen. 3) Sohleimige Objekte, welche sich mit Wasser nicht gut ausziehen lassen, übergiesst man mit dem 2—Sfachen Volumen starken Alkohols (96 Proc.), in welchem soviel frischgefülltes Onchoum aufgelöst ist, dass die Reaktion der Flüssigkeit deutlich alkalisch bloubt. Man macerur bei nicht uber 30°, filturt und scheidet 3en Alkohol durch Destillation, sohliesstab durch Verdentrien der Flüssigkeit deutlich alkalisch bestillten, sohliesstab durch Verdentrien der Flüssigkeit des Verdentrien der Flüssigkeit deutlich alkalisch bloubt. lich durch Verdampfen der Flussigkeit auf dem Wasserbade ab

Man nummt den Ruckstand mit Wasser auf und bestimmt in je einer Hälfte des Filtrates emorgents die vorhandene Schwefelsäure durch Fällen mit Buryumchlorid, underserts das Cinchonin, indem man die zweite Halfte der wasserigen Lösung mit Ammoniuk ubersattigt und die nach 24stundigem Stehen ausgeschiedenen Krystalle auf gewogenom Filter sammelt, mit Wasser wäscht, trocknet und wägt. Die beiden so eihaltenen Worthe

mussen annahernd aufemander stimmen

Wenn es möglich ist, die Schweielsaure in kone Zustande daizustellen, so versuche man es zu thun In emem Falle war ein Saugling in der Wiege duich Schwefelsaure vergeltet worden Die Saure war zum Theil auf das Kopfkiesen geflossen und in die Federn eingedrungen. Die Federn wurden mit Wasser ausgezogen, im wässeligen Auszuge wurde die Schwefelsaure gewichtsanalytisch und massanalytisch bestimmt Ausserdem aber wurde ein Theil des wasserigen Auszuges auf dem Wasserbade in einer Platinschaael verdampft Es hinterblieb ein öliger Ruckstand, von welchem ein Tropfen eine Mischung von Kaliumchlorat, Zucker und Schwefel zur Entzündung brachte

Ist es nicht mehr möglich freie Schwefelsdure nachzuweisen, so muss man sich damit begnügen, die Menge der gebundenen Schwefelsdure festzustellen, doch ist alsdam

der Beweis einer Schweselsaurevergistung nicht mit Sicherheit eibracht

Beschädigung von Kleidungsstucken etc Konc Schwefelsaure löst Wolle und Seide solu rasch auf, so dass in diesen Stoffen Locher entstehen. Pflanzliche Faserstoffe werden etwas weniger iasch zerstört, aber immerhin zerstört. Verdunnte Schwefelsaure, wie sie z B in einer Starke von 15 Proc als Putzwassei verwendet wird, verandert zunnehst die Farbe dei Gewebe, mit denen sie in Beruhrung kommt. In der Regel entstehen rothe Fiecken Hat die verdunnte Saure Zeit und Gelegenheit, durch Verdunsten des Wassers koncentrirter zu werden, so wirkt sie ähnlich wie konc Schwefelseure auf die Gewebe die betroffenen Stellen werden morsch und es entstehen gleichfalls Löcher Solange freie Schwefelsaure auf den Geweben ist, ist sie durch Methylorange und Titriren leacht nachzuweisen und zu bestimmen, nur achte man darauf, dass die meisten Gewebe sauer reaguren Im Verlaufe der Zeit geht aber die auf Gewebe aufgespritzte Schwefel samo in source and spater in neutrales Ammoniumsulfat aber Ist sie erst einmal in letzteren Zustand eingetreien, so ist freie Schwefelsäure naturlich nicht mehr auffindbar, obgleich die Zeistörungen handgreiflich durch Schwefelsaure eifolgt sind. In solchen Fallen muss man gemessene oder gewogene Mengen a) des unverletzten, b) des beschadigten Stoffes mit heissem Wasser erschöpfen und in den Auszugen die Gesammtschwefel sture bestimmen Die Kontrolle durch a) ist nothwendig, weil die meisten gefäibten Stoffe an sich Sulfate enthalten

#### Asidum sulfuricum aromaticum

## a) Aromatic sulphume seid (USt)

Rp (1) Acidi sulfurici (92,5%) 100 cem

(2) Alkohol (91 Vol %) 700 %

(8) Tincturae Zingiberia 50 ,

(i) Olei Cinnamonn 1 , , (5) All ohol (84%) q a rd 1000 ,

Itan trage vorsichtig 1 in 2 cin, nach dom Inkalten filgt man 3 und 4 hinzu und fillit mit 5 bis zu 1 Latri nuf Spec Gow ca 0,939 bei 15°

b) At omatic sulfuric acid (Bit)

Rp Tincturae Zinglberis (1+8) 250,0 com
Spiritus Cinnamomi 12,5 "

(ex Oleo Cinnam 1 Spiritus 49)

Spiritus (90 Y01 ° 6) 787,5 "

Acidi sulfurici cono 75 "

#### Aqua vulueraria Thedeni

THEORY'S Wundwasser (Germ I Ergänzh)
Rp Aceti (6%) 6 Th

Spiritus diluti (70 Vol %) 8 ... Acidi sulfurici diluti (16 %) 1 ...

Mellis depurati 4 , Wulden gemischt und nach einiget Zeit filtrirt klar, anfangs gelb, später biäunlich

#### Balsamum adstringens Richard

Hp (1) Aoidi sulfuici (94—98%) 20,0 (2) Spiritus (90 Vol %) 60,0

(2) Spiritus (90 Vol %) 60,0 (8) Olei Terchinthinae 20,0

Man mischt zunlichst 2 mit 3, fügt zu dieser Mibehang vorsichtig 1 binzu und litest zunlichst omige Zelt in offenem Geffisse stehen, bevor man auf Flaschen füllt. In Gaben von 1,—2,— 30 g mit schleimigen Getränken verdünnt bei Elukspeien und Nasenbluten

#### Balsamum haemostaticum Wangen Wangen's blutstillender Balsam

Hp (1) Acidi sulfunci (94—98%) 25,0

(2) Spuritus (90 Vol %) 10,0 (3) Olei Terebinthinae 10,0

Man mischt 2 und 3 und fügt dann 1 hinzu Im Uebiigen s d vorigen Balsam Dosis 20---80 Tropfen

#### Causticum crocatum Rust

Pasta caustica Aethiopica Acidum sulfuricum solidificatum Caustique sulfurique au safian Verpeau

> Rp Croca pulverati 1,0 Acidi sulfunca 1,0—1,5

ut fint pasta D ad vitrum

Causticum sulfo carbonisatum RICORD Enthalt an Stelle von Sairan Carbo ligni puit

Causticum nigrum Velpeau ist ein Gemisch von kone Schwefelsture mit Süssholzpulver

## Mixtura sulfurica acida (Germ Hely)

Liquoracidus Halleri (Austr) Haller sches Sauer

Rp Acada sulfurica (96—98 %) 1 Th Sparitus (90 Vol %) 8 7

Voistehende Vorschrift gleichlautend Austi, Gerni, Helv, nur schreibt Helv Spiritus von 95—96 Vol % von Das entsprechende Präparat der Gall ist

#### Acide sulfurique alcoelisé Eau de Raefa (Gall )

Rp Acidi sulfurici (94—98%) 100,0 Spiritas (90 Vol %) 300,0 Florum Rhosados 4,0

Die Blüthen werden mit der erkalteten Mischung 4 Tage macerist, dann wird abfiltzist

## Limonade sulinrique (Gall)

Potus sulfurious

Rp Acid: suifuriei diluti (10%) 20,0 Aquae 875,0 Sirupi Sacchari 125,0

Specificum bei Bleivergiftung und Bleikohk

## Poius sulfurious GRNDRIN

Acidi sulfurici diluti (16,0%) 5,0 Spritus (90 Vol %) 50,0 Aquae 940,0

Elagosacchari Citri 5,0

Prophylaktisch gegen Bleivergritung dreimal täghich ein kleines Weinglas voll

#### Sirunus Acidi sulfuriel Strupus vitriolatus

Acidi sulfurici diluti (16,0%) 10,0 Sirupi Sacchari

## Sirupus acidus Rangl Rp Aquae Rabelli 100 Surupi Sacchari 90,0

Ber Gonorrhoe dreimal täglich 1/2 Essloffel mit Wasser verdünnt

#### Unguentum sulfusicum Acesed

Sapo acidus Achard Rp Adipis suilli Acidi sulfurio puri 5,0

Misce exactissime Als ableitende Einreibung bei Augenentzlindung, Lähmung (Unzweckmüssig )

#### Vet Caustionm peracidum

Rp Acidi sulfurio Anglio 30,0 Acidi mitrici fumantis 10,0

Zum Bestreichen alter sehwammiger Tellbeulen Vorsicht!

#### Vet Electrarium adstringens

Rp Acidı sulfurici diluti (160%) 20,0 Rhizomatis Tormentillae 100.0 Radicis Angelicae 120,0 20.0 Farince secalinae

M f electuarium Giossen Rausthleien alle 8-4 Stunden den 1/8 kleineren den 1/15 Theil zu geben Bei atonischem Durchfall, Bluth ernen, Hainruhr

Acidem sulfuricum anhydricum Schwefelsaure-Anhydrid Schwefeltrioxyd Wird 1) durch Enlitzen von rauchender Schwefelsäuse gewonnen, wober das  $SO_a = 80$ Anhydrid sich wierst verfluchtigt 2) Durch Ueberleiten eines Gemisches von Schwefel saure und Sauerstoff übei glubenden Platinasbest 3) Nach Wolfen durch Glüben von

Natrumpyrosulfat  $Na_2S_2O_7 = Na_2SO_4 + SO_3$ Bei gewöhnlicher Temperatur seidenglanzende Nadeln, welche bei 15° schmelzen und bei  $40-50^{\circ}$  sich verfluchtigen Der Dampf ist an sich fabbos, bildet aber an der Luft durch Wasseranziehung unter Uebergang in  $\rm H_2SO_4$  weisse Nebel Anwondung in der wissenschaftlichen und technischen Chemie, feiner um zu leicht gewordene Schweselskure zu ver-

starken S S 125

Acidum persulfuricum Ueberschwefelsaure SiO3H2 Scholdet sich an der Actium persultifician Ueberschwefelsaure  $S_1O_8H_2$  Scholdet sich an der Anode ab, wenn Schwefelsaure von 1,4 spee Gew bei eine Stronstärke von 2 Ampère elektrolysist wird  $2H_0SO_1=H_2+H_0S_2O_8$  Zu Zeit nur in wässeriger Lösung bekannt Diese zerfallt unter Mitwirkung des Wassers in der Kälte allmählich in Schwefelsäure und Wasserstoffsuperoxyd  $H_1S_2O_8+2H_0O=2H_0SO_4+H_0O_3$ , in der Wärme in Schwefelsäure und Sauerstoff  $H_2S_2O_8+H_2O=2H_2SO_4+O$  Reaktionen 1) In der Wärme wird Sauerstoff entwickelt 2) Indigolösung wird entfühlt 3) Aus Salzsäure oder Natriumchlorid wird Chlor, aus Kaliumbromid Brom, aus Kaliumjodid Jod abgeschieden

Ammonium persulfuricum Ammoniumpersulfat Ueberschwefelsaures Ammonium  $S_2O_8(NH_4)_8=228$  Wird durch Elektrolyse einer gesätligten Lösung von Ammoniumsulfat dargestellt  $2[SO_4(NH_4)_2]=H_2+2NH_2+S_2O_8(NH_4)_2$  Farblose Krystalle, in trocknem Zustande selbst bei 100° beständig, in feuchtem Zustande zersetzt es sich langsam schon bei Zimmer wirme unter Abgabe von stark ozo numrium Sauerstoff  $(NH_4)_2S_2O_6 + H_2O = 2NH_4H SO_4 + O$  Löslich in 2 Th Wasser Kann aus Wasser von 60° umkrystalhsirt werden

Reaktionen 1) Mit einer Lösung von Anilmsulfat erwähmt, entsteht Anilmschwarz 2) Eine mit Natriumacetat versetzte Fuchsinlösung wild gebleicht 3) In einer Lösung von Mangansulfat entsteht Ausscheidung von Braunstein 4) Aus einer Lösung von Kaliumkarbenat wird ein krystallimscher Niederschlag von Kaliumpersulfat gestillt

Anwendung Die 0,5-2 proo Lösung ist zu Mundwässern und zur Konseivirung von Nahrungsmitteln empfohlen worden

Natrium persulfuricum Natriumpersulfat Ueberschwefelsaures Natrium SoOsNa2 = 238 Wird durch Elektrolyse einer gesättigten Lösung von Natrumsulfat oder durch Umsetzen einer Lösung von Ammoniumpersulfat mit einer Lösung von Nathiumhydrat erhalten

Farbloses, in Wasser leicht lösliches Salz

Kallum persulfuricum Kallum persulfat Ueberschwefelsaures Kallum Anthion  $S_2O_8K_9=270$  Entsteht durch Elektrolyse einer Lösung von Kallumbisulfat bei 3,5 Ampère, oder durch Umsetzung von Ammoniumpersulfat mit Kaliumkerbonat. Farblose, saulenförmige Krystalle in 50 Th Wasser löslich. Oxydirt Natriumthiosulfat zu Natriumsulfat, daher Anwendung in der Photographie als Anthion S. Photographie.

## Acidum sulfurosum.

Unter dem Namen "Schweflige Saule" wird gewohnlich das Schwefldioxyd oder Schwefligsäure-Anhydrid SO<sub>2</sub> verstanden, die wahre schweflige Saure SO<sub>3</sub>H<sub>2</sub> ist nicht als solche bekannt, aber währscheinlich in der wassrigen Lusung des Schwefligsaure Anhydrides enthalten

l Acidum sulfurosum anhydricum Schwefligsäure-Anhydrid Schwefeldioxyd. SO<sub>2</sub> Mol. Gew = 64 Wild durch Verbrennen von Schwefel an der Luft oder durch Erhitzen von kone Schwefelsäure mit Kohle, Kupfer oder Quecksilber gewonnen Farbloses Gas von eistickendem Geruch, feuchtes Lackmuspapier zunachst ichtend, dann bleichend I Liter des Gases wiegt bei 0° und 760 mm B = 2,362 g Es lost sich reichlich in Wasser, Alkohol und anderen Medien Kampfer lost 308 Vol. Eisessig = 318 Vol SO<sub>2</sub> Bei --10° C unter gewohnlichem Druck oder unter etwa 6 Atmospharen Druck bei gewöhnlicher Temperatur wird das Gas zu "flussigem Schwefeldioxyd" verdichtet Dieses siedet bei --8° C unter Bindung von Warme (Kalto-Erzeugung) und erstant bei --76° C zu weissen Flocken, welche bei etwa --75° C schmelzen Anwendung zur kunstlichen Heistellung von Eis, als Dosinfektionsmittel, Bleichmittel, zur Fabrikation dei Sulfit-Cellulose u am Flussige schweflige Säure kann in druckfesten Eisenbehaltern ("Bomben") bezogen werden

Picter's Flüssigkeit ist ein Gemisch von flüssiger schwefliger Saure und flüssiger Kohlensaule, in verschiedenen Verhaltnissen, wie man es durch Erhitzen von konc Schwefelsaure mit Kohle erhält, z B 97 Proc SO<sub>2</sub> und 3 Proc CO<sub>2</sub>

II  $\dagger$  Acidum sulfurosum (solutum) Wissrige schweflige Saure (Erganzb But USt) Acide sulfureux dissous Sulphurous acid  $H_2SO_3 + xH_2O$ .

Die von den angegebenen Phaimakopden etc aufgenommenen Lösungen der schwefligen Säure sind von verschiedener Starke Es verlangen

	Eighnzh	Brli	<b>U-</b> 84
Spec Gewicht	1,059	1,025	> 1,035
Proc 80.	10.0	5,0	>8.4

Die Darstellung erfolgt, indem man konc oder nur wenig mit Wasser verdunnte Schwefelsäure mit Kupfer oder Kohle erhitzt, das entwickelte Gas in wenig Wasser wascht, hierauf in Wasser leitet

Volumgewicht der wässrigen Losung von sehwefliger Saule und Gehalt an SO<sub>2</sub> bei 15° (Scort)

Vol Gew	Proc SO <sub>2</sub>	Vol Gew	Pioc SO <sub>8</sub>	Vol Gew	Proc SO <sub>2</sub>	Vol Gew	Proc S0 <sub>2</sub>
1,0028	0,5	1,0168	3,0	1,0802	5,5	1,0426	8,0
1,0056	1,0	1,0194	3,5	1,0828	6,0	1,0450	8,5
1,0085	1,5	1,0221	4,0	1,0858	6,5	1,0474	9,0
1,0118	2,0	1,0248	4,5	1,0877	7,0	1,0497	9,5
1,0141	2,5	1,0275	5,0	1,0401	7,5	1,0520	10,0

1 Vol Wasser löst bei 0°C = 80 Vol, bei 15°C = 43,5 Vol, bei 20°C = 39,4 Vol, bei 40°C = 18,8 Vol SO<sub>2</sub>

Darstellung. In einen Kolben von etwa 750 ccm Fassungsraum schüttet man 30 g Holzkohle in erbsengiossen Stücken, giesst auf diese 220 g keine ieine Schwefelsaure und mischt durch Schwenken gut durch Den Kolben verbindet man mit einer etwa 50 ccm Wasser enthaltenden Waschflasche und leitet das gewaschene Gas in eine  $1^1/_2$ —Liter-Flasche, welche I Liter destillirtes Wasser enthalt Durch Erhitzen des Zeisetzungskolbens in einem Sandbade oder auf einem Drahtnetz erhält man einen ruhigen Strom Schwefligsäure Gas, welches in dem vorgelegten Wasser absorbirt wird. Es empfiehlt sieh,

die Vorlage durch Einstellen in kaltes Wasser kuhl zu halten. Wenn die Gasentwickelung nachlasst, stellt man die Lesung auf das geforderte spec Gewicht ein. Das nach dieser Vorschrift erhaltene Gas ist mit etwas Kohlensauic verunzeinigt, was indesson für therapeutische Zwecke nicht schadet

An Stelle der Kohle kann man in obiger Vorschrift auch auf 220 g konc Schwefel sture 70 g Kupfer in Form von Spähnen oder von feinen Blechschnitzeln verwenden. Den Zersetzungsrückstand kann man zu Kupfersulfat verarbeiten

Engenschaften Klare, farblose, in der Warme völlig flüchtige Flüssigkeit von erstickendem Geruche, blaues Lackmuspapier zunächst röthend, dann bleichend Sie giebt direkt mit Baryumchlorid versetzt nut eine schwache Trübung Fügt man aber ein Oxydationsmittel hinzu, z B Chlorwassei oder Jodlosung oder Chromabure, so entsteht eine reichliche Ausscheidung von Baryumsulfat Sie entfarbt Kahumpermanganat und führt Chromsaure in (grunes) Chromoxyd über Schweflige Saure ist eine zwei basische Saure, die Salze heissen "Sulfite" Ausserdem ist sie in wässliger Lösung ein energisches Reduktionsmittel Sie reducirt Merkurisalze zu Morkurosalzen, Chlor zu Chlorwasserstoff, Jod in wassriger Lösung zu Jodwasserstoff, Chromsaure zu Chromoxyd, Mangansäure und Uebermangansaure zu Manganoxydul u dergl mehr Aus einer wässligen Lösung von Jodsäure wird durch schweflige Saure Jod in Freiheit gesetzt, welchos Starkelosung blau färbt

Die wassrige Losung der schwefligen Saure nimmt aus der Luft allmählich Sauerstoff auf und geht dabei in Schwefelsäule über

Aufbewahrung Vorsichtig und vor Licht geschützt in kleineren, möglichst gefüllten Gefassen, um der Oxydation durch den Luftsauerstoff nach Möglichkeit vorzubeugen

Prifung. 1) Sie verdampfe ohne einen Rückstand zu hinteilassen 2) 5 ccm mit 3—4 Tropfen Salzsaule angesauert, werden durch Baryunchloridlösung nur ganz schwach getrubt (geringer Gehalt au Schwefelsaure ist zuzulassen) 3) Nach dem Uebeisättigen mit Ammoniak erscheine sie nicht blau gefälbt (Kupfer) 4) Gehaltbestimmung Man wägt 3,0 g der Saure in ein 100 ccm-Kölbehen ab und füllt mit Wasser bis zur Marke auf 10 ccm der Mischung werden, nach Zusatz von 20—80 ccm Wasser und etwas Stärkelösung, mit  $^{1}/_{10}$  Normal-Jodlösung (in 1 cc = 0,0127 g Jod enthaltend, welche = 0,0082 g SO<sub>2</sub> entsprechen) bis zur eben eintietenden Blaufälbung titrirt Hierbei sollen folgende Mengen Jodlosung verbraucht werden Saure von 10 Proc = 9,40 ccm, von 5 Proc = 4,7 ccm, von 6,4 Proc = 6 ccm  $^{1}/_{10}$ -Jodlösung Vergl S 132

Anwendung. Schweflige Saure wirkt füulnisswiding und gährungswiding, indem sie für Spaltpilze und Hefen ein tödtliches Gift ist. In geringen Mengen vom Menschen eingeathmet, reizt sie zum Husten, in grösseren Mengen kann sie den Tod durch Ersticken herbeiführen. In wässtiger Lösung wendet man sie an Agusserlich bei parasitären Hauterkrankungen, jauchigen und syphilitischen Geschwüren, zu Pinselungen und Iuhala tionen bei Aphthen, Diphtheile. Dosis 0,05—0,4 g SO<sub>2</sub> mehrmals täglich in starker Verdunnung Innerlich bei Gährungspiocessen im Magen, bei Infektionskranklichten wie Typhus, Cholera. Technisch in Gasform (durch Verbrennen von Schwofel) zu desinficirenden Raucherungen, zum Bleichen, zur Herstellung von Sulfitzellulose u. a. m.

III Calcium sulfurosum Calcium sulfit Schwefligsaurer Kalk In den Handel gelangt sowohl das neutrale als auch das saure Salz

Calcium sulfurosum neutrale technicum Neutrales Calciumsulfit Neutralei schwefligsaurer Kalk CaSO<sub>8</sub> + 2H<sub>2</sub>O = 156 Dieses Salz wird ethalten, indem man entweder (ähnlich wie bei des Bereitung des Chlorkalks) im geschlossenen Kammern schweflige Saure auf gelöschten Aetzkalk (aus 28 Th Aetzkalk + 18 Th Wasser) in Pulverform einwirken lässt, oder indem man Calciumkarbonat (Schlämmkreide) im Wasser ver theilt, so lange schweflige Saure einleitet, his Kohlensaure nicht mehr in Freiheit gesetzt wird, das in der Lösung befindliche Salzpulver abkohrt und an der Lüft trocknet — Ihn weisses bis gelbliches Pulver, löslich in 800 Th Wasser, leichter löslich in verdfinnter schwefliger Saure und kann aus dieser liystallisirt werden Durch Säuren (HCl, H,SO<sub>1</sub>, Essigsäure) wird aus dem Salz Schwefligsäure Anhydrid abgespalten Man verwendet es

uls Desinitaiens in der Gahrungsindustrie, auch als Zusatz zu Bier, welches die Naigung hat sauer zu werden

Calcium sulfurosum neutrale purum  $OaSO_3 + 2H_2O = 156$  Man vertheilt 50 Th. Calciumkarbonat in 150 Th Wasser und leitet Schwefligsaure Anhydrid bis zur Auflösung om Man filturt die Lösung (welche das saure Salz enthalt) und lässt sie an der Luft stehen Es scheidet sich alsdann in Folge Entweichens von Schwefligsaure das neutrale Salz in farblosen Krystallen ab Zum innerlichen Arzneigebrauch, sowie zur Konservnung eingemachter Fruchte verwendst

Calcium bisulfurosum Calcium bisulfit Doppeltschwefligsaurer Kalk Die unter diesem Namen in den Handel gebiachten Präparate werden heigestellt, indem man 10—20 g Aetzkalk löscht, mit Wasser zu 1 Later auffullt und diese Flussigkeit mit schwefliger Saure sätzigt Man erhalt so Lösungen von Calciumbisulfit in wasseriger schwefliger Saure, welche fiuher als "Real Australian Meat Preserve" in den Handel kamen, jotzt durch das Natriumsalz ziemhen verdrangt und Die Zusammensetzung solcher Praparate war

Spec Gew	Proc CaO	Proc SO <sub>2</sub>		Spec Gew	Proc. CaO	Proc SO.
1) 1,0844	0,96	B,6B		8)	1,82	6,8
2) 1,0467	1,11	6,18	ð	4) 1,0799	2,07	10,0

Farplose Flussigkeit, stark nach schwefiger Saure riechend an der Inft scheidet sich neutrales  $\text{CaSO}_3+2\text{H}_2\text{O}$  krystalismt ab Ein rohes Praparat wird namenthen als Desinficiens in der Gahrungs-Industrie, z B zum Ausscheuern der Gährbottiche, Tunchen der Wände (um wilde Hefen, Schimmel und Spaltpilze zu tödten), zu Desinfektion der Milchkeller, Stalle, Krippen, Raufen (bei Maul- und Klauenseuche etc.), reine Präparate werden als Zusatz zu Kahrungsmitteln, früher wurden sie namentlich als Zusatz zum gehackten Fleisch verwendet, s S 132 und unter Caro

Magnesium sulfurosum neutrale Neutrales Magnesiumsulfit Schweflig saures Magnesium MgSO<sub>3</sub> + 6H<sub>2</sub>O = 212 Wird wie das reine Calciumsulfit dar gestellt, indem man in eine Anreibung von 50 Th basischem Magnesiumkarbonat mit 300 Th Wasser Schwefligsauie-Anhydrid bis zum Aufhören der Kohlensaure Entwickelung einleitet Ein weises, grob krystallnusches Pulver, in 80 Th Wasser löslich Aufbewahrung in dicht geschlossenen Gesassen

Anwendung Wurde als innerhohes Antisepticum bei Diphtherie, Blutvergiftung, Rotzinfektion, Typhus, Puerperalfieber, Pyämie etc empfohlen Dosis 0,5—1,0 g drei- bis viermal täglich in Pulverform

Natrium suffurosum neutrale Neutrales Natriumsulfit Schwefligsaures Natrium  $Na_2SO_4+7H_2O=252$  Man leitet in eine warme, filtrite Lösung von 80 Th konc Natriumkarbonat in 160 Th Wasser, welche durch Erwärmen auf dem Wasserbade auf  $40-50^{\circ}$  gehalten wird, Schwefligsäure-Anhydrid bis zur Sättigung ein, alsdann fügt man so lange warme konc Natriumkarbonatlösung hinzu, bis die Flussigkeit schwach alkalisch reagnit, und lässt in der Kälte krystallismen Die Mutterlaugen geben durch Einengen weitere Mengen von Krystallen

Das technische Natriumsulfit wird bereitet, indem man feuchte Soda-Krystalle in Thurmen der Emwirkung von Schwefligsaure Anhydrid aussetzt, welches von unten einströmt

Eigenschaften Farblose, prismatische, an der Luft verwitternde Krystalle, leicht löslich in Wasser Die Salz geht in Substanz sowie in wasseriger Lösung allmählich in Natrumsulfat über Die Lösung schmeckt kühlend und reacurt schwach alkalisch

Natrumsulfat uber Anwendung Die Lösung schmeckt kühlend und reagnt schwach alkalisch Anwendung Wird innerheb und äusserheh in gloicher Weise wie das Calcium- und Magnesiumsalz angewendet Dosis 0,5—1,0 g mehrmals täglich Technisch unter verschiedenem Namen Als "Antichlor", um das Chlor in der Bleicherei unschädlich zu machen, als "Konservesalz" zur Haltbaimachung von Fleisch und Fleischwaren Technisch auch in der Photographie Ueber die Zuhssigkeit der Fleischkonservirung durch dieses Salz s Caro

Natrium bisulfuresum Natriumbisulfit Doppeltschwefligsaures Natrium Bisulfite de sonde (Gall) NaHSO<sub>8</sub> = 104 Man sättigt eine warme Lösung von 80 Th kryst Natriumkarbonat in 160 Th Wasser mit Schwefligsaure-Anhydrid Beim Erkalten krystallisert das Natriumbisulfit in kleinen glänzenden Prismen, welche sauer reaginen, nach Schwefligsaure riechen und an der Euft sich leicht zu Natriumsulfat oxydiren

Man benutzt es zur Konservirung von Nahrungsmitteln, zur Entfernung der durch Kahumpermanganzt erzeugten Flecken auf Haut und Wasche, unter dem Namen "Leukogen" zum Bleichen der Wolle

Natriumsulfit - Natriumkarbonat 2 Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> + 21 H<sub>2</sub>O, em ziemlich beständiges Doppelsalz, welches in der Photographie Verwendung findet, wird hergestellt, indem

9

man 7 Th kryst Natrumsulfit und 4 Th kryst Natrumkarbonat in 12 Th Wasser löst und die Lösung zur Krystalhsation eindampft

Askolin ist eine gesatugte Lösung von Schwefingsaure-Anhydrid in Glycenn

Funigatio Asidi sulfurosi Schweflegsaure Raucherung Zu Zerstörung von Krankheuskeimen wird bisweilen eine Raucherung mit Schwefligebure Anhydrid ausgefinkt Dies geschieht in der Weise, dass man in den betreffenden Raumen irdene Schalen (Blumentopf Untersatze) etwa ½—1 m über dem Erdboden aufstellt, in diese gewogene Mengen Schwefelfäden (mit Schwefel getrankten Baumwollendocht) bringt, diese ent zundet und dem Raum vollstandig abschlieset Nach Verlauf von einem Tage wird die Desinfektion wiederholt. Auf 10 chm Luftraum rechnet man 20 g Schwefelfaden — In der namlichen Weise siellt man schweflige Saure zu gewissen technischen Zwecken und Bleichen von Strokhuten und Makart-Bouquets etc. dar, nur Andet alsdam das Abbrennen des Schwefels in kleinen geschlossenen Raumen statt

Antiferacid, welches Chlor, freie Säuren und Eisen aus der Papiermasse entfernen soll, besteht aus Natrumsulfit und Natrumphosphat in verschiedenen Verhältnissen

Funnigation à Pacide sulfuieux. Funnigatio (Suffumigatio) sulfuiosa (Gall) Man schuttet grob zerstossenen Stangenschwefel in ein fliches, irdenes Gefas, befouchtet ihn mit etwis Alkohol und entzundet diesen. Der Alkohol überting: die Veibrennung auf den Schwefel. Auf einen Luftiaum von 100 ebm sind 3—4 kg Schwefel anzuwenden. Eine solche Menge ist naturlich auf mehrere Gefässe zu vertheilen.

Leukogen heisst das saure Natrumsulfit NaHSO<sub>s</sub> wegen seiner Fäligkeit, Pflanzen fabstoffe zu entfälben. Es dient unter diesem Namen unter anderem auch zur Entfernung von Obstflicken aus Wäsche

Lignosulfin Dr Shdiffers Ist ein bei der Sulfit-Cellulose-Habrikation sich or gebendes Nebenprodukt Ein wasseriger Auszug von Hölzern, gesättigt mit den aromati schen Bestandtheilen der Helzer und freie, sowie gebundene Schwefingsäure enthaltend Innerhabes Desinficions und Antisepticum, gegen Tuberkulose und Diphtherie empfehlen

Chemie und Analyse. Die freie schweflige Säule sowie die sauren Sulfitreikenat man au dem besonderen, stechenden Geruch

Sauert man die schwefligsauten Salze an, so tritt dieser Geruch sehr deutlich her vor Man erkennt die schweflige Saure an den S 130 angegebenen Reaktionen, ausse dem noch an Folgendem die mit Natrumkarbonat neutralisirte wässenige Lösung giebt mit Silbernitrat einen weissen Niederschlag, der sich beim Kochen unter Abschendung von metallischem Silber schwärzt Bring: man schweflige Säure oder em Sulfit zu einer Mischung von Zink - Salzsäure, so wird Schwefelwasserstoff gehildet, wolcher Bleisechat Papier schwärzt

Um Schweftigsäure zu bestimmen, führt man sie durch goeignete Oxydationsmittel (Kalminchlorat – Salzsaure oder Brom oder Jod, Kalminpelmangenat) in der mit Salzsaure angesäuerten Lösung in Schwefelsäure über und fällt diese mit Baryumenhorid als Baryum sulfat  ${\rm BaSO_4} \times 0.27468 = {\rm SO_8}$  Ueber die maassanalytische Bestimmung s.S. 130, doch sei hierbei betont, dass die zu bestimmende Lösung nicht nicht als 0,05 Proc. Schweflig säure,  ${\rm SO_9}$ , enthalten darf

Toxillologisches. Nach neueren Arbeiten (von Kienka) ist die schwefige State durchaus keine harmiose Substanz. Sie ist vielmehr ein Blutgift und vermisscht, innedich genommen, schwere Blutungen der feinsten Kapillaren. Es ist daher bei ihrer Verwendung zum Zwecke der Konservirung von Nahrungsmitteln auf die zuzusetzenden Mengen sorgfältig zu achten (s. Caro)

#### Aqua sulfurosa (diluta)

Acidum sulfurosum dilutum 1%. Ep Acidi sulfurosi (10%) 10,0 Aquas destillatas 90,0

#### Glycerimum sulfurcaum

Rp Glycormi (sp G 1,28) 100,0 worden mit gasdormiger Schwelligsäure völlig ge sätigt, dann init soviel Glycerm vormischt, dass der Gehalt der Mischung 10 Proc  $SO_1$  beuligt 1 g der Mischung (=0,1  $SO_2$ ) muss 21,2 com 1/10 Normal Joölbsung entfärben

### Liquer anticryptogamious. JENNER

Bp Natril sulfmost neutralis 5.0
Aquse destillates 90,0
Dem Mundapillwasser zuzusetten.

#### Lotto centra perniones Fergus

Rp Acidi sulfuresi (10%) 40,0 Glycenini 20,0 Zum Bestreichen der Frostbeulen

#### Elecerolatum desinfectivum. Grift

Rp. Glycerolati simplicis 90,0 Natrii sulfurosi neutralis 10,0.

Zur Desinfektion von Wunden, Verminderung der Eiterung, Beförderung der Vernarbung.

### Mixtura antidiphtheritica. Sonortin.

Rp. Magnesiae sulfuresae 5,0 Acidi sulfuresi (10%) 5,0—8,0 Aquae destillatae 100,0—120,0,

8. 13/2-2 stündlich 1 Esslöffel (bez. Kinderlöffel).

#### Sulfur sulfurosatum. Sulfozon Chandler Roberts.

Δuf dem Boden einer grossen Holzkiste mit Deckel werden 2 kg gewöhnliche Schweielihumen nusgebreitet, auf die Schweielschicht ein Brettehen, nuf letzteres ein gusselserner Teller mit 20,0 g Schwefelblumen gesetzt, dieser letztere Schwefel angezündet und die Kiste geschloggen. Nuch einem Tage wird dieses Abbrennen von 20,0 g Schwefel wiederholt. Die Schwefelblumen haben sich dann mit Schwefligsture gesättigt.

Dieses Sulfozon ist als Desinficiens und als Vernichtungsmittel kleiner Parasiten empfehlen worden.

## Acidum tannicum.

Acidum tannicum (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Acidum gallotannicum. Acidum seytodophicum. Gallusgerbsäure. Digallussäure. Gerbsäure. Tannin. Acide tannique (Gall.). Tannic acid.  $C_{14}H_{10}O_0$ . Mol. Gew. = 322.

Darstellung. Diese erfolgt aus den chinesischen, japanischen oder türkischen Galläpfeln. Welche Sorte man verwendet, hängt von dem augenblicklichen Preisstande der drei Sorten ab. Für die Darstellung sind folgende Punkte zu beachten: In absolutem

Aether ist die Gerbsäure so gut wie unlöslich, in wasserhaltigem Aether schwer löslich, in Alkohol enthaltendem Aether ist sie leicht löslich. Der alkoholisch-ätherischen Lösung kann die Gerbsäure durch Schütteln mit Wasser völlig entzogen werden, während die meisten Verunreinigungen im Aether gelöst bleiben.

In einem Stechheber aus Glas, dessen verengte untere Oeffnung durch einen Korkstopfen fest verschlossen ist, schiebe man zunächst einen Bausch entfettete Watte. Alsdann schüttet man in das Gefäss 8 Th. groh zerstossene Galläpfel und übergiesst diese mit einer Mischung aus 12 Th. Aether und 3 Th. Weingeist (90 Vol. Proc.). Man verstopft nun auch die obere Oeffnung mit einem Korkstopfen und lässt das Ganze zwei Tage lang unter öfterem Umschütteln stehen. Nach dieser Zeit lässt man den Auszug durch Lüftung des unteren sowie des eberen Stopfens in ein untergesetztes Gefäss ablaufen, und zieht den Rückstand noch zweimal mit je einem Gemisch aus 12 Th. Aether und 8 Th. Weingeist durch je zweitägiges Maceriren aus. Die vereinigten Auszüge werden filtrirt, mit 1/8 Volumen Wasser tüchtig durchgeschüttelt und der Ruhe überlassen. Die sich absetzende ätherische Schicht wird abgetrennt und noch zweimal mit je 1/3 Volumen Wasser ausgeschüttelt. Die vereinigten wässerigen, nötnigenfalls filtrirten Flüssigkeiten werden auf dem Wasserbade zur Sirupkonsistenz eingedampft. Den Rückstand löst man in der achtfachen Menge Wasser, erwärmt die Lösung, mischt sie mit etwas gewaschener Thierkohle und lässt sie damit etwa 3-4 Tage unter öfterem Umschütchn stehen. Nach dieser Zeit filtrirt man die Lösung ab, destillirt den Aether ab, dampft den Rückstand in einer Porcellanschale bis zur Extraktkonsistenz sin und zupft das Extrakt in dünne Lamellen, welche man im

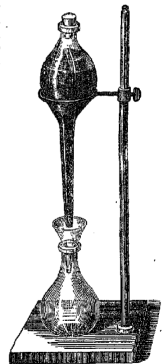


Fig. 28. Stechheber zur Darstellung der Gerbellure,

das Extrakt in dünne Lamellen, welche man im Trockenschranke auf Porcellantellern gut austrocknet und dann im Porcellanmörser pulvert. (Helv.).

Für Darstellung im Grossen kann man Perkolatoren aus Glas oder Steinzeug verwenden. Eiserne Gefässe sind hei der Darstellung streng entfernt zu halten.

Handelssorten. Die wichtigsten sind 1) Acidum tannicum pulveritum, durch Pulvern des getrockneten Extraktes erhalten, ein gelblichweisses bis hellbrannliches Pulver 2) Acidum tannicum levissimum, Krystall-Tannin, durch Aufstreichen ier koncentrirten Lösung auf Glasplatten in kleinen Schuppchen (Lamellen) eihalten, welche Krystalle vortauschen 3) Acidum tannicum in filis, Geibsaure in dünnen Faden, durch Pressen des erwamten Extraktes aus dunnen Oeffnungen erzielt

Eigenschaften. Ein fast weisses oder gelbliches Pulver oder sehr leichte, braunhch-gelbe, krystallahnliche Schüppehen, fast ohne Geruch, von sehr herbem, zusammenziehendem Geschmack Das verstaubte Pulver reizt heftig zum Niesen Sie lost sich in 1 Th Wasser oder 2 Th Weingeist (90 Vol %) zu einer braunlichen bis braunen Flissigkeit Sie ist fernei loslich in 2 Th Glycoin, unlöslich dagegen in absolutem Acther, in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzin, Benzel, in atherischen (ausgenommen Benzaldehyd) and fetten Oelen Aus der kone wassrigen Losung wird sie, ohne chemisch verandert zu werden, gefallt durch Phosphoisaure, Schwefelsaure, Salzsaure, Nathumchlorid Macht man Gerbaun elosungen alkalisch (durch NaOH, NaoCO, CaO u dengl), so nehmen sie begrenur Sauerstoff aus der Luft auf und farben sich dunkel Beim Erwarmen mit verdünnten Sauren, z B Salzsaure, Schwefelsaure, geht die Geibsaure in Gallussaure über Gallussaurebildung erfolgt auch, wenn Schimmelpilze sich in Gerbsäuielösungen angesiedelt haben Die Formel der Gerbsaure ist C14H10O2, ihre Konstitution ist noch nicht ganz aufgeklärt, am haufigsten wird sie als "Digallussaure", dit als ein extramolekulares Anhydrid der

Gerbsäure oder Digallussäure

Gallussaure aufgefasst Sie ist eine ein- ${\rm CO_3H-C_6H_2(OH)_3-O-CO-C_6H_3(OH)_3} \quad {\rm basische~Saure,~ihre~Salze~heissen~Tan-}$ nate Diejenigen der Alkalien und der

alkalischen Erden sind in Wasser loslich, diejenigen der Schwermetalle in Wasser unoslich - Beim Erhitzen auf 150-160°O farbt sich die Gerbsäure zunächst dunkler, per 210-215°C zerfallt sie zum größten Theile in Pyrogallol und Kohlensture - Jod wird von Gerbsaunelofungen in betrachtlichen Mengen zu einer rothbraunen Flüssig cert aufgenommen, welche organisch gebundenes Jod enthält, da das lotztere durch starkelosung nicht nachgewiesen werden kann - Die wassrige Lösung der Gerbaure wird durch Eiweiss, Leim, Alkaloide und Brechweinstein gefallt (Unterschied von fallussaure s d ) - Reine, oxydfreie Eisenoxydulsalze färben Gerbsburelösung zunächst ucht, infolge Oxydation des Eisensalzes durch die Luft tritt jedoch gewöhnlich alsbald nolette Farbung auf, allmahlich entsteht auch ein blauschwarzer, sehr fein vertheilter Viederschlag Bei sehr grosser Verdünnung beider Lösungen entsteht klare blaue Fligsigteit, welche sich allmählich unter Abscheidung dunkler Flocken und Bildung von Eisenxydulsalz grun farbt

Prifung 1) Sie verbrenne beim Eilitzen, ohne einen wägbaren Rückstand zu unterlassen 2) Sie lose sich in 2 Th Wasser zu einer braublichen klaren Flüssigkeit mf. Hierzu ist indess zu bemerken, dass Gerbsaure, welche zu lange getrocknet wurde. wahrscheinlich infolge Bildung von Anhydriden], sieh in der Kälte sehr schwer, leicht lagegen beim schwachen Anwärmen auflöst 3) 2 ccm der Lösung von 1 g Gerbjäure in , com Wasser werden durch Vermischen mit 5 ccm Weingeist von 90 Proc innerhalb . Stunde nicht getrübt (Gummi, Dextrin), fügt man alsdann 5 ccm Aethor hinzu, so darf uich jetzt eine Trubung nicht eintreten (Zucker, Salze) 4) Gerbsäure dark beun Trocknen m Wasserbadtrockenschranke nicht mehr als 12 Proc Wasser verlieren (Geibsäure kann, dine ihr pulverförmiges Aussehon zu verheren, die zu 20 Proc Wasser zurückhalten — ) Zur Prüfung auf Gallussäure, welche in den Handelspraparaten niemals fehlt, vorsetzt aan die wassrige Auflösung mit Kaliumcyanidlösung Bei Gegenwart von Gallussäure tritt tothfärbung ein

Erkennung und Bestimmung. Man erkennt die Gerbsture an folgenden Reaktionen

1) Mit oxydfreien Eisenoxydulsalzlösungen giebt sie einen weissen, gallertartigen Viederschlag, der sich an der Luft rasch blaut. Durch Eisenoxydsalze, z B Ferrichlorid.

entsteht in der kond Lüsung ein blauschwarzei Niederschlag von Ferritannat. Sind die Gerbaurelösungen verdunnt, so entsteht durch Ferrichlorid nur eine blauschwarze, klare Flussigkeit (Tinte), aus welcher sich beim Stohen dunkle Flocken ausscheiden Durch Zusatz verdunntei Schwefelsung wird die Blau Schwarzfärbung aufgehoben 2) Unloghohe Verbindungen gieht die Gerbsäure mit den Salzen des Bleies, Kupfers, Quecksilbers, Antimons, Wismuts Gold- und Silbersalve und alkalische Kupferlösung werden durch Gerbsaure reducirt 3) Erweiss, Leim, Alkaloide und Brechweinstein werden durch Gerbsaure gefallt. Man kann einer Gorbseure-Lösung durch thierische Haut (Hautpulver) die gesammte Gerbsaure entziehen

Bestimmung Eine völlig einwandsfreie Bestimmung der Gerhaufe ist zur Zeit micht bekannt. Die im Nachstehenden angeführten können als relativ brauchbar empfohlen

Durch Wagung a) Eine Gerbshurolosung wird in zwei gleiche Theile getheilt Der eine Theil wird direkt verdampft, der Ruckstand getrocknet und gewogen. Der andere Theil wild 24 Stunden lang mit einem Ueberschuss von Hautpulver behandelt, alsdann abhiltert und das Filtrat nebst Waschwassern wiederum eingedampft, der Ruckstand ge-trocknet und gewogen. Die Differenz zwischen beiden Wagungen entspricht der vorher gelöst gewesenen Gerbsaure Das Hautpulver darf an Wasser mehts Lösliches abgeben Anderenfalls ist dieser Betrag zu bestimmen und in Rechnung zu stellen

b) Man bestimmt das spec Gew der Gerbsaurelösung Hierauf behandelt man die Lösung im geschlossenen Gefässe mit einem Ueberschuss von gewaschenem und getrocknetem Hautpulver 24 Stunden hindurch, worauf man filtrirt und das spec Gew des Filtrates bestummt. Die Differenz zwischen beiden spec Gew + 1,000 wird in beistehender

Tabelle aufgesucht Man findet so den Procentgehalt der Lösung an Gerbsaure

Beispiel Eine Gerbsaure-Lösung hat her 15°C das spec Gew 1,01, nach der Behandlung mit Hautpulver ist das spec Gew =1,006 Differenz von 1,01 und 1,006 =0,004, 1 +0,004 = 1,004 Diesem spec Gew entspricht ein Gerbsauregehalt von 1,00 Proc Von dem Hautpulver ist die vierfache Menge des scheinbaren Gerbseuregehaltes zuzufugen, welcher sich nach der eisten Bestimmung des spec Gew der Lösung aus dei Tabelle ergiebt. Bei dem hier angegebenen Beispiel (spec Gew 1,01=2,5 Proc Gerbsaure) wendet man also für 100 ccm Flussigkeit  $4 \times 2,5$ , d i 10 g Hautpulver an

Proc	Spec Gew	Proc	Spec Gew	P10c	Spec Gew
Gerbsäure	bc. 15° C	Gerbsäure	ber 15° C	Gerbsaure	ber 15° C
0 0 0 2 0 4 0 6 0 8 1 0 1 2 1 4 1 6	1 0000 1 0008 1 0016 1 0024 1 0032 1 0040 1 0048 1 0056 1 0064	1 8 2 0 2 2 2 4 2 6 2 8 3 0 3 2 3 4	1 0072 1 0080 1 0088 1 0096 1 0104 1 0112 1 0120 1 0128 1 0186	3 6 8 8 4 0 4 4 4 6 4 8 5	1 0144 1 0152 1 0160 1 0168 1 0176 1 0184 1 0192 1 0201

Durch Titriren nach LORWENTHAL V SOURCEDER Als kenventionelle Methode besonders in der Technik benutzt

Diese beruht darauf, dass man das Reduktionsvermögen einer gerbaurehaltigen Flüssigkeit gegenüber Kaliumpermanganat feststellt und zwar vox und nach der Behandlung mit Hautpulver Die Differenz zwischen beiden Bestimmungen ist gleich dem Reduktionswerth der Gerbsäure Als Endpunkt der Oxydation gilt der Moment, in welchem eine verhältnissmäsing grosse Menge Indigolösung durch das Kaliumpermanganat oxydirt ist. Man nimmt an, dass in dem Augenblicke, in welchem die Indigolösung oxydirt ist, auch alle Gerbsäure mit Sicherheit in die beabsichtigte Oxydationsstufe übergefuhrt ist

Zur Ausführung der Loewenthal v Schroeder'schen Methode bedarf man

1) Kaliumpermanganatibsung 10 g remstes Kaliumpermanganat werden in

destillirtem Wasser zu 6 Intern gelöst

2) Indigolösung 30 g festes indigoschwefelsaures Natrium werden lufttrocken m 3 Later verdunnter Schwefelsame (1 5 Vol ) gebracht, dazu 3 Later destill Wasser gegeben und nach dem Auflösen filtrirt. Bei jeder Titration werden 20 ccm dieser Indigolösung zu 3/4 Later Wasser zugefügt, diese Lösung reducirt dann etwa 10,7 ccm der Kaliumpermanganatlösung 8) Hautpulver muss weise, fem wollig sein und darf an kaltes Wasser keine Bestandtheile ahgeben, welche Kahumpermanganat reduction Man führe einen blinden Versuch damit aus

4) Reinstes Tannin

Titerstellung Man löse 2 g des lufttrockenen Tannıns zu 1 Later und bestimme von 10 cem dieser Lösung den gesammten Kahumpermanganatverbrauch unter Zusatz von 1/4 Inter Wasser und 20 cem Indigolosung, deren Reduktionswerth nogezogen wird

Ferner bestimme man den Kaliumpermanganatverbrauch der Tannilösung nach dem Behandeln mit Hautpulver (50 ccm Tannilösung werden in einer Glasstopfenflasche mit 3 g vorher eingeweichtem und wieder statk abgepresstem Hautpulver untstöfterem Umschutteln 18—20 Stunden behandelt, dann filture man und uiture wieder

Beträgt der Kalumpermanganatverbrauch des Hautfiltrates meht mehr als 10 Proc des Gesammtverbrauches an Kaliumpermanganat, so ist das Tannin zur Titerstellung hin reichend rein Man bestimmt alsdann durch Trocknen bei 100°C den Wassergehalt und berechnet den Titer nach der Trockensubstanz des Tannins, die so gefundene Zahl giebt

berechnet den Titer nach der Trockensubstanz des Tammis, die so gefundene Zahl giebt mit 1,05 multiplicirt den währen. Titer

Die zu bestammende Gerbstofflösung muss so viel Gerbsäure entlichten, dass 10 ccm nicht mehr und nicht weniget als 4,0—10 ccm Kahumpermanganatlösung verbrauchen Man bringt nun 10 ccm Gerbstofflösung in eine Poteollanschale, fügt 730 ccm destillirtes Wasser und 20 ccm Indigelösung hinzu und lässt alsdann aus einer Glashahnburette so viel Kahumpermanganatlösung unter starkem Umruhren zufliessen, A dass die gegen das Ende des Versuches grunhiche Flussigkeit grade goldgelb wird (Gesammt verbraugh au Kahumpermanganat) verbrauch an Kaliumpermanganat)

Darn digerirt man 50 ccm der zu untersuchenden Gerbstofilosung 18-20 Stunden mit 3 g Hautpulver, wie vorher angegeben, und titurt nun 10 ccm der filanten Lösung nach dem Verdunnen mit 780 ccm Wasser und dem Versetzen mit 20 ccm Indigelösung

wiederum bis goldgelb

#### Beisplel

Bei der Titerstellung wurden gefunden 1 com Kalumpermanganat = 0,00169 g Gerbsäure,

20 ccm Indigolosung = 21,40 ccm KMnO4, 3 g Hautpulver entfarbon = 0,8 ccm KMnO4

#### Versuch

Gesammtverbrauch an KMnO, vor dem Behandeln mit Hautpulver 38,8 com Verbrauch an KMnO, nach dem Behandeln mit Hautpulver 24,5 "

bleibt 8,8 ccm

0,3 dayon ab far Bg Hautpulver bleibt für 10 ccm Gerbsäulelösung

8.5 × 0.00169 g Gerbsäure = 0.014365 g Gerbsäure Mithin enthalten 100 ccm Gerbsäurelösung = 0,14365 g Gerbsäure

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Gefassen, grüssere Vorrathe vor Licht geschützt

Anwendung Gerbsaure ist ein Adstringens, Tonicum und Stypticum (blutstillendes Mittel) In Substanz oder konc Lösung wirkt sie korrodirend auf Schleimhäute und wind von diesen, sowie von der Haut iesorbirt. Die Ausscheidung erfolgt durch den Urin als Gallussäure Die blutstillende Ligenschaft ist duich die Koagulation des Eiweises zu er klaren, diese Eigenschaft kommt aber auch der resorbirten Gerbsäure als entferntere, mildere Wirkung zu Ausserdem wirkt sie antiseptisch Man wendet sie an Aeusserlich als blutstillendes Mittel bei Blutungen aller Ait, bei eiternden Processen, Wundsem, Erkrankungen des Zahnfleisches, Tripper, Diphtherie, gegen das Ausfallen der Haure u. s. w. Innerlich in Gaben von 0,05-0,5 g bei inneren Blutungen, Durchfällen, Ruhr, Morbus Brighti Als Gegenmittel bei Vergiftungen durch Alkaloide und einige Metallsalze -Technisch in der Färberei zur Ammalisirung der Faser, zur Tintenfabrikation, als Klär mittel in der Bierbrauerei und anderen Gewerben

<sup>1)</sup> Die Erhöhung wird vorgenommen, weil das als Maass benutzte Taniun nie genz

<sup>1)</sup> Das Einfliessen hat entweder durch Eintröpfeln oder com für com zu geschehen und muss bei der Analyse genau so wie bei der Titerstellung vorgenommen worden

Aqua adstringens ad mammas  Rp Audi immei 1,0  Spiritus (90 Proc.)  Cilyceritu At 6,0  Aquae destillatae 50,0  Jum Bepinsela aufgesprungener oder wunder	Essentia dentifricia Breslaufa Rp Rhizomatis Iridis Radicis Pyrethri Corticis Chinamomi Cassine de 10,0 Radicus Saponariae 100 0 Sacchari albi 40,0
Brustwuzon	Natru carbonici cryst 2,0 Acidi benzoici
Aqua haemostatica Neapolitana	Acidi tannici Zi 12,5
Haemostaticum Monterosiae	Ole: Menthae pip gtt X
Rp Aquae vulnerarine spirit 100,0	Olei Rosae gtt V Spiritus diluti 750.0
Spiratus Formacaum Aquae destiliatae - AA 10,0	Spiritus diluti 750,0 Coccionellae 2,0
Acidi tanuici 1,5	Acht Tage macerren, dann filtriren
•	,
Bacilla tannica Crayons de tannan (Gall)	Glycerlaum Acidi tannici
Rp Tannini 10,0	Demarquay
Gummi arabici pulv 0,5	Rp Acidi trannei 1,0
Aquae destillatae	Glycerm 9,5
Glycerini nā q s	Glycerolatum tannicum
Man stosse mit möglichst wenig Flüssigkeit an.	
Coragli tannico opiati	Rp Acidi tannici 2,0 Unguenti Glycerini 10,0
SOHUSTER	Bei Leukorrhöe, Fissuren des Anus Im Verhält-
Rp Acidi tannici 4,0	miss 1 10 zum Bestieichen schmerzhaffer Hae
Opli pulverati 0,25	morrhoidalknoten
Glycum q s  Bei Tupper angeleuchtet in die Hanröhre	W1
envatapica	Liquor adstringens vinosus
	Ricord
Balueum Tannini	Rp Acidi tannici 1,0 Vim rubii 100,0
Rp Acid: tannici 50,0 Aquae destillatae 500,0	Zum Wundyerbande, her Leukorrhöe, veraltetem
I hr em Vollbad	Lipper
Collodium hasmostaticum	Liquor Jodo tannicus
CARLO PAYESI	Jod-Tannin
Rp Collodii 50,0 Acidi carbolica	Rp Addi tarmel 10,0 Aquae destrilatae 80,0
Acidi tannici an 2,5	Spiritus (90 Proc.) 8,0
Acidi benzoloi 1,5	Solutioni adde
Zum Stillen von Blutungen Das Original grebt	Jodi triti 2,0
5,0 Karbolstine an	Man maccrire 24 Stunden und filtrae alsdann
Collodium stypticum	Liquoi styptions Ruspini
Rp Aeldi tannici 20,0	Rp Acidi tannici 5,0
Spiritus (30 Proc.) 5,0 Acthems 20,0	Aquae Rosae 120,0
Collodii 55,0	Spiritus diluti 10,0
Bei starken Blutungen aus den Alveolen.	8 Acussethch
Collodium stypticum Richardson	
Xylostyptic ether Richardson	Liquer tannicus jodeferratus Zucarnilo Patri
Rp Acidi taunici 2,0	
Spiritus (90 Proc ) 5,0	Rp Acids tannics 6,0 Acids citrici 9,0
Collodu lentescentis 20,0	Aquae Rosae 1200,0
Tinctums Benzoës 2,0	Der filtrirten Lösung wird eine zweite filtrirte
Collyctum taunicum Dramarres	Lösung zugemischt aus
Rp Acidi tannici 0,5	Jodi 0,84
Aquae Lamo-Cerasi 10,0 Aquae destillatae 50,0	Ferri pulverati 0,5
Aquae destillatae 60,0 Augonwasser Zum Waschen und Einträufeln bei	Aquae 5,0
THE PERSON ASSESSMENT OF THE PROPERTY OF THE PROPERTY OF THE PROPERTY OF THE PROPERTY OF THE PERSON	Die Mischung ist zu filtriren. Zu Einspritzungen
katan halischer Konjunktivitis nach Ablauf des	
katamhalischer Konjunktivitis nach Ablauf des Entründungsstadiums	bei Blennornlugieen
Entrundungsstadiums	bei Blennershagieen
Entrundungsstadiums Essentia contra alopeciam	bei Blennorshugieen  Idquor tannious Monskl
Entrundungsstadiums	bei Blennershagieen
Entrundungsstadiums  Essentia contra alopeoiam  Rp Acidi tannici 2,0  Spiritus diluti 150,0  Glycerini 50,0	boi Blennorshugicen  Liquor tannious Monaga.  Aqua hacmostatica Monaga.  Rp Aluminis (cisenfrei) 3,0  Aquae Rosae 100,0
Entrundungsstadiums  Essentia contra alopeoiam  Rp Acidi tannuci 2,0  Spiritus diluti 150,0  Glyperini 50,0  Spiritus Coloniensus 10,0	bei Blennershugieen  Liquer tannious Monsel Aqua haemestatica Monsel Rp Aluminis (cisenfiel) 3,0

zu befeuchten

Gegen Sohuppenbildung und Hanausfall täglich einmal mit einem Schwämmehen den Haarboden

Als blutstillendes Mittel Nicht zu verwechsein mit dem Liquor haemostaticus Monsel, "welcher ome Fernsulfatiosung ist

8 Aeraum	carmeum
Liquor inhalatorius tanuicus A Nach Fibber	Palvis exchinus contra coryvam Léchneles Schnupfpulver
Rp Acadi tamuca 1—5,0 Aquae dostillatae 100,0	Rp Acidl tunnici 0,5 Sacchari pulv Flor Riosne rubrae puly \$1,100 0
B Nach WALDENBURG  Rp Acidi tannics 5,0  Aquac Picis 100,0  Aquac doshilatas 500,0	Pulyis dontifricius tannicus Mialen
Aquae destillatae 500,0  A Ber chronischem Lufträhren Katarrh B Ber putrider Bronchius	Rp Acrdi tannic: 1,5 Sacchar Lactis 100,0 Olei Menthac pip Olei Geranii nii ght X
Mixtura contra albuminuriam Rp Acidi tannos 50 Mucilaguus Gummi Arabim 50,0	Mit einer alkoholischen Lösung von "Phio in" roth zu fürben
Infusi folior Uvae Ursi 150,0 Sirapi Sacchari 50,0 Tinchurae Opii erocatae 2,0	Spiritus contra porniones Abarbannus
Dreis bis vierstündlich i Esslöffel, bei Albumin- une, chron Blasenkntarrh  Pasta glycerinos-tannica	Rp Acidi tannict 2,5 Spiritus camphorati 50,0 Zum Bepinseln der Frostbeulen
Rp Acidi tannici 20,0 Glyrevim 60,0 Aquae Rosae 10,0	Suppositoria Acidi tannici Rp Acidi tannici 2,0
Man löse und mische hinzu Imgacanthae pulv q e dess eine Paste antsteht	Oler Cacao raspati 20,0 Für 10 Suppositorien Gegon Askarıden
Pasta Tannini glycorinata Tornowirz Schuster	Suppositoria styptica Rp Acidi tannici 9,5 Olci Cacao raspati 10,0
Ep Acada tannica 20,0 Opii pulverati 0,3 Glyceram gtt 50—60	Für 10 Suppositorien Zur Mindenung der Has morrholdel Blutungen
Man forme daraus Stähchen, welche bei Gonorrhöe in die Hernröhre eingeführt weiden	Solutio Tannini (Form Errot.)  Rp Acidi tannici 5,0  Aquao destillatno 25,0
Pastilii Acidi taunici A Zu 0,025 Tannın Rn Acidi taunici 10,6	Clycerini #0,0
Aquae glycermatae 53,0 Sacchari 380,0 Man löse das Tannin im Glycermwassor, stosse	Skupus Addi tamid Rp Acid tamict 2,0 Sphitus dlluti 4,0 Shupi Sacchari 01,0
den Zucker zur Masse an und forme 400 Pas- tillen, die über Schwefelslure (vor Ammoniak geschützt) zu trocknen sind	Sirapus jodo taunicus Paurans
B Zu 0,06 g Tannin Rp Acidi tannici 6,0 Saccharr 65,0	Rp Acidi tannicı 5,0 Spiritus diluti 20,0 Tincturu Jodi 11,0
Tragacanthae pulv 2,0 Aquas Aurantu Florum duplicis q s Hieraus 100 Pastillen zu formen	Sirupi Sacchari 260,0  Die Mischung wird in einer Porcelianschale auf gekocht, dann kelirt Mehrmals üglich 10—20 g bei Kropf, Skropholn, Leukorrhali Strupus
Pulvis antidiarrhoïcus, Offilzer Rp Audi tannin 0,06 Opti pulverati 0,02	jodo-tannious Gunlingmond ist anders yn sammengesetzt Vergi unter Jod
Sacchari 0,5 Dosis 1 Bei profuser Diarrhöe zweistündlich ! Pulver	Tinctura jodo tanulen Roinea Rp Acidi tanulei 5,0 Aquae destillatae 50.0
Pilulae tannicae Frenchs Rp Acidi tannici 8,0 Extracti Aloes 1,0	Tincturse Jodi 2,5 Verbondmittel Mr frische Wunden
Extracti Grammis q s  Printe 100 Dreimal taglich 4 Stück bei morbus  Brightsi	Trochisol Viennenses.  Rp Morphil hydrochlorini 0,08 Acidi jauniol 1,25 Sacchari 100,0
Pomata contra alopeciam  Rp Acidi tannici 3,0  Pomatac odoratae 100,0  [Tincturae Canthavidum 0,5]	Die Mischung wird mit einem zu Schavm ge schlagenen Eiweiss angerührt, dann fernit man mit einer Spritze oder Düte 100 Trochisken, welche auf Wachspapier gesetzt und im Trocken
Gegen Schuppenbildung und das Ausfallen der Haare	schrabk getrocknet worden Bei chronischem Katarra der Luitwege

## Unguentum antionthicum

RODEY

Rp Acidi tannici 5,0
Aquae Lauro-Cerasi 6,0
Sulturia praccipitati 4,0
Unquenti lements 60,0
Rd Hautimaen, Venushitthen

## Unguentum Plumbi tannici (Germ III)

Rp Acidi tannici 1,0
Liquoris Plumbi subsectici 2,0
fem vetreiben und mischen mit
Adipis suilh 17,0

## Unguentum Plumbi tannici (Germ I)

Unguentum ad decubitum
Rp Cotims Quercus cone 50,0
Aquae desublatae 850,0
Luquorus Plumbi subacetuca 25,0
Unguenta Glycerum 16,0

Man kocht die Eichenrinde zwei Stunden lang mit dem Wasseraus, kolnt und filturt. Das erkaltete Filteat wird unter Umafihren mit dem Bleiessig gefällt. Man sammelt den Niederschlag auf einem Filter, drickt ihn sanft aus, bis sein Gewicht noch = 25 Th. 1st, und vermischt ihn alsdam mit der Glycerinsalbe

## Unguentum Tannini

Rp Acida tammei Spuntus diluta aā 2 5 Unguenta cerea 20,0

#### Vinum aromatico adstringous Ricord

Rp Acidi tannici 2,0 Vini aromatici 200,0

Täglich dreimal ein Esslöffel Bei veraltetere Tripper

## Yet Electuarium stypticum.

Rp Acidi tanmer
Cotechu an 25,0
Radicis Laquiriure
Frucius Anisi
Farinae secainae na 50,0

Aquae q s S Alle 2 Stunien den 5 Theil zu geben (Bei Diarhöe, Bluthamen, Hamruhr der Pferde und Rinder)

## Vet Pulvis antidiarrhoicus

Poudre contre la diarrhoe des veaux

Rp And tamble!
Acid: salicyle: \$5.0
Gegen die Diarrhoe der Kätber

Tannosal von E Feigel in Muhlhausen gegen Krankheiten der Athmungsorgans nach Aubrecht Kreosot 1,2, Gerbsaure 0,8, Rohrzucker 18,6, Caramel 0,5, Wasser 78,9

Tanniqenum Diacetyl-Tannin Acetyl-Tannin  $C_{14}H_3(OCH_3)_2O_6=408$  Soll durch Erhitzen von Tannin mit Essigsaureanhydrid, bei Gegenwart von Eissessig oder Essigather, am Ruckflusskuhler entstehen Das Reaktionsprodukt wird in Wasser eingetragen und die ausgeschiedene Masse mit warmem Wasser ausgewaschen, sodann getrocknet und gepulvert DR-P 78879

Gelblichgraues, geruch- und geschmackloses, kaum hygroskopisches Pulver, welches im trocknen Zustande ohne Veränderung auf 180°C erhitzt (sternlisht) werden kann, schmilzt unter Bräunung bei 187—190°C Unter Wasser erweicht es schon bei 50°C zu einer fadenziehenden, honiggelben Masse. In kaltem Wasser und in verdunnten Sauren ist es nicht merklich, im Acther und siedendem Wasser nur spurenweise löslich. Von kaltem Alkohel, von verdünnten Lösungen des Natriumphosphats, der Soda und des Borax, auch von Kalk, von verdünnten Lösungen mit gelbbrauner Farbe gelöst. Durch Kochen der alkalischen Lösungen erfolgt Verseifung zu Gallussaure und Essigsaure, durch Ammoniak erfolgt Spaltung in Geibsäure und Essigsäuse. Der wasserige Auszug des Tannigens wird durch Ferrichlorid blauschwarz gefärbt

Als Ersatz des Tannus bei chronischen Diarrhöen m Einzelgaben von 0,2—0,5 g bis zu 3,0 g täglich. Da es im Magensafte so gut wie unlöslich ist und erst durch die Darmverdauung gespalten wird, belastigt es den Magen nicht und entfaltet seine Wirkung erst im Darm. Zu 3 Proc in einer 5 procentigen Natriumphosphaticsung gelöst, wird es bei chronischer Pharingitis eingepinselt.

Tannoformum Methylen-Ditan'nin  $CH_2 < \frac{C_{14}H_0O_0}{C_{14}H_0O_0}$  Em Kondensations-Produkt des Tannins mit Formaldehyd

Zur Darstellung werden 5 Th Tanum in 15 Th heissem Wasser gelöst. Diese Lösung wird mit 8 Th Formaldehydlösung von 30 Proc und soviel koncentrirter Salzsaule (12—15 Th.) versetzt, als noch ein Niederschlag entsteht. Dieser wird nach dem Auswaschen mit Wasser bei massiger Warme getrocknet. D.R.-P. 88082 u 88841

Specifisch leichtes, weiseröthliches, bei etwa 230°C unter Zersetzung schmelzendes Pulver, geruchlos und geschmacklos, in Wasser und den üblichen organischen Lösungs mitteln, mit Ausnahme von Alkohol, unlöslich Von verdünntem Ammoniak wird es mit gelber, von Sodalösung oder Nationlauge mit braunrother Farbung aufgenommen und aus diesen Lösungen durch Sauren wieder abgeschieden — 0,01 g Tannoform löst sich in 2 ccm kone Schwefelsaure mit brauner Farbung, welche heim Erwarmen in Grun, spater in Elau übergeht. Die grüne oder blaue Lösung grebt mit Alkohol eine prachtvoll blaue Fürbung, die nach einiger Zeit ins Weinrothe umschlägt, mit verdünnter Nationlauge dagegen eine grasgrüne Farbung

Es wirkt zugleich adstringirend und antiseptisch Innerlich, da es den Magen nicht belästigt und erst im Darm wirkt, als Darmadstringens bei chronischem Darmkatarin

in Gaben von 0,5 g täglich drei- bis viermal. A eusserlich als stark sekretionsbeschiänkendes, austrocknendes Streupulvor gegen ubermassige Schweissabsonderung (Schweissfuss), nässende Ausschlage, übelriechende Wunden, überhaupt als Trockenantisepticum

> Rp Tannoformi 3,0 10,0 Vaschni Lanohni 20,0

Rp Tannoformi 10,0 Talci venoti 20,0

Gegen Schweissfass

Bei Haemorrholden. Wolf, wundgelaufenen Flissen

Rp Tannoform: 10,0 Amyli puly 50,0 Zum Empudern bei Ekzem

Tannin-Elweiss Gerbsdure-Elweiss Eine Tannin-Elweis-Tannalbinum verbindung, welche durch besondere Verfahren in den Zustand relativer Unlöslichkeit ge

Man bereitet je eme 10 procentige Losing von Enweiss und von Tannin und vermischt alsdam 10 Th der Enweisslösing mit 6,5 Th der Tanninösing Der entstehende Niederschlag wird gesammelt, mit Wasser gewaschen, bis das Filtrat durch Ferrichlorid kaum noch blau gefärbt wird. Dann trocknet man auf porösen Unterlagen zunächst vollständig bei etwa 80°C. Der gebrocknete Ruckstand wird gepulvert und 6 Stunden auf 120°C erhitzt DR-P 88029 - Dieses Erhitzen hat den Zweck, das ursprünglich im Magensaft leicht lösliche Praparat darir schwerer auflöslich zu machen Nach D R P 90215 kann der gleiche Zweck erreicht werden, indem man den erhaltenen Niederschlag mit Alkohol oder einer grossen Menge Saure, z B. Salzsäure behandelt

Bräunliches, genuch- und geschmackloses Pulver, etwa 50 Proc Gerbsäure enthaltend, in kaltem Wesser und in Alkohol nur spurenweise löslich — Die Anschuttelung mit kaltem Wasser giebt nach dem Filtrien mit einem Tropfen Forrichloridlösung die mitensiv blaue Färbung der Gerbsaure Die Auskochung mit Wasser I — 5 giebt nach dem Filtrien und Abkuhlen mit Enweisidsung eine Fällung Beim Schutteln von Tann albin mit Nawonlauge gelatinirt die Mischung, beim nachfolgenden Ermizen bis zum Sieden und Uebersattigen mit Salzsäure tritt der Geruch nach Schwefelwasserstoff auf, infolge Spaltung des Exweisses

2 g Tannalbın werden mit 100 ccm Wasser von 40° C, 20 Tropien Salssäure (spec Gew 1,124) und 0,25 g Pepsin gut durchgerührt und sodann 8 Stunden bei 40° C ohne zu ruhren stehen gelassen. Hierauf wild der ungelöste Rückstand auf ein bei 100° C getrocknetes, gewogenes Filter gebracht, dreimal mit je 10 ccm kaltem Wasser gewischen, im Filter bei 100°C getrocknet und gewogen Sein Gewicht betrage meht unter 1,0 g S oben

Anwendung als unschädliches Darmadstringens bei akuten und subakuten Dunnund Diekdalmkatarihen viermal täglich 0,5—1,0 g, bei ungenigender Winkung bis 2,5 g und Kindern 0,2—0,3—0,5 g Gaben von 0,5—1,0 g beeinflussen die Dialihöen der Philisiker gunstig Gleiche Gaben bei Nierenleiden, wo es den Eiweissgehalt des Urins berabsetzt

# Acidum tartaricum.

Acidum tartaricum (Austr Brit Germ Hely U-St) Acidum tartaricum. Sal essentiale Tartari. Weinsäure. Weinsteinsäure. Acide tartrique (Gall.) Acide dextero-racémique. Tartarie acid.  $C_i H_0 O_0$ . Mol. Gew = 150

Darstellung Diese erfolgt fabrikmassig aus dem rohen Weinstein Kleinere Mengen kann man in folgender Weise bereiten. Man löst 100 Th. Weinstein in 600-700 Th. siedendem Wassen auf und fügt zu der kochenden Lösung in kleinen Antheilen allmählich unter Umrühren 28 Th Calciumkarbonat (Schlammkreide) hinzu Wonn die Entwickelung von Kohlensuure aufgehört hat, fügt man eine Lösung von 80 Th Calciumehloud (CaCla +2H2O) in 90 Th Wasser hinzu, rithrt um und lesst den gebildeten Niederschlag von Calciumtartrat absetzen Nach längerer Zeit der Ruho zieht man die überstehende Flüssigkeit ab und wascht den Niederschlag mit Wasser gut aus. Dann kocht man ihn mit einer Mischung von 67 Th konc Schwefelsäure und 150-300 Th Wasser etwa 1/2 Stunde unter fleissigem Umruhren, kolirt die noch heisse Flüssigkeit durch ein Lomentuch und dampft die Kolatur ein, die sie in heissem Zustande das spec Gewicht 1,21 hat Dann lässt man erkalten und einige Tage bei Seite stehen. Die ausgeschiedenen Gips-Krystalie werden beseitigt, die klar filtrirte Mutterlauge aber wird bis zur Salzbaut eingedampft. Die nach

dem Erkalten anschiessenden Krystalle bestehen aus Weinsaure Man reinigt sie durch nochmaliges Auflosen, (event unter Zusatz von kalkfreier, gewaschener Thierkohle), in Wasser, Abdampfen der Losung und Krystallistien wie vorher (Ital) Diese Operationen gehen in der Technik in Bleigefassen vor sich

Etgenschaften Farblose und geruchlose, von Krystallwasser freie, prismatische Krystalle, oder Krystallkrusten oder Krystallbruchstucke von sehr saurem Geschmack, beim Eihitzen unter Verbreitung von Caramelgeruch und unter Aufblahen verkohlend. Sie löst sich in 0,75—1,0 Th. Wasser von 15°C, noch leichtet in heissem Wasser. Sie ist löslich in 3 Th. Weingeist (von 90 Vol. %), nicht löslich in Aether, Ohloioform, Benzin, Benzel u deigl. — Das spec Gewicht dei Krystalle ist 1,764. Sie schmelzen bei 170°C unter Uebei gehen in die amorphe, aber im übrigen gleich zusammengesetzte Modifikation, die bei 120°C schmelzende Meta-Weinshule ist diese S. 71. Kone Schwefelsaure löst Weinsaure langsam auf, wirkt aber bei gowöhnlichen Temperatur nur weinig ein. Beim Erwarmen auf 50—60°C aber tritt Verköhlung und Entwickelung von Schwefligsaure, Köhlensdure und Köhlenoxyd ein, die Flüssigkeit farbt sich dabei braun bis schwarz. Die wassrige Lösung der gewöhnlichen Weinshule lenkt die Ebene des polarisiten Lichtes nach rechts ab (r°)

100 Th Wasser lösen nach Legrenz an Weinsaure bei

$\mathbf{o}_{\mathbf{o}}$	100	200	$30^{\circ}$	400	$50^{\circ}$	750	1000	ø
115	125,7	139,4	156,2	176	195	258	343	Theile

## Volum-Gewicht der Weinsaurelosungen

bei 15° C (Gerlach)

Vol Gew	P100	Vol Gow	Proc C <sub>4</sub> H <sub>6</sub> O <sub>6</sub>	Vol -Gew	Proc C <sub>4</sub> II <sub>6</sub> O <sub>6</sub>	Vol Gew	Proc C <sub>4</sub> H <sub>5</sub> O <sub>6</sub>
1 0045 1 0090 1 0179 1 0278 1 0871 1 0469 1 0565 1 0661	1 2 4 6 8 10 12 14	1 0761 1 0865 1 0969 1 1072 1 1175 1 1282 1 1398 1 1505	16 18 20 22 24 26 28 30	1 1615 1 1726 1 1840 1 1959 1 2078 1 2198 1 2817 1 2441	82 84 36 38 40 42 44 46	1 2568 1 2696 1 2828 1 2961 1 3093 1 3220	48 50 52 54 56 57 9 (d 5esiltingt)

Die Weinsaure ist eine zweibasische Säure, ihre Salze, von denen man saure und neutrale kennt (auch Doppelsalze), heissen "Tartrate"

Enhennung und Bestimmung Man erkennt die Weinsaure an folgenden Reaktionen

1) Voi setzt man eine nicht zu verdünnte Lösung von Weinsaurs (oder die mit Essigsäuro angestuerte Lösung eines Tartiates) mit der Lösung eines Kaliumsalzes (KCl, KNO<sub>2</sub>), am zweckmäßigsten mit Kaliumacetatlösung, so entsteht sogleich oder nach einiger Zeit ein Niederschlag von saurem Kaliumtatirat C<sub>1</sub>H<sub>5</sub>KO<sub>6</sub>. Zusatz von Alkohol, kahle Temperatur, sowie Umruhren der Flussigkeit beschleunigt die Bildung des Niederschlages Durch Einwinkung ätzender oder kohlensaurer Alkahen wird der Niederschlag gelöst. Freie Weinsaure wird durch Calciumchlorid- und Calciumsulfatlösung micht gefällt Wind die Lösung der Weinsaure dagegen neutralisiet, so entsteht durch Calciumchlorid oder Calciumsulfat (auch durch Neutralisation freier Weinsäure mit Kalkwasser) eine Fällung von krystallinisch werdendem Calciumtatirat. Dieses wird von Essigsaure, ferner von Ammoniumchlorid, sowie durch Kah- oder Natronlauge gelöst. Die Lösung in den (kohlensäurefreien) Acitalaugen trubt sich beim Erhitzen gelatinös, beim Mirkalten vei schwindet die Trübung wieder. 3) Bleiacetat fallt aus Weinsaurelösung weisses Bleitartrat, welches in Salpetershure, auch in Ammoniak löslich ist. 4) Bei Gegenwart genit gender Möngen von Weinsaure wird die Fällung von Eisenoxyd, Aluminium und Kupfersalzen durch ätzende Alkahen verhindert. 5) Unterscheidung von Citronensaure ist durch

das Verhalten beim Erwarmen mit kond Schwefelsaure, ferner durch die zu beobachtende Rechtsdrehung möglich

Bestimmung Liegt lediglich freie Weinsaure vor, so kann man diese mit Normal natronlauge und Phonolphthalem als Indikator titruen 1 ccm Normal-NaOH zeigt 0,075 g

Weinsäure C, H, O, an

Ist die Bestimmung in Gemischen mit anderen Sauten oder in Tartiaten auszuführen, so versetzt man die betreffenden Lösungen (die der Tartrate nach dem Ansauen mit Essigaure) mit einem Ueberschuss alkoholischer Kahumacetatlösung, alsdann mit soviel Alkohol, dass der Alkoholgehalt der Flussigkeit etwa 50 Proc beträgt, und läst 12 Stunden an einem kuhlen Orte stehen. Die nach dieser Zeit ausgeschiedenen Krystalle von Kahumbitartrat werden auf einem Filter mit Alkohol gewaschen, dann sammt dem Filter in ein Kolbehen gebracht und in heissem Wasser gelöst. Die Lösung turrt man mit (— Phenolphthalein als Indikator —) Normalkalilauge. I cem Normal-KOH zeigt unter diesen Umständen 0,15 g Weinsaure C4H6O8 an

Prefung. Durch zufallige Verwechslung kann gelegentlich einmal Oxalsaure in die Weinsaure gelangen. Man ziche daher bei der Pristung ein von zahlreichen Krystallen herruhrendes Durchschnittsmuster. Von Verunreinigungen ist wesontlich auf Blei, Kalk und Schwefelsaure zu achten

1) 1 g der von mehreren Krystallen herruhrenden Probe löse sich langsam aber vollständig in 5 ccm Weingeist (96%) auf Ungelost wurden die meisten, ihrer Natin nach hier nicht naher aufzuführenden Beimengungen bleiben 2) Die wässrige Lösung 1 10 werde weder duich Baryunchlorid (Schwefelsauie), noch, nach dem Uebersattagen mit Ammoniak, durch Ammoniumoxalat (Kalk) getrübt und durch Schwefelwasserstoff nicht verandert (Metalle) 3) 1 g der Saure hinterlasse beim Verbrennen keinen wägbaren Rück stand 4) Neutralisirt man 5 g Weinsäure mit Ammoniakflüssigkeit, macht alsdam mit Weinsaure wieder schwach aber deutlich seuer, so darf durch Einleiten von Schwefelwasserstoff keine durkle Farbung entstehen (Spuren von Blei, welche sich dem Nachweis sub 2 entzichen Das verwendete Ammoniak muss eisenfrei sein)

Völlig bleifreie Weinsaure kann nur durch Umkrystellisiren der bleifreien Weinsaure des Handels in Gefassen aus Porcellan gewonnen werden

Pulverung Man trocknet die Krystalle gut im Thockenschranke und stösst sie in einem erwarmten Morser aus Stein oder Porcellan. Der Stösser hat sich bei dieser Arbeit Mund und Nase zu verbinden. Beim Stossen im Eisen-Mörser nimmt das Weinskure-Pulver eine schmutzige Färbung an

Anwendung. Weinsaure wirkt in kleinen Mengen und in starker Verdünnung innerlich kühlend, durstlöschend, ahnlich wie Citronensäure Sotzt die Pulsfiequenz herab Stört bei langerem Gebrauche die Verdanung Gaben von 30 g können todtlich wirken Innerlich als durstlöschendes, kühlendes Mittel in Limenaden, Bestandtheil von Biause pulyern Technisch in der Farberei und Kattundruckeren

#### Limonada sicca

Limonade sèche Pulvis ad Limonadam Rp Acidi tartarici 5,0

Elacosacchari Citri 1,5 Saccheri albi 100,0

Limonade tartrique (Gall)

Potus cum Acido tertarico Limonada tertarica.

Rp Sirup Acidi tartanci (Gali) 100,0 Aquae destillatae 900,0 Mixtura Acidi tartaxici Mixtura noida voga ta bilin Rp Acidi tartarici Aqune destillatac 157,0 Sirupi Sacohari 50,0

Pastilli Asidi tartarici Rp Acidi tartarici 5,0 Sechari albi 100,0 Spiritus diluti q s ad pastili 100

Strop d'Acide tartrique (Gall.) Sixupus Acidi tartarici Rp Acidi tartarici 10,0 Aguse destillatao 10,0 Sirupi Sacohari 980,0

Arcanum Anosmin Fusswasser des Apotheker Koon, gegen übelriechenden Fussschweiss, ist eine wässerige Lösung von Weinsäure

# Acidum uricum.

Acidum uricum (seu urinicum). Harnsiure. Acide urique. Acide lithique. Uric acid. Urinsiure Blasensteinsdure  $C_0H_4N_4O_3$  Mol Gew =168

Danstellung 1) Schlangenexkremente 5 Th weiden in 100 Th siedende Kalilauge (5 Proc KOH enthaltend) eingetragen, die Mischung wird unter Umruhren so lange gekocht, die Ammoniak nicht mehr entweicht. Die heisse Lösung wird filtrirt, alsdann leitet man in das Filtrat so lange Kohlensaure ein, die es kaum noch alkalisch reagnt. Der entstandene Niederschlag von saurem Kalium urat wird nach dem Erkalten abfiltrirt und mit kaltem Wasser gewaschen. Dann löst man ihn von Neuem unter Erwarmen in Kalilauge und filtrirt die heisse Flussigkeit in heisse Salzsaure, worauf die Hamsaure als farbloses, krystallinisches Pulver ausfallt. Man sammelt dieses auf dem Filter, wascht mit kaltem Wasser aus und trocknet es

2) Vogelexcremente (Peru-Guano) 10 Th werden getrocknet, gepulvert und alsdann in 15 Th kone Schwefelsaure eingetragen, welche bis auf etwa 100°C erwarmt ist Man erhält die Mischung bei dieser Temperatur, bis alle Salzsaure (auch HF) ausgetrichen ist Nach dem Erkalten verdünut man mit 150 Th Wasser und stellt 1—2 Tage bei Seite Der gehildete Bodensatz wird gesammelt, gewaschen und in siedende Aetzkalilauge von etwa 8 Proc KOH eingetragen. Die filtrirte alkalische Lösung wird mit Thierkohle digerirt, heiss filtrirt und in Salzsaure eingetragen. Ist die sich ausscheidende Harnsaure noch gefürbt, so wird sie nochmals in heisser Kalilauge gelöst, alsdann fügt man vorsichtig soviel Salzsaure hinzu, bis die in der Ruhe geklarte Flüssigkeit nur noch hellgelb erscheint, filtrirt und zersetzt nunmehr das Filtiat vollständig durch Zufbgung eines Ueberschusses von Salzsaure. Im Uebrigen ist wie unter No. 1 zu verfahren.

Eugenschaften Aus der alkalischen Lösung wird durch Sauen zunachst wasserhaltige Hainsäure ( $C_bH_aN_bO_a+2H_aO$ ) in Flocken abgeschieden, welche aber bald in die krystallimische, wasserfreie Harnsäure übergeht Diese letztere ist ein weisses, körniges, mikrokrystallimisches Pulver, ohne Geruch und Geschmack Löslich in etwa 15000 Th kaltom oder 2000 Th siedendem Wasser, unlöslich in Alkohol und in Aether Durch ein gewisses Lösungsveimögen für Harnsäure sind ausgezeichnet Natriumbikarbonat, Lithiumbikarbonat, Piperazin, Lysidin, Lycetol In schwacherem Grade wirken Borsaure, phosphorsanie, milchsaure und essigsaure Alkalien Harnsaure ist nicht ohne Zersetzung flüchtig Beim Eihitzen wird sie zersetzt unter Abscheidung von Kohle (Geruch nach versengtem Horn) und Bildung von Cyanwasserstoff, Cyanursaure, Harnstoff und Ammomak. Kone Schwefelsaure löst sie in der Kalte ohne Veranderung, beim Eihitzen tritt Zersetzung ein

Die Harnsäure ist eine zweibasische Saure, die Salze beissen "Ulate" Die neutralen Urate der Alkalien sind wenig beständig, werden z B sehen durch Einwinkung der Kohlensaure der Luft in saure Urate übergeführt. Von den Uraten sind nur die neutralen Urate der Alkalien in Wesser relativ leicht loslich, alle übrigen Ulate, auch die sauren Urate der Alkalien, sind in Wasser sehwer löslich bez unlöslich

Löst man etwas Harnsaure in Natronlauge und fügt einige Tropfen alkalische (Ffeling'sche) Kupferlösung hinzu, so erfolgt in der Kalte langsam, beim Erhitzen rascher, Ausscheidung von weissem Cupro-urat (harnsaurem Kupferoxydul), durch Zusatz von etwas Natriumsulfit (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) wird diese Ausscheidung beschleunigt. Versetzt man die alkalische Lösung der Harnsaure mit mehr Feblung'scher Losung, so erfolgt beim Erhitzen Ausscheidung von gelbem oder rothem Kupferoxydul (daher ist die Verwechslung der Harnsaure mit Harnzucker bei der Untersuchung des Urins möglich, s. Urina).— Eine alkalische Lösung der Harnsaure reducirt Silbernitrat schon in der Kalte augenblicklich zu metallischem Silber Betupft man Filtripapier mit Silbernitratlosung, und bringt auf diese

eine Losung von Natriumkarbonat, so entsteht ein Fleck von Silberkarbonat. Bringt man auf diesen Harnsaure oder harnsaures Kalium, so erfolgt Schwaizfarbung

Erkennung. Man erkennt, die freie Harnsture an threr eigenattigen Krystallform (s Utina) Ferner an threi Schwerldslichkeit in Wasser, endlich durch die sog Mu rexid-Reaktion Man übergiesst in einem Porcollan schalchen ein Körnchen Hainsaure mit einigen Tropfen

kone Salpetersäure und verdampft auf dem Wasserbade zur Trockne Blast man auf den gelbrothlichen Ruckstand etwas Ammoniak, so farht er sich schön purpurroth, betupft man ihn mit Kalilauge, so entsteht prachtvoll blauvielette Färbung (Bildung von isopurpui saurem Kalrum) Achnliche Reaktionen geben Coffein, Theobromin and Xanthin

Ueber Bestimmung der Harnsaure s Urma

Anwendung Man hat vor etwa 20 Jahren versucht, die Harnsäure an Chinin in binden und so ein wenig oder gas nicht bitter schmeckendes Chininsalz darzustellen. Auch das Ammonumurat fand therapentische Verwendung Gegenwärtig kann die Harnsäure für die Therapie als obsolet gelten

Noch im vorigen Jahihundert führten einige Pharmakophen die duich Harnsäure gehalt ausgezeichneten Exkremente einiger Vogel als Stercus payonis, gallinae etc auf Fur Stereus caninum (witten Entzian vom schwarzen Köter) wird Radix Gentianae albae pulverata abgegeben.

# Acidum valerianicum.

L Acidum valerianicum (Ergänzb Helv) Acidum valoricum. Valeriansaure. Baldriansaure. Isovaleriansaure Acide valérianique ordinaire on officinal (Gall) Acide valerique Valerianic acid. CaHiaOa. Mol. Gew = 102. Im Handel unterscheidet man eine Baldriansaure aus Baldrianwurzel Acidum valeranicum e radioe. welche von der Gall aufgenommen ist, und eine Baldriansture aus Amylalkohol, welche Eigenzb und Helv aufführen

Darstellung 1) Aus Baldrianwurzel (Nach Gall) Man löst 600 g Kahumdichromat in 10 Intern Wasser und fügt 1 Kilo kone Schwefelsiure hinzu Diese Misching, sowie weitere 40 Inter Wasser giesst man auf 10 Kilo zerschmittene Baldrianwurzel und digerirt das Gemisch unter Umrühren 24 Stunden lang Ilierauf hingt man das Ganze in eine Blase und destillit Wenn etwa 10—12 Inter Destillat (welches das ätherische Oel enthält) übergegangen sind, giesst man das Destillat in die Blase zurick, beginnt die Destillation von neuem und setzt sie fort, bis das Uobergehende nicht mehr sauer reagirt. Man sätigt alsdaun das Destillat mit Natrumkarbonat in geringem Ueberschuss und dampft die so erhaltene Lösung des Natrumvelerianistes bis zur Sirups konsistenz ein. Den Ruckstand versetzt man mit verdünnter Schwefelsäure in leichtem Ueberschuss, trennt die hierdurch abgeschiedene Säureschicht nach dem Absetzen mit Hilfe eines Scheidetrichters und rektificirt sie aus einem Glaskolben.

2) Aus Amylalkohol. Zu einem Gemisch von 510 g fein gepulvertem Kahum diehromat und 700 g Wasser, das sich in einem mit Rilokfluskfäller B verbundenen Rundkolben A von etwa 3 Inter Fassungsraum befindet, lässt man allmählich aus einem Ilahm trichter C ein Gemisch von 100 g Gährungsamylalkohol (Siedep 128—130°) und 390 g kone Schwefelsaure hinzufliessen (Fig 29) Sobald die sehen bei gewöhnlicher Temperatur eintretende Reaktion vorüber ist, erhitzt man den Kolbennhalt auf dem Sandbade zum Sieden Wenn die im Kolbenhalse auftretenden öligen Streifen von Valeraldehyd C<sub>2</sub>H<sub>10</sub>O nicht mehr wahnehmbar sind, und die Flussigkeit eine rein dunkelgrüne Farbe angenomen hat, ist die Oxydation als beendet anzusehen.

nommen hat, ast die Oxydation als beendet anzusehen

Man draht alsdann den Kühler um und destillert mit absteigendem Kühler, von Zeit zu Zent das verdampfte Wasser ersetzend, solange, als das Uebergehende noch sauer

Die in der Vorlage angesammelte Flussigkeit besteht aus zwei Schichten, nämlich einer wasserigen Losung von Voleriansäure und einer leichteren, gelb gestirbten blartigen Schicht von Valeriansäme-Amylather Das Gesammtdestillet wird jetzt mit Natrumkarbonat bis zur alkalischen Reaktion der unteren, wässerigen Salzlösung versetzt, letztere im Scholde

trichter von dem aufschwimmenden Oele getrennt und dann auf dem Wasserbade zur Trockne verdampft. 1) — Dus trockene, feingepulverte valeriansaure Natrium bringt man in einen engen Cylinder und zersetzt es durch 4/5 seines Gewichtes kone. Schwefelsäure, die vorher mit der Hälfte ihres Gewichtes Wasser verdennt worden war. Die Valeriansaure scheidet sich hierbei als Oel ab. Man hebt dieses ab, entwässert es durch Stehenlassen über geschmolzenem Calciumchlorid und destillirt mit eingesenktem Thermometer ab. Wenn die Siedetemperatur 170°C. erreicht hat, wechselt man die Vorlage und fängt das bis 178°C. Uebergehonde gesondert auf. Durch nochmalige Rektifikation dieser Fraktion erhält man die Saure farbles und rein.

Eigenschaften. Klare, farblose, unangenehm baldrianartig riechende, flüchtige, sauer reagirende Flüssigkeit, in 26 Th. Wasser löslich, mit Weingeist, Aether und Chloroform in allen Verhältnissen mischbar. Das spec Gewicht wird verschieden angegeben: Ergänzb. = 0,938 bei 15°, Helv. = 0,955 bei 15°, Gall. = 0,955 bei 0°. Siedepunkt etwa 175° C. Schüttelt man die Baldriansäure mit Wasser, so entsteht das Hydrat  $C_8H_{10}O_9+H_9O_8$ .

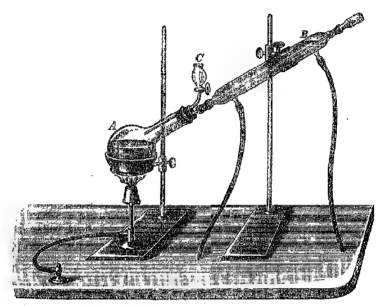


Fig. 29.

dessen spec. Gewicht bei 15°C. = 0,955 ist. Daraus ergiebt sich, dass Helv. und Gall. das Hydrat, das Ergänzb. dagegen die wasserfreie Säure verlangen. Fügt man zu der gesättigten wässrigen Lösung der Baldriansäure leicht lösliche Salze (NaCl, CaCl<sub>2</sub>), so scheidet sie sich in Form öliger Tröpschen aus.

Man erkennt die Valeriansäure am einfachsten und sichersten an ihrem durchdringenden Geruche. Erwärmt man sie oder eines ihrer Salze mit einer Mischung von 3 Th. konc. Schwefelsäure und 1 Th. Alkohol, so tritt ein augenehmer Fruchtäther-Geruch auf. Die Baldriansäure ist eine ein basische Säure; ihre Salze heissen "Valerianste". Sie haben fettartigen Habitus, d. h. sie sind fettartig anzufühlen.

Prilfung. 1) Sie zeige das spez. Gew. 0,938 bei 15°C., siede bei 175°C. und lüse sich in nicht weniger als 26 Th. Wasser. — 2) Neutralisirt man Baldriansäure mit Ammoniak und fügt Eisenchlorid hinzu, so entsteht ein braunrother Niederschlag; die beim Schiltteln über diesem sich sammelnde Flüszigkeit ist farblos (Rothfärbung — Ameisensäure oder Essigsäure). 3) Wird die wässrige Lösung der Baldriansäure mit Cupriacetat versotzt, so darf nicht sofort ein krystallinischer Niederschlag (Buttersäure) entstehen,

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Aus dem abgehobenen öligen Liquidum lässt sich der Valeriansaureamyläther (Siedep, 190°C.) durch Destillation leicht rein erhalten,

Handb, d, pharm, Praxis, I,

146 Acmella

es mussen sich vielmehr ölige Tropfen abscheiden, die erst nach einiger Zeit krystallinisch werden

4) 1 g wasserfreie Baldmansaure muss 9,8 com Normal-Nationlauge (Phenolphthalein als Indikator) sattigen 1 g des Hydiates  $C_6H_{10}O_2+H_2O$  sattigt = 8,83 com Normal-Nationlauge

Aufbewahrung. In Glasgefissen mit Glasstopfen an einem kihlen Oite, von anderen Arzneimitteln möglichst getiennt, da diese nur zu leicht den Geruch der Shuio annehmen

Anwendung. Baldmansaure wird nur selten in Substanz und alsdam in ver dunnter Lösung zu 3-6-10 Tropfen bei Krampf, epileptischen Aufallen, Hystone ge geben Hauptsächlich benutzt man sie zur Daistellung der valenansauren Salve

II Ammonium valerianicum (Helv U-St) Ammonium valerianat. Baldriansaules Ammon. Valerianate d'ammoniaque (Gall) Valerianate of ammonia  $C_nH_0O_2NH_1$  Mol Gew. = 119.

Darstettung. Man gresst wasserfiele Valeriansaure in dünner Schicht auf eine Untertasse und stellt diese in einen mit Tubus versehenen Exsiccator. In diesen leitet man alsdann einen Strom durch Aetzkalk getrocknetes Ammoniak ein, wodusch sich das neutrale Ammoniumvalerianat in Krystallen bildet.

Eigenschaften Farblose, sehr hygroskopische Piismen von dem Geruch der Baldriansaure und etwas schaffem, zugleich etwas süsslichem Geschmack, meist von sauier Reaktion, da das Salz sehr bald Ammoniak verliert. Sehr leicht löslich in Wasser und in Alkohol, löslich in Aether. Die wassinge Lösung giebt mit Ferrichlorid einen braunen Niederschlag, die überstehende Flüssigkeit darf nicht rothgefärbt erscheinen (Ammonium acetat oder -formiat)

Aufbewahrung. In kleinen Glasgefasson mit paraffinirten Korken, um das Anziehen von Feuchtigkeit möglichst zu verhuten

Anwendung. Innerlich zu 0,05—0,2 g mehrmals täglich in Pillen oder Lösung bei Neuralgieen, Hysterie, Epilepsie, Choica, Singultus Im Klystier 0,1—0,2 200 Aqua

Solutio Ammonie valerianici, 20 Proc  $C_bH_0O_0$   $NH_4$  enthaltend Man neutralismt 17,14 g wasserficie Valeriansaure mit 28,6 g Ammoniaklüssigkeit (0,96 spec Gew) und fullt mit Wasser auf 100 g auf 5 Th dieser Lösung sind == 1 Th trocknem Ammonium valerianat Receptur-Erleichterung!

lli Liquor Ammonii Pierlot. Ammonium valerianicum solutum (Hely) Acidi valerianici 3.0, Extracti Valerianae 2.0, Aquae destillatae 95.0, Ammonii carbonici q s ad neutralisationem Bei Hysterie, Epilepsie 6—30 Tropfen in Zuckerwassei

Elixir Valerianatis ammoni	lacati
GODDARD Arcanum	
Rp Acidi valerianio	3,0
Ammonii carbonisi	1,6
Aquae destillatae	40,0
Spintus (90 Proc.)	85,0
Aquae Cerasorum	80,0
Tincturae Cinnamonai	15,0
Tincturae Aurantii corticis	6,0
Sırupi Sacchari	50,0
Dreistindlich einen halben Esul	iffel voll

ß.

Idagor Ammonii valorianiei
(Vorachritt der Pariser Rospital-Apotheke)

Rip Acidi valorianiei
Ammonii earboniei
Extracti Valorianee 88 8,0
Aquae dostillatae 100,0

In Stelle des Liquor Ammonis Pierlot

# Acmella.

Splianthes Acmelia L. Compositae—Helinutheae—Verbesininae. Heimisch in Ostindien Man verwendet die ganze blühende Pflanze (Abe-Kraut, Abecedaire, Indianisches Harnkraut), die von brennend scharfom Geschmack ist, als die Speichelsekretion beforderndes Mittel, gegen Skorbut etc Eine Anzahl anderer Arten, z B Sp. oleracea Jacq (Parakresse) in Sudamerika, werden ahnlich verwendet (cf Spilanties).

# Acokanthera.

Gattung der Apocynaceae-Carisseae

Acokanthera Schimperi Bentham et Hook . A Deflersii Schweinf . A Quabaio Cathelineau (?), A. venenata G Don und vielleicht noch andere Arten liefern in Ost- und Sudaftika in ihrem Helz und der Rinde ein Pfeilgift, das lahmend wirkt. Der wilksame Stoff scheint ein amorphes Glykosid, Ouabain zu sein, indessen steht nicht fest. ob derselbe in allen Arten identisch ist. Die kahlen Strophauthussamen von Gaboon (Str. gratus Franchet) sollen chenfalls Onabain enthalten Es scheint, als ob auch zwischen dem Ouabam und dem Strophanthin der officinellen Samen nahe Beziehungen bestehen

Die Hoffnungen, die man danauf als theilweisen Ersatz der Digitalis und als lokales Anastheticum gesetzt hat, scheinen sich nicht zu erfüllen

†† Trnotura Acokantherae, aus einem Theile des zerkleinerten Wurzelholzes der Ac Schimperi und zehn Theilen vordunatem Weingeist bereitet, durfte die geeignetste Form einer pharmaceutischen Zubereitung sein Die Gabe derselben ware auf 0,25—0,8 g, ent sprechend einem Gehalte von 0,0001 Quabam, zu bemesson

Aufbewahrung in gelbgefaibten Flaschen unter den sehr vorsichtig aufzu-

bewahrenden Mitteln

# Aconitinum.

++ Aconitinum (Erganzb ) Aconitina (Brit ) Akonitin Aconitine (Gall ) Aconilia.

Allgemeines Die wirksamen Bestandtheile der Aconitatien bestehen nicht aus emheitlichen chemischen Individuen, sondern vielmehr aus Gemengen verschiedener Basen Die chemische Zusammensetzung der einzelnen Basen und die relativen Mengenverhaltnisse, in denen diese Basen zu einander auftreten, sind abhangig von der Art der Pflanze und von ihrem Wachsthum (Standort), so dass das Vorwiegen bestimmter Basen für bestimmte Aconit-Arten eigenthumlich ist. Ausserdem ist zu beachten, dass die Aconit Basen gegen Mineralsaulen, konc organische Sauren, starke Alkalien und erhohte Temperaturen sehr empfindlich sind Es treten durch deren Emwirkung Spaltungsprodukte auf, welche das Endprodukt verunreinigen. Aus allen diesen Grunden liegt die chemische Kenntniss der Aconit Alkaloide noch sehr im Argen Im Nachfolgenden soll der gegen wartige Standpunkt dieser Flage kurz skizzirt werden

Die Stammpfiansen 1) Aconstum Napellus L enthalt als Haupt-Alkalord das krystallisierende Aconitin, wahrscheinlich mit kleinen Mengen amorphen Pikio-Aconitins,

neben wenig bekannten Basen (Napellin?)

2) Aconitum ferox Wall Enthält nur geringe Mengen Aconitin, als Hauptbase dafur das krystallisierende Pseudo-Aconitin (\$\psi\$-Aconitin) neben kleinen Mengen amorpher, nicht näher bekannter Alkaloïde, ferner w.A.conin und kleine Mengen Aconitin

3) Aconstum Lycoctonum L Einthalt nach Hubschmann zwei Acolyctin und Lycoctonin genannte Basen, nach Wright dagegen  $\psi$ -Aconstin und weing Aconstin 4) Aconstum heterophyllum Wall Einthalt das amorphe, meht giftige Atesin, ferner ein zweites amorphes und ungiftiges, nicht nührer bekanntes Alkalord

5) Japanische Aconitwurzel von Aconitum Fischeri Rehbeh enthält als Hauptbase das

krystallisirende Japaconitan, neben wenig bekannen, amerihen Alkaloiden

Die Alkaloide. Acomtm Formel unbestimmt Wright und Lufff C22 H42 NO.22,

Jurgens — C23 H47 NO.22, Energherg und Purffrert — C32 H43 NO.11, Dunstan — C33 H45 NO.22,

Freund — C34 H47 NO.11 Schmelzpunkte verschieden angegeben 184°, 194°, 197—198° C

Krystallisirt in sechsseitigen Tafeln Durch hydrolytische Spaltung lässt sich dasselbe successive folgendermassen zerlegen 1)

E) 
$$C_{8,4}H_{47}NO_{11} + H_2O$$
 =  $CH_3CO_2H + C_{82}H_{45}NO_{10}$ 
Essignture Pikro-Acontin

Benzoyl-Aconun)

b)  $C_{8}H_{45}NO_{10} + H_2O$  =  $C_{6}H_{5}CO_{2}H + C_{25}H_{41}NO_{5}$ 
Essignture Aconin

<sup>1)</sup> Wir folgen hier den Angaben von FRRUND

Demonsch ust das Pilcro-Acontun als Benzoyl Acontu und das Acontun als Acetyl Benzovl-Aconin aufzufasson

Pikro-Aconstan (identisch mit dem Iso-Aconstan von Dunstan) CigHin NO. Woiss 9 amorphes, sohr batter schmeckendes Pulver, Schmelz P 125°C, 1st Benzoyl-Acoma

Acoust Cis Ha NO. Amorpho, butter schmedande Base. Spaltungsprodukt des verrgen, grebt ein gut krystalbeirtes Chlorbydiat, Cis Ha NO. FCI. Schmelz P. circh 175 Ci

Apo-Acomsten (von Wargert) ast wahrscheinlich zeintrich mit Acomitin

Napellin (Waider), angeblich amorphes Alkaloid, and Acoustim Napellus, 1st walir

sehembeh em Gemenge von Accenten, Piero Acontan und Aconta

Pseudo Aconetin  $\psi$  Aconntin  $C_{st}H_{so}$   $NO_{to}$  Dicke, sech-segree Tafeln Schmidz-Punkt  $212-218^{\circ}$  C Spaltet such beam Kochen mit Wasser in Hessignance und Pilno  $\psi$ -Aconntin Ist als Acetyl-Veratryl- $\psi$ -Aconn anzuschen

ntin list als Acetyl-Veratryl-y-Acenin ansusehen Pdero-y-Acenitiz Co<sub>4</sub> H<sub>4</sub> NO<sub>41</sub> Weisse, dieke Krystallsaulen Schmelz-P 210°C Spaltungsprodukt des vorigen, ist Veratryl y-Aconin und zerfallt beim Kochen mit Kall kuge in Veratrymsure ind y Aconin O<sub>2</sub> H<sub>10</sub> NO<sub>11</sub> + H<sub>2</sub> O = C<sub>5</sub> H<sub>16</sub> O<sub>4</sub> + C<sub>95</sub> U<sub>40</sub> NO<sub>9</sub> y Aconin C<sub>45</sub> H<sub>30</sub> NO<sub>5</sub> Spaltungsprodukt des vorigen Firmssartage, bitter schmeckende Masse, giebt mit Aceton eine gat krystallisirende Verbindung Inpaconitin O<sub>15</sub> H<sub>15</sub> N<sub>2</sub> O<sub>21</sub> (?) bes O<sub>15</sub> H<sub>15</sub> NO<sub>2</sub> (?), nach Eingen mit Aconitin identisch Farblese, bei 131 — 136°C schmelzende Krystalle Weiden durch Kahlauge in Bonzobslure und Japaconium C<sub>26</sub> H<sub>15</sub> NO<sub>16</sub> (?) gespalten

Handelssorten. Man unterschied früher und unterscheidet z Th auch noch heute to nach dem Ausgangsmaterial und der Bereitungsweise eine Anzahl vorschiedener Acuntin-Sorten Die wichtigsten sind folgende

I. TACOMITINUM Germanicum. Bentsches Agonitin. Aus Acomitum Napollus berestet

Darstellung 100 Th grobgepulverte Aconitknollen worden bei 60° C zweimal mit 18 500 Th Alkohol (90%) extrahiit Man filtizit die Auszuge, destillist den Alkohol aus dem Wasserbade ab, smert den Ruckstand mit stark verdünnter Schwefelsbuig mässig abor dertisch an, verdurnt mit Wasser und filtrirt - um Fett und Harz zu entfernen - durch an genasstes Eilter ab Die saure Lesung wird zur Reinigung mit Aether oder Petrolather ausgeschüttelt, alsdam übersattigt man sie schwach m.t Natriumkurhonat, wodurch die Basen ausfallen – Diese worden nach 24stündigem Stehen gesammelt, mit wenig Wasser gewaschen, getrocknet und mit Aethen aufgenommen. Man filtrirt die dihenische Losung, zicht den Aother durch Destillation ab und nimmt den Rackstand mit schwefelstiguehaltigem Wasser auf Die schwefelgame Losung wird dur h Thierkohle entfürbt, 1) alsdana fällt man aas ihr die Bagen durch vorsichtigen, fraktiomitten Zusatz von Ammoniak, d b die durch wenig Ammoniak zuerst ansfallenden (gefärbten) Anthalle worden gesondert gesammelt, indem man die Flussigkeit, sobald die Baser anfangen ungeleret auszufallen. filteret und in dem Filtrat die Fallung durch Ammoniak beendigt. Nach 24staindigent Steben sammelt man die ausgeschiedenen Basen, wascht sie mit wenig Wassor und tigeknet ber medanger Temperatur

Eigenschaften. Weisses oder gelblichweisses, geruchloses, amorphes, luitbestän diges Pulver von alkalischer Reaktion und bitterem, hintonnach kratzendem Geschmick In kaltem Wasser wenig löslich, in siedendem Wasser zu einer knotbaren Masse ausemmen backend. Loslich in 4-5 Th Alkohol von 90 Proc, in 2-8 Th Anther ofter in 3 Th Chloroform, ferner in Potrolather and Amylalkohol

Realthonen. 1) Kone Schwefelsture lost as mit gelber Farbung, welche nach 2-3 Standen durch Gelbroth in Rothbraun und Braun, schliesslich in Violetfieth übergeht 2) Lost man 0,01 g Acoustin in 8 com Phosphoisiune (25 Proc) und dampfi in cinem Porcellanschälchen auf dem Wasserbade ab, so tritt bei einer gewissen Koncentration Violettfarbung auf, welche memlich lange beständig ist. Delphinin und Digitalin er haiten sich blindich. Delpinnin lost sich aber in kone Schwefelstung hellbraun, und diese Losung wird erst suf Zusatz von Bromwisser rothlich violett, und Digitalia löst sich in kone Schwefelseure mit gruner Farle - Gegen die allgemeinen Alkaluid-Rengentien vorhalt es sich ahnlich wie das reine kryst Acoustin, s dieses

<sup>1)</sup> Hier beginnt die Abweichung der französischen Vorschrift

Acoustinum 149

Das deutsche Aconitin ist ein Gemisch der in den Aconit-Knollen enthaltenen Basen und ihrer Zersetzungsprodukte Aconitin, Pikro-Aconitin (= Iso Aconitin), Aconin u a. Es galt fruher für das mildeste Prapaiat

Il ++Aconitinum gallicum (Aconitin Hottot & Liegeois) Franzosisches Acoustic. (Amorphes) Wird aus den Knollen von Acoustum Napellus in ahn heher Weise wie das deutsche Praparat dargestellt mit folgender Abweichung schwefelsaure Lösung der Basen wird ebenfalls mit Thierkohle entfarbt, aber vor der Fallung durch Ammoniak mit Magnesiumoxyd (MgO) in geringem Ueberschuss versetzt, worauf man mit Aether ausschüttelt. Der nach dem Verdampfen des Aethers hinterbleibende Rückstand wird mit schweselshurehaltigem Wasser aufgenommen, die Losung mit Thier kohle entfarbt und nunmehr die Fallung durch Ammoniak ausgeführt (Vgl die Fussnote auf S 148)

Amorphes weisses Pulver, in seinen physikalischen Eigenschaften, seiner Zusammensetzung und Wirkung dem vongen (Aconitinum geimanicum) etwa gleichstehend

- III + Aconitinum Duquesnel. Aconitine crystallisé ou pure kann als phystologisch reines Aconitin angesehen werden. Darstellung und Eigenschaften s unter Aco nitinum crystallisatum Aus Aconitum Napollus bereitet
- IV. 44 Aconitinum anglicum Aconitina-Morson. Morson's Napellin 1) Aconitine pure. Hübschnann's w Aconitin Flückigen's Nepalin. Wird aus den Knollen von Aconitinum ferox in abulicher Weise hergestellt, wie die oben beschiebenen deutschen und französischen Praparate Enthalt als Hauptbase w Aconitin (60-70%), ferner 0,6-1,20/a Aconitin, 25-300/a w Aconin, ausserdem nicht naher bekannte amorphe Busen Fein vertheiltes, schmutzig weisses Pulver, von brennendem, nicht bitterem Ge schmack, alkalischer Reaktion Loslich in 20 Th siedendem Weingeist und aus dieser Lösung beim Erkalten Krystalle abscheidend, ferner in 100 Th. siedendem Aether, auch in 280 Th Chloroform Durch kone Schwefelsaure wird es nicht gefarbt Gegen Salpetersaure und schmelzendes Kalı verhalt es sich wie w Aconitin

V Triapaconiin. Ist entweder eine Base sui generis oder mit Aconitin identisch

Diese Unterschiede sind gegenwärtig, wo das Bestreben dahm geht, unsichere Gemische vom Arzneigebrauch auszuschließen, nicht mehr aufrecht zu einalten Lediglich um das Verständniss für die historische Entwicklung der Aconitinfrage zu ermoglichen, mussion die einzelnen Praparate hier besprochen werden

Houte unterscholdst man zweckmässig

Yearnh. 2) Pseudacouitine 1) Aconitin. a) amorph, b) krystallisirt 3) Japaconitin.

1 44 Aconstinum amorphum Amorphes Aconstin. Aconstina (But von 1885) Wild aus den Knollen von A Napellus nach einer der schon angegebenen (deutschen und franzosischen) Vorschuften dargestellt Engenschaften und Reaktionen bereits angegeben.

Darstellung nach Brit 1885 Die gepulverten Knollen werden mit der doppelten Menge Spiritus (90 Pioc) bis zum beginnenden Sieden erwärmt, 4 Tage macerirt, alsdann bis zur Erschopfung percolirt Der Alkohol wird aus dem Auszuge abdestillirt, der letzte Best ım Wasserbade entfernt Man mmmt alsdann den Rückstand mit dem doppelten Gewichte siedenden Wasseis auf und filtrirt nach dem Erkalten Man fällt die filtrirte Losung unter schwachem Erwarmen mit Ammoniak und extrahirt den getrockneten Niederschlag mit Aether Die atherischen Auszüge werden abdestillirt, der Ruckstand wird in schwefelsaurehaltigem Wasser gelöst und die filtrirte Lösung nochmals mit 2,5 proc Ammoniak gefällt. Der eihaltene Niederschlag wird mit wenig kaltem Wasser gewaschen, abgepresst und an der Luft getrocknet (Brit Pharm 1885)

<sup>1)</sup> Hierber ist zu beachten, dass Pharm Brit von 1885 ein amorphes Acomtin aus den Knollen von A Napellus aufgenommen hatte, welches von diesem Piaparat vollig verschieden ist

150 Acontinum

Il †† Aconitinum crystallisatum (Gall Erganzb) Krystallisirtes Aconitin Aconitina (Brit)  $C_{ad}H_{47}NO_{11}$  (?) Mol. Gew = 645

Darstellung. Man extraint 1 kg globgepulverte Aconitknollon (von A Napalius) zweimal mit je 2,5 kg Alkohol von 90 Proc, in welchem je 10 g Weinsaure aufgelost sind, bei einer Temperatur von 50—60°C und piesst jedesmal schaif ab. Die Auszüge werden filtrit, darauf destillit man im Vacuum den Alkohol ab. Den Rückstand nimmt man mit etwa 500—700 ccm Wasser auf und filtrit nach 2—3 Tagen von Fett, Harz ete ab. Die fil tritte weinsaure Losung wird zur Entfernung von Farbstoffen ete dreimal mit je 800 ccm Aether ausgeschüttelt. Nachdem sie vom Aether getrennt ist, übeisattigt man sie mit Natriumbikarbonat und schuttelt neuerdings dieimal mit je 300 ccm Aether aus. Von den filtriten atherischen Auszügen destillirt man im Wasseibade den Aether ab und nimmt den Destillations Ruckstand mit weinsausehaltigem Wasser auf. Die sause Lösung wird wiederum mit Aether ausgeschuttelt, und falls sie stark gefarbt sein sollte, durch Thierkohle entfarbt. Dann übersattigt man mit Natnumbikarbonat und schüttelt nochmals dreimal mit Aether aus. Die voreinigten atherischen Auszüge werden dreimal mit Wasser gewaschen, dann versetzt man sie mit dem gleichen Volumen Petrolather und überlasst sie der freiwilligen Verdunstung, worauf das Aconitin in Krystallen hinteibleibt (Gall.)

Die so eihaltenen Krystalle verwandelt man durch Neutralisiren mit Bromwasserstoffsaure in das bromwasserstoffsaure Salz, krystallisiit dieses aus Wasser um und gewinnt aus demselben die Base durch Vebersattigen mit Nathumbikarbonat und Ausschütteln mit Aether wieder

Eigenschaften Farblose, saulen- oder tafelformige, gegen 188° C (Eigänzb), 189—190° C (Brit) schmelzende (Gall Schm P = 188°) Krystalle In Wasser und in Petrolather nur wenig loslich, dagegen loslich in 24 Th Alkohol von 90 Proc, 70 Th Aether, 6 Th Benzol, 3 Th Chloroform, die Losung ist linksdrehend, die wässerige Lösung ieagrit alkalisch, schmeckt scharf, anhaltend brennend und kratzend, aber nicht bitter. Von kone Schwefelsaure und Salpetersaure wird es ohne Farbung gelost, auch giebt es nicht die Reaktion mit Vanadin Schwefelsaure, s. φ-Aconitin. Wird das reine Aconitin mit Phosphorsaure eingedampft, so entsteht entweder keine oder nur sehr schwach röthliche Färbung (vgl Aconitin german S 148). Von den allgemeinen Alkaloid-Reagonitien eizeugen noch in verdunnten Losungen Niederschlage. Phosphormolybdansaure, Jod Jodkahum, Kahum Querksilberjodid (weiss), Kahum-Wismutjodid, Gerbsäure (weiss) und Goldehlerid (gelb), dagegen erst in koncentrirteren. Platinchlorid (gelb), Quecksilberchlorid (weiss) und Pikrinsdure (gelb)

Priffung. 1) Es verbrenne, ohne einen wägbaren Rückstand zu hinterlassen 2) Trocknet man 0,01 g Aconium im Porcellanschalchen mit 5 Tropfen nauchender Salpetersaure auf dem Wassenbade ein, so hinterbleibt ein kaum gelblich geführten Rückstund, welcher erkaltet, durch Uebergiessen mit alkoholischer Kahlauge (1==10) keine Violetiführung annimmt (Pseudaconium, Veraum, Atropin)

Emskurige Base, die Salze krystallisiren gut und sind nicht hygroskopisch

†† Aconstinum nitricum crystallisatum Aconstin-nitrat. Azotate d'Aconstine (Gall )  $C_{24}H_{47}NO_{13}$ . HNO<sub>2</sub>. Mol. Gew. = 708

10 Th gepulvertes Aconitin werden mit 100 Th Wasser übergessen, alsdam neutralisist man genau mit etwa 10 proc Salpetersäure (wozu 3,5—3,6 g Salpetersaure von 25 Proc erforderlich sind) Man dampft die Lösung im Wasserbade ein, worauf unter dem Schwefelsaure Exsiccator Krystallisation erfolgt Grosse, farblose, prismatische Krystalle, in 10 Th siedendem Wasser löslich Enthalten 91,10 Proc Aconitin

III †† Pseudo-Aconitinum  $\psi$ -Aconitin. Pseudo-Aconitin. Nepalin. Napellin. (Wisgens) Acraconitin. Pure Aconitine-Morson.  $C_{bb}H_{40}NO_{12}$  Mol. Gew. = 687.

Wird aus den Knollen von Aconatum ferox in der nämlichen Weise dargestellt, wie das krystallisirte Aconatin Nur verwandelt man das durch Verdunsten dei atherischen Lösung erhaltene Alkaloid in das salpetersaure Salz, krystallisirt dieses aus Wasser Acomitmum 151

um und gewinnt aus demselben durch Zersetzen mit Natriumbikarbenat und Ausschütteln mit Aether die freie Base wieder

Eigenschaften Scheidet sich aus einer Mischung von Aether-Petrolather bei langsamer Verdunstung in durchsichtigen Nadeln oder kornigen Krystallen aus, bei rascher Verdunstung hinterbleibt es als amorphe, sirupose Masse Enthältlufttrocken 1 Mol Krystallwasser, welches bei 100°C entweicht. In Wasser nur wenig loslich, die Losungen reagiren alkalisch und schmecken sehr brennend, aber nicht bitter. In Alkohol und Aether leichter löslich als Aconium

Von den allgemeinen Alkaloidreagentien fallen die verdunnte Lösung Kaltum-Quecksilberjodid, Jod Jodkalium, Gerbsaure, Goldehlorid Nur die kone Losung wird duich Platin blorid gefällt. Mit kone Schwefelsaure und Phosphorsaure entstehen charakteristische Faibungen nicht (s. Aconitin.)

Einsaurige Base, von den Salzen krystallisirt nur das salpetersaure gut

Realtionen 1) Dampft man 0,01 g  $\psi$ -Aconitin mit 5 Tropfen rauchender Salpetersäure im Porcellanschalchen auf dem Wasserbade ein, so hinterbleibt ein gelber Ruckstand, welcher beim Befeuchten mit alkoholischer Kalilauge purpurroth wird 2) Wird 0,01 g mit 10 Tropfen kone Schwefelsdure vorsichtig erwarmt, so entsteht auf Zusatz von 5 Tropfen Vanadin-Schwefelsaure violettrothe Färbung 3) Vermischt man im Silbertiegel 0,1  $\psi$ -Aconitin mit 1 g gepulvertem Kalihydiat, verwandelt die Masse durch Zugabe von 2—3 Tropfen Wasser in eine Paste und erhitzt mit kleiner Flamme zum ruhigen Schmelzen, so enthalt die Schmelze (aus der Veratrumsäure gebildete) Protocatechusaure Löst man sie in Wasser auf, filtigit und säuert mit Salzsaure schwach an, so entsteht durch Zugabe von wenig Ferrichlorid blaugrüne Farbung, welche durch wenig Natriumkarbonat in blau, durch mehr Natiumkarbonat in roth übergeht

†† Pseudo-Aconitinum nitricum  $\psi$ -Aconitinuitrat.  $C_{86}H_{49}NO_{18}$ . HNO<sub>3</sub> +  $3H_4O$ . Mol. Gew. = 804.

Wird wie das entsprechende Aconitinsalz durch Neutralisation von  $\psi$  Aconitin mit stark verdtinnter Salpetersaure erhalten Farblose, dünne, langgestreckte Saulen oder sechsseitige Plattchen Loslich in 25 Th Wasser Enthalt 85,44 Proc  $\psi$  Aconitin

IV. †† Japaconitinum Aus japanischen Aconitknollen (von Aconitum Fischeri u a) können nach den im Vorhergehenden beschriebenen Verfahren amoiphe und krystallisite Piaparate erhalten werden. Die ohemische Kenntniss deiselben ist überaus dürftig, ausserdem haben diese Praparate therapeutisch für die Praxis noch kein Interesse.

Einkauf. Es empfiehlt sich, die Aconitin-Praparate nicht lose vom Drogisten, sondern direkt vom Fabrikanten (z.B. Merck-Darmstadt) bez Präpaiate in Original Packung zu beziehen und sich genau angeben zu lassen, welcher Art das gelieferte Praparat ist, und wie seine medicinalen Höchstgaben sind

Aufbewahrung. Sammtliche Aconium-Sorten sind unter den direkten Giften aufzubewahren Die Recepte sind zweckmassig als Giftscheine zurückzubehalten

Anwendung. Das Acontin gehört zu den starksten Pfianzengisten Acusserlich auf die unverletzte Haut oder auf die Schleimhaut gebracht, erzeugt es Prickeln
und Brennen, welchem später Gesühliosigkeit folgt. Resorption erfolgt auch bei ausserer
Anwendung durch Haut und Schleimhaut, besonders leicht, wenn Verletzungen vorhanden
sind. In Form von Salben und Linimenten bei Muskelrheumatismus und Neuralgien (besonders Trigeminus Neuralgie) 0,1—0,2 Acontin 10,0 Fett Cave Hineingelangen in Wunden
und auf die Schleimhaut des Auges. Innerlich setzt es die Pulsfrequenz und die Temperatur herab unter Abnahme der Sensibilität und der Ressexregbarkeit. Grosse Gaben
bewirken Erbrechen, Durchfall, Kriebeln auf der Haut, allgemeine Schwache, Athemnoth
Der Tod erfolgt durch Respirationslähmung oder Herzstillstand. Innerlich als temperaturherabsetzendes Mittel bei Gelenkrheumatismus, Neuralgien, nervosem Kopfschmerz, Zahn-

schmerz, Ohrenschmerz Subkutane Injektionen sind sehr schmerzhaft, bei diesen zweilemassiger das Aconstinuitiat

**Dostrung.** Die amorphen Acomtine besitzen woniger starke Wirkung als die krystallisirten. Die indessen die Zusammensetzung der amorphen Praparate grossen Schwankungen unterliegen kaun, so lassen sich für diese bindende Hochstgaben überhaupt nicht angeben. Es giebt amorphe Sorten, welche nur 1/200, aber auch solche, welche 1/2 des Wirkungsweithes des krystallisirten Acomtins besitzen, ja neuerdings sollen amorphe Praparate erhalten sein, welche die krystallisirten an Giftigkeit angeblich übertreften

Will man daher Aconstin uberhaupt mit einiger Sicheiheit gegen Arznei Vergiltungen anwenden, so verordne man lediglich die krystallisirten Sorten, d h Aconstinum orystallisatum und p-Aconstinum erystallisatum bezw deren Nitrate, für welche die gleiche Desirung gilt.

Man sight fur emon Erwachsenen an als Hochstgaben 1)

		pro dosr	pro die
Aconitinum crystallisatum et nitricum	1	0.000	0.0006
w Aconitinum crystallisatum et nitricum	ſ	0,0003	0,0000

Hierzu ist zu bemerken, dass y-Aconitin bei innerheher Darreichung dem Aconitin stwa an Giftigkeit gleichsteht, während es bei ausseilicher Anwendung etwas kräftiger wirkt

Fir die Verwendung des Japaconitius liegt keine Veranlassung von En amplichtt sich unter allen Umstanden, dass der Apotheker mit dem Arzte sich darüber verständigt, welches Praparat dispensirt werden soll. Die vorstehenden Ausführungen geben dem Apotheker eine hiereichende Information über die Aconitinfrage

Die Ausscheidung des Aconitins enfolgt durch Harn, Koth und Speichel in unverändertem Zustande

Pulvis Aconitini dilutus. Poudre d'Aconitine au centième (Gall) Aconitin-Verreibung 1 100 Aconium cryst 1,0, Sacchari Lactis 96,5, Caumini 2,5 Das Aconium wird mit einem Theil des Milchzuckers verrieben, dann sotzt men den Carmin zu, verreibt his zur homogenen Mischung und fügt unter weiterem sorgiältigen Verleiben den Rest des Milchzuckers in kleinen Antheilen zu

Pulvis Acontini artrici dilutus Pondre d'azotate d'Acontine (Gall) au centième Acomtani artrici cryst 1,0, Sacchari Liscus 96,5, Carmini 2,5 Im ubrigen wie das Vorige

Granules d'Acontine crystallisée (Gall) Acontin-Verreibung (I 100) 1,0 g [oder an deren Stelle 0,01 g Acontin crystall 0,99 g Sacchari Lactis], Sacchari Lactis 8,6, Gummi arabici 1,0, Mellis depurati q s Für 100 granules, welche roth zu farben sind 1 Granule = 0,0001 g Acontin

Granules d'azotate d'Aconitane (Gall) Acontamatrat-Veneubung († 100) 1.0, Sacchari Lactis 3,0, Gummi arabici 1.0, Mellis depurair q s für 100 granules, welche roth zu färben sind 1 Granule = 0,0001 g Acontamatrat

Unguentum Aconitini (1 50 bis 100)

Rp Aconitini cryst 0,1—0,2

Spiritus q s

Adopis 10,0

D sub sigillo veneni

### Injectic Aconitini.

Bp Aconitini nitrici 0,001 Aquae destillatae 10,0

S Zur subkutunen Injektion, 1 Spritze == 0 0001 g Aconitinnitrat

# Rp Acontiui crystall (vel nitrici) 0,005 Radicis Liquiritiae 85 8,0

Fiant pilolae 50 S 2—5 Pillen täglich. Jede Pille enthält 0,0001 g Accalila oder Accaliennitrat.

Unguentum Aconitinae (Brit.)

Rp Aconitini crystallisati 0,5

Acodi oleinici 4,0

Adipia 20,5

<sup>&#</sup>x27;) Man beachte indess, dass auch die krystallisirten Sorten je nach der Provenienz noch verschiedene Giftigkeit besitzen Der Arzt wird also gut thun, mit erheblich kleineren Dosen zu beginnen

Aconitum 15.3

# Aconitum.

Gattung der Ranumoulacene - Helleborene.

i Aconitum Napellus L. Hermisch in Europa (Gebirgswälder Deutschlands, Alpen, Pyrenaen etc., England, Skandinavien), Asien (Sibirien, Himalaya), Nordemerika Namen 1) von dem kappenformig vergrösserten Kelchblatt Eisenhut, Sturmhut, Helmkraut, Mönchskappe etc. 2) von den zu Nektarien umgowandelten Kronblattein Tauberie im Neut, Venuswagen, Taubenkutsche, blaue Elstern etc. 3) von der Giftigkeit Giftblume, Teufelswuz, Ziegentod etc.

Verwendung finden

† Der Knollen Tuber Aconiti (Germ Helv) Radix Aconiti (Austr Brit) Radix Napelli. Radix Contrajervae germanicae Apollonienwurzel. Blane Wolfswurz. Fuchswurz Giftwurzel. Monchswurz Teufelswurz. Aconitum (U-St) Racine d'Aconit (Gall) Aconite Boot.

Die Droge besteht aus 2 (selten 3) rüben- oder knollenformig angeschwollenen Wurzeln, die oben durch einen kurzen Quorast verbunden sind. Sie sind getrocknet stark runzelig, dunkelgraubraun und zeigen nur sparliche, am Grunde ebenfalls meist etwas angeschwollene Nebenwurzeln. Der eine (bei dier der mittlere) Knollen tragt den Stengel und ist bei der blühenden Pflanze sehon stark geschrumpft. Er sollte vor der Verwendung entiernt werden, wenn schon es von den Pharmakopben nicht ausdrucklich gefordert wird. Der andere, für das nachste Jahr bestimmte Knollen tragt an der Spitze eine starke Knospe. In der trockenen Droge sind beide Knollen meist auseinander gebrochen

Der Querschnitt der Droge ist weiss, oder meist mehr oder weniger grau. Et lasst unerhalb der dicken Rinde das sternforunge Cambium erkennen, welches das Holz und das breite Mark umschliesst. Innerhalb der Spitzen des Cambialsteines liegen die kleinen, in einem Winkel angeordneten Holzbundel, in den Buchten dazwischen zuweilen ebenfalls kleine Bundel. In dei Einde ist das Phloèm in zuhlreiche kleine Bundel vertheilt. Die ierchlich im Parenchym vorhandenen Starkekorner sind bis 18  $\mu$  gross, rundheh oder duich gegensorigen Druck kantig

Die Knollen schmecken aufangs süsslich, dann kratzend, den Hals zusammen sehnürend und witigend schaif

Man sammelt sie von dei bluhenden, wildwachsenden Pflanze, einmal, weil man annimmt, dass sie zu diesei Zeit am gehaltreichsten sind, dann aber auch, weil man sie denn am leichtesten von denen anderer Arten zu unterscheiden vermag. Das Trocknen muss an einem nicht über 80°C warmen Ort und schnell geschehen, um ein Verderben der saftreichen Knollen zu vermeiden. Sie kommen meist aus den Schweizer Alpen in den Handel. Als wichtigsten Bestandtheil enthalt die Droge einige Alkaleide, die zum Theil amorph, zum Theil krystalbnisch einalten weiden. Der Gesammtgehalt betragt nach Keller 0,97°/0—1,23°/0, wovon etwa 5/0 krystallnisch und 1/6 amorph ist (Vgl. auch Aconitin.)

Zur Gehaltsbestimmung weiden nach Krinen 25,0 g der gepulveiten Droge mit einem Gemeige von 100,0 g Acther und 25,0 g Chloroform in einem mit Korkstopfen verschlossenen Arzneigiase von eiwa 300,0 g Juhalt 5—10 Minuten unter wiederholtem kräftigem Umschütteln maceint, dann 10,0 g Ammoniak hinzugeingt, und sofort einige Minuten kräftig geschüttelt. Dann lässt man eine halbe Stunde unter wiederholtem Umschütteln stehen, fügt 30,0 g Wasser zu und schüttelt wieden einige Minuten kräftig Das Pulver hat sich dann soweit zusammengeballt, dass man 100,0 g der Aether-Chloroformlosung abgiossen kann, wenn nothig duich ein Wattebauschehen. Die Lösung bringt man in einen Scheidetrichter, schüttelt sie dieimal mit 25, 15 und 10 cm 1°/<sub>0</sub> Salzsaure aus und überzeugt sich bei einigen Tropfen der dutten Ausschuttelung, die man in einem Uhrgläschen auffängt, durch Zusatz eines Tropfens von Marke's Reagens, dass alles Alkaloid ausgeschüttelt ist, indem keine Trübung mehr in der Flussigkeit entsteht. Sollte das noch der Fall sein, so hat man das Ausschütteln mit 1°/<sub>0</sub> Salzsaure fortzusetzen, bis keine Trubung mehr erscheint. Die vereinigten wassingen Lösungen bringt man wieder in einen Scheide

trichter, macht mit Ammoniak alkalisch und schüttelt wiederholt mit kleinen Mengen Aother aus, so lange, bis einige Tropfen der wassingen Lösung nach vorsichtigem Ansauern mit Meyer's Reagens keine Trubung mehr geben, also alles Alkaloid in den Acther übergegangen ist

Von der ätherischen Losung destillirt man den Aether aus einem tarrten Kolben ab und trocknet den Buckstand im Wasserbade oder im Trockenschrank bis zum konstanten Gewicht aus. Die gefundene Menge mit 5 multiplicirt, giebt den Procentgehalt an Alkaloid — Um den Alkaloidgehalt auch noch durch Tritation festzustellen, lost man den Ruckstand in 5—10 ccm saurefierem, absolutem Alkohol, setzt Wasser bis zur beginnenden Trubung hinzu und titrirt unter Benutzung von Hämatoxylin als Indikator mit ½10-Normal-Salzsaure. 1 ccm ½10-Normal HCI = 0,0647 g Acontin (die Formel von Dunstan und Inche C22H4xNO122 zu Grunde gelegt)

Verwechselungen Als Verwechselungen kommen die Knollen der anderen bei uns heimischen, blaubluhenden Acoustumarten in Betracht

Acontum Stoerkeanum Rchbeh hat normal an jeder Sorte des den Blüthenschaft tragenden Knollens einen Tochterknollen. Die Strahlen des Cambiumsternes sind etwas stumpfer

## Aconitum variegatum L hat kleinere, dickere Knollen

Durchgreifende anstomische Unterschiede zwischen diesen Arten und Aconitum Napellus existieren nicht

Aufbewahrung und Verarbeitung. Da die Acomtknollen den Nachstellungen von Insekten (Trnea zeue) ausgesetzt sind, so ist es von Vortheil, sie nach sorgfälligen Sauberung für einige Stunden in ein Gefass zu bringen, in welchem man Aether oder Chloroform verdunsten lesst und hierauf scharf nachzutzeckann. Man bewahrt sie in gut schließenden Blechgefassen, das Pulver in Flaschen aus gelbem Glase, in einem trocknen Raume in der Reihe der starkwirkenden Mittel auf

Beim Pulvern der Knellen darf der Arbeiter die üblichen Vorsichtsmassregeln (Veibinden des Gesichts) nicht ausser Acht lassen

Anwendung Man verwendet die Knollen selten, sondern entweder die daraus dangestellten galenischen Piaparate oder das Agenitin Vorkommenden Falls giebt man sie im Infusum oder in Fillen oder Pulvern

Höchstgaban 0,1 pro dosi, 0,5 pro die (Austr, Germ, Helv)

Ueber Wirkung etc. vgl Aconitin

† Das Blatt. Folium Aconiti (Helv Gall) Herba Aconiti caerulei. Herba Contrajervae germanicae Herba Napelli. Eisenhutkraut. Bohnenkraut. 1) Hundstod Teufelskraut. Würgling.

Die Blätter sind fast kahl, oberseits dunkelgrün, unterseits heller, tief handfürmig-5-7theilig, die mittleren, im Umrisse mehr oder weniger rautenförmigen Blättehen tief dreispaltig und ihr mittlerer Theil wieder dreispaltig, die seitlichen einfach oder zweispaltig, die Seitenblattehen weniger eingeschnitten, alle Zipfel lineal bis lineallanzeitlich, oft sichelförmig gebogen, ziemlich variabel. Die von der blühenden Pflanze gesammelten Blätter sellen nicht über ein Jahr aufbewahrt werden. 5 Theile frischer Blätter liefern einen Theil trockene

In Deutschland und Oesterreich ist Folium Aconiti längst veraltet, dagegen worden aus demselben in England, Frankreich und in Belgien noch jetzt Präparate hergestellt, welche etwa sechs Mal so schwach sind, als die aus den Knollen bereiteten, sodass bei ärzthehen Verordnungen aus jenen Ländern Vorsicht geboten ist. Dasselbe gilt für über 25 Jahra alte Recepte aus Deutschland

Höchstgabe 0,1 pro dost, 0,5 pro die (Helv)

Der Alkaloidgehalt der Biätter beträge nach Kritzer 0,18-0,21 Proc Das Alkaloid soll mit dem der Knollen nicht identisch sein

<sup>1)</sup> Es ist sehr zu beschten, dass Bohnenkraut für Kuchenzwecke Sahureja hortensis L. ist

+ Extractum Acontt radices Ph Austr VII Sturmhutwurzel Extract 100 Theale Sturmbutwurzelpulver werden mit verdunntem Weingerst (68 Vol Proc.) durchfeuchtet, nach einer Stunde in den Verdrangungsapparat gebracht und mit 200 Th verdunntem Weingeist übergossen, nach 48 Stunden lisst man abtröpfeln, verdrangt mit 600 Theilen verdunntem Weingeist, destillist den Weingeist ab und dampft zu einem dicken Extrakt ein — Die Ausbeule beträgt durchschnittlich 18,5 Proc

Grösste Einzelgabe 0,03 g, grösste Tagesgabe 0,12 g Die Ph Hung lässt das dicke Extrakt mit Dextrin zur Trockene bringen

Extractum Aconta Ph Germ II Essenhutexhakt 100 Th Knollen werden mit 200 Th Weingeist (90 Vol Proc) und 150 Th Wasser sechs Tage, nach dem Auspressen nochmals mit 100 Th Weingeist und 75 Th Wasser drei Tage Falt ausgezogen und die abgepressten Flussigkeiten in ein dickes Extrakt verwandelt. - Ausbeute 16-20 Proc (nach Difference 80 Proc)

Grösste Einzelgabe 0,02 g, grösste Tagesgabe 0,1 g

Extractum Aconsts duplex Ph Hely III 200 Th Eisenhutknollenpulver werden mit einer Lösung von 2 Th Weinsaure in 30 Th Weingeist und 60 Th Wasser befeuchtet und m Percolator mit einer Mischung von 2 Th Wasser und 1 Th Weingeist erschöpft Die zuerst abfliessenden 160 Th werden für sich aufgefangen, die ubrigen Auszuge auf 40 Th eingedampft und dem ersten zugemischt Das Gemisch wird allmahlich und unter Schutteln mit 200 Th Weingeist gemischt und nach 48 Stunden vom Bodensatz klar abgegossen Der letztene wird unter gelindem Erwarmen in 20 Th Wasser gelöst und neuerdungs mit 60 Th Weingeist ausgefallt. Nach 24 Stunden wird filtrirt und das Filtrat mit dem zuerst Abgegossenen gemischt, der Gehalt an Trockensubstanz bestimmt und mit der nötligen Menge Reisstärke zur Trockne gebracht, dass 100 Th trockenes Extrakt erhalten weiden Höchstgaben pro dost 0,005, pro die 0,015

† Extractum Aconsts flusdum Ph Hely III 100 Th Essonhutknollenpulver werden mit einer Lösung von 1 Th Weinsaure in 10 Th Glycerin, 15 Th Weingeist und 20 Th Wasser gleichmassig befeuchtet und in einem Percolator mit einer Mischung von 2 Th Wasser und 1 Th Weingeist erschöpft Die Auszuge werden lege artis zu einem Fluid

extrakt von 100 Th verarbertet

Hochstgaben pro dosi 0,01, pro die 0,03

† Entractum Acousts Ph of the U-St, Extract of Acouste, wird aus den gepulverten Knollen durch das Verdiäugungsverfahren mittelst Weingeist von 94 Vol Froc gewonnen, es ist ein dickes Extrakt

Ausserdem fuhrt diese Pharmakopoe ein

i Extractum Aconiti fluidum, welczes durch Erschöpfen der Aconitknollen mittelst einer Mischung von Weingeist (94 Vol Proc ) und Wasser im Verhaltniss von 750 250 ccm m Percolator hergestellt wird und in 1000 ccm die löslichen Bestandtheile aus 1000 g der Knollen enthält

| Extractum Aconth seccum lasst die Ph Austr durch Eintrocknen des dicken Extraktes mit einer gleichen Gewichtsmenge Milchzucker bei gelinder Warme und Ersatz des Gewichtsverlustes durch Milchzucker herstellen Das Deutsche Arzneibuch schreibt vor 4 Th Extrakt mit 3 Th Sussholzpulver im Dampfbade völlig auszutrocknen und der zerriebenen Masse soviel Süssholzpulver zuzumischen, dass dus Gesammtgewicht 8 Th betragt

Die trockenen, narkotischen Extrakte gehoren zu den Recepturerleichterungen, man bedient sich ihrer zu Pulvermischungen und verabfolgt diese in Stöpselglasern, abgetheilte Pulver in Wachskapseln Das Fräparat der Ph Austr hat den Vorzug, dass es infolge

Fulver in Wachskapseln Das Frapaiat der Ph Austr hat den Vorzug, dass es infolge seiner Löslichkeit auch zu flussigen Arzneien Verwendung finden kann † Tractura Aconsts D A III Akontsinktur Eisenhutzinktur Teinture d'aconst Tincture of aconste Zu bereiten aus 10 Th grob gepulverten Aconstknollen, 100 Th verdunntem Weingeist (68 Vol Proc) Braungelbe Tinktur, Geschmack schwach bitter, dann nachhaltig brennend knatzend Spec Gew 0,907—0,910

Grösste Einzelgabe 0,5 g, grösste Tagesgabe 2,0 g † Tinctura Aconiti radicis Ph Austr Sturmhutwurzeltinktur Gepulverte Sturmhutwurzel 10 Th, verdunnter Weingeist (68 Vol Proc.) 120 Th. Man feuchtet das Pulver mit wenig Weingeist an, und übergiesst nach einer Stunde im Verdrängungsapparat mit verdunntem Weingeist, sodass die Masse bedeckt ist, nach 48 Stunden lässt man abtropfeln unter zeitweiligem Nachgiessen des noch ibrigen Weingeistes Das Gewicht der erhaltenen Tinktur soll 100 Th betragen.

Grösste Emzelgabe 0,5 g, grösste Tagesgabe 1,5 g † Tinctura Aconti. Ph. Hung. Wird in dem Verhältniss I. 5 hergestellt † Tinctura Aconti tuberis. Ph. Helv. III. Aus 100 Th. Eisenhutknollenpulver, I Th. Weinsaure und Alkohol durch Percolation hergestellt Das Gewicht des Percolats betrage 1000 Th

Höchstgaben pro dosi 0,25, pro die 1,0

† Tenctura Acouste herbae recentes Ph Helv III Aus gleichen Theilen frischer zerstossener Blatter und Weingeist durch achttagige Maceration, Abpressen etc hergestellt Tinctur des Ergünzh Herba cum tubere 5 Alkohol 6

Hechstgaben pro doss 1,0, pro des 3,0

+ Tenetura Aconstr Ph Brit Aus Aconstructen Weingeist durch Verdrangung 1000 com Tinktur zu heiesten

+ Tenetura Aconstr Ph of the U-St Aus 350 g Aconstructen Wasser befouchtet,

tem Mischung von 700 com Weingeist (94 Vol Proc) und 300 com Vassor befouchtet,

24 St stehen bleiben soil, werden im Verdrängungswege 1000 com Tinktur beroitet

25 St stehen bleiben soil, werden im Verdrängungswege 1000 com Tinktur beroitet

† Timetura Aconti acida Man mischt 20 Th Timetura Acombi mit I Th verdünnter

Schwefelsaure

† Tinclura Aconti aetherea stellt man durch achtligiges Ausziehen von I Th. Acontiknollen mittelst 8 Th Aetherweingerst, oder bei Bedarf durch Auflosen von 1,0 Extractura Acoust in 5,0 verdunatem Weingeist, Hinzufugen von 45,0 Aetherweingeist und Filtriren her

In der Hombopathie ist Acomt wohl das wichtigste, am meisten gebrauchte Arzaeimittel und wird hier besonders bei fieberhaften Erregungen angewendet, "bis man weise, mit welcher Krankheit man es zu thun hat" Im Gebiete des Doutschen Reichs

weiss, mit weiter Klankheit man es zu man hat. Im Godete des Beitschen Keisels darf es über die dritte Verdinnung hinaus in Handverkauf abgegeben werden Linementem Acoust. Ph But Tariment of Acouste 100,0 g glob gopulveite Acoust-knollen zieht man drei Tage hindurch mit 100 com Weingeist (90 Proc.) aus, hringet in den Verdrangungsapparat, lasst in ein 5,0 g Kumpher enthaltendes Gefäss abtropfen und giesst solange Weingeist auf, bis man (einschlie siich Kampher) 150 com gesammelt hat

SPRE MOISTING IL CTIT SOTOR DOT! THE THING COLUMN	
Guttae odontalgicze Magitot  Rp Tincturae Accuiti Chloroformi & 1,5 Tincturae Bonzoes 3,0  And Watte in den hohlen Zalin cinzuffihren Linimentum Accuiti et Chloroformii compositum (New-Yorker I ormel)  Rp Tincturae Accuiti 4,0 com Chloroformii 4,0 , Symtus camphorati 4,0 , Olei Thymi 1,0 , Linimentus saponati 64,0 ,  Linimentum dialyticum actioreum.  BONJEAN  Rp Tincturae Accuiti 85,0 Actheris accitici 70,0	Pilules Acoult! Dryungus  Rep Latracti Acoults
70 Einreibungen  Bixtura anaesthética Guánfau de Musse  Bp Tinctura Aconiti 20,0  Mixtura eleoso-balsamicae 10,0  Chieroformia 5,0  Zum Einreaden des Zahofleisches  Mixtura antigastralgica, Flankes.  Bp Tincturae Aconiti 3,0  Nauri bicarbonici 5,0  Magnesii sulforici 45,0  Aquae destillatae 150,0  Zwestindilch einen Essicifel	Viencistindich 16—20—110 Tropfen  Unguentum Aconiti Tropfen  Rp Extracti Aconiti 2,0 Adipis 3,0  Zum Einreiben  Unguentum Aconiti ammoniaentum Turnetti  Rp Extracti Aconiti 2,0 Adipis 12,0 Liquoris Ammoni caust get XV.  Unguentum antinouralgioum.  Rp Tincturae Aconiti 1,5 Chloroformii 1,0 Adipis 5,0

Extrakt Radix, Zahnmittel von Schort in Frankfurt a M, ist ein weingeistiger

Auszug aus Fol Aconita und Fol Paradis Mixtura antharthittles von Roll in Amsterdam ist eine Abkochung von Spec

hgnor mit Tet Aconiti, Tet Valerianae und Tet Opn eroc

Neuraline, em amerikanisches Mittel, enthielt Acoust- und Opmminktur, Chloro-

form und Pfeffermmzöl Vin antarthritique d'Anduran ou de Rochelle est Malagawem mit Vin Colcinel.

Tet Aconst und Tet Digitalis

II. Aconstum ferox Wallich Heimisch im nördlichen Ostundien, in den Vogbergen und der subalpinen Region des Himalaya.

† Verwendung finden ebenfalls die Knollen (Gall ), aus denen die Eungebornen ein Pfeilgift bereiten Indian Aconit root. Bish. 1) Bish, Ativisha. Bechnag Vashanavi. Die schwarz-

<sup>1) &</sup>quot;Bish" heisst "Gift", unter diesem Namen gehen in Indien auch die Knollen anderer Arten und anderer Pflanzen, nach Europa gelangen nur die der oben genannten Art.

braunen Knellen sind grosser und dieker als die der bei uns heimischen Arten, rübenformig, nnten gewöhnlich abgebiechen. Sie enthalten Nepalin (Pseudaconitin) und andere amerpho Alkaloide. Man soll in England zuweilen aus ihnen Aconitin darstellen. Die Diege hat Aufnahme in die Ph Gall gefunden. 1866 ist eine Verwechslung der Droge mit Stipites Jalapae vorgekommen.

III Aconitum Fischeri Reichenbach In Japan Diese Art liefert, vermuth lich unt Aconitum uncinatum L. die kleinen japanischen Knollen (Kusa-uzu), die zuweilen nach Europa gelangen Der Queischnitt ist einigermassen charakteristit durch die reichliche Ausbildung sekundater Nolzbundel Sie enthalten Japaconitin.

# Adeps suillus.

Adeps suillus (Germ Helv) Adeps (USt) Adeps (Brit) Axungia Porci (Austr). Axunge (Gall) Schmal/ Schweinefett Grasse de porc Sain doux Lard Hogslard

Allgemeines Das Schwein, Sus Scrofa, var domesticus L, sondeit in seinem Organismus zwei Fettschichten ab Die eine, direkt unter der Haut liegende (Speck oder Lardum) ist von weicherer Konsistenz, die andere, im Inneren der Bauchhohle am Netz, an den Nieren und an anderen Organen dicke Schichten bildend [Lendenfett, Flomen, Fliessen, Liesen, Schmeei], ist von harterer Konsistenz. Nur dieses letztere Fett (sog Nierenfett) soll phaimaccutische Verwendung finden Zweckmassig beiertet der Apotheker seinen Bedarf an Fett für die Receptur selbst. Er kauft zu diesem Zwecke beim Schlächter das Nierenfett oder den Schmeer frisch geschlächteter, gesunder Schweine, welches übrigens nicht gesalzen sein darf

Darstellung. Man entfernt von den moglichst frischen Fettmassen die blutigen Stellen und grösseren Haute, wascht das Fett solgfaltig in kaltem Wassel, zeischneidet es in kleine Würfel [grössele Mengen lässt man durch eine Fleischhackmaschme gehen], die man durch Stossen im Morser oder durch Zerhacken oder Zerreiben in eine bleiartige Masse verwandelt, und erhitzt diese im Wasserbade und zwar in einem Gefasse aus Porcellan, Steingut, Zinn oder emaillitem Eisen Nachdem das ausgeschmolzene Fett sich gehlärt hat, kolirt man unter mässigem Druck und lässt unter Umruhien erkalten. Aus den Grieben kann man durch Eihitzen über freiem Feuer und heisse Pressung eine weitere Menge geringwerthigeren Fettes gewinnen. Die ausgepressten Grieben konnen dann in die Feuerung gethan werden

Um des Wasser aus dem Fett moglichst vollstandig zu entfeinen, lasst man dieses 1—2 Tage gut bedeckt bei etwa 60°C stehen, und giesst alsdann die klare Fettschicht von dem Wasser, welche sich nunmehr vollstandig abgesetzt hat, vorsichtig ab Das für die Receptur bestimmte Fett ist zweckmassig durch ein getrocknetes Filter zu filturen

Nimmt man das Ausschmelzen über freiem Feuer vor, so muss man der Fettmasse, damit das Fett einen Bratengeruch nicht annimmt, etwas Wasser zusetzen, auch wahrend der ganzen Zeit des Erhitzens die Masse beständig umrühren

Handelswaare. Das gewohnliche Schweineschmalz des Handels kommt vor zugsweise aus Amerika und ist in der Regel nicht durch Schmelzen, sondern durch kalte Pressung dargestellt. Es ist fernor nicht blos aus dem Nierenfett, sondern auch aus dem Speckfett gewonnen, und endlich ist es gerade gegenwartig sehr haufig durch pflandliche Zuthaten (Baumwollsamenöl) verfalscht. Aus diesem Grunde ist die Selbstdaistellung dringend zu empfehlen

Elgenschaften. Eine weisse, fast geruchlose, fottige Masse, welche, wenn sie geschmolzen wird, an der Oberfische in eigenthumlichen Wulsten erstarrt. Im Sommer ist sie von musaitiger, im Winter von festerer Konsistenz. Davon abgesehen hangt die Konsistenz des Fettes ab von der Rasse des Schweines, von der Jahreszeit und von dem

Gesundbertszustande Der Schmelzpunkt kann von 36-420 C wechseln, für gutes Fott liegt es gewohnlich bei etwa 40°C. Das spec Gewicht des Fettes ist bei  $15^{\circ}$ 0 = 0.921 - 0.932,  $0.000 \, \mathrm{C} = 0.861 - 0.862$ 

Schweineschmalz ist in Wasser unbisheh, in Alkohol (90 Proc.) schwerloslich, dagegen wird es in der Warme leicht und klar gelöst von Aether. Benzin, Chlorofuini, Schwefell-ohlenstoff, Amylalkohol

Chemisch 15t es ein Gemisch von Celsaureglycernather, Palmitinsaureglycernather und Steamnsaureglycennather Die Jodzahl des selbst ausgelassenen Fottes ist 48-60, den Handelsschmalz steigt sie gegenwartig bis 66. Die Korrsrondungsbeit den Handelsschmalz steigt sie gegenwartig bis 66. Die Korrsrondungsbeite den Handelsschmalz steigt sie gegenwartig bis 66. Die Korrsrondungsbeite den Handelsschmalz steigt sie gegenwartig bis 66. Die Korrsrondungsbeite den Handelsschmalz steigt sie gegenwartig bis 66. Die Korrsrondungsbeite den Handelsschmalz steigt sie gegenwartig bis 66. Die Korrsrondungsbeite den Handelsschmalz steigt sie gegenwartig bis 66. Die Korrsrondungsbeite den Handelsschmalz steigt sie gegenwartig bis 66. Die Korrsrondungsbeite den Handelsschmalz steigt sie gegenwartig bis 66. Die Korrsrondungsbeite den Handelsschmalz steigt sie gegenwartig bis 66. Die Korrsrondungsbeite den Handelsschmalz steigt sie gegenwartig bis 66. Die Korrsrondungsbeite den Handelsschmalz steigt sie gegenwartig bis 66. Die Korrsrondungsbeite den Handelsschmalz steigt sie gegenwartig bis 66. Die Korrsrondungsbeite den Handelsschmalz steigt sie gegenwartig bis 66. Die Korrsrondungsbeite den Handelsschmannen den Handelsschmannen der Handelsschman mahl 18t 196-198

Pricung 1) Es neche auch beim Ausstreichen einer Probe auf den Handrücken nicht ranzig und besitze auch keinen lanzigen Goschmack 2) Wird eine grossere Piobe geschingken, so soll ein klaies, nur schwach gelbliches Liquidum sich eigeben. Wasser wurde sich in Tropfen absatzen mineralische Beimengingen wirden als Niederschlag an Boden sinken 3) 10 g Schweineschmalz sollen zur Neutralisation der froten Fettsumen meht mehr als 4,46 acm 11,0-Normal-Kahlange vorbranchen, d. h. der Samegrad soll nulit hoher als 2.5 sem (s unter Olea)

Prufung auf Baumwollsamenül

a) Nach Broni 10 com des filtrirten Schmalzes werden mit 5 com Broui'scher Lösung') vermucht und im Wasserbade <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Stunds lang unter öffenem Urarihren enhatt läne eintretende rothe, biaune oder schwarze Ferbung weist auf Anwesenbat von Baumwellsamenöl hin Reines Schweineschmalz bleibt unverändert. Durch Ueberhitzen verhert das Baumwellsamenöl die Eigenschaft, die Bronreche Silberlösung zu reducien

verbert das Banmwollsamenöl die Eigenschaft, die Brontsche Silberlösung zu reduchen Uoberhitztes Baumwollsamenöl wird dennach von Bront's Reagens meht angezorgt b) Nach Wilmann'e Man löse 1 g des geschnolzenen und älterten Bettes in 5 com Chlorofoim, fage 2 com einer Lösung von Phosphormolybdänsauren Natrium und einige Tropfen Silpetersäure hinzu, schüttele kräftig durch und lasse absetzen Bei Anwesenheit! von Baumwollsamenöl farben sich die öberen Schichten der Mischung — infolge Reduktion der Molybdänsäure — grun Auf Zusatz von Ammoniak geht die grune Farbung in Blau über Die Roak uon zeigt auch überhitztes Baum wollsamenöl an, undererseits aber bewirken andere sehr geringe Vetuinsingungen unorganischer und organischer Natur Grunfürbung, so dass die Reaktion nicht als absolut zuverläsing gelten kann c) Das specifische Gewicht — mit der Konieschen Spindel besimmt — sei bei 190°C nicht höher als 0,862 Bei Gegenwult im Baumwollsamenöl ist das spec Gewicht betrachtlich erhöht (s. Olea)

betrachtlich erhöht (s Olea)

d) Die Jodzahl nach Husz (s Olea) sei bei dem Schmalz der Officinen nicht höher als 60, bei dem Schmalz des Handels nicht höher als 66

Aufbewahrung. Das für die Beceptur bestämmte Schweinischmalz wird zwerkmassig in saubere, trockne Flaschen bis zur gänzlichen Büllung ültrirt, worauf diese nach dem Erstarren des Fettes mit Kork dicht geschlossen werden. Größzere Vornäthe bewahrt man in Gefassen aus Porcellan auf Gefasse aus Holz, Steinzoug und Thon aud unzweckmassig, well sie sich mit Fett vollsaugen und den ganzen Vorrath zum Ranz, gwerden disponiten

Um das Fett vor dem Kanzigwerden inoglichet lange zu bewahren miss es zundelist an sich flisch sein, bei der Beiettung vollig wasserfrei gemacht und später in möglichst voll gefüllten Gefässen vor Incht und Luft geschützt an unem kühlen Orte aufbewahrt werden

Anwendung. Sohweineschmalz ist die Grundlage zahlbeicher Salben und Pomeiden, ierner die Grundlage von Seifen und Pflastern. Im nicht ranzigen Zustanfle wirkt es auf die Hauf nicht reizend ein, ranziges Fett kann bei empfindlichen Personen schwere Haufentzundungen hervorrufen

Mit Benzoeharz oder Benzoesbure piapanittes Schweineschmalz sell dem Ranzigwerden längere Zeit widerstehen, daher die Bereitung von benzohmitem Schmalz

<sup>1)</sup> Brown's Lösung 1,0 g Argenta mirron, 200,0 g Spirious (96 Frod.), 40,0 g Acthecis, 0,1 g Aoidi nitrici.

Adeps benzoatus (Brit, Germ) Benzoëschmalz A) Brit 100 Th frisches Schweineschmalz worden im Wasserbade mit 3 Th Benzoë (globes Pulver) unter Umtuhren 2 Stunden digerirt und kolirt B) Germ 1 Th sublimitio Benzoësaure wird in 99 Th Schweineschmalz unter Eiwärmen auf dem Wasserbade gelöst Adeps benzoinatus (Helv U-St) 100 Th frisches Fett (oder 100 Th frisches Fettgewebe) weiden im Wasserbade geschmolzen und unter Umruhren mit 2 Th grob-

gepulverter Benzoe, welche in ein Leinwand-Sackehen eingebunden ist (2 Stunden U-St) digerni, dann kolirt

Axungia Porci benzoata (Austr) 100 Th Fett werden mit 4 Th grobgepulverter

Benzoë unter Umruhren 2 Stunden lang digerirt, dann kohrt

Axonge bonzoinée (Gall) 1 kg geschmolzones Fett, 5 g Benzoëtinktur (1 - 5) bis zum Erkalten rühren

Adops balsamious (Diet M) Rp Adipis suilli recentls Bulsami tolutani 10,0 Aotheris 5.0 Natra sulfurici sicci ply 10,0 Wenn das geschmolzene Fett so weit abgekühlt ist, dass es sich trübt, fligt man den in Aether gelösten Balsam und das Natriumsulfat hinzu, erwitrmt, allmithheh stergernd, 1 Stunde im Wasserbade und filtrirt durch Filtrirpapier im

## Adeps oleatus

Dampftrichter

Ep Olei Olivarum 50,0 Adipis suilli 200,0 Schmelzen, mischen und bis zum Erkalten rühren

Adeps viridis sou viridatus Rp Adipis smilli Chlorophylli (Schütz ) 2,0 Man löst letzteres in dem geschwolzenen Fett

#### Butyrum canclinum

Unguentum potabile Krebsbutter Rp Sebi taurini 80.0 Adipis benzonti 150,0 Radicis Alkannae 2,5 Im Dampfbade 2 Stunden zu digeriren, dann zu koliren Oder Alkannini Adipis suilli

durch Digerhen im Dampfbade zu lösen

1000.0

#### Adone sanounceus

#### Steading Steading

Rμ	Adipıs suilli		750 0
	Liquoris Natrii caustica	(1,17)	100,0
	Aquae destillatae		100,0
	Spiritus (90 Proc)		30.0

Man erwäumt das Fett big zum beginnenden Schmelzen, rührt die Mischung aus Lange und Wasser, zum Schluss den Alkohol hinzu und verrührt gut Eine in der Dermatologie gebrauchte Suifen-Salbe

> Unguentum simplex (Austr) Rp Adipas sudla 200,0 Cerae albae

## Unguentum simplex Unna

Rp Adipis benzoati 20,0 Olei benzoati 10.0

Nicht durch Schmelzen, sondern durch Reiben zu mischen

## Unguentum refrigerans UNNA

Ep Unguenti simplicis UNNA 12.0 Aquae Rosae Aquae Aurantii florum 25. 2.O Lanolini pauxillum

Lardoi Schmalzöl Specköl Huile de graisse Oleum Adipis (USt) Lard oil Das durch Pressen des Schweineschmalzes bei 0° erhaltene Oel, besteht vor wiegend aus Triolem Spec Gew 0,910—0,920 Kottstorbere's Zahl 191—196° Dient als Speiseöl, Maschinenschmieröl, Brennöl, auch in der Wollenindustrie Priffung auf Baumwollsamenöl und Paraffin wie bei Adeps

Im Nachstehenden sollen noch einige dem Schweineschmalz ahnliche Fette aus dem Thierieiche bespiechen werden. Die angeführten Konstanten entstammen der Arbeit von AMPHON und ZINK (FRESEN Ztschr anal Chem 1897, 1 u f) Wenn wir ferner Substitute für die aufgenommenen Fette angeführt haben, so erfolgte dies nicht, um diese Substituirung zu empfehlen, vielmehr rathen wir, wenn solche l'ette verlangt weiden, den Versuch zu machen sie anzuschaffen oder aber den Verkauf abzulehnen

Adeps anserinus Gansefett Gossfett a) Fett der Hausgans Blassgelbliches, körniges, ziemlich weiches Fett Spec Gew 0,9274 Schmelz-P 32—34°C Erstarrungs P + 18—20°C Jodzahl 64,7 Wollny's Zahl 2,00 Henner's Zahl 95,0 b) Fett der Wildgans Organgegelbes Oel Jodzahl 99,6 Substitut Adeps oleatus 600,0 Oler Macrdis gtt 4

Adeps anatinus Entenfett a) Fett der Hausente Hellgelbes, körniges, sehr weiches Fett Schmelz P 36—39°C Erstarrungs-P + 22—24°C Jodzahl 58,5 b) Der Wildente Orangegelbes Oel Erstarrungs-P, + 15—20°C Jodzahl 84,6 Kottstorfer's Zahl 198,5 Wollny's Zahl 2,6

Adeps Ardeae Retherfett Substitut Adeps suillus

Adeps caninus Hunde fett Sehr weiches, weisses, körniges Fett, allmählich in emen festen und einen flussigen Antheil sich sondernd Spec Gew 0,928 Schmelz-P

37-40°C. Erstarrungs-P + 20-21°C Jodzahl 58-59 Körrstorrer's Zahl 195,0 Henner's Zahl 95,6-95,7 Wollny's Zahl 1,0-1,2 Substitut Adeps cleatus Adeps Castoris Axungia Castorer Biboi geilfett Befindet sich in den dem Bibergeil anhangenden Nebenbeuteln Flisch weich und schmierig, später trockene, felt-ühnliche Masse Das Publikum verlangt es in Form einer Salbe aus Adeps sinlius, Sebum taurinum, Resma Pim ää 20,0, Castoreum canadense pulv 1,0 1 Stunde im Wasserbade zu digenran, dann zu koliron

Adeps Cail Katzenfett Katerfett a) Fott der Hauskatze Weisses Fott mit einem Stich ims Graugeltliche Weich, köning Spec Gew 0,9304 Schmelz P 39—40°C Eistarrungs P + 24—26°C Jodzahl 54,5 Kottstorm als Zahl 191 Heinfeld Zahl 96,0 Wollny's Zahl 1,8 b) Fett der Wildkatze Schmutzig grangelbes Fitt, koring, etwas iester wie Schweinefett Spec Gew 0,9304 Schmelz P 37—35° Erstarrangs-P + 26—27°C Jodzahl 57,8 Kottstormen's Zahl 200,0 Wollny's Zahl 5,0 Sub striut Adeps sullus

Adeps Coomae Storchfett Hanotteliett Adebarfett Substitut Adeps

Adens colli equini Kammfett lat das aus dom Ohenhalse des Pfordes gewonnene Fett Es ist gelblich bis weiss, von der Konsistenz des Schweineschmalses Schmelz P etwa 32°C Dient zur Heistellung von Veterindraalben, zur Danstellung von Schmiersenfe Substitut Unguentum cercum

Adeps gallinaceus Huhnerfett Hellcitronengelbes, köiniges, sehr weiches Fett Spec Gew 0,9241 Schmelz-P 38-40°C Eistarrungs-P + 21-27°C Jod/ahl 66-77

KOTTSTORFER's Zahl 198,5 Wollny's Zahl 2,0

Adeps humanus a Hominis Manschenfett Wenn dieses Fett gefordert wird, so frage man, welchem Zwecke es dienen solle Haufig wird darunter Unquentum Hydrargyri albi als Mittel gegen Ungeziefer (Kratze, Lause) vorständen Adeps leporinus Hasenfett Blassgelbes bis orangegelbes, sohr weiches Fett,

Ageps repurmes Haserrect Brasselbes ols crangogenes, som weiches Petr, beim Stehen in ein dickes, gelbes Oel und einen weissen, krystallunschen Bodensatz sich sondernd Auch frisch von unangenehm reuzigem Geruch, besonders beim Erwäumen, verblasst im Lighte Spec Gew 0,9288-0,9397 Schmilz P 85-40° C Erstarrunge-P + 17-23° C Jodzahl 81-120 Kottstoater's Zahl 198-206 Heiner's Zahl 95,2 Wollny's Zahl 1,5-3,0 Ein tocknendes Fett Substitut Britwoder ein Unguertum bastlicum von heller Farbe oder Gemisch aus Oleum ohvarum Prov 100, Adops 80,0, Sebum tauguum 80,0. Cera flava 25,0
Adeps Lupi Wolfsfett Substitut Adeps suillus

Adeps Muris alpini Mun melthier fett Substitut Adeps sullus

Adeps Taxi Dachsfett Grävingsfett Hellestronengelbes, sehr weiches Fett, mit der Zeit in einen festen und einem flissigen Antheil sich soudernd Spec Gew 0,0226

mit der Zeit in einen festen und einem flusigen Antheil sich soudernd. Spec Gew 0,9226 Schmelz-P 30-35°C Eistarrungs P + 17-19°C Jodzahl 71,3 Kottstronbun's Zuhl 193 Hehmer's Zahl 96,0 Wollny's Zahl 0,8 Substitut Adeps eleitus.

Adeps ursinus Bürenfett Substitut Adeps sullus Fuchsfett Vossfett Salbenaring weiches, körniges Folt, weiss mit schwachem Stich ims Röthliche Spec Gew 0,9412 Schmelz P 35-40°C Freinrungs-P + 24-26°C Jodzahl 75-84 Köttstorlungs-Reits Zahl 192 Wollny's Zahl 2,6 Substitut Adeps sullus

# Adiantum.

I Adiantum Capillus Veneris L. Polypediaceae-Pterideae. In wermeren Gegenden sehr weit verbreitet England, Spanien, Italien, Schweiz, Tuel, Istrien, Griechenland, Nordafrika, Cap, Südasien, Amerika etc. Rhizom kriechend, dicht mit schwärzlichen Spreuschuppen besetzt Blattstiel röthlich schwarzbraun, glänzend, droikantig, kahl Spreite enformig oder langlich, unten 2-Stach, oben einfach gefiedert, die Fiederchen aus schief keilformiger Basis verkehrt eiformig bis halbkreisförmig, am Rande gekerht-lappig bis gezahnt Die Fruchthäufehen unter den umgeschlagenen Lappen der Fiederchen Die Blatter riechen schwach gewärzhaft und schmecken sijsslich bitterlich. Enthült Gerhstoff, Bitterstoff (?), atherisches Oel (?), nicht genauer untersucht

Herba und Folia Capilli Veneris (Ergánzh Austr Gall) Folium Adlanti (Helv). Folia Linguae veris Herba Adianti Herba Adianti magni s. nigri s. voi s. vuigaris. Herba Epenotrichi. Frauenhaar Jungfernhaar, Mitdehenhaar, Steinraute Venushaar. Wiederkomm. Capillaire de Montpelller. Maiden-hair.

Im Juni-Juliuz sammeln 100 Th frisches Klaut geben 25 Th trockenes

Adonis 161

Anwendung. Wird als reimilderedes, die Absonderung der Schleimhäute beförderendes Mittel bei Leiden der Lustwege als Aufguss (1—5 100) gebraucht. Es ist ein Bestandtheil des Brusthees der Pharm Halv III, der Matura Balsam Copaw Ph. ross und diont zur Daistellung des Capillarsaftes.

Sunpus Capilla Veneris Ph. Austr., Srupus Adianti. — Capillarsaft, Feinsaft, Frauenhausung, Liliensaft, Margarethensaft. — Snop de capillare. 10 Th. zerschnittenes frauenhau übergiesst man mit 120 Th. heissem Wassei und lasst eine Stunde stehen Von der abgesehten Flussigkeit<sup>1</sup>) sollen 100 Th. mit 160 Th. zerschossenem Zucker zu Snup gekocht und diesem 2 Th. Orangenbluthenwasser zugesetzt weiden.

Pharm Hungar lässt 4 Th. Frauenhaar mit 4 Th. verdunntem Weingeist, Wasser q. s. zwei Stunden lang ausziehen, und 40 Th. der Schiffussigkeit<sup>1</sup>) mit 70 Th. Zucker und 1 Th. Orangenbluthenwasser zum Sirup verarbeiten

und 1 Th Orangenbluthenwasser zum Sirup verarbeiten

Surupus Advants der Ph Helv III wad wie nach der Austr hergestellt, doch gewant man auf 10 Th der Droge 36 Th Colatur, löst dann 60 Th Zucker, kocht suf, fugt 4 Th Pomeranzonbluthenwasser hinzu

Die Ph Germ II liess den Capillaisnup durch Pomeranzenbluthensurp ersetzen Von diesem unterscheidet sich ein aus dem Kraute bereiteter Sast naturlich durch die Furbe und deren Verhalten gegen alkalische Zusätze, z B Liq Ammonii anisatus

Sumpus Capilla Veneras compositus wild aus gleichen Theilen Sumpus Capilla,

Liquiritiae und Althaeae gemischt

Soundebring's Krauter-Allop von Bittner und Wilhelm ist Sirupus Capilli Veneria

Il Adiantum pedatum L. Heimisch in Nord-Amerika, Nordost-Asien, Japan, Himalaya Fast doppelt so gloss wie die vollge Art. Spielte im Umriss nierenformig. Fiederchen fast dreiseitig sichelfbimig

(Capillaire du Canada, Herba Adinnti canadensis) Starker aromatisch als vorige Ait, an deien Stelle es haufg gebraucht wird, sell aber in koncentritter Abkochung emetisch wilken

Kommt in zusammengepiesstem Zustande nach Europa, haufig mit Adiantum trapeziforme L vermengt Letztere Art, sowie A cristatum L (Westindien), A villosum L. (tropisches Amerika), A. tenerum Sw (in Mexico), A. aethiopicum L (Neu-Sudwales), werden wie die beiden genannten verwendet.

# Adonis.

Adonis vernalis L. Rannnculaceae-Anemoneae. Ackerroschen. Boh nisches Christwulklaut. Falsches Nieswurzklaut Fluhlungsadoms. Tenfelsauge. Ziegen blume. Heimisch in Ost- und Sudemopa, geht bis Norddeutschland

Verwendung finden das ganzo Krant oder die Blätter (Erganzb) Blatter doppelt bis droifach gesiedert, mit linealischen, ganzen oder zwei- bis dieispaltigen Zipfeln Blüthe glanzend hellgelb Fruchtchen behaart, stehenbleibende Griffel hakenformig zurückgekrümmt

Einsammlung und Aufbewahrung Die im April und Mu blübende Pfianze wird nahe der Wurzel abgeschnitten, getrocknet, fein geschnitten und in der Reihe der abgesondert zu haltenden Mittel aufbewahrt

Bestandtheile. Als wirksamer Bestandtheil ist ein Glukosid Adonidin ermittelt Dasselbe ist nach Podwissorzky ein Gemenge, daraus isolnte er das amorphe, in Wasser, Alkohol und Aether leicht leslicher Pikroadenidin

Anwendung. Adons ist ein altes Volksmittel, war aber in Vergessenheit gerathen und wurde wohl nur noch in Russland in grösserem Umfange angewendet Von dort ist (etwa sert 1880) der neue Anstoss gegeben, das Mittel wieder zu verwenden. Es wild bei Helzklankheiten gegeben, wo Digitalis nicht anwenden ist, vor der es in manchen Fallen den Volung verdient, weil es keine kumulative Wilkung zeigt - Erzengt leicht Uebelkeit, Erbiechen und Duichfall

Man giebt das Kraut als Infusum 4-8,0 200,0

<sup>1)</sup> Es empfiehlt sich, dieselbe zuvor mit etwas Talk zu schütteln und zu filtruon Handb d pharm Prayes I

Grösste Enzelgabe 2,0 g, grösste Tagesgabe 8,0 g Extractum Adonidis fluidum (Didterion) wird aus dem fein gepulverten Kraut mit verdünntem Weingeist (68 Vol Proc) im Verdüngungsverfahren bereitet
Tinctura Adonidis (Dieperion) 10 Th zerschnittenes Adonish aut, 100 Th ver
dunnten Weingeist Man lässt acht Tage siehen, presst ab und filtert

Il Adonis aestivalis L. enthalt ein Glukosid der Zusammensetzung CasH400101 das vielleicht mit dem Adonin von A amujensis identisch ist. Die Wilkung der Pflanze ist analog der von A vernalis, aber schwacher

III Adonis cupaniana Gussone (Flore di marzo, Flore di San Gluseppe) in Sicilien, enthalt ein vielleicht mit dem oben genannten identisches Glukosid

IV Adonis amurensis Regel et Radde in Japan, enthalt ein Glukosid Adonın C<sub>21</sub>H<sub>10</sub>O<sub>0</sub>, was ahrlich aber schwacher wirkt wie Adomidin

++ Adonidinum Adonidin (Erganzh) Eine ans dem Kraut und den Wurzeln von Adons vernalis L durch Cervello abgeschiedene glukosidische Substanz

Darstelling. Das Krant von Adonis vernahs wird mit 50 proc Alkohol extrahirt, das Filtrat mit basischem Bleineetat (Bleiessig) ausgefallt. Die vom Niederschlage getiennte, stark bitter schmeckende Flussigkeit wird durch Natriumsulfat oder vordundte Schwefelsaure entbleit, auf dem Wasserbade zur Sirupsdieke eingedampft, alsdann durch voisichtigen Zusatz von Ammoniak neutralisirt und mit kone Gorbsaulelösung gefällt Der gesammelte Niederschlag wird mit Wasser gewaschen, noch etwas fencht mit Zinkoxyd gemischt und mit heissem, starkem Alkohol am Rückflusskühler eilitzt. Beim Verdunsten des Alkohols hinterbleibt das rohe Adonidin, welches duich wiederholtes Auflösen in starkem Alkohol und Fallen mit Aethei zu reinigen ist

Eigenschaften. Gelbliches oder gelblichbraunes, geruchloses Pulver von stark bitterem Goschmack, sehr hygroskopisch. Sehr leicht löslich in Wasser und in Weingeist. nur wenig löslich in Aether und in Chlorofoim - Die wasserige Losung wird durch Gorbsaure und durch basisches Bleiacetat, nicht aber durch neutrales Bleiacetat gefüllt, auch durch Ferrichlorid nicht verändert. Erhitzt man sie mit einigen Tropfen verdünniger Schwefelsäure, neutralisirt mit Kahlauge und versetzt mit alkalischer Kupfertartiatlösung. so wird beim eincuten Erwhimen ein rother Niederschlag ausgeschieden

Die Zusammensetzung des Adonidins ist zur Zeit noch nicht bekannt, es soll frei von Stickstoff sein

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig

Anwendung. Als Ersatz der Digitalis bez deren Praparate, und zwar als Herz tonicum und schwaches Diureticum empfohlen. Es soll frei sein von der cumulativen Wirkung der Digitalis Man grebt es viermal taglich zu 0,01-0,025 g in Pulver, oder mit Chloroformwasser Hochste Gaben 0,03 g pro dost und 0,1 g pro die (Ergänzb) Die 3-4proc Lösung soll, ausserlich verwendet, Anästhesie des Auges bewirken, ohne es zu reizen oder die Pupille zu erweitern

Adonin. C21H48O2 Em von TAHARA aus Adonis amurensis gewonnenes Glukosid. welches dem Adonidin ähnlich ist

# Aer.

AST. Luft. Atmosphère, Air (französisch) Acr (englisch).

Unter "Luft" versteht man die unseren Planeten umgebende Gashille, deren Machtigkeit auf 75-90 km von der Eidoberfläche geschätzt wird. Sie ist ein Gemeage folgender wesentlicher Bestandtheile

	100 Liter Luft enthaltem	100 Kilo Luft enthalten;
Stickstoff	78,40 Later	75,85 Kilo
Saverstoff	20,94	23,10 ,
Argon etc Kohlensaure	0 68 ",	0,90 🙀
womenthine.	0,08 "	0,05 -

Aer

Ausseiden enthalt sie als "zufallige" Bestandtheile bez Verunteinigung Wasserdumpf, Ammoniak, salpetinge Saure, Salpetensaure, Ozon, Wassenstoffsuperoxyd, organischen und organisirten Staub, in Industrie-Gegenden auch Schwefelsaure, Salzbaule Aussen dem Augon ist als zweites neues Element auch das Helium gefunden worden. Die neuerdings aufgefundenen weiteren neuen Elemente müssen vorlaufig unberucksichtigt bleiben

Durch einen Druck von 31,5 Atmosphalen kann die Luft bei einer Temperatur von - 144,5° C zu einer blaulichen Flussigkeit kondensit werden (Linde'sche Gegenstrom-Maschine) Sie siedet dann bei - 191,2° C und erzeugt dabei so giosse Tempelatur Erniedrigung, dass Alkohol und Aether zum Krystallignen gebracht werden. Beim Verdunsten von flüssiger Luft entweicht zueist vorwiegend Stickstoff, so dass ein vorwiegend aus flüssigem Sauerstoff bestehender Rest hinterbleibt. Bei der Verdunstung im Vakuum erstarrt die flussige Luft zu einer eisaltigen, festen Masse

1 I von Wasserdampf und Kohlensaule befielte Luft wiegt bei 0° C und 760 mm B = 1.298187 g [Regnault]

Feuchtigheitsgehalt Luft ist im Stande Wasseldampf aufzunehmen, gleichsam aufzulösen. Die Menge des aufgenommenen Wasserdampfes ist abhangig von der Temperatur Diese Beziehungen, welche zwischen Luftfeuchtigkeit und Temperatur herrschen, kommen in einer besonderen Nomenklatur zum Ausdruck

Maximale Feuchtigkeit Hierunter versieht man diejenige Menge Wasserdampf. welche die Luft bei einer gegebenen Temperatur überhaupt aufzunehmen vermag

Diese maximale Fruchtigkeit wird auszedruckt entweder durch das Gewicht des in der Volumen-Einheit enthaltenen Wasserdampfes oder durch die Tension, d. h. den Druck,

welchen der Wasserdampf auf eine Quecksilbersaule ausubt

Man bestimmt diesen Druck (die Tension), indem man in das Vakuum einer Barometeriöhre etwas Wasser bringt. Letzteres vergast, und der leere Raum wird mit Wasserdampf gefullt, dessen Menge für jede Temperatur einen bestimmten Betrag erreicht Dieser Wasserdampf ubt auf die Quecksilbersaule einen gewissen Druck aus Der Betrag, um den das Quecksilber hierdurch in der Barometerröhre sinkt, heisst die "Tension" des Wasserdampfes Aus der in Millimetern Quecksilber ausgedruckten Tension des Wasser-

$$p = \frac{1,2982}{760} \frac{0,628}{(1+at)} \times T,$$

Wasserdamples Aus der in Millimetern Quecksilber ausgodruckten Tension des Wasserdamples lasst sich das Gewicht p des in einem Volumen mit Feuchtigkeit gesättigter Luft enthaltenen Wasserdamples nach folgender Formel ableiten  $p = \frac{1,2982}{760} \frac{0,628}{(1+at)} \times T,$  wobei T die Tension des Wasserdamples bei der Temperatur t,  $\alpha$  den Ausdehnungs-Koefficienten der Gase ( $\frac{1}{278} = 0,003667$ ) repräsentirt. Die Zahl 1,2982 ist das absolute Gewicht der Volumen Einheit Luft, 0,623 die Dichte des Wasserdamples. Wie aus nachstehender Tabelle ersichtlich, beträgt der maximale Wassergehalt eines Kubikmeters Luft für jede Temperatur annahernd ebensoviel Gramm, als die Tension des Quecksilbers in Millimetern ist

Höchstmoglicher (maximalei) Wassergehalt in 1 Kubikmeter (=1000 l) Luft in Grammen und Teusion des Wasserdampfes in Millimetern Quecksilber bei verschiedenen Temperaturen

	I							
Temp	Tension mm	Wasser- gehalt in 1 chm = gr	Temp	Tension mm	Wasser- gehalt in 1 cbm == gr	• C Lemb	Tension mm	Wasser- gehalt in 1 cbm = gr
- 20 - 15 - 10 - 5 + 0 + 1 2 3 4 5 6 7 8	0,927 1,400 2,098 8,118 4,600 4,940 5,802 5,687 6,097 6,584 6,998 7,492 8,017	1,0604 1,5704 2,8022 8,8615 4,8768 5,2175 5,5798 5,9631 6,8021 7,2587 7,7431 8,2567	9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21	8,574 9,165 9,792 10,457 11,182 11,908 12,699 18,536 14,421 16,357 16,346 17,891 18,495	8,7988 9,8717 9,9782 10,6181 11,2950 12,0074 12,7601 18,5549 14,3578 15,6528 16,2008 17,1768 18,2048	22 23 24 25 26 27 28 29 30 81 32 33 34	19,659 20,838 22,184 23,550 24,988 26,505 28,101 29,782 31,548 38,405 35,859 87,410 39,565	19,6490 20,4215 21,6148 22,8700 24,1846 25,5666 27,0150 28,5378 30,1293 31,8114 83,5482 85,3771 37,2919

Absolute Fouchtigheit Hierunter versteht man diejenige Wasseimenge, welche

die Luft in einem bestimmten Falle in Form von Wasserdampf gerade enthalt

Man bestimmt die absclute Feuchtigkeit, indem man ein bekanntes Volumen Luft von bekannter Temperatur über gewogene Abscritionsröhren leitet, welche Phosphoisäine Anligdind oder mit kone Schwefelsuure befeuchtete Bimsteinstäcke enthalten Die Gowichtszunahme dieser Röhren ist = dem aufgenommenen Wasserdampf

Relative Feuchtigkeit Als relative Fcuchtigkeit r bezeichnet man das Verhaltniss zwischen absoluter Feuchtigkeit a und maximaler Feuchtigkeit m (m = 100 an

genommen) r ist demnach  $\frac{n}{m}$  100

Beispiel Bei 20° C vermag l Kubikmetei Luft in maximo = 17,1768 g Wasserdampf aufzunehmen Enthält eine Luft von 20° C in 1 cbm z B nur 12,0238 g Wasserdampf, so beträgt ihre relative Feuchtigkeit nach vorstehender Formel (oder der Gleichung 17,1768 100 = 12,0238 z) = 70 Proc

Man kann, wie aus diesem Beispiel ersichtlich ist, die ielative Fenchtigkeit rechnerisch finden, nachdem man verher die absolute Feuchtigkeit experimentell bestimmt

hatto

Emfacher lasst sich die relative Feuchtigkeit der Luft durch besonders konstrumte Appmate feststellen, welche Hygrometer heissen. Die von Lambiera, Fuiss u.A. konstrumten Hygrometer für relative Luftfeuchtigkeit zeigen direkt den Procentigehalt der Luft an relativen Feuchtigkeit an Aus diesen Angaben lasst sich die absolute Feuchtigkeit leicht herschieden.

Um bei dem obigen Beispiel zu bleiben, finden wir z B durch das Hygrometer bei 20°C eine relative Feuchtigkeit von 70 Proc Wir eisehen aus dei obigen Tabelle, das 1 obm Luft bei 20°C eine Maximal-Feuchtigkeit von 17,1768 g Wasser besitzt Nach der Gleichung 100 17,1768 = 70 x, x = 12,02376 finden wir als Zahl für die absolute Feuchtigkeit pro Kubikmeter = 12,02376 Vergl oben

Sattigungsdofioit Hierunter wild die Differenz zwischen maximaler und ielativer Feuchtigkeit verstanden Angenommer, die ielative Feuchtigkeit beträgt 70 (Proc., so ist das Sättigungsdeficit == 30, d h der Luft fehlen noch 1/2 der beieits vorhandenen Feuchtigkeit, um völlig gesättigt zu sein

Thaupunkt Unter Thaupunkt versteht man diejenige Temperatur, bei welcher die Luft die grosste Sättigung mit Feuchtigkeit aufweist. Wird die Luft auch nur ganz weing unter diese Temperatur abgekuhlt, so schlagt sich ein Theil des Wasserdampfes tropfbar flussig als "Thau" nieder. Kennt man die absolute Feuchtigkeit der Luft, so lasst sich der Thaupunkt leicht aus der Tabelle eisehen. In unserem obigen Beispiel ent halt die Luft pro Kubikmeter 12,0238 g Wasserdampf. Wir eisehen aus der Tabelle, dass die maximale Sättigung und damit der Thaupunkt zwischen 14 und 15°0 liegt. Durch Interpolation lässt sich leicht finden, dass die genaue Zahl 14,02°C 1st.

Da wir aus der relativen Feuchtigkeit leicht die absolute Feuchtigkeit berechnen konnen, so ist es klar, dass wir mit Eilfe der Hygiometer für relative Feuchtigkeit auch in einfacher Weise den Thaupunkt feststellen können. Hierauf berüht die Anwendung dieser Instrumente für die Wetterpiognose

Zur experimentellen Bestimmung des Thaupunktes dienen besondere, ziemlich ein fach zu handhabende Instrumente die Hygrometer von Daniell und August, von denen das letztere für das zuverlässigere gilt

Mit Hilfe des experimentell gefundenen Thaupunktes können wir ohne weiteres leicht die absolute und relative Feuchtigkeit ersehliessen. Um bei unserem Beispiel zu bleiben Wir finden durch dus Hygrometei einen Thaupunkt von 14° C. Bei diese Temperatui enthalt 1 ebm Luft = 12,0074 g Wasserdampf. Wir haben damit die absolute Feuchtigkeit. Nun ist aber die Lufttemperatur 20° C. Bei dieser Temperatur ist die maximale Settnerung = 17,1768 g. Hieraus, herechnet sich nach der Gloschung.

male Sattigung = 17,1768 g Hieraus berechnet sich nach der Gloichung 17,1768 die relative Feuchtigkeit zu rund 70 Proc

Es ist aus diesen Ausführungen ersichtlich, dass der Zusammenhang dieser die Funktionen unter einander bei etwas Nachdenken leicht zu erschließen ist

Ausdehnung durch die Würme. Innerhalb der Temperatur von 0 -- 100°C ist bei gleichem Drucke das Volumen der Luft in sehr regelmdssiger Weise abhängig von Aér 165

der Temperatur Durch Steigerung der Temperatur um je  $1^{\circ}$  C wird das Volumen der Luft (wie jedes anderen Gases) um je  $1_{003}$  (oder um 0,003667) vergrossert gegenuber dem Volumen, welches sie bei  $0^{\circ}$  C einnahm

Um mit diesen Verhaltnissen leicht rechnen zu konnen, braucht man blos den Kunstgriff einzuhalten, die Einheit des Volumens bei  $0^{\circ}$  als  $\frac{273}{278}$  in Rechnung zu stellen, mit anderen Worten anzunehmen, dass das Volumen der Luft bei  $0^{\circ} = \frac{273}{278}$  Volume ist und dann für jeden Grad Temperatuieihohung  $^{1}$ /<sub>278</sub> zuzuzuhlen, für jeden Grad Temperatuieiniedingung aber  $^{1}$ /<sub>274</sub> abzuziehen

Beispiel A Bei 0° sei das Volumen der Luft = 800 cm Wie viel betragt es bei  $+15^{\circ}$  C? Bei 0° ist das Volumen  $\frac{278}{278}$ , bei  $+15^{\circ}$  ist es  $\frac{273+15}{273}$  also  $\frac{288}{273}$  Mithin nehmen 800 cm Luft von 0° C (278 288 = 800 x, x = 843,7) bei 15° C = 848,7 ccm ein

Boispiel B. Bei  $+25^{\circ}$ C sei das Volumen = 720 ccm Wie viel betragt es bei 0°0 ? Bei  $+25^{\circ}$ C ist das Volumen  $\frac{278+25}{278} = \frac{298}{278}$  mithin bei 0° (298 278 = 720 x, x = 659.6) = 659.6 ccm

Atmosphären-Druck. Dem Drucke, welchen die Luft auf die irdischen Körper ausübt, wird das Gleichgewicht gehalten durch eine Quecksilbersaule von 760 mm Hohe (namlich am Spiegel der Ostsee) Dieser Druck kann daher gleich dem Luftdruck gesetzt werden und wird als 1 Atmosphäre bezeichnet Um zu berechnen, wie gross der Druck,

den 1 Atmosphere auf die Flacheneinheit, z B auf 1 Tem, in absolutem Gewicht ist, muss man folgendes übeilegen. Auf 1 em Grundflache denke man sich eine Säule reinen Quecksilbers (0° C) von 76 cm (= 760 mm) Hohe aufgesetzt Es ist klar, dass diese Saule 76 Wuifel von je 1 cm Grundfluche enthalten muss, mit anderen Worten der Volum-Inhalt dieser Saule Ware die Saule aus Wasser heigestellt, so wurde sie betragt 76 ccm 76 g wiegen. Da sie aber aus Quecksilbei hergestellt ist, so wird das Gewicht dieser Saule 76×13,5959 g [das spec Gewicht des Quecksilbers ber 0° C 1st = 19,5959] also 1033,2884 g wiegen. Dies 1st in absolutem Gewicht dei Druck, den 1 Atmosphäre auf 1 cm Flache ausübt Der 2 Atmospharen Druck auf 1 Tem Flache entsprechende Druck (man muss sich zwei solcher Saulen aufeinander gesetzt denken) betragt 2×1039,2884 g, also 2066,5768 g u s w Anderseits betragt der Druck, den 1 Atmosphäre auf 2 [em Grundflache ausubt (man muss sich zwei solcher Saulen nebenemander gestellt denken) ebenfalls 2×1033,2884=2066,5768 g u s w



Gegenwärtig wild auf Manometern und ahnlichen Messvorrichtungen angegeben, wie viel Kilogramm der Druck auf 1 dem Grundflache betragt. Nach dem Gesagten ist leicht zu berechnen, dass ein Druck von 1 kg auf 1  $em = \left(\frac{1000}{1038,2884}\right) = 0,9678$  Atmospheren ist

Physiologisches Em Erwachsener athmet wahrend 24 Stunden etwa 9 cbm oder 11,6 kg Luft ein Die ausgeathmete Luft besteht aus Sauerstoff 15,4 Proc, Stickstoff (einschließlich Argon) 79,2 Proc, Kohlensaure 4,4 Proc Ausserdem ist sie noch für eine Temperatur von etwa 84° C (s Tabelle) mit Wasserdampf gesattigt

Die Beschaffenheit der Luft wird demnach durch den Athmungsprocess verschlechtert, ebenso durch das Brennen von Flammen in geschlossenen Raumen. Es steht fest, dass die Luft in einem geschlossenen Raume, in welchem zahlreiche Menschen sich aufhalten, allmählich immer untauglicher für die Athmung wird. Ob der Grund hierfür lediglich dann zu finden ist, dass die Exspirations-Luft aimer an Sauerstoff und reicher an Kohleusune ist als reine Luft, oder ob, wie von Ehnigen angenommen wird, die Exspirationsluft direkt giftige Substanzen enthält, kann dahin gestellt bleiben

Als Massatal für eine stattgehabte Verschlechterung der Luft in bewohnten Räumen gilt zur Zeit der Gehalt an Kohlensäure. Im Freien beträgt der Gehalt reiner Luft an Kohlensäure in 1000 Volumen etwa 0,3-0,4 Volume. Man bezeichnet im Wohnfaumen die Luft als schlecht, wenn ihr Kohlensäure-Gehalt in 1000 Volumen mehr als 2 Volumen beträgt. (Petterkoffen). Vorausgesetzt wird hierbei, dass diese Erhöhung im wesentlichen auf den Athmungsprocess zurückzuführen ist. Wird die Erhöhung dem Hauptwerthe nach durch das Brennen von Flammen verursacht, so gilt eine mässige Ueberschreitung des angeführten Grenzwerthes als unbedenklich. Die Verbesserung einer fiber das Zulästige hinaus verunzeinigten Luft ist durch genügende Zufulm reiner Luft (Ventilation) zu erstreben.

Bestimmung der Kohlensdure. a) Minimetrisch nach Luncz und Zeichendenz. Von einer ½,3°Normal-Sodalösung (welche im Liter 5,3 g No<sub>3</sub>CO<sub>2</sub> oder 14,8 g No<sub>4</sub>CO<sub>3</sub>-10 H<sub>2</sub>O enthält), welche pro Liter durch Zusatz von 0,1 g Phonolphthalein toth gesticht ist, setze man 2 cem zu 100 cem ausgekochtem, destillirtem Wasser. Von dieser Lüsung benutzt man stets 10 cem zu dem nachstehend beschriebenen Versuche. Fig. 31.

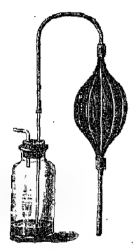


Fig. 11.

Der Apparat besteht aus einem Glase von 100 ccm Fassungsraum, welches in durch die Figur erläuterter Weise mit einem Handgeblitse verbunden ist, welches ein Rückschlugsventil er thält. Man füllt die Flasche zunächst mit der zu untersuchenden Luft, indem man mehrere Fillungen des Handgeblitses hindurchtreibt. Dann öffnet man die Flasche, lässt, indem man die Pipette bis dicht an den Boden einsenkt, 10 cem des obigen Reagens zufliessen und setzt alsdann den Stopfen fest auf. Nun presst man den ganzon Inhalt der Kautschukbirge auter 1 minutenlangem Schütteln langsam, Blase für Blase, in die Flasche ein und schüttelt hierauf tüchtig. Alsdann wird eine weitere Füllung eingeblasen und wiederum tüchtig geschilttelt. Man setzt das Einblasen der Püllungen (wobsi jedesmal geschüttelt werden muss) fort, bis das Reagens entfärbt oder nur noch sehr schwach röthlich ist. Alsdann ist don Versuch Leendet. Die eingeblasenen Füllungen werden gezählt,

Jedem Apperat wird eine Gebrauchsanweisung beigegeben, aus welcher ersichtlich ist, welcher Kohlensüpre-Gehalt der verschiedenen Anzahl von Füllungen entspricht. Bei reiner

Waldluft werden z. B. =40 Füllungen, bei noch guter Zimmerluft =25 Füllungen verbraucht.

Tabelle für den Kohlensäuregehalt in 100000 Th. Luft bei einom Fassungeraum des Ballons von 70 omm

~ `	********** <b>P</b> OD	Profitation to the	File.
	CO <sub>4</sub> -Gehalt in		CO <sub>2</sub> -Gehalt in
Ballonfullungen	100 000 Th, Luft	Ballonfill ungen	100 000 TO Tay It.
. 2	25	7	1 <b>1</b>
8	21	8	10
4	18	16	8
5	15		
6	. 12		

- b) Massanalytische Methode nach Pervenkoren. Man bedarf hierzu folgender Reagentien etc.
- 1) Oxalsaurelösung. 1,405 g reine krystall. Oxalsaure in Wasser zu 1 l gelöst. 1 ccm dieser Lösung = 0,0004903 g  $CO_2 = 0,25$  cam  $CO_2$  bei 0° and 760 B.
- 2) Barytwasser. 8,5 g reinstes, alkalifreies Barythydrat in Wasser zu 11 gelöst. Etwe verhandenes Baryumsulfat lässt man absetzen. Man priife diese Lauge in folgender Weise auf Verunreinigung durch Aetzalkalien. Man titrire die völlig klate Barytlauge mit Oxalssure. Dann setzt man einer neuen Probe etwas gefülltes, reines, trockenes Baryumkarbenat hinzu, lässt absetzen und titrirt wieder. Braucht man zur letztan

Aer 167

Probe mehr Oxalsaule wie bei der ersten, so enthalt das Barythydrat Alkalı Vor Kohlensaure geschutzt aufzubewahren (Natronkalkiohr!) Man stellt den Wirkungswerth der Barytlauge gegenubei der Oxalsaure fest

3) 1 Th Rosolsaure wild in 500 Th Alkohol von 80 Proc gelost und mit soviel Barytwasser versetzt, dass die Losung eben anfangt rothlich zu werden

Die Ausführung der Bestimmung geschieht wie folgt

Eme Flasche von bekanntem bez ausgemessenem Fassungsraum (von 5-6 1) wild im Laboratorium durch Ausspulen mit Wasser, Alkohol und Aether und darauffolgendes grundliches Ausblasen sauber und trocken gemacht. Diese Flasche wild, mit einer gut passenden Kautschukkappe verschlossen, an Ort und Stelle gebiacht. Hier fullt man die Flasche mit der zu untersuchenden Luft, indem man mit Hilfe eines Blaschalges etwa 10 Minuten Luft in die Flasche einblasst. Der Blasebalg ist durch ein Stuck Gummischlauch soweit verlangert, dass die Luft dicht über dem Boden der Flasche eintreten Man notift nun Lufttemperatur und Baiometeistand und gieht in die Flasche 100 cem obigei Barytlösung und zwar so, dass man die Pipette moglichst dicht ubei dem Boden der Flasche auslaufen lasst Man schliesst nun die Flasche sogleich durch Ueberziehen der Kautschukkappe und lasst nun die Absorption der Kohlensaule durch die Barytlosung dadurch vor sich gehen, dass man die Lauge an den Wandungen der Flasche vertheilt und diese sanft schwenkt. Nach 15-25 Minuten kann man sicher sein, dass die Absorption vollstandig eifolgt ist. Nach Verlauf dieser Zeit giesst man die Barytlosung in ein wenig mehr als 100 ccm fassendes Gefass (100 ccm Kolbehen), verkorkt dieses luftdicht und lässt es (3-6 Stunden) stehen, bis das ausgeschiedene Baryumkarbonat sich vollig abgesetzt hat, und die Flussigkeit absolut klar geworden ist. Man entnimmt von der klaren Flussigkeit 25 ccm, fügt einige Tropfen Roselseure hinzu und titriit mit der Oxalsaure Lisung auf Gelb

Man beiechnet das eihaltene Resultat auf die gesammte Menge (von 100 ccm) der Barytlauge und weiss nun, wie viel Kohlensaule in dem Luftvolumen, welches dem Inhalt der Flasche entspricht, abzüglich 100 ccm (für die zugegossene Barytlauge) enthalten ist

Das Resultat des Versuches wird in der Regel in Volumenprocenten bei  $0^{\circ}$  C und 760 mm Barometerstand angegeben. Für die Umrechnung der Gewichtsmengen Kohlen säuse in Volumina hat man nur nötlig, die Zahl der gefundenen Milligramme  $CO_2$  mit 0,506 zu multiplienen. Man erhalt alsdann die diesen Milligrammen entsprechende Anzahl com  $CO_2$  bei  $0^{\circ}$  und 760 B s S, 31

Die Reduktion des gemessenen Luftvolumens erfolgt nach der Gleichung

$$V = \frac{V_1 B}{(1 + 0.003667 t) 760}$$

In diesei Gleichung bedeutet V das gesuchte Volumen, V1 das gemessene Volumen minus 100 ccm, B den beobachteten Barometerstand, t die Temperatui

Nachweis von Kohlenowyd Eine Flasche von etwa 5 Liter Fassungsraum füllt man durch einen Blasebalg, an dessen unteres Ende ein bis zum Boden der Flasche reichendei Gummischlauch angebracht ist, mit Luft des zu untersuchenden Raumes an Alsdam schüttet man in die Flasche 50—100 com einer verdünnten, filtinten Blutlosung (10 Th frisches Blut und 40 Th reines Wasser), verschliesst die Flasche mit einer Gummikappe und absorbit durch 15—20 Minuten andauerndes, leichtes Schutteln das vorhandene Kohlenoxyd in der Blutlosung Von dieser Blutlosung werden 10 Tropfen mit 20 ccm Wasser verdünnt und mittelst eines Spektroskopes vor und nach der Behandlung mit gelbem Schwefelammenium auf das Vorhandensein von Kohlenoxyd-Hämoglobin geprüft—Daneben sind stets Vergleichsversuche mit demselben reinen Blute und zwar gleichfalls vor und nach der Behandlung mit gelbem Schwefelammonium anzustellen

Argon und Helium Um die einzelnen Bestandtheile der Luft nachzuweisen und zu bestimmen, kann man in folgender Weise verfahren Man leitet ein bestimmtes Volumen Luft über Chlorealerum oder durch kone Schwefelsiure oder über glasige Phosphorsaure

Aether 168

und bestimmt hierdurch die Feuchtigkeit. Alsdann führt man sie durch kone Kahlauge und hierauf über neutrales Calciumchlorid Die Gewichtszunahme in diesen beiden Apparaten grebt die Menge der vorhandenen Kohlensaure an Den nunmehr noch vorhandenen Gastest leitet man über gluhendes Kupfer oder lasst ihn auf gelben Phosphor einwirken Das gluhende Kupfer oder der Phosphor entziehen dem Gasgemenge den Sauerstoff, und es hinterbleibt schliesslich ein Gasrest, welcher bisher für Stickstoff gehalten wurde. Ils hat sich indessen herausgestellt, dass such dieser Gasiest noch ein Gemenge und zwai von Stickstoff und Argon ist Leitet man das Gemenge mehimals über giuhendes Magnesium, so absorbirt dieses den Stickstoff unter Bildung von Stickstoff-Magnesium (Magnesiumnitiid), und es hinterbleibt schliesslich reines Aigon, welches nicht mehr das Funken spektrum des Stickstoffs, sondern ein von die em verschiedenes Funkenspektrum giebt

Argon Ar = 39,9 Mol Gew = 89,9 (von a priv und loyer, d 1 ohne Wirkung) Zu 0,9 Vol Proc in dei Luft enthalten, auch in den Quellgason dei Geien Quellen von Reykjavik (Island) in den Quellgasen von Wildbad und zahlreicher Pyrenten-Quellen

nachgewiesen

Ueber die Darstellung s kurz vorher Farbloses, dem Stickstoff in allen physika hschen Eigenschaften sehr ähnliches Gas Das spec Gew (H=1) ist=10,85 Atom- und Molekulargewicht sind=39,9 Demnach besteht das Molekul nur aus einem Atom Das Gas kann verflussigt werden. Der Siedepunkt des flussigen Argons hegt Lei - 185° U Bu -2000 orstant das flussige Argon zu einer eisertigen Masse, die bei - 189,500 schmibt Giebt ein von demjenigen des Stickstoffes abweichendes Funkonspektrum Zoichnet sich durch sehr geringe Verbindungsfahigkeit aus Verbindungen mit anderen Eismenten sind nicht mit Sicherheit bekannt

Helium He = 4,0 Mol-Gew = 4,0 (von ylios, Sonne) Zuern 1868 von Lockyla in der Sonnenatmosphäre nachgewiesen, 1895 auch als indisches Element enkannt und in

einigen Mineralien z B dem Clevert aufgefunden, wo es in eigenthümlicher lockeier Bindung vorkeinmt. In sehr geringer Monge auch in unserer Luft enthalten Zur Darstellung worden die Mineralien zuerst im Vakuum erhitzt, um Wasser dampf, Koblensäule, sowie Luftzu entfernen Das jetzlentweichende Gas ist Helium — ein dem Stickstoff physikalisch sohr ähnliches Gus, welches bei — 264°C nuch nicht vorflüssigt ist Spec Gew (H = 1) ist — 4 100 com des Gases wiegen 0,018 g Die Wortlugkot ist unbekannt

# Aether.

Aether (Austr Brit Germ Helv U-St) Aether sulfurious, Ether (Gall) Naphtha Vitrioli. Schwefeläther Aethyläther. Ether.  $(C_0H_a)_0O$ . Mol.-Gow. = 74.

Das stellung. Diese erfolgt in chemischen Fabriken, im pharmaceutischen Laboratorium wird Aether nur gelegentlich einmal als Uebungspiepaint dangestellt. Hierilber sind eingehende Angaben in dem Kommental von Hager-Fischel-Haltwich gemacht worden

Handelssorten. Die Preislisten der Drogisten führen mehioio Sorten Aether auf. welche vorzugsweise durch das specifische Gewicht charakterisist sind 1) Aether, Ph Geim III, spec Gew 0,720, ein ieinei, praktisch von Wasser und Alkohol fieler Agther. Als "Aether" sufgenommen von Germ und Helv, von Brit als "Aether purificatus", von Gall als "Ether officinal" 2) Aether bisrectificatus, spec Gow 0,725-0,780, aufgenommen von Austr und USt als "Aether", von Gall als "Éther rectifé du commerce" 3) Aether rectificatus, spec Gew 0,785, aufgenommen von But als "Acther" 4) Acther uber Natrum rektifient, ein von Wasser und Alkehol vollig fieres Piaparat, besenders zu Extraktionen in der chemischen Analyse verwendet 5) Aether pro narcosi, in der Regel nui in Originalflaschen abgegeben, ein mit besonderer Sorgfalt hergestelltes und dispensutes, alkohol- und wasseifieles Piaparat

Eigenschaften des Aotheis Ph G III Spec Gew 0,720 Seitdem durch die Ph G III die Ansprüche an den Aether - welchen die Fabrikanten ohne weiteres nachzukommen vermögen — erhoht worden sind, kann diese Sorte als die gebrüuchlichste des Handels angesehen werden Klare, farblese, dunne und bewegliche Ellissigkeit von eigenthumlichem Geruch und biennendem Geschmack, sehr leicht flüchtig und sehr leicht entAether 169

ründlich Spec Gewicht 0,720 Siedepunkt 35—36°C Erstarrt bei — 129°C zu farblosen Krystallnadeln, die bei — 117°C schmelzen Ist schon weit unter seinem Siedepunkte leicht flüchtig und entzieht beim Verdunsten seinei Umgebung Warme, erzeugt alse Kalte Actheidampf ist 2,57 mal specifisch schwerei als Luft, sinkt also zu Boden Entzundet, verbiennt der Aether mit leuchtender, russendei Flamme Aetherdampfe sind leicht und noch auf grosse Entfernung entzündlich, mit Luft gemischt geben sie explosive Gemenge

Mit Alkohol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, fetten und atherischen Oelen ist er in jedem Verhaltniss mischbar 1 Th Acther wird bei 15°C von 13 Th Wasser, anderseits 1 Th Wasser von 35 Th Aether gelost

Man beachte, dass Aether hygroskopisch ist und dass er, selbst wenn er uispiunglich das spec Gewicht 0,720 hatte, doch in Folge ofteren Umgiessens etc., ein etwas hoheres spec Gewicht, z B 0,722 annehmen kann

Aether ist ein ausgezeichnetes Losungsmittel für zahlieiche organische Stoffe Fett, Haiz, Paraffin, Alkaleide Von anorganischen Substanzen werden gelöst Jod, Schwefel, Phosphor, Ferrichlend, Quecksilberchlond, Goldchlorid

Absolut reiner Aether blaut feuchtes rothes Lackmuspapier (Gunther)

Durch den Sauerstoff der Luft wird ieiner Aether namentlich bei gleichzeitigen Einwirkung des Lichtes allmählich verändert. Es tieten in ihm eine Anzahl von Oxydationspiedukten auf, unter denen mit Sicheibeit nachgewiesen sind. Acetaldehyd, Essigsaure, Vinylalkehol, feiner Wasserstoffsuperoxyd. Beim Rektificiten von Aether, welcher langere Zeit aufbewahrt worden war, hinterbleibt bisweilen ein bei 100° C noch nicht fluchtiger Rückstand, welcher durch Berühren und Ueberkitzen sehen mehrsach zu Explosionen Veranlassung gegeben hat. Man nimmt an, dass ein Gehalt an Wasserstoffsuperoxyd bez Aethylperoxyd die Ursache für diese Erscheinung ist. Um einen solchen Aether wieder

brauchbar zu machen, lasst man ihn zur Zeistorung des Wasseistoffsuperoxydes zundehst einige Stunden unter ofterem Umschutteln mit wasseilger, schwefliger Sture in Berührung, alsdann wird die Aetherschicht abgehoben und zur Entsaue nung mit Kalkmilch, geschuttelt. Die abgetrennte Aetherschicht wird durch Maceiren über geschmolzenem Calciumchlorid entwasseit. Hierauf giesst man den Aether ab und rektrikeit ihn unter Zusatz von 1 g Phenylhydrazin pro 1 kg. Aether (welches den Vinylalkohol bindet) aus dem Wasserbade.

Prüfung 1) Der Aether ser farblos, klar, siede bei 35-36°C und habe Alsdann kann ei wesentliche Mengen Alkobei 15°O das spec Gewicht 0,720 hol oder Wasser kaum noch enthalten 2) 20 ccm Aether sollen benn Abdunsten einen nicht sauer regerrenden feuchten Beschlag hinterlassen, der auf dem Wasserbade volling fluchting ist Lasst man 10 com Aether auf gutem Filtirpapier abdunsten, so darf dieses spater keinen fuselartigen Geruch eikennen lassen 3) Schuttelt man 5 ccm Aether mit 5 Tropfen verdunnter (Weinol, Fuselol) Schwefolsaule und 2 Tropfen Kallumdichlomatlosung, so daif Blaufarbung nicht (Wasserstoffsuperoxyd) 4) Lasst man Aether in einem vollig angefüllten Glasstopfenglase unter ofterem Umschutteln und zwar im zerstreuten Tageslichte über einigen Stucken trocknen Actakalıs stehen, so darf dieses im Verlaufe einer Stunde keine gelbe Farbung (bez gelbe haringe Ablagerungen) zeigen (Aldchyd) 5) Bringt man in ein Glasstopfengefass von 15 ccm Fassungsraum 1 ccm jodsaurefreie Kaliumjodidlösung, fullt das Glas völlig mit Aether an, setzt den Stopfen auf und lässt das Glas unter ofterem Umschütteln im zerstreuten Tageslicht stehen, so darf innerhalb 1 Stunde Gelbfarbung nicht cinticten (Wasserstoffsuperoxyd) 6) Schuttelt man 10 com Aether mit 10 ccm Wasser, so darf die wassenge Schicht nach dem Absetzen hochstens 11 ccm, die Aetherschicht muss mindestens 9 cem betragen, anderenfalls liegt ein ungehoriger Alkoholgehalt vor Diese Prüfung ist zweckmassig in einem "Aether-Probeglase" auszuführen Indessen ist ein abnormer Alkoholgehalt bei einem Aether von 0,720 spec Gew kaum zu besorgen

Fig 32 Aetherproblercylinder

Aether, spec Gewicht 0,725 (Aether der Austr und U-St., Ether rectlié du com merce (Gall), enthalt etwa 97 Proc Aether, 3 Proc Alkohol und Spuren Wassen Aether, spec Gewicht 0,735 (Aether der Brit) Enthalt (mindestens) 92 Proc Aether, und etwa 5-6 Proc Alkohol, sowie 2-3 Proc Wassen

Aether, und etwa b-6 Eroc Alkohol, sowie 2-3 Froc Wassen
Aether, wasserfrei, uher Natrium destillirt Zur Heistellung tragt man in den
Aether, welcher sich in einem mit Ruckflusskubler verbundenen Kelben beimdet, allmählich
soviel Natrium ein, dass einige Stucke im Ueberschuss vorhanden sind, und lässt unter
Chlorealeiumverschluss des Kuhlers so lange stehen, bis alle Gasentwickelung aufgehört
hat Dann destillirt man den Aether aus dem Wasserbade ab und schutzt dabei die Vor lage durch einen Chlorcalcium-Verschluss vor dem Zutritt von Feuchtigkeit

Tragt man in 15 cem Aether, welche sich in einem absolut trockenen, völlig angofullten Gläschen befinden, ein erbsengrosses Stuckehen blankes Nathum ein, so darf keine oder nur eine sehr unbedeutende Gasentwickelung stattfinden und des Nathium muss etwa 6 Stunden blank bleiben

Um für analytische Extraktionsaibeiten jederzeit wasserfreien Aether zur Hand zu haben, bewahit man einen Aether von 0,720 über scharf geglühtem Kaliumkarbonat auf und flitzet im Bedrifsfalle ein Quantum ab

	Name S	pec Gew	Siedep	Name	Spec Gew	Sludep
Austi	Aether	0,725	35—86°	Gall Éthor officmal	0,770	81,50
Brit	Aether	0,785	$40,0^{0}$	Germ Aother	0,720	86,00
	Aether purns	0,720		Helv Acthor	0,730 - 0,722	850
Gall	Lither rectifié du com			U St Aether	0,7250,728	870
	merce	0.724				

Aufbewahr ung Wegen der leichten Fluchtigkeit des Aetheis stelle man auch die Aetherflasche der Officin nicht in die oberen Facher der Regale, wo unter Umständen eine Warme von 30°C und mehr herischen kann, sondern blinge sie möglichst nach dem Fusshoden zu unter Die grosseren Vorrathe bewahre man in einem kuhlen Raume, also im Keller Als Aufbewahi ungsgefasse wahle man Glasslaschen mit gut eingeschlißeien Glasstopfen, oder weniger gut mit schi guten porenficien Korken, welche mit Leder uberbunden werden. Die Flaschen wähle man nicht zu gross, also zweckmüssig nicht über 1-2 I Fassungstaum und fülle sie, weil der Acther durch Ehwarmung beträchtliche Audehnung eifahrt, nicht ganzlich voll, sondein hochstens zu 3/9 an

Zum Umfullen von Aether aus einem Gefasse in das andere benutze man stets einen Trichter und wenn es sich vermeiden lasst, so unterlasse man das Umfüllen bei brennendem Lichte, namentlich im Keller Daher lasst man die Aetherslasche der Officin memals gand leer werden, sondern fullt sie heber am Tage, auch wenn sie noch halb voll sein sollte Wird aber des Abends Aether dringend gebraucht, so hole man eine der Vorrathsflust hen aus dem Keller in die Officin oder in einen Nebenraum und nohme hier das Umfüllen Muss mit Incht geleuchtet werden, so soll dieses (eine Laterne) mehrere Schrifte von dem Aether entfeint in die Höhe gehalten werden, werl die Aetherdumpfe in Folge ihrer specifischen Schwere zu Boden sinken

Grossere Mengen Aether bezieht man zweckmassig während des Winters, dabei giebt man dem Lieferanten die Anweisung, dass er die Transportgefasse nur zu 4/8 anfüllen soll. Anderseits müssen die mit niedriger Temperatur ankommenden Aethergofasse, wenn sie in einem warmeren Raum gelagert werden, zunachst geöffnet und unter lockeiem Verschluss des Stopiens stehen gelassen werden, bis sie die Temperatur des beit Raumes angenommen haben, denn 1000 Volume Aether von 5°C dohnon sich soweit aus, dass sie bei 20° C = 1020 Volume einnehmen Anderseits entsplicht die Tension des Aetherdampfes ber 0°C einer Quecksilbersaule von 183 mm, ber 10°C von 286 mm, her 20°C von 488 mm

Ueber die Lagerung grösserer Mengen Aether existiien besondere lokale Verordnungen, welche auch von Seiten des Apothekers zu beachten sind

Kommt eine grossere Aethermenge (z B einige kg) zur Entzündung, so ist der ganze Verlauf der Veibrennung ein so rapider und die Hitze-Entwickelung eine so starke, dass in der Nahe der Unfallsstelle sich aufhaltende Personen und befindliche Sachen auf das dringendste gefehrdet sind Gelangen Gemische von Luft und Aetherdampf zur Entzundung, so können Explosionen von furchtbarer Gewalt eintreten Grosse

Aether 171

Aethermengen soll man überhaupt nur ber Tageslicht, im Freien, fern von jedem Feuer (Cigarre!) abfullen

Um Flammen in einer Actheratmosphaie gefahrlos biennen zu konnen, umgiebt man sie mit einem engmaschigen Diahinetz Die eigens hierfur konstruiten Brenner heissen "Bunsenbrenner mit Sicherheitskorb"

Anwendung Acusseilich auf die Haut gebracht, erzeugt Aether Kalte Daher benutzt man ihn in der Form der Aufstaubung, um lokale Anasthesie zu eizeugen (CAVE Gulvanokautei, Feuer, Licht) Um diesen Zweck gut zu erieichen, muss der Aether fich von Wassei und Alkohol sein Auftraufelungen von Aether wendet man an als schmeizstillendes Mittel bei Neuralgieen, z B Migrane Innerlich genommen als starkes Erregungsmittel, daher in Gaben von 5-10-20 Tropfen unvermischt oder mit alkoholischen Flussigkeiten kombinist bei Ohnmachten, Kollaps, feiner bei krampfhaften Zustanden, Hysterie, Kolik Subkutan als starkes Excitans bei plotzlich eintretenden Kollaps und Schwächezustanden

Eingenthmet bewirkt Aether nach einem kuizen Erregungsstadium vollstandige Bewusst- und Gefuhllosigkeit. Die Getahr einer Respirations- oder Heizluhmung ist geringer als beim Chlorofoim, daher unvermischt oder in bestimmten Mischungen dem Chloroform neuerdings vielfach für die Narkose vorgezogen

Gewohnheitsmassiger Genuss (auch Einathmen) von Aether führt zu gleichen gesundheitlichen Störungen wie dei jenige des Alkohols

II Spiritus aethereus Aetherweingeist Liquor anodynus Hoffmanni Hoffmannsti opfen (Geim Helv) Mischung aus 1 Th Aether und 3 Th Weingeist Spiritus Aetheris Austr 1 Th Aether und 3 Th Weingeist Brit 800 ccm Aether, 480 ccm Weingeist U-St 825 ccm Aether, 675 ccm Weingeist Ether a 0,758 Gall 7 Th Aether (von 0,724), 8 Th Weingeist Ether officinal alcoolisé (Gall) 1 Th Aether (0,720), 1 Th Weingeist

Als Krampfmittel in Gaben von 10-50 Tropfen auf Zucker oder mit Wassei verdünnt. Unter dem Namen "Liquor" von Mitgliedern der Massigkeitsvereine als Alkoholicum genossen

Oleum aethereum Ethereal oil (U-St) Man mischt 1000 ccm Alkohol (95 Proc) mit 1000 ccm konc Schwefelsaure (Vorsicht!) und lasst die Mischung stehen (24 Stunden), bis sie sich geklait hat Dann destillirt man aus einer in ein Sandbad eingesetzten Retorte (ein in die Flussigkeit eingesenktes Theimometer zeige 150—160°C), bis ölige Tropfen nicht mehr übergehen, bez bis der Retorteninhalt sich stalk zu schwalzen beginnt. Man trennt die gelbe olige Schicht von dem überstehenden Wasser, lasst sie 24 Stunden an der Luft stehen, schuttelt sie nochmals mit 25 ccm Wasser aus, scheidet sie wieder, filtint durch ein trocknes Filter und vermischt sie mit einem gleichen Volumen Aether. Das Praparat ist eine Mischung gleicher Volume schweien Weindls und Aether Spec Gew = 0,910

IV Spiritus Aetheris compositus Compound Spirit of Ether. (Hoffmanns Anodyne nach Brit und U-St) U-St Olei aetherei (U-St) 25 ccm, Spiritus (94 Vol Proc) 650 ccm, Aether 650 ccm

Brit Man mischt allmählich 900 cem kone Schwefelsbure zu 1000 cem Alkohol (90 Proc) und lässt die Mischung 24 Stunden lang stehen, dann destillirt man, bis ein eingetauchtes Thermometer 171,6°C anzeigt. Man lässt das Destillat in einem Scheidetrichter absetzen, zieht die untere (wässerige) Schicht ab und wascht die zuruckbleibende leichtere zunächst mit etwa 80 cem Wasser, und trägt hierauf Natriumbikarbonat ein bis zur Neutralität. Dann heht man die ätherische Schicht ab, und vermischt sie mit 137,5 cem Aether und 950 cem Weingeist von 90 Proc. Farblose Flussigkeit, spec. Gew. 0,808—0,812

Aether pro narcosi ist wasserfreier absoluter Aether, welchem zum Zwecke der

Haltbarkeit 2 Proc absoluten Alkohols zugesetzt sind

Gasather, finher zu Boleuchtungszwecken benutzt Spiritus (95 Proc.) 80,0, Terpentinol 15,0, Aether 5,0

Englischer Aether für die Narkose ist ein Gemisch von Methylather und Aethylather, welches allerdings frei von Wasser ist Spec Gewicht 0,715—0,717

Aether anaestheticus Konig Nach Sommeider eine Mischung aus 4 Vol Aether Petrolei (Rhigolen) und 1 Vol Aether, beide Bestandtheile völlig wisserfiei

Aether periatus Perles d'éther Aether-Kapseln Sind kugelförmige Gelatine-Kapseln mit Aether gefullt Jede Kapsel enthalt etwa 5 Tropfen Aether Die Darstellung ei fölgt fabrikmassig

BICHARDSON'S Aethermischung zur lokalen Anasthesic Aether 75,0, Karbolsäure 0,8 Methylated ether. Ist em in England als Kalle-Anastheticum viel benutzies Pra parat Es ist aus Methylalkohol enthaltendem Achylalkohol (behufs Denaturnung) hor gestellt, aber völlig frei von Alkohol und Wasser Besteht aus einem Gemisch von Me thylather mit Aethyläther Siedet zwischen 24 und 34°C Das spec Gew ist bei 15°C etwa = 0.716

#### Asther chloroformiatus Weight.

Rp Chloroformii 5.0 Aetheris

#### Acther gelatinosus

Rp Albumen ovi unius Aetheris

Werden in einer werthalsigen Flasche kräftig geschüttelt, bis eine gelatinbse Masse entstauden ist Zum Bestreichen schmeizhafter Stellen, auf eingeklemmte Brüche etc

### Aqua setheresta

Rp Aetheris 10.0 Aquae destillatae 100,0

Man schuttelt in einer Flesche krititig zusammen und zieht die wässer.ge Flüssigkeit mit Hilfe eines Scheideurchters vom nicht gelösten Aether ab

## Aqua aethereata camphorata

Rn Aetheris camphorati 10,0 Aquao destillatae 200,0 Man schüttelt kräftig zusammen und filtzirt aledann ab

## Lienor inhalatorius contra tussim convulsivam WHD

Rp Chloroformi 15.0 Aetheria 80,0 Old Terebinthings 5,0

Man gresst 1 Theoloffel der Mischung auf ein Tuch und athmet die Dample ein, bis der Aufall voiliber ist

## Shapus Acthoris BRESLAUER Strop d'Lthor Call Bad T Gall

90,0 Rp Sirupi Sacebari 70,0 Spiritus (90 Proc) 5,0 0,0 Antherin 5,0 9.0 Aquao 29,0

Hely Actheris, Spiritus M. 4,0 Aquae 80,0 Saccharl 55, werden in olner Flasche haufig ge schüttelt und nach der Auflösung filtilit

Aether methylico aethylicus Methyläther  $CH_0-O-C_0H_n=60$  Wnd in chemischen Fabriken durch Einwirkung von Jodathyl auf Natzummethylat dargestellt

 $C_2H_1+CH_2ONa=NaJ+CH_2-O-C_2H_5$  Farblose, atherisch ricchende Flusigkeit, leicht entzundlich, bei  $-11^{\circ}O$  medend, also schon bei mittlerei Temperatur gasjöring. Nur in druckfesten Gelässen zu verseuden Ersatz des Chloroforms, soll wie dieses anästhesnend wuken, ohne die üblen Nebenwirkungen zu zeigen

# Aether aceticus.

i Aether aceticus (Austr Brit Germ Hely USt) Ether acetique (Gall) Essigather. Essignster. Aethylacetat. Essig-Maphtha. Acetic ether. CH4CO.C4H6. Mol.-Gew. == 88.

Darstellung Diese erfolgt im Grossen in chemischen Fabrikon. Indessen ist die Selbstdarstellung im pharm Laboratorium doch zu empfehlen, weil sie ein bei weitem besser mechendes Produkt hefert

6 Th krystallisirtes Natriumacetat weiden in einer blanken eisernen Pfanne auf freiem Feuer allmählich so lange erhitzt, bis die flüssig gewordene Masse wieder fest und hierauf — bei weiterem Erhitzen — abermals flussig wird (s Natrum accticum) Man lässt erkalten, pulverisirt und schlägt durch einen groben Durchschlag

4 Th entwässertes Natrumacetat werden in einen Destillationskolben gegeben, in 4 Th entwässeltes Natrumacetat worden in einen Destillationskolben gegeben, in welchem sich ein erkaltetes Gemisch von 3 Th Weingeist (95 Vol Proc)—5 Th kong Schwefelsaure befindet Der Destillationskolben ist an einen gut wirkenden Litzard'schon Kuhler angeschlossen Man lässt die Mischung unter gelegentlichem Umschwenken 12 Stunden lang stehen, alsdann destillirt man unter gutei Kühlung 4 Th aus dem Wasserbade ab Das Destillat (4 Th) wird mit 4 Th Wasser und soviel Magnesium karbonat geschuttelt, dass die saure Reaktion aufgehoben ist Daun fügt man 2 Th Kochsalz hinzu, schüttelt durch und lasst absetzen Man treinit die oben aufschwimmende, ätherische Schieht mittels eines Scheidetrichters ab, bringt sie in eine Flasche und trügt so lange geschmolzenes Calciumehlorid ein, bis dieses nicht mehr feucht wird. Nun lässt man unter öfterem Umschutteln einen Tag lang in gut versiepfter Flasche stehen, alsdann großet man den Aether ab und rektifiert ihn durch Destillation aus dem Wasserbade (Helv.)

Wegen der leichten Entzundlichkeit des Essigathers ist bei dei Darstellung die erforderliche Vorsicht zu besbachten

Eigenschaften Klaie, faablose, neutrale, leicht flüchtige, angenehm orfrischend riechende und schmeikende Flüssigkeit. Sie ist leicht entzundlich, ihr Dampf giebt, mit Luft gemengt, explosive Gemische. Ihrer chomischen Zusammensetzung nach besteht sie hauptsachlich und zwar bis zu etwa 98 Proc. aus Aethylacetat, daneben enthalt sie etwa 2 Proc. Alkohol und kleine Mengen Wassen. Durch Variation der Darstellung kann indessen das Veilialtniss zwischen Alkohol und Aethylacetat verscheben werden, ja es scheint, als ob unter Umständen durch Nebonieaktionen gleichzeitig auch noch andere Aether entstehen, welche sich durch abweichenden Geruch eikennbar machen. Hiervon kommt es, dass spec. Gewicht, Siedepunkt und Löslichkeit in Wasser von den verschiedenen Pharmakopon verschieden angegeben werden.

	Austr	Brit	Gall	Germ	Helv	U-St.
Spre Gew bei 150	0,900	0,900-0,905	0,915	0,000 -0,904	0,901	0,5930,895
Siede Lempoutur	74-76	78,977 80	72,80	74760	760	es 76º
1 1h 18at moh in 2 Th Wass	ser	10 lh	12 Th.	_	15 Th	8 Th

Das absolutione Acthylacetat hat das spec Gew 0,899 bei 15°C, es siedet bei 72,8°C und ist löslich in 18 Th Wasser von 15°C, anderseits losen 28 Th Essignther = 1 Th Wasser auf Hieraus ergiebt sich, dass die Angaben der Germ und Helv auf ein reines Acthylacetat zutreffen, welches etwa 1 Proc Acthylalkohol und kleine Mergen Wasser enthalt

Ent/indet verbiennt der Essigather mit blaugelber, russender Flamme, unter Verbiertung eines sauren Geruches und Hinterlassung eines sauren flüssigen Rückstandes Mit Alkohol, Acthor, Chloroform, fetten und athensehen Oelen ist der Essigather in allen Verhaltnissen mischbar. Als Lesungsmittel verhalt er sich dem Acthor ziemlich ahnlich, in der organischen Chemie ist er ein beliebtes Lösungs- und Krystallisationsmittel (Lost z. B. Morphin und Cantharidin auf)

Mit der Luft in Beihhrung, nimmt der Essigather, namentlich bei gleichzeitiger Gegenwart von Fouchtigkeit, saure Reaktion an, indem ei in Essigsause und Aethylalkohol gespalten wild (Reinigung durch Schutteln mit Magnesiumkarbonat + Wasser's bei Daistellung) Aetzende Alkalien zeisetzen den Essigather, besonders bei Digestionswahme, sehr leicht Aus der Menge des durch die Essigaure gesattigten Alkalis, lasst sich die Menge des Essigathers quantitativ bestimmen Behufs Trennung aus Gemischen mit Chlorofoim, Petrolather, Benzin, Schwefelkohlenstoff, schüttelt man den Essigather mit Wasser aus

Prufung 1) Man bestimmt das spec Gewicht, fernei die Siedetemperatur, ausserdem stellt man test, wie der Geruch ist Manche Handelssorten riechen nicht wie Essigather, sondern mehr wie Binnenather Trankt man gutes Filtinpapier mit etwa 10 cem Essigather, so daif das Papier gegen Ende der fierwilligen Verdunstung des Aethers Gerach nach fremden Aetherarten nicht zeigen 2) Taucht man in den Aether einen Stieifen blaues Lackmuspapier, so daif dieses unmittelbai nach dem Eintauchen sich nicht rothen (field Essignatio) Bern Abduncton des Aethers wird das Lackmuspapier auch von nicht saurem Essignther roth gefärbt. Diese Rothfarbung verschwindet nach 1-2stundigem Liegen des Papiers an der Luft, wenn nur Essignaure die Ursache ist, bleibt sie bestehen, so sind noch andere Sauten zugegen 3) Schuttelt man in einem Acther-Probit-Rohr 10 com Essignther mit 10 cem Wasser, so darf das Volumen der wassengen Schicht allerhochstens auf 11 cem anwachsen, anderenfalls liegt grobe Verfalschung durch Alkohol von Es ist wichtig, diese Probe auszuführen, da das spec Gewicht des Essigathers auch Mischungen von Aether und Alkohol gegeben werden kann 4) Schichtet man 1 ccm Essigather auf 1 ccm konc Schwefelsaure, so dart eine gefarbte Zone nicht auftreten, anderenfalls liegen Verunreinigungen vor, z B duich Amylverbindungen oder andere organische Stoffe

Aufbewahrung An einem kuhlen, schattigen Orte unter den gleichen Vorsichts massregeln wie der gewohnliche Acther Ist er im Verlaufe der Aufbewahrung sauer geworden, so wird er durch Schutteln mit Wasser — Magnesiumkarbenat entsduert, datauf durch Calciumchlorid entwasseit und durch Rektifikation aus dem Wasserbide vollkommen wieder hergestellt. Den zum Handverkaufe bestimmten Essigather kann man über einigen Kaliumtartrat-Krystallen (Kalium tan taricum neutrale) aufbewahren. Je weniger Feuchtigkeit der Essigather enthalt, deste weniger neigt er zum Sauerweiden, Lichtschutz halt die Zersetzung gleichfalls zurück

Anwendung. Die Wirkung ist ausseilich wie innerlich etwa die gleiche wie die des Acthers Man benutzt ihn am haufigsten als Riechmittel bei Ohnmachten und krampfartigen Zustanden, als Enreibung gegen rheumatische und neuralgische Schmeizen, soltener innerlich an Stelle des Aethers, bei den dort angegebenen Krankheitszuständen. Dosis 5-20 Tropfen unvermischt auf Zucker oder in Gelatinekapseln oder in alkohelischer Lösung oder mit Wasser verdunnt mehrmals taglich

Spiritus acetico-aethereus Spiritus Aetheris acetici Spiritus anodynus vegetabilis Gemisch aus Aether aceticus 1 Th und Spiritus (90 Vol Pice) 8 Th Zweckmassig über einigen Kaliumtartrat Krystallen aufzubewahlen

#### Balsamum acoticum camphoratum

Opedeldee cum Aethere acetico

Rр	Saponis stearmici dialysati	10,0
_	Actheris acotici	60,0
	Spultus (90 Vol Proc)	500
	Camphotae	5,0
	Olci Thymi	2,0

Man lost die klemgeschnittens Seife in dem Genusch von Essgitter und Spiritus unter Erwinnen auf 50° C auf, fügt den Kampher und das Thymnus I zu, fültrit und lässt in gesunsten Gefässen erstauen

#### Balanmum antarthriticum Sancines

Rp Saponis staninici dialysati 5,0
Camphorae 2,5
Mixtune eleosae balsanicae
Spiritus (60 Vol Proc) 5a 25,0
Actoris acatol
Der Essegüther wird zugegeben, nachdem alle anderen Bestandliche in 18sung gegenen sind.

ire übrigen wird wie boi dem vorigen verfahren

# Sirapus Astheris acettal

Rp Aetheris accticl 5,0 Simp Sacchari 95,0

Luftather von Aus Schoke in Berlin gegen Kopfschmerzen ist eine Mischung von Essighther, alkoholischer Ammoniakflussigkeit und Pfessenminzel (Візоноги)

Saluhim. Schwedische Patent-Medicin Acidi scetici 2,0, Aetheris scetici 25,0, Spiritus (90 Vol Proc.) 50,0, Aqua 23,0 Antiseptisch und blutstillend. Mit Wasser verdundt bei Quetschungen, Insektenstichen, Zahnschmei zen, Rheumatismus

II Aether diaceticus Aether acetico-aceticus. Acetessigäther (ester) Diacetäther  $CH_nCO \cdot CH_n \cdot CO_n \cdot C_nH_n$ . Mol. Gew. = 130.

Zur Daastellung löst man in 200 g Essignther 20 g metallisches Nathum unter Ruckflusskühlung auf, wobei sich zunächst Nathacetessigräther bildet

$$2 \text{ CH}_{3}\text{CO}_{2}\text{C}_{2}\text{H}_{5} + 2 \text{ Na} = \text{CH}_{3}\text{CO} \text{ CH Na}\text{CO}_{6}\text{C}_{2}\text{H}_{5} + \text{C}_{2}\text{H}_{5}\text{ONa} + \text{H}_{2}$$

Man destillist den überschüssigen Essigather ab und fügt zu dem Rückstand zunächst 110 g Essigsaure (von 50 Proc.) und nach dem Erkalten noch 100 g Wasser

Der sich über der wasserigen Flussigkeit abscheidende Acetessigester wild rektifieirt, die bei 175-185°C. übergehenden Antheile sind Acetessigester

Faiblose, obstartig riechende Flüssigkeit, Siedepunkt 1820 C, spec Gewicht 1,03 bei 50 C. In Wasser wenig löslich. Die wasserige Lösung wird durch Ibsenchlorid rothviolett gefarbt. Vergl auch Urina

Wird zur Synthese organischer Verbindungen, z.R. zur Darstellung des Antipyrins verwendet.

#### Aether anaestheticus.

Unter diesem Namen fanden um das Jahr 1850 heitum zwei Praparate Veiwendung, welche Gemische von Chlor Substitutionsprodukten des Aethylchlorids waren und welche man als Arans Aethei und als Wiggens Aether bezeichnete Heute haben diese Praparate nur noch historisches Interesse

† Aether hydrochloricus chloratus Aether anaestheticus Aban Aether anaestheticus Wiggers Aether chloratus Aban Chloro-Aethylchlorid Éther chlorhydrique chloré.

Darstellung. Setzt man ein Gemenge von trocknem Aethylchlorid  $C_2\Pi_5Cl$  mit trocknem Chlorgase dem Sonnenlichte aus, so erfolgt Chlorirung unter Explosion. Lasst man jedoch das Sonnenlicht nur einen Augenblick einwirken, so unterbleibt die Explosion, dagegen setzt sich nunmehr die Chlorirung auch im zerstreuten Tageslichte weiter fort. Aus  $C_2\Pi_5Cl$  entstehen nachemander  $C_2H_5Cl_2$ ,  $C_2\Pi_5Cl_3$ ,  $C_3H_5Cl_4$ ,  $C_3H_6Cl_6$ ,  $C_5Cl_6$ 

Wiscoms lust das Acthylchlorid aus 10 Th 95 proc Weingeist, 20 Th englischer Schwefelsäure und 12 Th trocknem, fein zerriebenem Kochsalz erzougen Das Gemisch von Schwefelsaure und Weingeist soll, ehe es auf das Chlornatrium gegessen wird, eine Woche hindurch gestanden haben. Die bei gelinder Erwaimung entwickelte Acthylchlorid wird in eine chlorentwickelnde Mischung aus 22 Th Chlornatrium, 18 Th grobem Braunsteinpulver, 50 Th englischer Schwefelsbure und 25 Th Wasser geleitet. Es ist ratham, die Chlormischung auf zwei Gefasse zu vertheilen, so dass der etwa in dem ersten Gefasse nicht chlorite Acthylchloriddampf in dem zweiten Chlorgefäss chlorit wird. Das zweite Chlorgefäss verbindet man mit einer dünnen Kalkmilch, um etwaig entweichendes Chlorgas aufzufangen und unschädlich zu machen Lüsst gegen des Ende der Operation (ehe die Acthylchloriddampfentwickelung aufhört) die Chlorentwickelung nach, so kann ihr durch gelinde Erwärmung mittels einer Flamme etwas nachigeholten werden, die Erwarmung darf jedoch 50°C nicht übersteigen. Nach beendigten Operation (wenn die Acthylchloriddampfentwickelung aufhört) lässt man erkalten, setzt die beiden Kolben mit den Chlormischungen in ein Saudbad, verbindet mittels eines glüsernen Dampfrohres mit Lilleis schem Kuhler und Vorlage und destillirt, so lange noch Flussigkeit übergeht. In dem Destillat findet sich als untere Schicht das Chloro Acthylchlorid, welches mit Wasser gewaschen nun in Aether anaestheticus verwandelt wird.

chlorid, welches mit Wasser gewaschen nun in Aether anaestheticus verwandelt wird Man giebt das Chloro Aethylchlorid in eine hohe enge cylindrische Flasche, so dass es einea eine 6—10 cm dieke und eine 20—30 cm hohe Schicht bildet, bedeckt diese mit einer 3—5 cm hohen Schicht Wasser und leitet bis auf den Grund der Chloro Aethylchloridschicht nun langsam Ohlorgas ein Letzteres wird aus einem Kolben entwickelt, welcher mit Sicherheitsicht versehen ist, und zwar so lange, als Chlor von der Flussigkeit in der Vorlage absorbirt wird. Die Absorption unterstutzt man übrigens durch bisweiliges Umschütteln. Helles Tageslicht kann man die erste Stunde der Operation, welche mehrere Tage dauert, einwirken lassen, später darf man nur im Schatten arbeiten. Endlich wird die Flussigkeit in der Vorlage mit Wasser, Natriumkai bonatlösung und wieden um mit Wasser gewaschen, bis dieses sich frei von Chlor erweist. Durch Kuhlung in Eis hewirkt man eine krystallnische Abscheidung etwa entstandenen Andershalb-Chlorkohlenstoffs (C<sub>2</sub>Ol<sub>6</sub>) und fültrirt durch Baumwolle

Eigenschaften des Aether anaesthetieus Dieser bildet eine farblose, klare, dem Chloroform in Geschmack und Geruch nicht unahnliche Flüssigkeit, welche zwischen 110 bis 140° C siedet und ein specifisches Gewicht von 1,55—1,60 aufweist Luft und Sonnenlicht wirken zersetzend unter theilweiser Bildung von Chlorwasserstoff

Somer chemischen Zusammensetzung nach ist es ein Gemenge verschiedener Chlor substitutionsprodukte des Aethylchlorids, unter denen das Tetrachlor-Aethylchlorid C<sub>2</sub>HCl<sub>3</sub> vorwiegt

Aufbewahrung Neben Chloroform, also mit Vorsicht und unter Abschluss des Tageslichtes Hat das Prapaiat saure Reaktion, so muss diese durch Waschen mit kaltem Wasser beseitigt werden Ein Zusatz von 3 Proc absolutem Weingeist halt die Zersetzung einige Zeit zurück

Anwendung. Der Aether anaestheticus ist ein lokales Andstheticum Er wirkt ortlich reizend und anasthesirend und wird daher ausseilich gegen Rheumatismus angewendet, wo er übrigens durch Chlorofors vollig ersetzt werden kann

Lininantum annestheticum.

Rp. Aetheris anaesthetici Chloroformii Spiritus (91%) na 10,0.

Zum Bepinseln (bei rheumatischen Schmerzen, Kopfirampf etc.). Linimentum antirheumaticum. Labert.

Rp. Aetheris Arani 8,0 Olei Amygdalarum 25,0 Olei Menthae piperitae 0,5.

Zum Einreiben (bei chronischem Gelenkrheumatismus).

Man verwechsele dieses Präparat übrigens nicht mit Aether anaestheticus König. S. über diesen bei Aether.

# Aether butyricus.

i. Aether butyricus. Buttersüure-Aethyläther (oder -ester). Aethylbutyrat. Ananasäther. Ether butyrique.  $C_4H_7O_2$ .  $C_9H_8 = Mol.-6ew$ . 116.

Darstellung. Dieser von der normalen oder Gährungsbuttersäure sich ableitende Aether kaun nach zwei Methoden dargestellt werden.

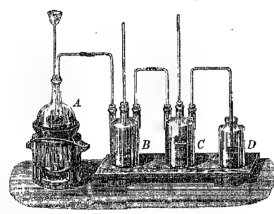


Fig. 33. Apparat zur Darstellung des Buttersäure-Aethers. A. Chlorwasserstoffgasentwickler. H. Wouls-jache Flasche mit koncentrater Schwedelsäure zum Trocknen des Chlorwassersielfs. C. Gedäss, die Lösung der Säure in Weingelst enthaltend. D. Gefäss mit Wasser zum Auffangen des überfüßsigen Chlorwassorstoffenses.

1) Man mischt 100 Th. roing Buttersäure mit 100 Th. Alkohol (95 Proc.) und 50 Th. konc. Schwefolsäure. Man erhitzt die Mischung auf 80°C., erhillt sie einige Stunden bei dieser Temperatur und lässt alsdann noch 1 Tag in der Kälte stehen. Nach dieser Zeit giesst man die Flüssigkeit in das 2fache Volumen kaltes Wasser, worauf sich der Aether als ölige Schicht abscheidet. Man hebt diese ab, wüscht sie zunächst mit einer dünnen Natriumkarhonatlösung, sodanu mit Wasser, entwässert den Aether darauf mit geschmolzenem Calciumchlorid, giesst ihn nach 1-2 tägigem Stehen ab und rektificirt.

2) In ein auf 30-40° C. warmgehaltenes Gemisch aus 100 Th.

Buttersäure und 60 Th. 95 proc. Weingeist leitet man einen anhaltenden Strom trocknen Chlorwasserstoff bis zum Ueberschuss, stellt einen Tag hindurch an einem lauwarmen Orto bei Seite, durchschlittelt dann die Flüssigkeit mit Wasser und Natriumkarbenatlösung, lüsst den Aether absetzen, wäscht ihn mit Wasser, entwüssert ihn durch Calciumchlerid und rectificirt ihn durch einmalige Destillation. 100 Th. Buttersäure geben 120—180 Th. Buttersäureäther.

Eigenschaften. Der reine Buttersäure-Aether bildet eine farblose, leicht bewegliche, brennend schmeckende, in Wasser wenig lösliche, mit Weingeist in allen Vorhültnissen mischbare, leicht entzündliche Flüssigkeit, in verdünntem Zustande von ananasartigem Geruche. Spec. Gew. bei 15°C. = 0,900, Siedepunkt 121°C. Verschieden von diesem Buttersäure-Aether ist der "Butteräther des Handels" s. w. u.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt an einem kühlen Orte, wie Essigüther. Der Aether ist entzündlich!

Anvendung. Mit der 8-10 fachen Menge Weingeist verditnut als Ananasesseuz zum Aromatisiren von Konfituren und zur Herstellung von Fruchtessenzen, auch von künstlichem Rum.

Il. Aether butyrinus. Butteräther des Handels. Ist ein billigerer Ersatz des Buttersäureäthers.

Darstellung 1 kg trockene, kleingeschuttene Butterseife wird in einer Retorte mit 1 kg 90 procentigem Weingeist übergessen und so lange digerirt, die Lesung erfolgt Nachdem das etwa hierbei Uebeidestillirte in die Retorte zulückgegessen ist, setzt man ein Gemisch aus 1 kg einglischer Schwefelsdure und 2 kg Weingeist hinzu und destillirt 3 kg oder soviel ab, die Destillat anfangt durch Schwefligsaure verunreinigt zu werden. Das Destillat versetzt man unter Umschütteln mit 20,0 g Natriumkarbonat und 20,0 g Bleisuperoxyd, stellt es einen Tag bei Seite, filtrirt und rektificirt es in einer Retorte aus dem Sandbade

Dieses Präparat ist eine alkoholische Auflosung der Aethylüther verschiedener Fettsäuren Neben Buttersaureäthyläther sind noch verhanden die Aether der Capron-, Capinund Caprylsaure, welche in alkoholischer Lösung gleichfalls anansaartigen Geruch und
Geschmack haben und die Eigenschaften des Buttersaureäthyläthers eher verbessern, nicht
verschlechtern Die im Destillations-Ruckstande verbleibenden Fettsauren werden durch
Waschen mit Wasser von Schwefelsäure und den Salzen befreit, darauf durch Behandeln
mit Natriumkarbonatlösung in Seife übergeführt

Pine-apple ale der Engländer ist eine mit Ananas-Essenz aromatierrte Citronensäure-Limonade

#### Essentia ananatica

Ananas Essens I Pine-apple-oil

Rp Actheris butyrai 10,0
Spiritus (90 Vol Proc) 100,0
Tincturae Citri e cortice recente fă 1,0

werden

Aquae Rosae 20,0 Für i Liter Limonade genügen 16—20 Tropfen Die I imonade soll nur einige Tage aufbewahrt

#### Ananas Essenz II.

Rp Aethers butyrini 15,0
Spiritus (90 Vol Proe) 100,0
Fincturae Citri e cortice recente
Tinet Aurantit e cortice recente 5\(\bar{u}\) 1,0
Aquae Aurantii florum
Aquae Rosae 3\(\bar{u}\) 25,0

III Finfache Angus Essenz Rp Aetheris butyrici 100,6 Spiritus (20 Vol Proc.) Aquae destillatae an 450,0

Ueber die Zusammensetzung der Fruchtarome s Aether valerianicus

#### Aether cocoinus.

Aether cocoinus. Aether cocinicus Cognacăther. Cocosăther Kokosăther. Wird als Aroma des kunstlichen Cognacs gebraucht

Unter "Cognac-Essenz" versteht man eigentlich die alkoholische Lösung des Weinhefe-Oels (Drusenöls), welches Aethylather und Isosmylather der Caprusaure (auch geringere Mengen des gleichen Aethers der Caprylsaure und Butteisaure) enthalt. Ein ahnliches Aroma geben in stalk verdünnter alkoholischer Losung die Aethylather der im Kokosfett enthaltenen Fettsauien.

Darstellung 1 kg Kokosnussöl (Kokosbutter, das fette Oel des Nusskernes den Cocos nucifera Lann) wird mit 650,0 g Actanatronlauge von 1,14 spec Gew im Wasserbade digerit, bis völlige Verseitung eingetieten ist. Die noch warme Masse wird nach dem Verdünnen mit einem funffachen Volum warmen Wassers unter Umrühren mit sowiel roher Salzsäure (230,0—250,0 g) versetzt, als zur völligen Abscheidung der Fettsduren erforderlich ist. Die auf der Oberflache angesammelten Fettsduren werden gesammelt, bei gelinder Wärme in der Halfte ihres Gewichts 95—98 proc Weingeist gelöst und wie bei Darstellung des Buttersdurentheis durch die 30—40° C warme Losung ein Strom trockner Chlorwasserstoff geleitet, bis die Flüssigkeit mit diesem Gase gesättigt ist. Dann lässt man im wohl verstopften Gefasse einen Tag an einem lauwarmen Orte stehen, gieht ein gleiches Volum Wasser dazu, hebt die olartige Schicht ab, schuttelt sie zunächst mit verdünnter Natriumkarbonatlösung, dann einige Male mit Wasser aus, sondert sie sorgfältig vom Wasser, vermischt sie mit 1/6 ihres Volums Weingeist und bewahrt sie in gut verkorkten Flaschen auf

Man kann den Kokosather auch in annlicher Weise wie den Aother butyrinus

(S. 177) beroiten.

Essentia Gognacensis. Cognac-Essenz. Zur Darstellung eines cognacilinlichen Geträukes: Aether coccinus 100,0, Aether aceticus 100,0, Tinctura Vanillae 1,0, Tinctura Gallarum 15,0, Aqua florum Aurantii 259,0, Spiritus (90 Vol. Proc.) 2000,0.

#### Aether formicicus.

Lether formious. Ameisonsaure Aethylüther. Aethyl-Aether formicious. formiat. Ameisenäther. Rumither. Zuckeräther. HCO. C.H., Mel. Cow. = 74.

Man unterscheidet im Handel ein technisches Produkt, welches meist als Rumlither bezeichnet wird, und das reine Präparat, weiches als reiner Ameisensaure-Acthyläther bezeichnet wird.

Darstellung. a' Des reinen Aethylformiates. 1) Bei der Darstellung des Chloroforms durch Einwickung von Natronlauge auf Chloralhydrat erhält man als Nebenprodukt

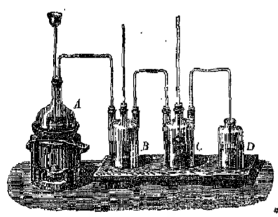


Fig. 84. A. Chlorwesserstationswickeler. B. Schwefestionegeffes zum Trucknen des Ohlorwesserstelle. C. Weingeleitige Fottskurz-lösung. D. Wassengefflas

Natriumformiat. Dieses wird im Wasserbade entwässert. - 100 Th. dos entwässerten Natriumformiates werlen in einer Betorte mit einem kaltan Gemisch aus 85 Th. Weingeist (90 Vol. Proc.) und 150 Lh. kone. Schweselsäure übergessen und die Mischang nuch guter Vertheilang aus einem zanächst auf otwa 60°C., green das Erde der Destillation auf etwa 75°C, geheizter. Wasserbule bei sehr gutor Kühlung abdostil-Hrt. Das Destillat, deason Mongo otwa 115 Th. beträgt, wird durch Schütteln mit Magnesiumkerbonet enteauert, aledann filtzirt, durch go schmolzones Calciumchlorid von Alkohol und Wasser befreit, schliess-

lich aus dem Wasserbade rektificirt. 2) In einen geräumigen Kolben, welcher mit einen Rückflusskühler verbunden ist, bringt man 4 Th. glupdiskes Glycerin, 1 Th. krystallisirte Oxalsiture and 1 Th. Weingelst you 95 Vol. Proc. Bei gelindem Erwärmen tritt lebhaft, Casentwicklung ein, die Oxalsaure spaltet sich in Koblemsaure und Amelsonsaure. Das Glycerin wird dabei nicht verändert. Die gebildete Ameisensaure verbindet sich mit den verhandenen Aethylalkohol zu Aethylformiat. - Wenn bei anhaltendem Erwärmen die Entwicklung der Kohlensäure nachlässt, so fügt man wiederum 1 Th, kryst. Oxabilure und I Th. Weingeist hinzu, erwärmt von Neuem bis die Entwicklung der Kahlensäure wieder nachlässt. Man setztenun noch zweimal je 1 Th. Oxalsaure und Weingeist hinze, bis alse auf 4.Th. Glycorin je 4 Th. kryst. Oxalsgure und Weingeist verbraucht worden gird. Nach beendigter Kehlensgure-Entwickelung kehrt man den Kühler um und destillirt das gebildere Aerbylformiat ab. Das Destillat wird wie sub 1 durch Magnesiumkarbonat ent sänert, alsdann durch Calciumchlorid von Wasser und Alkohol befreit, schliesslich aus den Wasserbade bei atwa 60 °C. rektificirt.

b) Des technischen RumsAethers. Nach Wöhler.

In eine sehr gerännige kupferne (oden bleierne) Destillirblase, welche mindestens 10 Mal mehr Rauminhalt hat, als das Volum der einzutragendan Substanzen beträgt weiden 110 Th. grobgepulverter Bräunstein, 45 Th. kaltes Wasser und 90 Th. Raufoffelstärke, eingebragen aund durch Umrähren gemischt. Nach dem Aussetzen des Helmes und Verbindung desselben mit guter Ethlvorrichtung und Vorlage, und nach

sorgfültiger Lutirung der Fugen giesst man durch den Tubus der Destillirblase ein kaltes Gemisch aus 90 Th englischer Schwefelsaure und 55 Th 90 proc Weingerst. Es wird nun nach dem Verschluss des Tubus geheizt, unter nur allmahlich vermehrter Feuerung, bis die Destillation beginnt, dann wird aber sofort die Feuerung beseingt oder auf ein Minimum beschlänkt, indem die in der Blase eintretende Roaktion soviel Warme erzeugt, als zumachst zur Destillation erforderlich ist. Später, wenn die Destillation nachlässt, wird sie wieder durch Heizung befördert. Die Heizung mit Wasserdampf lasst sieh naturlich bequemor regeln. Es werden 60—62 Th Destillat im ganzen gesammelt, jedoch ist es zweckmässig, die ersten übergehenden 2—3 Th für sich aufzufängen, da sie oft mehr Weingenst als Ameisensäure-Aether enthalten, ebenso die zuletzt übergehenden 6 Th für sich zu sammeln, insofern sie nämlich sehr wasserreich sind. Durch Rektifikation kann man aus diesen Destillatsfiaktionen den Aether sammeln. Die in der Mitte der Destillations operation gesammelten 51—53 Th bilden den Rumather des Handels. Reagirt der Aether sauer, so entekuert man mit Magnesiumkarbonat, läset absetzen, dekanthirt oder filtirit Magnesiumformiat ist in Weingeist oder Ameisenäther nicht löslich

Eigenschaften des reinen Aethylformiats Farblose, leicht flichtige und leicht entzündliche, nach Arak riechende, neutiale, bei 54—55°C siedende Flüssigkeit in es 10 Th Wasser löslich Spec Gew = 0,937 Mit Weingeist und Aether in jedem Verhaltniss mischbar Gegen ammoniakalische Silbernitratlosung verhalt es Sich wie Ameisensaure — Hat der Aether saure Reaktion angenommen, die aber seine Verwendung als Rum-Aroma nicht hindeit, so kann er durch Magnesiumkarbonat entsauert weiden

#### Auf bewahrung Unter den namlichen Vorsichtsmassregeln wie Aether

Anvendung. Der rome Ameisensaute Aethylather hindert in Dampfform die Entwickelung von Bakteisenkulturen, weil er in Verdünnung mit feuchter Luft in Ameiseusaure und Aethylalkohol gespalten wird. Er verursacht beim Einathmen keinerlei Unbequemlichkeiten, vielmehr sollen Kehlkopfkatarihe und Rachenkataurhe auffallend günstig beeinflusst weiden. Aeusserlich als ieizende Einreibung. Der Aether bildet sich übrigens stets im Spiritus Formicarum. — In der synthetischen Chemie viel gebrauchtes Reagens. — Das technische Präparat zur Hersiellung von kunstlichen Arak- und Rum-Essenzen.

	WINDSDAW	
Яp	Vaniliae concisae	2,0
_	Herbae Thene Pecco	50,0
	Catechu pulverati	10,0
	Olei Florum Amantil G	uttas 2
	Acetı pyrolignesi rectificati	50 <b>,0</b>
	Aetheris formicici	100,0
	Spiritus Aetheris nitrosi cru	di 10,0
	Spiritus (90 %)	800,0

<sup>8</sup> Tage lang zu macoriren, dann zu koliren und zu filtriren 80,0-25,0 zu einem Liter 55procentigem Weingeist geben künstlichen Arak (Spiritus Ory.249)

Rumessenz		
Rp Vanillaa concisae	2,5	
Olei Rusci	10,0	
Radicis Tormentillae concisae	20,0	
Florum Cassiae contusorum	2,5	
Fuliginis splendentis pulveratae	15,0	
Salis culinails	25,0	
Aetheris formiciei	100,0	
Spiritus Aetheris nitresi	15,0	
Spiritus (90 %)	500,0	
Tincturae Sacchari tosti	50,0	
8 Tage lang zu maceriren, dann zu fi	lturen	
15,0-20,0 geben mit 1 Liter 58 bis 5	proc	Wein-

geist künstlichen Rum

#### Aether fumaricus.

i. Aother fumaricus. Fumarsäure-Aethyläther. Fumaräther.  $C_4H_2O_4(C_2H_3)_4$ . Mol. Gow = 172.

Darstellung. Man löst 10 Th Fumarsaure in 15 Th Weingeist von 96—98 Procund leitet in die auf 40—50°C erwähmte Losung trockenes Salzsäuregas bis zur Sattigung ein Nach 24stündigem Stehen schüttelt man die Flüssigkeit mit dem gleichen Volum Wasser durch, trennt die sich absetzende Actherschicht (wolche specifisch schwerer ist als Wasser) ab, schüttelt diese mit Nathumkarbonatlösung, hierauf nochmals mit Wasser und rektificirt den Acther durch Destillation Man fängt die bei 200—220°C siedenden Antheile auf.

Angenehm atherartig riechende Flüssigkeit, Siedep 218°C, welche kunstlichen Fruchtessenzen in geringer Menge zugesetzt wird

II. Acidum fumaricum Fumaisanie. C<sub>1</sub>H<sub>4</sub>O<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 116. Im islandischen Moose, in verschiedenen Schwammen (Aganeus piperatus, Boletus pseudo igmanius u a), im Kraute von Glaucium luteum, Corydalis bulbosa und Fumaria officinalis enthalten

Zur Darstellung fallt man aus dem Safte oder dem wassingen Ausauge des Krautes von Fumaria officinalis die Saure durch Zugabe von Bleiacetat als fumaisaures Blei, welches durch Krystallisation aus siedendem Wasser gereinigt wird. Man vertheilt es alsdami in Wasser, zersetzt es unter Erwarmen durch Einleiten von Schwefelwasserstoff, filtrirt und dampft das Filtrat zur Krystallisation ein. Künstlich kann die Fumaisaure erhalten werden durch Erhitzen der Acpfelsaure auf 150°C

Faiblose Prismen, Nadeln oder Blatter, ber 200°C ohne zu schmelzen, fast unzerbetzt sublimirend.

#### Aether nitrosus.

Unter "Aether nitrosus" ist das Aethylnitrit,  $C_2H_5NO_2$ , d i der Salpetrigslüre-Aethylester zu verstehen. Dieser findet in iennem Zustande theinpeutische Verwendung nicht, dagegen werden alkoholische Praparate medicinisch verwendet, welche mehr oder weniger Aethylnitrat gelöst enthalten

I † Aethylum nitrosum Aether nitrosus Aethylnitrit. Salpetrigsiture Aethylather (ester). NO<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> Mol Gew.—75 Wird in remem Zustande durch Destillation emer Losung von Nathumnitrit mit Alkohol und passend verdünnter Schweselsäure in den weiter unten von der U-St angegebenen Verhältnissen erhalten Faiblose, bei 16°C siedende Flüssigkeit von apselartigem Geruch, in 50 Th Wasser löslich Spec Gew 0,947 Wird als solches medicinisch nicht verwendet, indessen besteht der im englischen und amerikanischen Handel vorkommende Spiritus Aetheris nitrosi concentratus oder Concentrated sweet spirit of intre ungesahr aus reinem Aethylnitrit — In saurer Lösung reagirt es auf Eisenoxydulsalze und aromatische Amine wie salpetrige Saure (m.eugt z B Diazovarbindungen) Durch Jodwasserstoff in saurer Lösung wird es zu Stickoxyd ieduert

a) 
$$C_2H_5NO_2 + H_2O = C_2H_5OH + HNO_2$$
 b)  $HNO_2 + HJ = J + H_2O + NO$ 

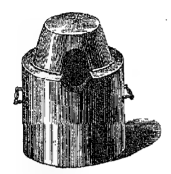
Die als Spiritus Aetheris nitrosi von den Pharmakophen aufgenommenen Priparate werden meist durch Destillation von Weingeist mit Salpetersaure dangestellt. Sie stellen im wesentlichen alkoholische Lösungen von Aethylnituit dar, enthalten aber aussendem noch Oxydationsprodukte des Alkohols. Ihre nähere Zusammensetzung ist je nach der von geschriebenen Bereitungsweise verschieden

- II. Spiritus Aetheris nitrosi (Brit Germ Helv U-St) Spiritus nitrico aethereus Spiritus Nitri dulcis. Salpeterätherweingeist. Versüsster Salpetergeist Spirit of Nitrous Ether.
- A. Germ Man schichtet 5 Th Weingeist (Spec Gew 0,882) in einem offenen Cylinder vorsichtig über 3 Th Salpetersäune (Spec Gew 1,153) und stellt das lose be deckte Gefäss zwei Tage an einem kuhlen Orte bei Seite Nach dieser Zeit ist in gefähr loser Weise Mischung beider Flussigkeiten erfolgt und auch sehon ein kleiner Theil des Alkohols zu Alcehyd oxydirt Man bringt die Mischung in eine Glasretoite und destillit aus dem Wassenhade mit angeschlossenem Linzurschung in eine Glasretoite und destillit aus dem Wassenhade mit angeschlossenem Linzurschung in eine vorlage, welche 5 Th Weingeist (Spec Gew 0,882) enthält Man destillirt, so lange noch etwas übergeht, bricht die Destillation abei ab, sobald braune Dämpfe in der Retorte auftreten Das Destillat wird mit soviel gebrannter Magnesia (MgO) versetzt, bis es blaues Lackmuspapier nicht mehr röthet, 24 Stunden lang unter gelegentlichem Umschutteln über dieser stehen gelassen, dann filtrirt man es und rektifiert es aus dem Wasserbade unter anfänglich mässiger Erwärnung aber guter Kuhlung Es werden 8 Th abdestallirt

Die Destillation führt man zweckmässig nicht aus dem Dampfapparate selbst aus, weil dieser beim Springen der Retorte durch die ausliessende Salpotersäure beschädigt worden wurde, sondern man benutzt zweckmässig eine aus verzinntem Eisen oder Kupferblech hergestellte Wasserkapelle oder man extemporirt im Wasserbad aus einem grösseren Topfe z B aus Gusseisen (S Fig 35—37)

Klare, farblose oder schwach gelbliche Flüssigkeit von ätherischem, apfelartigem Geruch, mit Wasser klar mischbar. Spec. Gew. 0,840-0,850. Beim Vermischen mit einer kone. Lösung von Ferrosulfat in Salzsäure erfolgt Braunfärbung der Flüssigkeit. Im Verlaufe der Aufbewahrung nimmt sie saure Reaktion an; man entsäuert sie alsdann durch gebrannte Magnesia und rektificirt sie nochmals. Germ, begrenzt den Säuregehalt: 100 ccm dürfen nach Zusatz von drei Tropfen Normal-Kalilauge nicht mehr sauer reagiren. — Das Präparat ist im wesentlichen eine alkoholische Auflösung von Aethylnitrit, daneben enthält es Aldehyd und Aethylacetat.

B. Hely. 12 Th. Weingeist (Spec. Gew. 0,812-0,816) werden mit 8 Th. roher Salpetersäure 1) (Vorsicht beim Mischen!) aus einer Retorte im Wasserbade destillirt, bis



Acusere Ansicht einer Wasserkapelle, 1/6 Grosse d. Durchmessors.

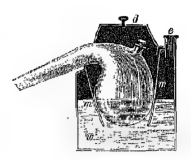


Fig. 36. Wasserkapelle mit Retorte und Wasser im Dyrchschuitt. 1/6 Grösse des Durchmessers.

10 Th. überdestillirt sind. Das Destillat wird mit Magnesiumkarbonat entstuert, dann abgegossen oder abfiltrirt und aus dem Wasserbade rektificirt.

Farblose oder schwach gelbliche Flüssigkeit, ursprünglich von neutraler Reaktion. Spec. Gew. 0,845—0,855. Begrenzung des Säuregehaltes wie hei Germ. Bestandtheile wie bei Germ., aber in anderen Verhällmissen.
C. Brit. Zu 1000 com Weingeist (Spec. Gow. 0,834) mischt man allmählich 100 com

kone. Schwefelskure, alsdann noch vorsichtig 125 ccm Salpeterskure (Spec. Gew. 1,42); diese Mischung giesst man in eine tubulirte Retorte, welche 100 g dünnen Kupferdraht enthält, setzt in den Tubus ein Thermometer ein und verbindet die Retorte mit einem Internalschen Kühler, kühlt auch die Vorlage durch Eis gut ab. Man legt 1000 ccm Alkohol (90 Proc.) vor und destillirt 600 ccm aus dem Wasserbade ab

mit der Vorsicht, dass die Tomperatur nicht über 82,20 C. hinausgeht. Hierauf lässt man den Retorteninhalt erkalten, und wenn dies geschehen ist, giesst man in die Retorte nochmals 25 ccm Salpetersaure und destillirt nochmals 100 com ab, so dass der Gesammtinhalt der Vorlage = 1700 com beträgt. Man mischt dieses Destillat mit 1000 com Weingeist (Spec. Gew. 0,834) oder soviel, dass die Mischung den vorgeschriebenen Gehalt an Aethylnitrit hat, 2,0 Proc. Entsauerung findet nicht statt. - Farblose oder gelbliche Flüssig-Spec. Gew. 0,838-0,842.

D. U.St. Man bringt eine Lösung von 770 g Natriumnitrit in 1000 ccm Wasser in einen passenden Destillationskolben, welcher mit einem Lueng'schen Kühler verbunden ist, fügt 550 com Weingeist (Spec. Gew. 0,816) hinzu, mischt und lässt mittels eines in den



Fig. 87. Manchette der Wasserkapelle.

Destillationskolben gasdicht eingesetzten Hahntrichters eine Mischung aus 520 g kone. Schwefelsäure und 1000 com Wasser zusliessen. Die Destillation beginnt schon ohne besondere Erwitzmung und wird unter mässiger Heizung aus dem Wasserbade zu Ende geführt. Der Kühler ist mit eiskeltem Wasser, die Vorlage durch eine Mischung von grob zerstossenem Eis und Kochsalz zu kühlen. Man wäscht das ätherische Destillat zunächst mit 100 com eiskaltem Wasser, dann hebt man die Aetherschicht ab und wäscht sie mit 100 com eiskaltem Wasser, in welchem 10 g kryst. Natriumkarbonat gelöst sind. Man trennt die Aetherschicht sorgfältig vom Wasser, entwässert sie durch Maceration in geschlossener Flasche mit 30 g scharfgeglühtem Kaliumkarbonat und filtrirt sie alsdam durch einen Wattebausch in eine Flasche, welche 2000 com Weingeist (Spec. Gew. 0,816)

<sup>1)</sup> Helv. hat im Text rohe Salpetersaure nicht aufgenommen. Es wird indessen eine solche von 1,88-1,40 Spec. Gew. anzuwenden sein.

enthält und deren Gewicht (Flasche und Weingeist) vorher festgestellt worden ist Man erfahrt nach der Filtration durch nochmalige Whgung das Gewicht des im Alkohol ge lösten Acthylaitzits und giebt hierauf noch sowiel Weingeist zu, dass das Gesammtgewicht der Flussigkeit das 22fache des gelösten Acthylnitzits betragt

Farblose oder schwach gelbliche Flussigkeit Spec Gew ca 0,820

**Prüfung.** Nur die Brit und U-St lassen eine Bestimmung des Aethylmtritgehaltes vornehmen und zwar durch Einwirkung von Kaliumjodid und Schwefelsäure im Azotometer 1 Mol NO entspricht = 1 Mol  $C_2H_5NO_2$  1 ccm NO wiegt bei  $0^{\circ}$  T und 760 mm B = 0,0018426 g und entspricht = 0,0038565 g  $C_2H_5NO_2$ 

Brit. verlangt 5 com des frischberenteten Praparates sollen bei 15,5° C und 760 mm B 31,25—35,0 com Stickexyd geben Langere Zeit aufbewahrte Praparate sollen noch 25 ccm Stickexyd geben Dies entspricht einem Gehalt von 2,5 bez 1,85 Proc Aethylminit U St verlangt 5 ccm des Praparates sollen bei mittlerer Temperatur (25° C) nicht weniger als 55 ccm Stickexyd geben, was rund einem Gehalt von 4 Proc Aethylminit entspricht

Aufbewührung. In kleinen, vollig gefüllten Gefassen, zweckmässig vor Licht geschützt. Im Verlaufe der Aufbewährung nimmt das Praparat stets saure Reaktion an Man kann die Säuerung verhindern, indem man es über Magnesiumkarbonat oder besser über einigen Krystallen von neutralem Kaliumtartrat aufbewährt. Stark saure Praparate sind durch gebrannte oder kohlensaure Magnesia zu entsauern und nochmals zu rektificiren

Anwendung. Der versusste Salpetergeist wird gelegentlich als Geschmackkorngens zu Mixturen und Tropfen zugesetzt. Man halt ihn für ein Diuretieum und setzt ihn besonders Mischungen des Copanyabalsams zu, wo es zugleich als Diuretieum und als Geschmackskorngens dient. Aeusserlich in Gurgelwässern bei aphthösen und angmischen Affektionen. Technisch als Bestandtheil von Essenzen für Fabrikation von Spirituosen.

Der Arzt vermeide es, den versussten Salpetergeist mit Antipyrin, Kaliumjodid, Kaliumbromid (überhaupt mit Jodiden oder Bromiden), sowie mit Kalomel zugleich zu verordnen

III Spiritus Aetheris nitrosi crudus Spiritus Nitri dulcis crudus. Rober versüsster Salpetergeist Dient als Aloma zur Daisellung von Rum, Nordhäuser, Korn und Franzbranntwein Die Bereitung ist dieselbe, wie sie vom Spiritus Aetheris nitrosi angegeben ist, nur fällt eine Entsauerung und Rektifikation des Destillates fort

Der rohe versuisste Salpetergeist ist von sauter Reaktion, nach einiger Zeit der Aufbewahrung gelblich und enthält Blausaure Er wird nur in kleinen Mengen als Aroma verwendet

#### Frankbranntwein Essens

	I	
Rp	Aetheris acetici	
-	Spiritus Aetheris nitrosi crudi	<b>35. 100,0</b>
	Aceti pyro-lignosi recuircati	10,0
	Spiritus (90 %)	40,0
	g auf 8 Liter 55—60procenti ben Franzbranntwein	gen Weingeist
	$\Pi_{\iota}$	
n-		105.0

Rp	Spiriti	u Aeti	16178	nitros	erndi	100,	0
-	Tinotu	rae are	mat	icac		50,	0
	Aether	ris acet	iei			10,	0
	Acidi	tannici				15,	0
	Spirit	a (90°	Y.)			50,	O
10,0 g	auf	circa	2,5	Liter	<b>556</b> 0	proc	reiner
We	ingelst	geben	Fra	nzbran	atwein .	Die	se Mi
sch	ang ist	der vo	orige	n vorz	uzichen		

#### Nordhäuser Koin Essonz

Rp Aetheris acetici	800,0
Spiritus Asthoris nitrosi crudi	200,0
Spiritus (60 %)	150,0
Olei Jumperi fructus	2,0
11/2 These der Essenz mit 1000 Th	
remem Weingeist gemischt geben	NordLinser-
Kotn-Branntweip	

#### Ram Essenz

Вp	Spiritus Aethoris nitrosi crudi	100,0
_	Tinoturae Vanillae	10,0
	Lineturae Gallarum	0,08
	Aceti pyrolignosi rectificati	50,0
	Tincturae Satchari tosti	•
	Spiritus Vini ai	150,0
Hroa	10.0 g auf 1 Liter 50proc Wain	orelst.

## Aether pelargonicus.

Aether pelargonieus Pelargonsaure-Aether Pelargonsaure-Aethylather (-ester). Weinather  $C_8H_{17}CO_2$   $C_2H_8$  Mol. Gew. =186

Die zur Darstellung dieses Aethers erfordeiliche Pelargonsaure gewinnt man durch Oxydation des Rautenoles (von Ruta graveolens L.) mittelst Salpetersaure. Das Rautenole enthält als Hauptbestandtheil Methylnonylketon  ${\rm CO} \subset {\rm CE}_{0}$ , aus welchem durch Oxydation mit Salpetersaure Essigsaure und Pelargonsaure entstehen.  ${\rm CH_{2}}$  CO  ${\rm C_{0}H_{10}} + 30 = {\rm C_{2}H_{2}O_{2}} + {\rm C_{8}H_{12}CO_{9}H}$ 

Darstellung. In einem mit Rückflusskühler verbundenen Kolben kocht man 10 Th Rautenol mit 80 Th 6—7 proc Salpetersaure (Spec Gew = 1,085—1,040) Sobald die Ein wirkung zu sturmisch wird, entfeint man die Flamme, setzt abei die Warmezuführ fort, wenn die Einwirkung trager wird. Dies Erhitzen setzt man fort, bis eine Einwirkung der Salpetersäure nicht mehr stattfindet. Man lasst eikalten, hebt die olige Schicht ab, wüscht sie zunachst in Wasser, und durchschuttelt sie alsdann mit Kalilauge im Ueber schuss. Man verdunnt mit etwas Wasser, filtritt durch ein genasstes Filter und zersetzt das Filtrat mit vordünnten Salzsaure. Die volher an das Kali gebunden gewesene Pelan gonsaure scheidet sich zuletzt als olige Schicht ab, welche durch Wasshen mit Wasser ge reinigt wird.

100 Th dieser Pelaigonsdure werden in 33 Th absolutem Alkohol unter Erwarmen gelost, alsdann leitet man in die auf 50—60°C zu haltende Losung durch Schwefelsaure getroeknetes Chlorwasserstoffgas bis zur Sattigung ein und lasst einige Tage gut verschlossen stehen. Man schüttelt alsdann die freie Salzsaure mit Wasser aus, beendet die Entsauerung durch Ausschütteln mit Sodalosung. Man wascht nochmals mit Wasser, treint im Scheide trichter, beseitigt die letzten Spuren Wasser durch Eintragen von geschmolzenem Calcium chlorid und filtrit, oder man reinigt [den Aether durch Destillation (am besten im luftverdünnten Raume)

Statt des Rautenöles kann man auch reine Oelsaure in gleicher Weise mit Salpeter saure oxydiren und wie angegeben weiter behandeln, man erhalt dann einen ahnlich riechenden Aether, weil die Aether der höheren Fettsauren und Oelsauren einander im Geruche sehr ahnlich sind

Eigenschaften. Farblose, angenehm nach Quitten und Cognac riechende Flussigkeit Spec Gew 0,86 Siedep 227—228° C

Der Pelargonsaure Aether des Handels wird mit  $^{1}/_{5}$  Gewicht absolutem Weingelst vermischt vorräthig gehalten

Quittenessenz. Cognac-Essenz Pelargonsäure Aethyläther 1Th., Weingeist 20Th

## Aether valerianicus.

I. Aethylum valerianicum Aether valerianicus. Valeriansaure-Aethyläther. Aethylvalerianat Baldrianäther Obstäthel.  $C_bH_bO_a$   $C_bH_b$  Mol. Gew. = 180

Darstellung. Man entwassert valeriansaures Natrium zunachst durch Austrocknen bei 30-40°C, später vollständig im Wasserbade bez Luftbade und zerreibt es zu grobem Pulver

100 Th. dieses entwasserten Natriumvalerianates werden in einen Destillirkolben oder in eine Retoite gebracht und mit einer erkalteten Mischung aus 85 Th kone Schwefel saure und 50 Th Weingeist (Spec Gew = 0,817) übergessen. Man destillirt aus einem Sandbade mit vorgelegtem Kühler. Das Destillat wird mit einem gleichen Volumen Wasser, welchem etwas Natriumbikarbonat zugesetzt ist, hierauf nochmals mit Wasser gewaschen Man entwässert durch Eintragen von geschmolzenem Calciumchlorid und rektificirt am besten durch Destillation unter vermindertem Drucke

In den Handel kommt der mit 1/8 seines Gewichtes absolutem Weingeist versetzte reme Aether

Eigenschaften Farblose, im unverduunten Zustande nicht besonders angenehm. im verdunnten Zustande angenehm apfelartig nechende und schmeckende Flüssigkeit Spec Gew 0.872 Steden 185°C

Aufbewahrung. Wie Essigather, s diesen Auch dieser Aether unterliegt im Verlaufe der Aufbewahrung einer Zersetzung, in deren Verfolg freie Valeniansäure auftritt, welche den Geruch begreiflicherweise stank beeintrachtigt. Man kann einen solchen Aether verbessern, wenn man ihn mit Natiumbikaibonat durchschüttelt und filtrirt, event alsdaun aus dem Sandbade rektifiert Auch empfiehlt sich Aufbewahrung über Magnesiumkarbonat. welches in Form von komprimirten Stücken (Pastillon) eingetragen wird

Anwendung In weingeistiger Losung als Aroma für Konfituren und Getränke

Il Amylum valerianicum Valeriansäure-Amylather (-ester). Amylvalerianat. C.H. O. C.H., Mol. Gew =172 Wird genau wie der vorige dargestellt, indem man 124 Th trockenes Natriumvaleiianat mit einer erkalteten Mischung von 105 Th kone Schwefelsaure und 88 Th Amylalkohol destillirt, im übrigen genau wie vorher verlährt

Farblose Flussigkeit, in verdünntem Zustande apfelarlig riechend Spec Gew 0.880. Steden 188-190° C

III Fruchtessenzen, wie sie bei der Darstellung der Zuckorwaaren, der Limonadon und ahnlicher Genussmittel verwendet werden, sind aus den im Vorstehenden besprochenen Aetherarten zusammengesetzt Für die wichtigeren geben wir die folgenden Vorschriften:

Actherarten zusammengesetzt Für die wichtigeren geben wir die folgenden Vorschriften:

Ananas-Essenz Chloroform 10,0, Acetaldehyd 10,0, Buttersäure-Aethyläther 50,0,
Buttersäure-Amylather 100,0, Glycerin 80,0, Spiritus 1 (90 Vol Proc ) 1 1

Apfel-Essenz Chloroform 10,0, Salpeteräther 2 (10,0, Aldehyd 20,0, Essignither 10,0,
Valeriansäure Amylather 100,0, Oxalsäure 3 (10,0, Glycerin 40,0, Weingeist 1) 1 1

Api ikosen-Essenz. Chloroform 10,0, Buttersäure Aethyläther 100,0, Valeriansäure
Aethylather 50,0, Persicool 10,0, Amylalkohol 20,0, Buttersäure-Amylather 10,0, Weinsaure 3 (10,0, Glycerin 40,0, Weingeist 1) 1

Citronen-Essenz Chloroform 10,0, Salpeteräther 3 (10,0, Aldehyd 20,0, Essignither 100,0, Ottronendi 100,0, Weinsäure 3 (100,0, Bernsteinsäure 3 (10,0, Glycerin 50,0, Weingeist 1) 1

Burnen-Essenz Essignither 50 0 Essignither 10 0 Clycerin 100 0

Birnen-Essenz. Essignither 50,0, Essigniture-Amylither 10,0, Glycorin 100,0, Wom-

geist<sup>1</sup>) 1 1

geist¹) 1 l

Kirschen-Essens Essignther 50,0, Benzoesaure-Aethylather 50,0, Persicoul 10,0,

Benzoesaure 1 10,0, Glycerin 80,0, Weingeist 1 1 1

Pfirsich-Essenz. Aldehyd 20,0, Essigather 50,0, Ameisensture-Acthylather 50,0, Buttersäure-Aethylather 50,0, Valenausaure Aethylather 50,0, Persicool 50,0, Amylalkohol 20,0, Glycerin 50,0, Weingeist 1 1

Pilaumen-Essenz Aldehyd 50,0, Essigäther 50,0, Ameisensäure-Acthyläther 10,0, Buttersäure-Aethyläther 20,0, Persicoöl 40,0, Glycorin 80,0, Weingeist<sup>1</sup>) 1 1
Reinetten-Essenz Valeriansaure Amyläther 100,0, Essigäther 10,0, Valeriansäure Aethylather 80,0, Weingeist<sup>1</sup>) 11

Alle diese Essenzen, welche übrigens im Handel in vorzüglichster Beschaffenheit au beziehen sind, dürfen nur in den möglichst kleinsten Mengen angewendet werden

"Zu viel" beeinträchtigt den Geschmack und Geruch ganz erheblich

<sup>1)</sup> Unter Weingeist ist in diesen Vorschriften stets solchei von 90 Vol Proc au versteben — 2) Unter Salpeteiäther ist Spiritus Aetheris nitrosi gemeint 2) Die Angaben für die freien Säuren beziehen sich auf Kubikcentimeter der mit Weingeist von 90 Vol Proc bereiteten kalt gesätugten Lösungen

## Aethyleni Praeparata.

Unter dieser geweinsamen Ueberschrift sollen hier das Aethylenchlorid und das Aethylenbromid behandelt werden. Die Darstellung beider erfolgt in der Weise, dass man zunüchst durch Einwirkung von konc. Schwefelsäure auf Alkohol in der Wärme Aethylen erzeugt und dieses durch Addition von Chlor bezw. Brom in Aethylenchlorid bezw. Aethylenbromid verwandelt.

i. † Aethylenum bromatum. Aethylenbromid. Bromäthylen.  $\beta$ -Dibrom-Aethan.  $C_2H_4Br_2$ . Mol. Gew. = 188.

Darstellung. In einem etwa 2 Liter fassenden Rundkolben A erhitzt man ein Gemisch von 25 g Alkohol und 150 g roher kone. Schwefelsäure auf flachem Sandbade, bis

die Gasentwickelung in vollem Gange ist, und lässt dann aus einem Tropftrichter B ein Gemisch aus 1 Th. Alkohol und 2 Th. roher Schwefelsäure in dem Maasse nachfliessen, dass bei gleichmässiger, ziemlich lebhafter Gasentwickelung kein Schäumen des Kolbeninhaltes stattfindet. Das sich entwickelnde Gas leitet man, um es von Alkohol, Aether, schwefliger Säure und Kohlensiture zu reinigen, Sicherheitsröhren durch drei, tragende Waschflaschen, denen die erste I mit konc. Schwefelsäure, die beiden anderen

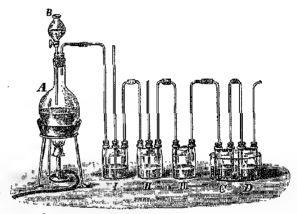


Fig. 38.

II und III mit roher Natronlauge beschickt sind. Das so gereinigte Aethylengas gelangt in zwei Wourer'sche Flaschen O und D, die durch Eiswasser gekühlt werden und unter Wasser befindliches Brom enthalten. In der ersten Flasche befinden sich 150 g Brom und eine 1 ccm hohe Wasserschicht, in der zweiten Flasche 50 g Brom und die gleiche Quantität Wasser. Man setzt das Einleiten des Aethylens unter guter Kühlung so lange fort, bis die Bromschichten in beiden Vorlagen fast farblos geworden, bezw. nur noch schwach gelb gefürbt sind.

Man mischt alsdann das erhaltene Rohprodukt mit verdünnter Natronlauge, alsdann mit Wasser, trennt es mittels Scheidetrichters, lüsst es 24 Stunden über geschmelzenem Calciumehlorid stehen und rektificirt es durch Destillation.

Eigenschaften. Farblese, stark lichtbrechende, neutrale Flüssigkeit von chloroformartigem Geruch und brennendem Geschmack, ziemlich leicht flüchtig. In Wasser unlöslich, löslich in Alkohol und in Aether. Spec. Gewicht 2,170 bei 20° C., Siedepunkt 129° C.

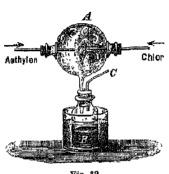
Beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge werden Wasser, Vinylalkohol und Kaliumbromid gebildet.

Prüfung. 1) Es sei farblos; gefärbte Präparate sind zu verwerfen bezw. zu reinigen (s. Darstellung). 2) Mit dem gleichen Volumen Aethylenbromid geschütteltes Wasser röthe blaues Lackmuspapier nicht und werde durch Silbernitrat nicht sofort getrübt. 3) Spec. Gew. und Siedetemp. soll sich in den angegebenen Grenzen halten. 4) Löst man 10 Tropfen Aethylenbromid in 5 ccm weingeistiger Kalilauge und fügt 2-3 Tropfen Anilin zu, so darf beim Erwärmen der Geruch nach Isonitril nicht auftreten (Chloroform).

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschütze

Anwendung. Bromäthylen wurde gegen Epilepus empfohlen. Man giebt es Erwachsenen dreimal täglich zu 0,1-0,2 g in Oel-Emulsionen oder, mit Mandelöl gemischt, in Gelatine-Kapseln. Aethylenbromid ist erheblich toxischer als Aethylbromid (s. d.); der Apotheker hüte sich, fälschlich das Aethylenbromid an Stelle von Aethylbromid abzugeben.

11. + Aethylenum (bi-)chloratum (Ergänzb.). Elaylum chloratum. Aetherinum chloratum. Oleum Chemicorum Hollandicorum. Liquor hollandicus. Schwerer Salzüther. Aethylenchlorid. \(\beta\)-Dichlor-Aethan. Elaylchlorid. Elaylchloriir. Dutch liquid. Chlor-Ethyline. C. H. Cl. Mol. Gew. = 99.



Darstellung. Man leitet gleiche Volume Aethylen (welches in der Seite 185 angegebenen Weise zu entwickeln ist) und Chlorgas - beide durch Schwefelsäure getrocknet - in einen tubulirten gittsernen Spitzballon A so ein, dass das Aothylen von der einen, das Chlorgas von der anderen Seite eintritt. Beide Gase vereinigen sich unter Selbsterwärmung zu Aethylonchlorid, welches sich an den Wandungen des Ballons 4 verdichtet und im flüssigen Zustande nach dem darunter befindlichen Gefüsse B abtropft. ses Gefäss ist durch Einstellen in Eisstücke gut kühl zu halten. Gas, welches etwa der Reaktion entgangen sein sollte, kann durch das Rohr C entweichen.

Die so erhaltene Flüssigkeit wird zunächst durch Schütteln mit Sodalüsung (1:10) entsäuert, dann mit Wasser gewaschen, hierauf so oft mit 1/5 Vol. kono. Schwefelsäure durchschüttelt, bis diese sich nicht mehr dunkel färbt. Alsdann wäscht man mit Wasser, hierauf mit Sodalösung, und alsdann wiederum mit Wasser. Das Präparat wird schliesslich durch geschmolzenes Calciumchlorid entwässert und unter guter Kählung aus einer Ratorte mit eingestelltem Thermometer rektificirt. -Man sammelt die von 84-86° C. übergehenden Antheile.

Figenschaften. Farblose, chloroformähnlich riechende, brennend-süsslich schmeckende, leicht flüchtige Flüssigkeit. Spec. Gow. 1,280 bei 0°C., bei 15°C. = 1,2545. Siedep. 85° C. Es verbrennt mit russender, grüngesäumter Flamme unter Eildung von Salzsüuredämpfen, ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Aether, mischbar mit fetten und Atherischen Qelen, Durch Schütteln mit kone. Schwefelsäure wird es nicht verändert, bezw. gefärbt. Durch Kochen mit alkoholischer Kalijauge entsteht ein kuoblauchartig ricchendes Gas, das Vinylchlorid CHo = CHCI. Durch Erhitzen mit Anilin und alkoholischer Kalilauge tritt nicht der widerliche Isonitril-Geruch auf.

Prifung. 1) Es sei fanbles; das spec, Gewicht sei nicht unter 1,2580,1) der Siedepunkt liege bei 84-86° C. 2) Es färbe beim Schütteln mit kone. Schwefelgiture diese innerhalb einer Stunde nicht dunkel (andere organische Chlor-Derivate). 3) Mit dem gleichen Raumtheile Aethylenchlorid geschütteltes Wasser färbe blaues Lackmuspapier nicht roth und werde durch Silbernitrat nicht getrübt (freis Salzsäure in zersotzten Prüparaten). 4) Erwarmt man 10 Tropfen Aethylenchlorid mit 5 Tropfen Anilin und 3 cem alkoholischer Kalilauge, so trete der widerliche Isonitrilgeruch nicht auf (Chleroform).

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, vorsichtig. Der besseren Haltbarkeit wegen wird dem reinen Präparat ein Zusatz von 1-2 Proc. absolutem Alkohol

Anwendung. Asusserlich für sich allein oder in Aether, oder fetten Oelen (1 + 5) gelöst bezw. mit Fetten gemischt zu reizenden und schmerzstillenden Einreibungen. bei rheumatischen Schmerzen, Neuralgien. Innerlich 5-10-20 Tropfen drei bis viermal täglich in Alkohol, Aether, fetten Oelen gelöst wie Chloroform. Als Inhalations-

<sup>1)</sup> Das Ergänzb. schreibt das spec. Gewicht 1,270 bei 15° O. vor.

Anästheticum früher vorübergehend an Stelle des Chloroforms angewendet, jetzt nur noch selten angewendet. Es steht mit Unrecht in dem Rufe, weniger gefährlich zu sein wie Chloroform.

### Aethyli Praeparata.

Unter der vorstehenden Ueberschrift sollen die Monchalogenderivate des Aethans, Aethylchlorid, -bromid und -jodid zusammengefasst werden, da ihre gemeinsame Behandlung manche Vortheile bietet.

l. † Aethylum bromatum. Aethyle bromata. Aether bromatus (Germ. Helv.). Monobromäthan. Bromwasserstoff-Aether. Ether bromhydrique (Gall.). Ethyl-Bromide. C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>Br. Mol. Gew. = 109.

Darstellung. Das in der organischen Synthese verwendete Bromäthyl wird gewöhnlich durch Einwirkung von Bromphesphor auf Acthylalkohol dargestellt. Solche Präparate dürfen, weil sie häufig durch organische Arsen- und Schwefelverbindungen verunreinigt sind und daher schädlich wirken können, in der Therapie nicht verwendet werden. Zum medicinischen Gebrauch ist vielmehr lediglich das nach folgender Vorschrift dargestellte Bromäthyl zulässig:

Man bereite sich zunächst eine Mischung von 240 g Schwefelsäure und 140 g Weingeist von 0,816 sp. G. (95 Vol. Proc.). Diese Mischung bewerkstelligt man mit Vorsicht, indem man die Schwefelsäure unter Umrühren langsam in den Weingeist einträgt, nicht umge kehrt! Wenn die Mischung sich auf Lufttemperatur abgekühlt hat, so bringt man sie in einen Rundkolben von etwa 1 Liter Fassungsvermögen und setzt unter Umschütteln

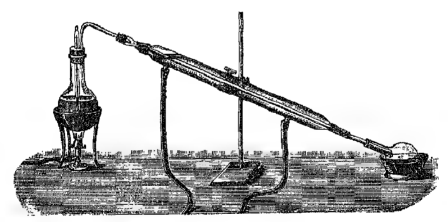


Fig. 40.

nach und nach 240 g grobgepulvertes Kaliumbromid hinzu, wobei besondere Vorsichtsmassregeln nicht zu beobachten sind. Den Kolben setzt man in ein mit trokenem und gesiebtem Sande gefülltes Sandbad ein, schliesst ihn mit einem Kork, der ein gebogenes Abzugsrohr entbält und verbindet das letztere mit einem Libbie schen Kühler. Als Vorlage benutzt man ein Kölbehen, welches in eine mit Eisstücken gefüllte Schale eingebettet wird. Hat man ein genügend langes Thermometer zur Verfügung, so kann man dasselbe in den Kork einsetzen, doch muss das Quecksilbergefüss etwa 2 cm tief in die Flüssigkeit eintauchen. Im anderen Falle kann man auch ein Thermometer in das Sandbad einstellen. Ist der Apparat ordnungsmässig zusammengestellt, so beginnt man das Sandbad anzuheizen. Wenn das innere Thermometer 100° C. anzeigt (Th. im Sandbade etwa 130° C.), beginnen sich einige Gasblasen zu entwickeln, bei etwa 180° C. (Th. im Sandbade etwa 180° C.), ist die Destillation unter lebhafter Entwickelung feiner Gasbläschen in vollem Gange. Man leitet den Gang der Destillation so, dass das innere Thermometer keinesfalls über 140° C. kommt. Allmählich beginnt der Inhalt des Kolbens zu schäumen, und gegen das Ende, wenn nur noch wenig Destillat übergeht, zeigt er Neigung zum Uebersteigen. Tritt dieser Zufall ein, so hebe man den Kolben sofort aus dem Sandbade heraus, die Abkühlung durch

due Luft genügt meist, das Uebersteigen zu verhindern. Das Desullat ist in der Regel etwas trube und schwach gelblich gefärbt. Es enthult ausser Authylbromid noch Wasser, kleine Mengen von Alkohol (durch Einwirkung von gebildetem Wasser auf die Acthylschwefelsaure entstanden) und Acthylather (durch Einwirkung von Alkohol auf die Acthylschwefelsaure gebildet), ferner Bromwasserstoffsaure und, wenn die Desullation mangelhaft geleitet wurde, auch noch Schwefeldioxyd.—Man schüttelt das Desullation mangelhaft geleitet wurde, auch noch Schwefeldioxyd.—Man schüttelt das Desullation mangelhaft wasserstoffsaure zu binden, mit soviel (30—40 ccm) 5 procentiger Kaliumkarbonstlösung, dass deutlich alkalische Realition eintrit, treint die beiden Flussigkeitsschichten und sehnttelt die aus Acthylbromid bestehende spec schwerere noch viermal mit je einem gleichen Raumtheile Wasser aus, um den Ueberschuss au Alkali, das gebildete Kaliumhiomid, 1) ferner Alkohol und Aether nach Möglichkeit zu entfernen (Gänzlich entfeinen kann man den Aother durch Schutteln des Bromathyls mit einem gleichen Vol Schwefelsäure von 60° B)

Das so gewaschene Aethylbromid scheidet man mittelst eines Scheidetrichters soigfältig vom Wasser, bringt es in eine Flasche und trägt in diese einige Stacke geschnobzenen Chloresleiums ein. Nach eintägigem Stehen über Calciumchlorid, wahrend dessen man bisweilen umschuttelt, giesst man die Aethylbromid in einen entsprechend grossen Fraktionskolben ab und rektificht aus dem Wasserbade. Die eisten, trube übergehenden Antheile verwirft man und fängt die Hauptfraktion, welche zwischen 38 und 40°0 über

geht, auf

a) 
$$C_2H_5$$
  $OH + H_2SO_4 = H_3O + SO_4H$   $C_2H_5$   
b)  $SO_4HC_2H_5 + KBr = HSO_4K + C_2H_5Br$ 

Eigenschaften Farblose, lichtbiechende, leicht bewegliche, specifisch schwere Flüssigkeit, von chloroformahnlichem Geruche und brennendem Geschmacke Nur die Gall hat ein fast ieines Aethylbiomid, die Gerin u Helv haben der besseren Haltlarkeit wegon ein geringe Mengen Alkohol enthaltendes Praparat aufgenommen Leicht flüchtig, nicht leicht entzundlich, aber die Dämpfe verbrennen mit grünlicher Fählung unter Bildung von Bromwasseistoff

Reines Aethylbromid hat das spec Gewicht 1,4735 bei  $15^{\circ}\,\mathrm{C}$  und siedet zwischen 88 und 39  $^{\circ}\,\mathrm{C}$ 

Fun die medicinalen Sorten schreiben die Pharmakopoen folgende Konstanten vor

	Gau	Germ	nerv
Spec Gewicht	<b>1,17</b> B	1,458-1,457	1,415-1,450
Siedstompeintur	88,5 ° C	58—40 ° C	8840 ° C
Gehalt an Alkahol von 98,5 0	<b>/o</b> Spui	10/0	11,5%

Priffung. 1) Es sei farblos, vollig fluchtig, niecho nicht unangenehm meicaptansitig Spec Gewicht und Siedetemperatin sollen sich in den vorgeschniebenen Grenzen bewegen 2) Schüttelt man gleiche Vol Aethylbromid mit kone Schwefelseine zusammen, so darf sich die Bäure hinnen einer Stunde nicht gelb farben (organische Schwefelveibin dungen, Aethylen- und Amylverbindungen) 3) Nach dem Schütteln gleicher Vol Aethylbromid und Wasser darf keine Volumänderung sich zeigen (Alkohol, der aber sehen durch das spec Gewicht erkannt worden wäre) Das abgetrennte Wasser darf nicht sauer reagiren und durch Zusatz einiger Tropfen Silbernitratlosung nicht sofort getrübt werden (freie Bromwasserstoffsaure, Bromide) 4) Beim Erwaimen von 1 cm Aethylbromid mit 3 Tropfen Anilin und 2 cm alkoholischer Kalilauge darf der widerliche Geruch nach Carbylamin nicht auftreten (Chloroform)

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, an einem kühlen Orte, in Gefässen mit gut schliessenden Glasstopfen, welche mit Loder zu überbinden sind. Die Helv schliebt sehr zweckmässig vorsichtige Aufbewahrung vor

Anwendung. Aethylbromid ist ein Narcoticum. In Dampfform eingeathmet, bewirkt es Anasthesie wie Aether Die Anasthesie tutt schneller ein wie beim Chloroform, geht aber auch schneller vorüber Das Bewusstsein ist nicht völlig aufgehoben, aber Schmerzeindrucke werden wenig empfunden Die Muskelspannung bleibt während der Narkose erhalten — Man benutzt es daher als Inhalations-Anästheticum bei kleineren, nicht

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Die alkalische Waschflussigkeit kann man mit Bromwasserstoffsäure neutralisiren und erhält alsdann durch Eindampfen der filtrirten Lösung Kaliumbromid

länger als 10---15 Minuten dauernden Operationen, bei welchen Komplikationen und grössere Blutungen nicht zu erwarten sind. Uebrigens beachte man, dass auch das Aethylbromid keineswegs absolut gefahrles ist: vielmehr sind schon eine ganze Reihe ziemlich unerklärter Todesfälle bei seiner Anwendung vorgekommen.

Innerlich zu 5-10 Tropfen auf Zucker oder mit Spiritus verdtinnt oder in Gelatinekanseln.

Cave: Der Arzt hüte sich, das Aethylbromid mit dem viel giftiger wirkenden Acthylenbromid (Acthylenum bromatum) zu verwechseln, der Apotheker hüte sich, dieses letztere auf ein mangelhaft verschriebenes Recept hin abzugeben.

ll. † Aethylum chloratum, Aethylchlorid, Aether chloratus (hydrochloricus seu muriaticus). Chloräthyl. Monochloräthan. Leichter Salzäther. Ether chlorhydrique. Ethyl-Chloride. C. H.Cl. Mol. Gow. = 64.5. (Syn. Chelen, Kelen.)

Darstellung. Dieselbe erfolgt heute in chemischen Fabriken. Aethylalkohol und möglichst konc. wässerige Salzsäure werden unter 40 Atmosphären Druck längere Zeit auf 150° C. erhitzt. CoHo. OH + HCl = HoO + CoHoOl. Das Reaktionsprodukt wird destillirt. Die Aethylchloriddimpfe werden zunächst durch Wasser von 25° C. geleitet, dann durch Calciumchlorid getrocknet, schliesslich in Gefässen, welche unter 0° C. abgekühlt sind, kondensirt. Wegen der grossen Flüchtigkeit des Acthylchlorids muss die Kühjung durch stark abgekühlte Salzlösungen erfolgen.

Eigenschaften. Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit von eigenthümlichem, angenehmem Geruche und brennend süssem Geschmacke. Es erstarrt noch nicht bei - 29°C. und siedet bei +12.5°C. Boi 0°C. hat es das spec. Gewicht 0,921. In Wasser wenig löslich, in Weingeist oder Aether leicht löslich. In den Handel gelangt das Aethylchlorid seiner physikalischen Eigenschaften wegen in druckfesten Glasröhren mit gasdichtem Schraubenverschluss oder mit Kapillaren s. Fig. 41.

Die oben angeführten Namen "Chelen" und "Kelen" sind in Frankreich und Belgien gebräuchlich.

Priifung. Es verflüchtige sich schon bei mittlerer Temperatur ohne Rückstand. Leitet man seinen Dampf in Wasser, so darf dieses weder blaues Lackmuspapier röthen, noch nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitratlösung sofort getrübt nahme der Verschraubung werden.

Aufbewahrung. An einem kühlen Orte, vor Licht ge- das Gefüss um, so giebt die schützt. Vorsichtig.

Anwendung. Aethylchlorid kommt zur Zeit in Glasföhren Strahl von Aethylchlorid yon 10 und 30 g Inhalt mit gerader oder winkeliger Kapillare in den Handel. Bequemer für den Arzt ist die Packung in Glasröhren mit Schraubenverschluss. Fig. 41. Man benutzt es als lokales Külte-Anästheticum, bei kleineren Operationen (Incisionen etc.), indom man das Glas — die geöffnete Kapillare nach unten — gogen den betreffenden Körportheil richtet. Durch die Verdunstung des austretenden flüssigen Aethylchlorids kann eine Körperstelle bis auf - 35° C. abgekühlt werden.

Man beachte, dass die Dämpfe des Aethylchlorids brennbar sind.

Anestyle-Bengue, Methlithyl-Henning, Aniisthyl und Coryl sind Mischungen unseres Aethylchlorids mit Methylchlorid, gleichfalls als Kälte-Aniisthetica verwendet.

Spiritus Aetheris chlorati (Ergünzh.). Versüsster Salzgeist, Spiritus muriatico-aethereus. Spiritus Salis dulois. Weingeisthaltiger schwerer Salzäther. 25 Th. rohe Salzsäure (spec. Gew. = 1,16) worden mit 100 Th. Weingeist gemischt und in einen Kolben von 500 Th. Rauminhalt gegossen, der mit haselnussgrossen Stücken Braunstein vollständig gefüllt ist. Alsdann wird die Mischung der Destillation im Wasserbade unterworfen, bis 100 Th. übergegangen sind. Falls das Destillat sauer ist, wird es



Fig. 41. In aufrechter Stellung giebt die links befindliche Oeffnung - nach Ab-— einen nach oben gerichteten Strahl. Wendet man rechts befindliche Oeffnung einen nach unten gerichteten

mit gebrannter Magnesia neutralisirt und aus dem Wasserbade rektifieirt. Klare, farblose,

neutrale Flüssigkeit, spec. Gow. = 0,838-0,842.

Das Präparat ist keine einheitliche chemische Verbindung, sondern besteht im wesentlichen aus Aethylalkohol, welcher kleine Mengen von Chlorsubstitutionsprodukten und Oxydationsprodukten des Aethylalkohols (Chloral, Acetal, Aldehyd, Aethylacotat) gelöst enthält.

III. † Aethylum jodatum. Aethyljodid. Jodathyl. Monojodathan. Aether jodatus (Erganzh.) seu hydrojodicus. Jodwasserstoffather. Jodather. Ether iodhydrique (Gall.). Ethyl-Jodide. C.H.J. Mol. Gow. == 156.

Darstellung. In eine tubulirte Retorte, welche mit einem Lausse schen Kühler verbunden und in ein Sandbad eingebettet ist, giebt man 60 Th. Alkohol von 95 Vol. Proc. (spec. Gew. = 0,317), sowie 5 Th. rothen (amorphen) Phosphor. Hierzu bringt man unter mässigem Bewegen in kleinen Quantitäten allmählich 40 g resublimirtes Jod und überlässt das Ganze während 24 Stunden sich selbst. Alsdann destillirt man ab und erhitzi so, dass die Destillation schliesslich bei 80° C. zu Ende geführt wird.

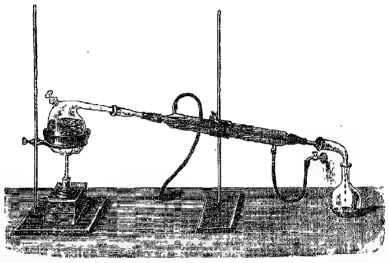


Fig. 42.

Das gelb gefärbte Destillat wird mit einer verdüngten Lösung von Natriumbisulät geschüttelt, dann wäscht man die abgesetzte Aetherschicht zweimal mit dem doppelten Volumen Wasser. Man scheidet sie sorgfältig vom Wasser, lässt behufs Trocknung 24 St. über geschmolzenem Calciumchlorid stehen, rektisioirt aus dem Wasserbade und füllt mit dem Destillat sofort nicht zu grosse, braune Flaschen möglichst voll und bewahrt diese an einem vor Licht geschützten Orte auf.

Eigenschaften. Farblose, ätherisch riechende, neutrale Flüssigkeit, in Wasser unlöslich, in Alkohol oder in Aether sehr leicht löslich. Spec. Gewicht 1,944 bei 15° C. Siedepunkt 71-72° C.

Der Luft ausgesetzt, wird das Aethyljodid, schneller im direkten Sonnenlicht, langsamer, aber immerhin noch schnell genug, im zerstreuten Licht, unter Abschoidung von Jod und dadurch bedingter Braunfärbung zeisetzt. Man reinigt solche Präparate, indom man sie mit einer Lösung von Natriumbisulfit schüttelt, darauf wie unter Darstellung ungegeben weiter behandelt.

Prüfung. Schüttelt man 2 com Aethyljodid mit 2 com Wassor und 1 com rauchender Salpetersäure, so entsteht alsbald rothe Farbung durch Ausscheidung von Jod. Identität, die sich übrigens schou aus dem spec. Gewicht ergiebt. Mit dem gleichen Volumen Aethyljodid geschütteltes Wasser darf durch Silbernitratiosung nicht nofort getrübt werden (Jodwasserstoff).

Das Ergänzungsbuch grebt als spec Gewicht 1,980—1,940 an, woraus sich ein Gehalt von etwa 1 Proc absolutem Alkohol eigrebt

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt, in kleinen, völlig gefüllten Flaschen mit gut schliessenden Glasstopfen, wolche mit Leder zu tektiren sind, in einem kühlen Orte

Engänzb schreibt vor Gelblich oder rethlich gefarbte Praparate sind durch Schütteln mit feingepulvertem Natriumthiosulfat zu entfalben, worauf man filtrirt und das 30 entfalbte Praparat ohne weiteres abgiebt. Reth oder braun gefarbte Praparate aber und zu verweifen, d. h. wie unter Eigenschaften angegeben, zu reinigen

Anwendung. Jodathyl winkt örtlich und allgemein anasthesitend, ausserdem erzeugt es, innerlich genommen oder eingeathmet, entfernte Jodwirkung, indem es im Diganismus zerlegt und als Jodalkali ausgeschieden wird. Man wendet es in Form von Inhalationen bei Lungenleiden und Asthma an, indem man den Dampf aus einem Wein glase, wo es von einer dunnen Wasserschicht bedeckt ist, einathmen läst. Schon nach wenigen Minuten sell sich im Urin Jod nachweisen lüssen. Unangenehme Nebenwirkungen wie bei anderen Jodpiaparaten sollen sich micht einstellen. Dosis 5—10 Tropfen mehrnals täglich. — Technisch in dei organischen Chemie zum "Aethyliren"

lodathylum camphoratum Von Villeutti zur subkutanen Anwendung bei Choleia empfohlen, ist eine Auflösung von Kamphor in Jodäthyl in nicht naher angegebenen Gewichtsverhältnissen

### Aethylidenum bichloratum

 $\dagger$  Aethylidenum bichloratum. Aethylidenum chloratum. (Ergänzb) Aethyliden-hlorid  $\alpha$ -Dichlorathan Chlorathyliden. CH $_3$ —CH Cl $_4$  Mol. Gew. = 99. Dem Aethylenchlorid isomei

Dan stellung. In einen trockenen Kolben, welcher mit einem Rückflusskühler verbunden ist und durch Eiswasser gekühlt wird, bringt man 100 Th Phosphoipentachlorid ind lässt nach und nach in kleinen Portionen 22—28 Th reinen Paraldehyd unter Umschwenken zufliessen. Nachdem alles Aldehyd zugefügt und das Phosphorpentachlorid gelöst bezw zersetzt ist, verbindet man den Kolben mit einem absteigenden Kühler und lestillirt aus dem Wasselbade bei 60—80° C nicht übersteigender Temperatur. (Das bei 10° C siedende Phosphoroxychlorid sowie das bei 147° C siedende, als Nebenprodukt gebildete Tetrachlorathan sollen zuruckgehalten werden.)

$$CH_aCHO + PCl_b = POCl_a + CH_aCHCl_c$$

Das erhaltene Destillat wird mit verdünnter Sodalosung (1 100) entsäuert, mit Wasser gewaschen, durch geschmolzenes Calciumchlorid entwasseit, daiauf aus dem Wasserbade icktnicirt. Nur die bei 58-59° C. fibergehenden Antheile sind zu sammeln

Grosse Mengen Aethylidenchlorid werden bei der Fabrikation des Chloralhydiates ils Nebenprodukt gewonnen

Eigenschaften Farblose, chloroformartig riechende, sussich schmeckende, neu rale, leicht flüchtige Phissigkeit, welche ber 58,5° C siedet Spec Gewicht bei 15° C = 1,181-1,182 Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Aether Nicht eicht entzündlich, aber die Dampfe verbrennen mit grüngesaumter, russender Flamme

Konc Schwefelsäure wird durch Aethyldenchlorid sehon in der Kalte gebräunt, ferring'sche Lösung wird auch in der Hitze nicht reducirt

Prifung. Es habe das angegebene spec Gewicht und die Siedetemperatur Das nit einem gleichen Volumen Aethylidenchlorid geschützelte Wasser reagire nicht sauer und werde durch Silbernitrat nicht sofort getrübt (Salzsäure) — Löst man 10 Tropfen Acthylidenchlorid in 5 ccm alkoholischer Kalilauge (1 10), fügt 3—4 Tropfen Anilin hinzu and erwaimt, so trete der widerliche Isomtrilgeruch nicht auf (Chloroform)

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschützt

Anwendung. Von Liebereich als Inhalations-Anasthetieum an Stelle des Chloro forms empfohlen Es soll von letzterem den Vorzug haben, dass die Narkose sofort auf hött, sobald man mit der Inhalation nachlässt, auch sollen fible Nachwirkungen fehlen Indessen hat sich das Mittel nicht recht eingeburgert

## Agar-Agar.

Mit diesem Namen bezeichnet man verschiedene, aus Ost und Südostasien stammende Algen aus der Abtheilung der Florideae, die unverändert (d. h. einfach getrocknet), oder in besonderer Weise verarbeitet, in den Handel gelangen

1) Einfach getrocknet sind die folgenden

Agai-Agai von Ceylon (Alga ceylanica Ceylonmoos Mousse de Jaffna Fucus amylaceus Mousse de Ceylon Ceylon Moss) ist der an der Sonne getrocknete und gebleichte Thallus von Gracilaria lichenoides Ag (Sphaerococcaceae), heimisch an den Küsten der indisch-chinesischen Gewässer Der Thallus ist 6—12 cm lang, weich, etwas zah, wiederholt gabelig getheilt, Aeste allmählich dünner werdend Giebt mit 50 Th Wasser eine durchsichtige, geschmacklose Gillerte Seit etwa 60 Jahron in Europa bekannt

Agar-Agar von Macassar und von Java (Ostindisches Carrageen Alga spinosa) ist der getrocknete Thallus von Eucheuma spinosum (L.) Ag (Rhodophyllidaceae), heimisch im indischen Ocean und bei Mauritius Bildet 3—4 cm lange, 2—8 mm dicke, unregelmässig verzweigte Stitcke mit senkrecht abstehenden Cystocarpien Farbe bräunlichgelb oder röthlich, oft mit einem Anfling eingetrockneter Salze bedeckt Giebt mit 17 Th Wasser eine Gallerte

Unter dem Namen Japanisches Moos wurde als Ersatz für Agai-Agar die Alge Gloeopeltis Coliformis Harv (Gloiosiphoniaceae) importirt. Sie liefeit aber mit Wasser keine Gelatine, sondern nur einen zähen Schleim

2) Agar-Agar im engeren Sinne (vegetabilischer Fischleim Japanische oder ostindische Hausenblase Phycocolla, Isinglass <sup>1</sup>) Tientjan Tientjow Lo tha-ho Hai-thao) wird
von einer ganzen Anzahl in Ostasien heimischer Meeiesalgen eizeugt, indem man aus den
Algen eine Gelatine macht, diese gefrieren lässt, wobei Wassei austritt, dann in Streifen
schneidet und trocknet Als Algen, die Agai-Agar liefern, werden hauptsächlich genannt
Gelidium- u Gloeopeltis-Arten; indessen kommen auch wohl noch andere Arten in
Betracht

Kommt in mehreren Formen in den Handel 1) in Form strohhalmdicker, bis 50 cm langer, farbloser Stücke, die durch das Trocknen stark verschrumpft sind (Erganzb), 2) in bis 30 cm langen, etwa 3 cm breiten Platten (Brit), und 3) in bis 20 cm langen, 3-4 cm im Querschnitt messenden, vierkantigen Stücken (Ergänzb)

Wenn es sich darum handelt, Agai-Agar in Gemischen nachzuweisen, so ist das Objekt in einen möglichst dünnen Schleim zu verwandeln, in dem sich nach einiger Zeit feste Bestandtheile absetzen, die man mikroskopisch untersucht, man hat dann auf Nadeln von Spongien und auf Diatomeen (besonders die zierlichen runden Formen von Arachnoidisous ornatus Ehrenbg) zu achten

Enthält reschliche Mengen Gelose (= Pararabın  $[C_6H_{10}O_6]w$ ), die beim Kochen mit verdünnter Schwefelsaure Galaktose  $C_8H_{18}O_8$  hefert

Anwendung Als Arzneumittel wird Agar-Agar nicht gebraucht, da es dem Carrageen gegenüber keine Vorzüge besitzt. Eine für Vaginalkugeln geeignete Gallerte erhält man aus 10 Theilen nothigenfalls zuvor mit kaltem Wasser abgewaschenem Agar Agar mit 100 Theilen Glycerin und 200 Theilen Wasser unter Erwärmen (Gerbäure ist

<sup>1)</sup> U-St hat unter diesem Namen Ichthyocolla

A gamemum 193

mit dieser Masse unvertiaglich) Im Haushalt dient Agar-Agar bisweden als Ersatz der Gelatine

Der Mikroskopiker benutzt sie als Fixirungsmittel In neueier Zeit findet Agar-

Agar ausgodehnte Verwendung in der Bakteriologie zur Bereitung von durchsichtigen, bis zu 40° C noch fest bleibenden Nährböden für Reinkulturen
Agar-Agar - Nahr-Gelatine 1 (im Sommer bis 2)
The zerkleinertes Agar Agar lässt man in 100 The Fleischwassen aufquellen, fügt 0,5 The Kochsalz, 1 The Pepton und 2 The weisse Gelatine zu, neutralisit, lässt im Wasserbade lösen, bringt für einige Stunden in den Steinleit ungsapparat und giesst klar ab oder filtrirt im Heisswasseitzichter in steinleiten den Steinleit ungsapparat und giesst klar ab oder filtrirt im Heisswasseitzichter in steinleiten den Steinleit ungsapparat und giesst klar ab oder filtrirt im Heisswasseitzichter in steinleiten. sirte Glaschen oder lässt absetzen

Bandoline	Dieterigh	Olel Rosae
Rp Agai Agar Aquao Glycoilni	2,0 700,0 300,0	Olei Aurantii florum Fructurao Meschi fiz gtt 3 Essentiae Jasmini 10,0
un erwärmt bis zur i	Lösung und fügt hinzu	Zum Befestigen der Haure

In jungster Zeit wird Agai empfohlen als Grundlage für Stuhlzapfehen, Medicinalstabehen und Vaginalkugeln, da es (nach Lewin und Esoiibaum) der Kakaobutter und der Glyceringelatine gegenüber den Vorzug besitzt, dass es die aufgenommenen Arzueistoffe in gleichmässigerer Vertheilung enthält und sich leicht steriheiren lässt. Man verwendet das pulveiformige Agar Agar des Handels und setzt diesem, da es sauer reagut, auf 10,0 g 0,1 g Natriumbikarboust zu 1 Th neutralistites Agarpulver wird mit dem in Wasser löslichen Arzneimittel und 29 Theilen Wisser in einer Arzneifiasche angeschuttelt und diese dann mit festgebundenem Kork auf 5—10 Minuten in siedendes Wasser gestellt In en kreisformiges, mit Oeffnungen versehenes Holzgestell, welches auf emer gennuen Wange sieht, steckt man kleine Spitzdüten aus Paraffinpapier, giest in diese die heisse Agaimasse aus und giebt sie auch darin ab Unlösliche Mittel, wie Bismutum subnitrieum, Unguentum Hydraigyn einereum, reibt man mit der feitigen Masse an, Tannin wird mit Agarpulver und Wasser (1 Th Tannin, 2 Th Agar, 7 Th Wasser) angestossen, ausgerollt und geformt

Da diese Agarmasse eist weit über Köiperwarme (bei 80°O etwa) schmilzt, so sind threr Verwendung zu den gedachten Arzneiformen enge Schranken gezogen

Danernde Sten	ipolkissonmas	se Dieta	RICI	τ
Agar-Aga	r	85,0		
Wassel		8000,0		
Cocht man unter	beständigem	Umıühren	bis	Z1

m

völligen Lösung, giesst kochend helss durch Flanall, mischt mit

und dampit das Ganze auf 1000,0 ein Farbigo Stompeikiasen erhält man aus dieser Masse, indem man sie im Dampibade schmilzt, unter Ilm

rühren anilmfarbstoffe darin löst und in fische Blech kästehen ausgesst, nach dem Erkalten überzieht man die Oberfläche mit einem Stielfen Mull oder gewaschenem Shirting Auf 1 Kilo Masse sind er forderlich für Violett 60 g Mothylviolett,

" Blau 80 g Phenolblau, " Roth 80 g Eosin, " Schwarz 100 g Nigiosin.

Wird ein solches Kissen einmal zu trocken, so feuchtet man es mit wenig Glycerin an

#### Agaricinum.

† Agaricinum Aguricin (Germ) Agaricinsäure. Agaricussäure Acide agarique Agaric acid  $C_{18}II_{56}O_5+II_2O_6$  Mol Gew = 320 Eine aus den Fruchtkorpern des Larchenschwammes (Polyporus officinalis Fries, Aganicus albus, Boletus Laricis) abgeschiedene Harzsaure

Darstellung. Wird der gepulverte Larchenschwamm mit Alkohol bis zur Erschöpfung extrahirt, so gehen eine Anzahl (4) von Haisen in Lösung Koncentrut man die alkoholischen Auszüge, so scheiden sich beim Erkalten weisse Harze aus, wahrend rothe Harge in Lösung bleiben Die weisse Harzmasse enthalt das Agaricin, welches durch Behandeln derselben mit 60 procentigem, warmem Alkohol in ziemlich reinem Zu stande ausgezogen werden kann. Um es vollkommen zu reinigen, wird es durch Erweimen m heissem Alkohol gelöst und mit einei Lösung von Kalihydrat in Alkohol versetzt. Das α-Harz bildet nun ein in Alkohol lösliches Kalisalz, das γ Haiz bildet gar kein Salz, das Kalısalz des \(\beta\)-Harzes dagegen ist in absolutem Alkohol vollkommen unlosheh — Man filtræt also nach einiger Zeit ab, wobei das a Harz in das Filtrat geht, löst den Rückstand in Wasser und filtuit wiederum, wober das y-Harz zurhekbleibt, und versetzt das Filtrat

mit Baryumchlorid Es bildet sich nun das unlösliche Baryumsalz (der Agaricussäure), welches mit 30 procentigem Alkohol erhitzt und in siedend-heisser Lösung mit verdünnter Schwefelsäure zersetzt wird. Das Filtrat scheidet noch heiss die gutkrystallisirte Verbindung aus, welche durch Umkrystallisiren aus 30 procentigem Alkohol ganz rein erhalten wird.

Engenschaften. In remem Zustande ein rein weises, seidenglanzendes Krystallmehl, aus mikroskopischen, vierseitigen Blättehen bestehend. Es schmilzt bei etwa  $140\,^{\circ}$  C, bei starkerem Erhitzen verflüchtigt es sich unter Bildung weisslicher, sauer reagirender Dämpfe und Verbreitung des Geruches nach angebranntem Fett. Verbreunt mit leuchtender Flamme. In kaltem Wasser nur wenig löslich, aber diesem saure Reaktion ertheilend. In heissem Wasser quillt es auf, in siedendem Wasser ist es zu einer klaren, schäumenden Flüssigkeit auflöslich. Löslich in 180 Th. kaltem oder 10 Th. siedendem Weingeist, noch leichter in heisser Essigsaure, wenig löslich in Aether, kaum löslich in Chloroform. Aetzende Alkalien (KOH, NaOH) lösen es zu einer beim Schütteln stark schaumenden Flüssigkeit. Zweibasische Harzsäure, 1 Mol. Krystallwasser enthaltend, welches schon bei 80° C abgespalten wird. Bei höherer Temperatur entsteht das

Von den Salzen charakterisirt sich das Kaliumsalz durch vollkommene Unlöslichkeit in absolutem Alkohol

Anhydrid CacHacO.

Prifung. Es sei ungefärbt, fast ohne Geruch und Geschmack, löse sich in siedendem Wasser unter vorherigem Aufquellen zu einer klaren Flüssigkeit und schmelze gegen 140° C

Aufbewahrung. Vorsichtig

Anwendung. Als schweissbeschrankendes Mittel, namentlich gegen die profusen Schweisse der Phthisiker und gegen die durch gewisse Medicamente, z B Antipyrin erzeugten Schweisse, in Gaben von 0,005—0,01 Die Wirkung trutt etwa nach 5—6 Stunden ein Subkutane Injektionen sind schmerzhaft Grösste Einzelgabe (Germ) = 0,1 g

### Agaricum.

Polyporus officinalis Fries Polyporaceae. Heimisch überall, wo die "Lärche" (Lanx decidus Miller), auf der er wächst, vorkommt Geringe Mengen der Droge liefern der Kanton Wallis (Schweiz) und Frankreich Die grösste Menge kommt aus Russland (Archangel) und Sibirien, wo der Pilz auf Larix sibirica Ledebour, die von manchen nur für eine Varietät unserer Lärche gehalten wird, reichlich vorkommt

Namen Agaricus albus (Helv) Boletus Laricis. Boletus purgans. Fungus Laricis (Erganzb) Polyporus Laricis. — Agarik. Lärchenschwamm. Löcherschwamm. Magenschwamm Purgirschwamm. — Agarika — Agaric blanc. Polypore de Mélèze (Gall) Larch agaric

Die Droge ist der Fruchtkörper des Pilzes, dessen Mycelium im Holz der genaunten Bäume lebt. Er ist seitlich angewachsen, hufformig, halbkegelformig oder von unregelmassiger Gestalt. Kann bis 7 kg wiegen. Farbe gelb bis braun, gestreift, innen gelblichweiss. Auf der Unterseite das Hymenium, in welchem die Röhren, die die sporentragenden Basidien enthalten, als feine Punkte zu erkennen sind

Verwendung findet der getrocknete Fruchtkörper nach Entlernung der dunkeln Rindenschicht und des Hymeniums Besteht aus langen, durcheinander gewirrten fadenförmigen Zellen (Hyphen), zwischen denselben zahlteiche, nicht gut ausgebildete Krystalle von Kalkoxalat

Geruch dumpfig, Geschmack anfangs stisslich, dann stark bitter.

Bestandtheile 10-30 Proc Prizzellulose, organische Sänren, 0,64 Proc Asche Der wichtigste Bestandtheil ist ein Gemenge verschiedener harzartiger Körper, das 50 bis

Agrimonia 195

80 Proc vom Gewicht des Pilzes beträgt. Es entsteht durch Metamorphose der Membran der Hyphen. Das in Alkohol lösliche Harz besteht aus 4 Harzen,  $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$ ,  $\delta$ . Das  $\beta$ -Harz ist das wichtigste, es enthält das Agaricin, von dem in der Droge 14—16 Proc enthalten sind (s besonderen Artikel). Mit Petrolather weiden der Droge entzogen. 1) in geringer Menge ein Weichharz  $C_{16}H_{20}O_4$  und. 2) zu 4—6 Proc eine fettartige Substanz Dieselbe enthält. Agaricol  $C_{10}H_{16}O$ , Cetylalkohol  $C_{16}H_{34}O$ , einen flüssigen aromatischen Alkohol  $C_{9}H_{16}O$ , Phytosterin, eine Fettsaure  $C_{14}H_{21}O_2$ , Richölsbure  $C_{16}H_{34}O_6$  und 2 Kohlenwasserstoffe  $C_{22}H_{46}$  und  $C_{30}H_{04}$ 

Zubereitung. Der Schwamm wird in eine mittelseine Species verwandelt, auch kommt derselbe bereits geschnitten in der gefälligen, besonders für Theegemische zu empfehlenden Form kleiner Würfel in den Handel Das Pulver wird, seit der wirksame Bestandtheil in reinem Zustande zur Verfügung steht, von Aerzten kaum noch verordnet Der geschnittene Lärchenschwamm dagegen bildet einen wesentlichen Bestandtheil der Species Hierae Pierae und ähnlicher zur Anfertigung von abführenden Bitterschnäpsen dienender Kräntermischungen, auch ist derselbe enthalten in der Tinct Aloes eomp Ph. Belg, dem Elixir ad longam vitam, dem Theriak Cod med etc

Der Lärchenschwamm wurde früher viel mehr wie jetzt als drastisches Abführmittel benutzt, gegenwärtig wird er wie das aus ihm dargestellte Agaricin als Adstringens und Tonicum gegen die Nachtschweisse der Phthisiker benutzt

Electuarium febrifugum	Pilulae nobiles Jesuitarum	Species Hierae Piccae	
Sinac	Pragensium	Heiligenbitter Hierapieri	
Rp Chinarinde 20,0 Aromatisches Pulvor 5,0 Ammoniumchlorid 2,5 Lärchenschwamm 2,5 Glycerin 15,0 Zuckersirup q s Zweistlindlich haselnussgross zu nehmen	Rp Boleti Laricis Aloes Corticles Cinnamomi Folior Sonnae Bhizom Rhot Puly aromatici Ha 10,0 Caryophyllorum Mastichis Myrrhae Extracti Trifolii 10,0 Eu 1500 Pillon 2—4 Pillon zu nehmon	Magenspecies  Rp Radicis Helenii Radicis Galangae 33 50,0 Boleti Laricis Myrrhae Radicis Angelicae Radicis Gentianae Rhitzom Ikhei Rhizom Zedoariae 51 100,0 Aloes 800,0 werden gleichmässig zerkieinert und gemischt	

Scehofer Balsam ohne Aloe Turpetharz 100,0, Lärchenschwamm, Enzan, Myrrne, Theriak je 15,0, Galgant 20,0, Angelica 30,0, Anis, Safran je 5,0, Rhabarber Essigäther, Aetherweingeist je 10,0, Zucker 100,0, Weingeist (70 Proc.) 1800,0

### Agrimonia.

Agrimonia Eupatoria L. Rosaceae — Sanguisorbeac. Heimisch durch Europa Nordasien, Nordamerika Verwendung findet als Volksmittel bei Leberleiden, Lungenleiden Diarrhoe etc das blühende Kraut, das man im Juli oder Angust sammelt 7 Th frisches Kraut geben 2 Th trockenes

Namen. Herba Agrimoniae. Hb. Absellae, s Asellae Hb. Concordiae. Hb Eupatoriae. Hb. Lappulae hepaticae. Hb Marmorellae — Ackerkraut. Ackerminze. Beerkraut. Bruchkraut Fünfblatt. Fünflingerkraut. Fünfminnerthee. Franzkraut. Gatterkraut. Griechisches Leberkraut. Hagamundiskraut. Heil aller Welt Königskraut. Leberklette. Menig. Odermennig. Steinkraut. Stubkraut. — Aigremoine (Gall)

Die Pflanze ist eine Staude mit unterbrochen geslederten Blättern und gelben Bläthen in aufrechten, ährenförmigen Bläthenstanden. Die Droge ist von schwachem, aber auge nehmem Geruch und schwach adstringirend-bitterlichem Geschmack

Die in Südenropa heimische Agrimonia odorata Ait wird ähnlich verwendet Odermennig wird, da es an wirksameren Bittermitteln nicht mangelt, nur noch hier und dort im Handverkauf verlangt 196 Agrobyrum

#### Agropyrum.

Agropyrum repens Beauv (syn Tritiqum repens L) Gramineae - Hordecac. Die "Quecke". Gemein durch Europa, Asien, auch in Nord- und Shdamerika Ein auf Aeckern sehr lastiges Unkraut, welches infolge der weithin kriechenden Ausläufer schwer auszurotten ist Die letzteren liefein Rhizoma Graminis (Ergänzb Helv Austr) Rudix Agropyri R. Cynagrostis. R Gramiais albi s arvensis s canini s officinarum s repentis s vulgaris. Radix Tritici repentis Rhizoma Agropyri. Stolones Graminis. - Ackergraswurzel Ackermannswurzel. Apothekergraswurzel. Bagerwurzel. Fegwurzel, Graswurzel. Hundsgraswurzel. Hundsrücken. Knotengras Landdreck Paden. Peyer. Queckenwurzel. Schuürligraswurz. Kriechweizen. Spulwurz. Türkisches Gins. Weisswurz. Wuringras. - Racine de chiendent. 1) Chiendent officinal (Gall) - Quitch-root. Quitch grass-root Couch-Grass (U-St)

Beschreibung Die Stücke der Droge sind glanzend, graugelb, vielkantig, mit grosser Hohlung Die emzelnen Glieder des Rhizoms sind etwa 5 cm lang, 8-4 mm dick, an den Knoten sind noch Reste der vertrockneten Blattscheiden zu sehen

Auf dem Querschnitt erkennt man bei schwacher Vergrössehung um die centrale Hohlung einen helleren, dichten Ring, den Leitbündeleylinder, und in demselben Punkte, die Leitbundel Dieser Cylinder ist von der Rinde durch die Endodermis, deren Zellen nach innen stark verdickt sind, getrenut. In der Rinde finden sich ebenfalls kleine Leitbundel Die centrale Höhlung ist durch Zerreissen des urspitinglich volhanden gewesenen Parenchyms entstanden Für die Erkennung einigermaassen von Bedeutung sind die Zellen der Epidermis, die den eharakteristischen Bau der Gramineenepidermis zeigen, sie bestehen aus grossen lechteckigen Zellen mit geschlangelten Wanden und mit ihnen abwechselnden klemen rundhehen Zellen, die zuweilen zu Haaren ausgewachsen sind

Bestandtheile. Die Droge enthält zu etwa 5 Proc ein Kohlehydrat Triticiu  $6(C_5H_{10}O_5) + H_2O$ , welches vielleight mit dem Irisin und Graminin identisch ist, ferner Inosit, Zucker 2-3 Proc (wahischeinlich Laevulose) und Mannit (vielleicht nicht ursprunglich vorhanden)

Verwechselung Als Rhizoina Graminis italici gehen die dickeren Auskufer von Cynoden Dactylon Pers Sie enthalten Stürke

Einsammlung und Aufbewahrung. Im Frühlung vor Entwicklung des Halmes (Austr) zu sammeln, mit kaltem Wasser abzuwaschen, von Wurzeln und Blatt resten zu befreien 5 Th frischer Quecke liefern 2 Th trockene

Anwendung. In geschnittenem Zustande bisweilen noch als lösendes und blut reungendes Mittel zu Theemischungen, das Exirakt in Pillen und flüssigen Aizneien verordnet In Pulverform soll sie in der Backerei als Zusatz zum Mehl, in der Brauerei als Malzersatz Verwendung finden

Extractum Graminis (Austr) Queckenwurzelextaakt 50 Theile zerschuittene Queckenwurzel werden mit 800 und 100 Theilen kaltem Wasser jedesmal 24 Stunden aus

gezogen, die durch Absetzen geklärten Auszuge zum Sieden eintzt, duichgeseiht und im Wasserhade zu einem dunnen Extrakt abgedampft. Die Ausbeute beträgt etwa 25 Proc. Pharm Germ ed II liess 2 Theile Quockenwurzel mit 10 Theilen kochendem Wasser übergiessen, 6 Stunden lang in der Wärme ausziehen, die Kolatur auf 3 Theile einkochen, flurgen und zu einem dicken Extrakt eindampfen. Ausboute 26—30 Proc. Pharm Helvet II schrieb einstundiges Auskochen der Wurzel mit Wasser und Einsterneten zu einem dicken Extrakt eindampfen.

Endampsen zu einem dicken Extrakt vor
In Wasser klar lösiches, rothbrunes Extrakt von sadem, süssem Geschmack
Dieterich empsehlt zur Erzelung eines klar löslichen Extrakts Aussichen der geschnittenen und gequetschten Queckonwurzel mit 4 Theilen, dann nochmals mit 3 Theilen kochendem, destallurtem Wasser, Einkochen der vereinigten Presssitissigkeiten auf 1 Theil, 24 stundiges Absetzenlassen, Filtrien und Eindampsen

<sup>1)</sup> Unter diesem Namen versteht man genau genommen das diekere Rhyom von Cynodon Dactylon Pers

Allmmen 19

Extractum Graminis fluidum (Dietraien) 100 Th höchst fein geschnitten Queckenwuzel werden mit heissem destillriem Wassen befeuchtet, man verdrangt mit siedendem Wassen, indem man im dunnen Strahl ablaufen lasst, dampft auf 80 Th eu vermischt mit 20 Vol Weingeist (90 Proc.), stellt zum Absetzen bei Seite, filtrit un bringt mit verdunntem Weingeist (68 Proc.) auf 100 Th

Extractum Graminis liquidum, Mellago Graminis Ph. Boruss VI.— Queckensaf Queckenhonig — wurde aus 3 Th. Extractum Graminis und 1 Th. Aqua destillata bei eite

Bei dem hohen Zuckeigehalt der Wurzel gebuhrt derjonigen Vorschrift zur Extraktbereitun der Vorzug, wolche auf dem kurzesten Wege zum Ziele führt

Fxtractum Tritic fluidum (USt) Fluid Extract of Triticum. Man erschöp 1000 g femgeschnittene Queckenwurzel in einem Petkelator, verdunstet die Auszüge bis al 750 com und mischt 250 com Alkohol (von 94 Vol Proc) hinzu Nach 48 stundigem Al setzen filtrat man und fullt das Filtrat mit einer Mischung von 1 Vol Alkohol (von 94 Vo Proc) und 8 Vol Wasse zu 1000 com auf Flores Grammis, Heublumen, welche Pfairei Kneipp als Zusatz zu Badein ve

o dnet, werden nicht von einer bestimmten Grasut gesammelt

#### Albumen.

! Albumen Albumen Ovi siccum Trockenes Hithnereiweiss. (Germ) E weiss. Eieralbumin Albumine Vergl auch Oyum

Von den Pharmakopden hat die Geim das trockene Huhnereiweiss als "Albumt Ou sicoum" aufgenommen, und /war zur Heistellung des Eisenalbuminates

Darstellung Man öffnet frische Huhnercier vorsichtig und trennt sorgfaltig de Dotten von dem Erweiss, so dass der sogen Hahnentritt zu dem letzteren kommt Zi-Abscheidung der Haute lasst man die Eiweiss nun durch ein feines Seidensieb laufe was man durch Ruhren mit einem feinem Pinsel befördern kann Doch muss man su huten, zu stark zu reiben, um Schaumbildung zu vermeiden — Oder man lässt das Erwei 24-30 Stunden an einem kühlen Orte stehen, damit sich die Haute absetzen

Die durch Absetzen geklärte Erweisslosung wird alsdam auf flache Porcellantell m nicht zu dicker Schicht gegessen und in gut ventilirten Trockenfäumen bei einer 55% nicht fibeisteigenden Temperatur eingetrocknet. Das Eintrocknen ist zu beschleunige um Fäulmiss zu verhindern. Die trockene Masse wird von den Tellern abgestossen un alsdann bei Zimmertemperatur nachgetrocknet. Bei dem Eindunsten kann man selbs verständlich auch Vacuumapparate benutzen

Technisches Eiweiss (Patent-Albumin) Zur Entfeinung kleiner Mengen be gemengten Dotters bringt man in Fabriken das Erweiss in einen hölzernen Kübel vo 150 Liter Inhalt, welcher am Boden ein Zapfloch hat Auf 100 Liter Eiweiss fügt me 250 g Essignaure von 1,04 spec Gewicht und 250 g Terpentinol, ifihrt das Ganze gut duic und lasst es 24-86 Stunden julig stehen Das Terpentinol nimmt die Dotteranthei auf und steigt in die Hohe, mechanische Verumieringungen setzen sich zu Boden. Durc vorsichtiges Oeffnen des Hahnes kann man eine völlig klare Flussigkeit erzielen, welch zu Primawanie verarbeitet wird, während die hinterbleibenden, nicht ganz klaren Resi eine Seeundawaare liefern Die essigsaure Lösung wild mit Ammoniak schwach neutral sirt und dann, wie vonher angegeben, zur Trockne gebracht. Doch sollte zum phaimi centischen Gebrauche ein solches gekünsteltes Piaparat, das sich für technische Zweel ganz gut eignet, nicht verwendet werden

Für 1 kg trockenes Erweiss sind etwa 250-300 Eier erforderlich

Die bei der Darstellung des Eiweisses abfallenden Eidotter werden, mit Kochsa konservirt, in der Weisegerbeier verwendet

Eigenschaften Gelbliche, amorphe, durchschemende, dem alabischen Gumn abuliche Masson oder ebenselche Lamellen, oder ein gelbliches, globes Pulver Ohne be sonderen Genuch, von fadem Geschmack Mit Wasser giebt es one trube, neutrale Lösung welche durch Filtrnen geklart weiden kann. In Weingeist oder in Aether ist es nich löslich. Um eine wässerige Lösung herzustellen, übergiesst man das grobgepulveite Eiweimit Wasser von 40° C (durch ein Theimemeter genau kontroliit), schüttelt bis zu völligen Vertheilung kräftig duich, so dass sich Klumpen nicht bilden können, un 198 Albumen

lasst nun unter öfterem Umschütteln an einem 30—40° C warmen Orie stehen Die trübenden Bestandtheile der Lösung rühren von den Eihauten und von kleinen Mengen unlöslichen Eiweisses her 1 Th trockenes Eiweiss entspricht 7—8 Th flüssigem Hühner-Eiweiss

Das Praparat ist seiner chemischen Zusammensetzung nach im wesentlichen Eheralbumin, seine wasserige Lösung giebt daher die für das Eheralbumin bekannten chemischen Reaktionen Die wässerige Lösung wird 1) bei 70—75° C coagulirt 2) Bleiacetat (neutrales sowie basisches), Mercurintrat, Mercurichlorid, 1) Triebloressigsäure, Silbernitrat, Kupfersulfat, Ferrichlorid, Pikiinsaure, Karbolsäure, Salicylsulfosäure,  $\beta$ -Naphtholsulfosäure (Asaprol), Chloralhydrat, kone Mineralsäuren (namentlich Salpetersäure und Metaphosphorsaure), Ferricyanwasserstoffsäure – Essigsäure und Ferrocyanwasserstoffsäure – Essigsäure, erzeugen Niederschlage 3) Kone Mineralsauren wandeln es in Acidalbumin, kone ätzende Alkalien in Alkalialbuminat um

Eine Formel lesst sich zur Zeit noch nicht angeben, die mittlere Zusammensetzung ist

Kohlenstoff 50-55 % Stickstoff 15,2-18,2 % Sauerstoff 22,8-24,1 % Schwefel 0,4-5,0

Das Hülmererweiss besteht im wesentlichen aus Nathumalbuminat. Wird die wässerige Lösung desselben ohne besondere Vorsichtsmassregeln sich selbst überlassen, so tritt Faulniss ein unter Bildung von Schwefelwasserstoff und Ammoniak und Zahlreichen underen Spaltungsprodukten, unter denen sich auch die giftigen "Toxalbumme" befinden können

Prifung. 1) Es sei nur schwach gelblich gefarbt, fast geschmackles und geruchles, jedenfalls achte man darauf, dass es nicht faulig rieche 2) Es löse sich in 20 Th Wasser zu einer nur wenig trüben Flussigkeit auf, viel unlösliche Antheile enthaltende Präparate wären zuruckzuweisen 3) Die wässerige Lösung sei neutral, fast geruchles und ge schmackles, saure oder alkalische Reaktion weisen auf konservirende Zusätze hin 4) Mischt man 10 cem der 1 procentigen Lösung mit 5 cem Karbelsaurelösung (1.20) sowie mit 5 Tropfen Salpetersaure (sp G = 1,153), schüttelt durch und filturt, so wird alles Etweiss gefällt und das Fritrat meist klar sein. Ist es trübe oder schleimig, so ist wahnscheinlich Gummi oder Dextrin zugegen. In diesem Falle tritt, wenn man auf 5 cem des Eultrates 5 cem Weingeist schichtet, an der Berührungsstelle beider Schichten Trübung ein — 5 cem des Filtrates dürfen sich auf Zusatz von 1 cem Jodlösung nur gelb, nicht abei roth farben (Dextrin). 5) 1 g Eiweiss darf nicht mehr als 0,05 g Asche hinteilassen.

Die Werthbestimmung des Eiweisses erfolgt in der Regel durch Bestimmung des Stickstoffgehaltes nach Kurhtdahl s Nitrogenium. Durch Multiplikation des gefundenen Stickstoffs mit 6,25 wird die Menge des vorhandenen Eiweisses gefunden

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen aus Glas oder Bloch an einem trockenen, luftigen, nicht modrigen Orte Vor dem Einfüllen in die Gefässe empfiehlt es sich, das Erweiss über Kalk oder bei einer 50° C nicht überschreitenden Temperatur nachzutrocknen

Anwendung. Zur Herstellung des Eisenalbuminates und des Queckeilberalbuminates, als Reagens Technisch in der Zeugdruckerei, zum Klären trüber Flüssigkeiten, zur Herstellung photographischer Papiere, ferner von Kitten Doch wird für diese Zwecke zum Theil auch nur das flüssige Eiweiss verwendet

Solutie Albuminis Etweiss-Lösung Als Reagens für physiologische Zwecke mischt man frisches Huhner-Eaweiss mit dem gleichen Volumen Wasser, oder man löst 1 Th trocknes Hühner Eiweiss in 20 Th Wasser und filtrit die eine wie die andere dieser Lösungen Sie sind nur von beschränkter Haltbarkeit und täglich frisch zu bereiten.

II. Blutalbumin Serumalbumin. Serin. Bevor man gelernt hatte, das Eigelb zu konserviren und dadurch transportfahig zu machen, hatte das Eieralbumin einen hohen Preis, so dass die Technik sich nach einem Ersatz des Eieralbumins umsehen musste Einen solchen fand sie in dem Blutalbumin Heute kann dieses letztere nur schwer mit dem ersteren in Wettbewerb treten (s Sanguis)

<sup>1)</sup> Der Niederschlag ist in Natriumchloridlösung löslich

Albumen 199

Darstellung Man fangt bei dem Schlachten der Thiere das Blut, unmittelbar nachdem es die Ader der Thiere verlassen hat, in flachen runden Zinkwannen von 38 cm Durchmesser und 10 cm Höhe auf Sobald eine solche Schüssel gefüllt ist, wird sie (noch im Schlachtlokal) an einen nahe befindlichen Ort gestellt und dort so lange belassen, bis die Gerinnung des Blutes, die Gerinnung des Blutes, die Gerinnung im das Blutserum und in den Blutkuchen erfolgt ist Erst wenn dies geschehen ist, werden die Gefässe in das Fabrikationslokal geschafft. Hier werden die Blutkuchen durch sanftes Neigen der Schalen auf geeignete Metallsiebe übergeführt und man lässt das Serum abtropfen. Um möglichst gute Ausbeute zu eizielen, wird der Blutkuchen mit scharfen Messern im Würfel von etwa 2 cm Grösse zerschnitten. Das zueist freiwillig abfliessende Serum ist fast ungefärbt und klar und liefert das beste Erweiss. Durch Ausziehen des zurückbleibenden Blutkuchens mit Wasser gewinnt man geringere Sorten. Der ausgelaugt zurückbleibende Blutkuchen wird entweder auf Dungemittel verarbeitet oder als Schweinefutter verweithet.

Die erhaltenen Lösungen des Serumeiweiss werden entweder direkt (Natur-Albumin) oder nach vorausgegangener Klaiung mit Essigsaure und Terpentinöl (Patent-Albumin) wie das Hühner Eiweiss eingetrocknet

Man erhält etwa die Halfte des Blutes als Serum, und aus diesem ungefahr 9 Proc

Dieses Bluteiweiss ist gewohnlich bräunlich bis braun gefärbt und findet namentlich in der Technik (Zeugdruckerei) Verwendung

Tata Eiweiss. Im Weissen der Eier der Nesthocker (Uferschwalben, Staar etc.) und des Kiehtz scheint ein besonderes Eiweiss enthalten zu sein. Dasselbe gieht beim Kochen ein durchsichtiges Coagulum. Ehn Praparat mit ähnlichen Eigenschaften beschiebt Tarchanoff als "Tata Eiweiss". Dasstellung Rohe Hühnereier werden mehrere Tage mit einer 40—50°C heissen, 2—20 procentigen Kahl- oder Natronlauge behandelt, alsdann in Wasser hart gekocht. Das Eiweiss ist jetzt gallerturtig und durchscheinend. Nach dem Auslaugen mit kaltem Wasser quillt es, bez löst es sich in siedendem Wasser leicht auf — Duich Trocknen kenn es in Pulverform gebracht werden. Von Pepsin — Salvsäure soll es 10—12 Mal rascher gelöst werden wie gewöhnliches coagulirtes Huhner Eiweiss. Es wird zum Verproviantiren von Truppen und als Krankenkost in Aussicht genommen

Pexin wird geronnenes Elweiss genannt

Alexine ist die zusammenfassende Bezeichnung für die im Organismus freiwillig oder infolge einer besonderen Behandlung auftretenden "schutzenden Eiweissstoffe" Zum Theil werden die Alexine aus dem Organismus abgeschieden und als Heilmittel verwendet, z. B. "Tuberculocidin Klees"

Toxalbumine werden die von pathogenen Mikroorganismen erzeugten giftigen Umwandlungsprodukte (Stoffwechselprodukte) des Enweisses genannt, z B Toxalbumin des Milzbrandes und des Wundstarrkrampfes Die meisten dersolben werden durch genugend hohe Hitze cozgulirt, d b unschädlich gemacht

III Tropon. Ein auf chemischem Wege aus billigen Ausgangsmaterialien hergestelltes, in Wasser unlösliches Eiweiss Ueber die Darstellung ist bisher nur bekannt, dass es aus entfettetem Fischfleisch, Blut, Vegetabilien (Leguminosen Samen) gewonnen und schließlich mit Wasserstoffsuperoxyd behandelt wird, wodurch Farbung und Geruch verschwinden

Weissliches, geruch- und geschmackloses Pulver, frei von Leimsubstanzen und Nuklefinen In Wasser ist es unlöslich, von Pepsin-Salzsaure wird es langsam, aber vollständig peptonisirt. Der Gehalt an Mineralstoffen beträgt etwa 1 Proc, der Gehalt an reinem Erweiss etwa 90 Proc. Die Bestimmung erfolgt wie bei Albumen

Es soll als wohlfelles Elweiss-Präparat in der Krankenkost, zur Verproviantirung von Schiffen, Expeditionen etc Verwendung finden Man glebt 20 g in ½ Later Suppe, bez 80 g in ½ Later Milch oder Kakao verrührt mehrmals täglich Ferner wird es in Form von Zwieback, Suppentafeln und Chokolade in den Handel gebracht.

### Alcohol amylicus.

Alcohol amylicus (Erganzb, Brit) Amyloxydum hydratum. Amylalkohol Sekundürer oder Gahlungsamylalkohol Fuselol Alcool amylique Huile de grain. Amylic Alcohol C<sub>5</sub>H<sub>14</sub>O Mol. Gew. = 88. Bei der Fabrikation des Alkohols aus Kartoffeln werden neben Aethylalkohol — wahrscheinlich durch bestimmte Heferassen — auch noch höhere Alkohole gebildet Dieses aus verschiedenen höheren Alkoholen, unter denen aber der sekundare Amylalkohol übeiwiegt, sich zusammensotzende Nebenprodukt wird als "rohes Fuselöl" an die chemischen Fabriken abgegeben Diese scheiden aus dem Fuselol die einzelnen ieinen Bestandtheile ab Das rohe Fuselöl wird in Kolonnen-Apparaten fraktionist destillit Die unter 180° C übergehenden Antheile ent halten hauptsachlich Aethylalkohol, Proylalkohol, Butylalkohol und Wasser, während die bei 180—185° C übergehende Fiaktion vorwiegend aus Amylalkohol besteht. Im Destillationsrückstand verbleiben Aether des Amylalkohols. Diese werden durch Aetzkäli zerlegt, worauf man durch Destillation weitere Mengen Amylalkohol gewinnt.

Handelssorten Man unterscheidet 1) Alcohol amylicus crudus, rolies Fuselöl
2) Alcohol amylicus purus 3) Alcohol amylicus purussimus synthetisch daigestellt

- † 1 Alcohol amylicus crudus Rohes Fuselöl Meist eine gelbe Flüssigkeit Spec Gew etwa 0,810 Siedepunkt 120—130°C Das nach dem Steuergesetz frei in den Verkehr übergehende Fuselol sell mindestens 75 Proc höhere Alkohole enthalten. Steueramtliche Prüfung 1) Schüttelt man 10 ccm Fuselöl mit 30 ccm Calciumchloridlösung, spec Gew 1,225, kräftig durch, so soll die Amylalkohol Schicht nach dem Absetzen noch mindestens 7,5 ccm betragen 2) Schüttelt man 100 ccm Fuselöl mit 5 ccm destillirtem Wasser, so soll sich eine trübe Mischung ergeben. Dieses Produkt enthält neben Aethylalkohol die oben erwähnten höheren Alkohole, ausseidem aber noch Pyridin und Furfurol Es unteischeidet sich von dem ieineren durch die abweichende Siedetemperatur und durch das spec Gew. Es wird als Lösungsmittel und als Mittel gegen Ungeziefer verwendet
- † I! Alcohol amylicus purus Alcohol amylicus (Ergänzb) Das unter diesem Namen gewohnlich von den Preislisten aufgeführte Präparat wird aus dem rohen Fuselöl dargestellt, indem man dieses mit Calciumchloridlösung wascht, alsdann der Destillation unterwirft und nur die bei 128—182° C ubergehenden Antholie auffängt

Es ist frisch bezogen eine wasserhelle Flüssigkeit, wesentlich reiner als die vorige, aber immer noch durch Furfurol und Pyridin verunreinigt. Dieses Piliparat ist für die meisten technischen Zwecke ausreichend rein. Das Ergänzb hatte augenscheinlich die Absicht diese Sorte aufzunehmen

Eigenschaften Wasserheile, lichtbrechende Flüssigkeit von durchdringendem Geruch und brennendem Geschmack, in Wasser wenig löslich (1 40), mit Alkohol, Aether, Benzin, Essigsaure, fetten und atherischen Oelen klar mischbar Spec Gew 0,814—0,816 Siedep 129—131° C Gutes Lösungsmittel, namentlich für Alkaloide (Morphin)

Priffung. 1) 2—8 ccm mussen auf dem Wasserbade ohne Rückstand verdansten 2) Mischt man 5 ccm Amylalkohol mit 5 ccm kone Schwefelsduie, so daif nur schwich gelbliche oder röthliche Färbung auftreten 3) Schüttelt man 5 ccm Amylalkohol mit 5 ccm Kahlauge, so darf der Amylalkohol sich nicht färben (Furfurel)

Aufbewahrung Vor Incht geschützt Das Ergänzungsbuch auch Vorsichtig Anwendung. Als Lösungsmittel in der analytischen und synthetischen Chemic, namentlich in der toxikologischen Chemic zur Ausschütztelung von Alkaloiden

† ili Alcohol amylicus purus pro analysi Man erhitzt käuflichen Amylalkohol im Dampfbade 8 Stunden lang mit dem gleichen Volumen kone Schwefelsäure Dann hebt man den Amylalkohol ab, neutralisirt ihn mit Calciumkarbonat und destillirt ihn im Wasserdampfstrome ab Nach 4—5 maliger Wiederholung dieser Operation wird er durch Calciumchlorid entwässert, darauf destillirt, wobei man die bei 129—181° C übergehenden Antheile sammolt Ist zur Zert nicht Gegenstand des Handels, sondern der Selbstdarstellung

4 IV Alcohol amylicus per synthesim Völlig fiei von Furfurol kann der Amvialkohol nur dusch Zersetzen des reinen amylschwefelsauren Kaltums mit Schwefelsaure gewonnen weiden Man kocht amylschwefelsaures Kalium mit 10 proc Schwefelsaure 5 Stunden lang am Ruckflusskubler, alsdann neutralisirt man mit Nathiumkarbonat, destillirt im Dampfstrome ab und verfahrt weiter wie vorher angegeben

Ein solches Praparat wurde nur für rein wissenschaftliche Zwecke in Betracht kommen Uebrigous sind auch die reinsten Solten Amylalkohol immer noch Gemische isomerer Alkohola

Amylocarbol. Zum Vertreiben der Flöhe bei Hunden und anderen Thieren Kresch erudi 9,0, Saponis viridis 150,0, Alcoholis amylici erudi 160,0, Aquae q s ad 1 Inter Knodalin des Prot Muhlberg in Aarau Zur Vertreibung des Ungewiefers auf Pflanzen Nitrobenzelt 3,0, Kalii kanthogeniei 10,0, Saponis kalini (von 60 Proc Wassergehalt) 400,0, Alcoholis amylici erudi 600,0

NISSLEP'S Mittel gegen die Blutlaus Sapons valdes 50,0, Alcoholis amylica cauda 100,0, Spinitus denaturate 200,0, Açanae q s ad 1 Later

# Alcohol methylicus.

Alcohol methylicus. Methylalkohol. Alcohol ligni Spiritus ligni. Holz-Carbinol. Alcool methylique Espait de bois Methylic Alcohol. CH.OH. Mol. Gew = 32.

Gewinnung. Bei der trockenen Destillation des Holzes erhält man u a ein flussiges Product, welches "Holzessig" gonannt wird und im wesentlichen eine wässerige Auflösung von Essigsäure, Methylalkohol und Aceten neben theerigen Beimengungen dar-Man neutralisirt diese Flüssigkeit mit Aetzkalk und destillirt die leicht flüchtigen Anthello fraktionirt ab Das so crhaltene erste Zehntel wird roher Holzgeist genannt und besicht hauptsächlich aus Methylalkohol und Aceton Man entwasseit es durch Destillation über Aetzkalk und trägt nun wasseifreies Calciumchlorid ein Mit diesem geht nur der Methylalkohol (nicht aber das Aceton) eine krystallisirende Verbindung (CaClo + 4CHaOH) Man trennt diese Krystalle vom Aceton, lost sie in Wasser und unterwirft die Losung der Destillation Der fibergegangene Methylalkohol wird alsdann durch Destillation über Aetzkalk entwässert und in Kolonnen-Apparaten rektificht

Handelssorten Man unterscheidet 1) Alcohol methylicus ciudus, den rohen Holzgeist, welcher namentlich als Denaturirungsmittel verwendet wird 2) Alcohol methylicus purus, reinen Holzgeist, reiner, aber immer noch etwa I Proc Aceton enthaltend, die in der Pharmacie zu verwendende Sorte 3) Alcohol methylicus, ac et oufrer, aus dem Oxalsaure-Methylather dargostellt, vorzugsweise in der eigenischen Synthese verwendet

Eigenschaften. A. des absolut 1einen Methylalkohols Farblose, leicht bewegliche, weingeistig riechende, blennend, aber nicht angenehm schmeekende Flussigkeit Leicht entzundlich, mit blaulicher Flamme verbrennend. Die Dampfe geben mit Luft explosive Gemenge Mit Wasser, Alkohol, Acther, fetten und athenischen Oclen in jedem Verhältniss mischbar Gutes Losungsmittel für Haize Verbindet sich mit wasserfreiem Calciumchlorid zu der krystallisirenden Verbindung CaCl, +4CII,OH Wird durch Oxydationsmittel in Formaldehyd und Ameisensäuse verwandelt. Spec Gew = 0,7997 bei 15° C, Siedep = 66° C Reiner Methylalkohol bildet mit Jod + Alkalien kein Jodeform Wein Bildung desselben cintuit, so ist dies auf die Gegenwart von Aceton (oder Acthylaikohol) zmückzuführen

B des reinen Methylalkohols farblese Flüssigkeit wie die vonge, Siedepunkt etwa 64-70° C, Spec Gew ca 0,810 Enthält in der Regel etwa noch I Proc Aceton

C. Holzgeist, roher Methylalkohol gelbliche Flussigkoit von weingeistigem, zugleich brenzlichem Geruche Spec Gew nicht über 0,810 Besteht im wesentlichen aus Holzgoist, Aceton, Essigsaure-Methylather, Allylalkohol und brenzliehen Produkten Enthält m der Regel etwa 90 Proc Holzgeist

Prifung. Fur die reinen Praparate sind spee Gewicht und Siedepunkt, vollige Plüchtigkeit, ferner die Abwesenheit, bez die Menge des vorhandenen Acctons massgebend

Aceton-Bestimmung nach Massineer Man bringt 20 ccm (bei Methylalkoho) von höherem Acetongehalt 30 ccm) Normal Kahlange [genon gemesseni] und 1—2 ccm des zu untersuchenden Methylalkohols (bei reiner Handelswaare konnen 10—15 ccm Medes zu untersuchenden Methylalkohols (bei reiner Handelswaare konnen 10—16 dem Methylalkohol angewendet werden) in eine Stöpselflasche und schuttelt titching um Dann lasst man aus einer Edrette eine bestimmte Menge, z. B. 20—30 com ½. Normal Jodlösung hinzutropfen und schuttelt ½. Minute, bis die Lösung klar erscheint. Dann eänert man mit Salzesure von 1,025 spec Gew an und zwar giebt man die gleiche Arzahl eem Salzsiure hinzu als man vorhei Kahlange angewendet, lässt ½. Natrumthrosulfat im Usberschuss hinzu, versetzt mit Stärke und interit mit ½. Jodlösung bis zur Bläumig.

Da 1 Mol Aceton zur Jodoformbildung — 6 Atome Jod verbraucht, so entsprechen

762 Th verbrauchtes Jod == 58 Th Aceton Steueramtliche Prufung des aur Denaturrung des Alkohole dienenden rohen Holzgeistes 1) Er sei farblos oder schwach gelblich Die Farbe sei nicht dunkler als die einer Auflösung von 2 ccm <sup>1</sup>/<sub>10</sub>-Normal-Jodlösung in 1 Later Wasser 2) Bei der Destillation sollen bis <sup>75°</sup> C mindestens 90 Vol übergehen 3) 20 ccm Holzgeist sollen mit 40 ccm Wasser eine Hare oder nur schwach opalisirende Mischang geben 4) Beim Durchschritteln wasser eine Hare oder nur schwach opalisirende Misching geben 4) Beim Durchschützelt von 20 cem Holzgeist mit 40 cem Natronlauge von 1,3 spoc Gew sellen nach 1/2 Stunde mindestens 5 cem des Holzgeistes abgeschieden sein 5) Acetonbestimmung, 1 cem einer Misching von 10 cem Holzgeist mit 90 cem Wasser wird in einem engen Mischigheiter mit 10 cem Doppelt-Normal Natronlauge (80 g NaOH im Later) durchgeschützelt Darinf werden 5 cem Doppelt-Normal Jodlösung (254 g Jod im Liter) unter einem Schützeln hinzugefügt. Das sieh ausscheidende Jodoform wird mit 10 cem Aether unter Fraftigem Schutzeln aufgenommen. Von der nach kurzer Ruhe sich abschaffenden Aetherwische wassen 5 cem auf 2000 der nach kurzer Ruhe sich abschaffenden Aetherwische wassen 5 cem auf 2000 der nach kurzer Ruhe sich abschaffenden Aetherwische wassen 5 cem auf 2000 der nach kurzer Ruhe sich abschaffenden Aetherwische wassen 5 cem auf 2000 der nach kurzer Ruhe sich abschaffenden Aetherwische wassen 5 cem auf 2000 der nach kurzer Ruhe sich abschaffenden Aetherwische wassen 5 cem auf 2000 der nach kurzer Ruhe sich abschaffenden auf 2000 der nach kurzer Ruhe sich abschaffenden Aetherwischen wassen 2000 der nach kurzer Ruhe sich abschaffenden auf 2000 der nach kurzer Ruhe sich abschaffenden auf 2000 der nach kurzer Ruhe sich ausgeben ausgeben auf 2000 der nach kurzer Ruhe sich ausgeben ausgeben ausgeben auf 2000 der nach kurzer Ruhe sich ausgeben a

schicht werden 5 cm mittels Pipette auf ein gewogenes Uhrglas gehracht und auf dem-selben langsam verdunstet. Dann wird das Uhrglas 2 Stunden über Schwefelsäure gestellt, hierauf gewogen. Die Menge des Jodoforms soll nicht weinger als 0,07 g betragen. Aufnahmeführigkeit für Brom. 100 ccm der unten augegebenen Kaltumbromat-Aufnahmeranigkeit iur Brom 100 ccm der unten augegebenen kanumbromatbromalbaung werden mit 20 ccm der unten angegebenen verdümten Schwefelshure versetzt. Zu diesem Gemisch, welches eine Auflösung von 0,708 g Brom darstellt, wird aus einer Burette tropfen weise unter Umrübren zo lange Holzgeist hinzugesetzt, bis dauernde Entfarbung eintritt. Hierzu sollen nicht mehr als 50 ccm und nicht weniger als 20 ccm Holzgeist erforderlich sein. Diese Prufung ist stets bei vollem Tageshichte auszuführen.

1) Kahumbromat bromidissing. 8,719 g Kahumbromid (KBr) und 2,447 g Kahumbromat (KBr0<sub>8</sub>) werden in Wasser zu 1 Liter gelöst. Die Salze missen ien und sohuf

2) Verdunnte Schwefeleäure 1 Vol konc Schwefelsaure wird mit 8 Vol Wasser verdünnt

Aufbewahrung. An einem kithlen Orte, wie der gewöhnliche Alkahol. Auch mit den nämlichen Vorsichtsmaassregeln betreffend die Feuergefährlichkeit. Für die Lagernug grosserer Meugen sind etwa bestehende Polizei-Verordnungen zu beschton

Anwendung. Der rohe Rolzgeist dient in den größten Mengen zum Denaturlien des Wolngeistes, ferner zur Herstellung von Lacken, Finnessen, Polituren Das reinere Prodakt zur Fabrikation des Formaldehyds, in der Analyse zum Nachweise der Salfeylsäure und der Borsdure, zum Reduciren von Kupferspralen, ferner zur Darstellung reinen Traubenzuckers Grosse Mengen verbraucht auch die Theerfarbenindustrie, welche Gewicht auf em möglichst acctonfreies Produkt legt - Der absolut acctonfreie, aus Oxalshure Methylather hergestellte Methylalkohol wird vorzugsweise in der chemischen Synthese verweudet Es muss darauf aufmarkeam gemacht werden, dass bei hohen Spirituspreisen die Verwendung eines reinen Methylalkohols zu Schnippen eto nicht ganz ausgeschlossen erscheint

Methylated spirit wird in England ein für technische Zwecke mittels rohem Holzgeist denaturater, Steuer Ermässigung geniessender Aethylalkohol genannt,

Konservirungs-Flüssigkeit für gefärbte animalische Organe von Faren Do-MERGUR Starke-Strup verdennt 1 kg, Glycerin 100,0 g, Methylaikohol 200,0 g, einige Stückchen Camphor, sowiel als zur Sättigung der Lösung genügt

#### Alkaloidea.

Der Begriff "Alkaloide" ist nicht streng umgrenzt, im allgemeinen versteht men darunter die aus Pflanzen gewonnenen oder doch zuerst aus Pflanzen dargestellten organischen Basen. Die aus thierischen Substanzen abgeschiedenen organischen Basen werden "Ptomalne" oder "Ptomatine" genannt. Von den Glukosiden unterscheiden sich die Alkaloide dadurch, dass bei ihrei Behandlung mit verdünnten Sauren Zueker nicht abgespalten wird. Alle Alkaloide enthalten Stickstoff und bilden mit Stüren Salze Von den natürlich volkommenden sind nur wenige sauerstofffrei, die meisten enthalten Saueistoff. Im freien Zustande sind die meisten Alkaloide in Wasser schwer loslich, dagegen löslich in bestimmten Losungsmitteln, z. B. Alkohol, Aether, Chloroform, Amylalkohol, Essigäther, enzin u.s. w

In freiem Zustande reagiren die meisten Alkaloide gegen Lackmus alkalisch, die meisten von ihnen schmecken bitter, sind optisch aktiv und zwar linksdrehend — In den Pflanzen sind sie in dei Regel als Salze vorhanden, und zwai an Aepfelsäure, Citronensäure, Milchsbure, bisweilen aber auch an Sauren, welche den betreffenden Pflanzen eigen thümlich sind, gebunden, z B Mckonsaure, Aconitsbure, Veratrumsbure, Chelidonsbure

Je nachdem 1 Mol eines Alkaloides mit 1, 2 oder 3 Aequivalenten einer Saure neutrale Salze hildet, unterscheidet man sie als 1, 2, 3 saurige Basen, doch ist die Basicität nicht von der Anzahl der vorhandenen Stickstoff-Atome abhängig — Praktisch theilt man sie gewöhnlich ein in 1) solche, die mit Wasserdampfen flüchtig, und 2) solche, die mit diesen nicht flüchtig sind, oder aber in sauerstoffhaltige und sauerstofffreie, oder in flüssige und feste

Darstellung. Diese richtet sich im einzelnen Falle nach der Natur des im Frage kommenden Alkaloids Immerlin lassen sich die üblichen Darstellungsmethoden unter folgende allgemeine Gesichtspunkte bringen

A Flüchtige Alkaloide Die zerkleinerten und mit Wasser aufgeweichten Pflanzentheile werden unter Zusatz stänkerer Basen (Ca[OH]<sub>2</sub>, NaOH, Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>) der Destillation mit Wasserdämpfen unterworfen Das Destillat wird mit Salzsäure oder Schwefelsdure neutralisirt Man dampft zur Trockne und entzieht dem Salzrickstand das Alkaloidsalz mit Aether-Weingeist Das so isolirte Alkaloidsalz wird in Wasser gelöst Man zersetzt die Lösung durch Zusatz von Kalibydiat und schüttelt das freie Alkaloid durch Aether oder ein anderes geeignetes Lösungsmittel aus Nach dem Verdunsten des Lösungsmittels hinterbleibt das freie Alkaloid und kann durch Rektifikation (im luftverdünnten Raume bez im Wasserstoffstrome) völlig rein erhalten werden

bez im Wasserstoffstrome) völlig rein erhalten werden

B Nicht flüchtige Alkaloide 1) Die zerkleinerten Pflanzenstoffe weiden mit angesäuertem Wasser ausgekocht, der Auszug wird — um die Basen aus den Salzen in Freiheit zu setzen — mit stäukeren Basen z B CaO, MgO, KOH, NaOH, Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, NaHCO<sub>3</sub>, NII<sub>3</sub> versetzt, worauf man die Flüssigkeit mit Lösungsmitteln (Aether, Chloroform, Benzol, Benzin, Petroläther, Amylalkohol u dergl) ausschüttelt. Die Ausschüttelungen hinteilassen nach dem Verdampfen des Lösungsmittels die Basen in unreinem Zustande. Man nimmt sie mit stark verdunnten Säuren auf, filturt, und entfärbt das Filtrat durch Thierkohle Das entfälbte Filtrat wird nun mit Kahlauge versetzt und nun das Alkaloid entweder durch Ausschütteln mit Lösungsmitteln oder, wenn es fest ist, durch mechanische Tiennung gowonnen

2) Bisweilen empfiehlt es sich, die Pflanzenstoffe direkt mit Alkalien (z B Cooablätter mit Sodalösung) zu tränken, hierauf zu trocknen und alsdann mit Lösungsmitteln zu extrahiren Man erhält so die fisien Basen ohne weitere vorberatende Operation

8) Sind die freien Alkaloide in Wasser so leicht löslich (z. B. Colchein, Gurarin), dass sie aus wüsseriger Lösung in Ausschuttelungsmittel nur wenig übergehen, so fällt man sie aus den wässerigen Auszügen durch Fällungsmittel als schwerlösliche Niederschläge (Phosphorwolframsäure oder Phosphormolybdansäure). Die noch feuchten Niederschläge werden alsdann mit Calciumkarbonat oder Baryumkarbonat gemischt, eingetrocknet, schliesslich die fielen Basen durch Auskochen mit Alkohol oder anderen Lösungsmitteln gewonnen

4) Bisweilen empfiehlt es sich, die Alkaleide aus den Pflanzenauszugen durch Gerbsäure zu fällen. Man vermischt alsdann die noch feuchten Niederschläge mit Bleioxyd

oder Bleihydroxyd oder Zinkoxyd, trocknet ein und extrahirt mit Alkohol etc

In jedem einzelnen Falle muss das geeignetste dieser Verfahren ausgewählt werden Ferner ist Sorge dafür zu tragen, dass leicht veränderliche Alkaloide, wie z B die Alka-

loide des Aconits, des Mutterkorns, durch die Bereitungsweise möglichst wenig zeiselzt werden. Man werdet, um dies zu vermeiden, häufig das Vacuum an, arbeitet het möglich wenig hoher Temperatur und in indifferenten Gasen (Wasserstoff, Kohlengium, Louchtgus) und wählt möglichst milde Basen, z. B. Natiumbikarbonat oder Kahumbikarbonat. Auch emphehit es sich unter allen Umstanden, die Darstellung so insch wie möglich auszuführen, meht etwa die einzelten Operationen ungehührlich lange auszudelinen und zwischen mehrsten. Operationen unnöhnige Pausen einsuschieben

Prufung eines Pflanzenstoffes auf Alkaloude. Man neht den belieffenden Pflanzenstoff 2—8 Mal mit Wasser oder Weingeist aus, welchen 1—2 Proc Schwofelsburg oder Weinsaure zugesetzt wilden. Die Auszüge welden bei mässign. Würme zur Strupkonsistenz eingedunstet, der Rickstand mit dem 3—4 sachen Volumen 96 proc Weingeistes augeruhrt. Nach eifolgtei Klarung filtrit man ab und wiedenholt die Fällung mit Alkohol und das Eindampfen so oft, die durch Zusatz von Alkohol eine Fällung nicht mehr stattfindet. Man verjagt nunmehr den Alkohol vollständig, lost den Rückstand in Wasser und filtrit durch ein mit Wasser genässtes Filter. Diese Lösung, welche die Salze der Alkaloide enthält und deutlich sauer reagiren muss, kann verschieden behandelt werden

- a) Man schuttelt sie, um Fett und Fettsauren zu entfernen, mit Aether aus Dann macht man sie mit Natronlauge alkalisch und schuttelt mehrere Male mit Aether aus Die hinterbleibende alkalisch-wässerige Flüssigkeit wird mit Ammoniumeblorid bis zur völligen Bindung des Natronhydrates versetzt, schwich erwähnt und nun wiederholt mit Lösungsmitteln, z. B. Aether, Ohloroform, Amylalkohol ausgeschüttelt. Die Ausschittelungen reinigt man durch mehrmaliges Schutteln mit Riemen Mengen Wasser von Veruneinigungen (Alkal), Salzin) und überlasst sie bei mässiger Wilme der Verdanstung. Die anterbleiben alse ann die Alkaloide in mehr oder weinger reinim Zustande und and dann luich Auflösen in Saure, Behandlung der sauren Lösung mit Thierkohle eto nach B.1 weiter zu reinigen (s. S. 203)
- b) Die sonwach saure Flussigkeit wird mit Bleiacetat oder Bleiosig (man pitt in einer Probe, welches der beiden Resgertien Niederschlag erzeugt) verselzt. Eintsteht ein Niederschlag, so wild so lange von dem Bleiselz zugeingt (Pruffing durch Abfilt in kleiner Proben und erneuten Zusatz von Bleiselz zum Filtrat), bis ein Niederschlag micht nicht erfolgt. Man filtrit ab, fillt aus dem Filtrat alles Blei durch Schwefelwasserstoft, kon centrirt die Flussigkeit durch Eindampfen und unterzieht sie jetzt dem Ausschüttelungsverfehren nich a. Man hat indessen zu berücksichtigen, dass in dem durch basisches Bleisechat erzeugten Niederschlage untei Umständen Alkaloide entinkten sein können. Man vertheilt diesen Niederschlag daher in Wassen, fügt eine kleine Menge Salzsture hinzu, satägt mit Schwefelwasserstoff, führnt, vom Schwefelblei ab, koncontrirt das Filtrat derich Eindunsten und proft nun die kone Lösung auf die Gegenwart eines Alkaloides

Reaktionen der Alkaloide. 1) Nachweis des Stiekstoffs. Alle Alkaloide sind Derivate des Amnomaks, enthalten also Stiekstoff Um diesen nachzuweisen, bringt man eine Kleine Menge der Substanz in ein enges Probirphy, fügt ein linsengrossen Stiek blankes metallisches Kalium oder Natrium huzu und eintit (die Mündung des Robres von Personen abgewendet!) über kleiner Flamme bis zum Vorglüben des Metalls Nach dem Erkalten wird das Glas zeitrümmert, man trägt den die Schmelze enfhaltenden Theil vorsichtig (Vorsicht wegen des in der Regel noch vorhandenen Kalium- eder Natrium-Metalls!) in 10—20 com kaltes Wassel ein und filtigt. Fügt mar zum Flütet nun je einen Tropfen Eisenchlorur- und Eisenchloridlesung, erwärmt schwach und seuert denn mit Salzseime an, so entsteht Blaufärbung oder blauer Niederschlagt, falls die Substanz Stiekstoff enthält

2) Nachweis der basischen Eigenschaften Eine Substanz, welche man nach der Arf ihrer Gewinnung für eine Base halten muss, wird in der Regel gegen feuchtes rothes Lackmuspapier alkalisch reagiien, auch wenn sie nicht wahrinchmbar löslich in Wasser ist Ist die Substanz in Wasser unlöslich, wird sie aber durch Salzsäure in Lösung gebracht und aus dieser kone Lösung durch stürkere Basen (NaOH, NH<sub>3</sub>) wieder ab geschieden, so ist die Wahrscheinlichkeit, dass eine organische Base vorliegt, vormehrt Man versucht in diesem Falle, gut chanktersuite Salze darzustellen — Ferner sucht man durch Zusatz von Platinchloud bez Goldchlorid zu der nicht allzu verdünnten salzsauren Lösung die Platin- bez Gold-Doppelsalze darzustellen, welche in der Ragel sehwer löslich

in Wasser sind, häufig aber gut Liystallisut eihalten weiden konnen. Endlich stellt man das Verhalten der fraglichen Substanz gegen die sog allgemeinen Alkaloid-Reagentien fest

Allgemeine Alkaloid-Reagentien. Kine Reihe von Reagentien giebt eifahrungsgemäss mit allen oder doch den meisten Alkaloiden bez Alkaloidsalzen eigenthumliche Eischemungen, welche man als "allgemeine Alkaloid Reaktionen" bezeichnet. Diese bestehen in der Bildung von Niederschlägen von bestimmten Eigenschaften, ferner in dem Auftreten bestimmter Farbungen Man darf nun nicht etwa annehmen, dass je die Substanz, welche mit einem dieser Reagentien eine beschijebene Erscheinung entstehen lässt, zweiselles auch ein Alkaloid ist, vielmehr treten diese Erscheinungen auch mit Substauzen ein, welche nicht als Alkaloide aufgefasst weiden konnen. Man hat sich also einer unbekannten Substanz gegenüber zunächst die Uebei/eugung zu verschaffen, dass in der That überhaupt ein Alkaloid vorliegt

- 1) Jod-Jodkalium. Liquor Kalii jodo-jodati Nach Bouchardar eme Lösung von 5 Th Jod und 10 Th Kaliumjodid in 100 Th Wasser Giebt mit wasserigen Lösungen der Alkaloidsalze hellbraune bis kermesfarbige Niederschlage, welche Additionsprodukte der Alkaloidjodide mit Jod darstellen — Mit Theobromin entsteht in saurer Lösung nur schwache Trubung, Solanin in saurer Lösung wird nicht gefüllt — Die alko holische Lösung der Alkaloide wird durch alkoholische Jodlösung meist meht gefullt, das Berberin indessen giebt unter diesen Umständen sogleich gelblich braunen, krystallinischen Niederschlag
- 2) Kaliumdichromat. Solutio Kalii dichromici Eine Lösung von 1 Th Kaliumdichromat in 10 Th Wasser Giebt mit nicht zu stark verdunnten Salzlösungen der meisten Alkaloide sogleich oder nach einigei Zeit gelbe Niederschlage (das neutrale Kaliumchromat giebt micht in allen Fallen den gleichen Effekt) Man vermeide, einen zu grossen Ueberschuss des Reagens anzuwenden, da dieses lösend auf die Niederschlage einwickt Man vermeide aber ebenso, die Reaktion bei Gegenwart von allzuwiel Säure ausgehöhen. zufulnen, da sonst leicht Oxydationswirkungen auftreten können Nicht gefüllt werden Coffein, Solanin

3) Gerbsäule. Solutio Acidi tannioi Eine frisch bereitete Lösung von 1 Th Gallusgeibsäure in 9 Th Wasser Sie giebt mit den meisten Alkaloidsalzen sowohl in neutraler als auch in schwach saurer Lösung weissliche bis gelbliche Niederschläge, auf welche Weingeist, Essigsäure und Ammonsalze lösend einwirken

Ucher die Abscheidung der freien Basen aus dem Alkaloid Tannat mittels Bleioxyd s unter Darstellung — Man beachte, dass durch Gerbsäure auch den Alkaloiden verwandte Stoffe, z B Glukoside, ferner Elweissstoffe, gefallt werden

) Pikrinsinre Solutio Acidi picrinici Eine Lösung von 1 Th Pikrinsture in 100 Th Wasser Sie fällt die meisten Alkaloide aus ihren Salzlösungen quantitativ als Pikrate in Form gelber, amorpher oder krystallinischer oder krystallinisch werdender Niederschläge, selbst bei Gegenwart ficher Schwefelsaure

Aus der verdünnten schwefelsausen Lösung werden vollständig gefallt

Bebeerin	Cinchonidin	Delphinin	Papaverin
Berbeim	Cinchonin	Emetin	Strychnin
Bruein	Codem	Naicein	Thebain
Chimidin	Colohiain	Narcotin	Veratrın

Nur in koncentinter Lösung worden zum Theil gefällt

Hyoscyamin Cocain Aconstan Atronia

In neutraler Lösung geben Trübungen bez Miederschläge

Morphin Nicotan A.tropun

Nicht gefällt werden in saurer schwefelsaurer Lösung Alle Bitterstoffe und Gluko side, ferner

Morphin Theobromin Caffein Solanin Conun

5) Kalium-Quecksilberjodid. Liquor Hydrargyri-Kalii jodati Meyra's oder Valera's Reagens Man löst einerseits 18,54b g Mercurichlorid, andererseits 49,8 g Kaliumjodid in Wassei, mischt bude Lösungen und fullt zu I Inter auf Dieses Reagens giebt mit den meisten Alkaleiden in neutraler oder schwach salzsaurer Lösung weissliche bis gelbliche Niederschläge, welche zunächst amorph sind und zum Theil all mählich krystaflinisch werden Diese auch als 1/10-Normal bezeichnete Lösung kunn auch

Alkalordea 06

ir masssanalytischen Bestimmung der Alkaloide benutzt werden. Man führt die Titration weckmässig in der schwach schwefelsauren Lösung aus, deren Alkaloidgehalt etwa 0,5 Proceträgt. Zu einem abgemessenen Quantum der Alkaloidlösung lässt man unter Umruhren o lange aus einer Bürette von obiger Lösung zustiessen, bis eine Fällung nicht mehr erigt Das Ende der Fallung wird daran eikannt, dass ein mittels eines vorher stark eriebenen Glasstabes (um Anhasten des Niederschlags zu vermeiden) auf eine sehwarze flasplatte gesetzter klarer Tropfen der Flussigkeit auf Zusatz einer stark verdeinnten Alkaloidiosung eme schwache Tribung annumt, zum Zeichen, dass das Quecksilber leagens bereits in geringem Ueberschusse vorhanden ist Gegenwart von Alkohol, Essigaure, Ammoniak oder zu viel fieier Schwefelsaure in der zu bestimmenden Alkaloidosung ist zu vermeiden

1 ccm der oben angegebenen Lösung fallt folgende Alkaloidmengen in Gramm aus

Akonitia	0,0268	Chinidin	0,0120	Narkotın	0,02180
Atropia	0,0145	Cinchonin	0,0102	Nıkotın	0,00405
Brucia	0,0238	Conun	0,00416	Strychnın	0,01670
Chinia	0,0108	Morphin	0.0200	Vəratın	0,02690
Unimin	O. O. L.O.	тохрили	0,0200	A OT SHOT THE	0,000000

Nicht gefällt werden

Caffern (Digitalin) Colchian Solanin

Die mit Comm und Nikotin entstehenden Niederschläge sind zuerst weiss, dann werden sie harzig und verwandeln sich schliesslich in makroskopisch sichtbare Nodeln

6) Kalium-Cadmiumjodid. Liquor Cadmio-Kalii jodati Marmi's Reagons Lösung von 10 Th Cadmiumjodid und 20 Th Kaliumjodid in 70-80 Th destillirtem Wasser Giebt mit Alkaloiden amorphe, häufig krystallmisch werdende Niederschläge, welche zu Anfang ungefärht sind, später gelb werden Berberin fällt sogleich gelb, Sangumarın roth aus Nur aus koncentrirter Lösung werden gestillt Atropin, Narcein und Verstrin, Colchicin, Solanin und Theobromin Ueberhaupt nicht gefällt werden die Gluko-side und Caffein Die Empfindlichkeitsgrenze liegt für die Mehrzahl der Alkaloide bei einer Koncentration von 1 10000

7) Natriumphosphomolybdänat Na, FO, 11 MoO, — aqua und Phosphor-Molybdänsäure H<sub>2</sub>PO, 11 MoO, Sonnenschen's, bez de Vell's Reagens

a) Natriumphosphormolybdänatlösung, Liquor Natrii phospho-molybdanatic Zu einer Lösung von 10 Th Ammoniummolybdänat in 100 Th destillirem Wasser giebt man 60 Th der reinen Salpetersäure von 1,153 spoc Gew, digerirt mehrere Stunden im Wasserbade und versetzt dann die erkaltete Lösung mit soviel Natriumphosphat, gelöst in der 4fachen Menge destillirem Wasser, als ein Niederschlag dadurch erzeugt wird Diesen Niederschlag sammelt man in einem Filter, wäscht ihn aus und versetzt ihn in der Warme des Wasserbades mit soviel Natriumkarbonat, als zu seiner Lösung erforderlich ist Diese Lösung dampft man zur Trockene ein und glüht bis zur Vorsagung allen Ammons. Den Glührückstand befeuchtet man mit etwas Salpetersbure, erhitzt lagung allen Ammons Den Gluhrückstand befouchtet man mit etwas Salpetershure, orlutzt nochmals his zum schwachen Gluben, löst ihn dann in der schinfachen Menge destil lirtem Wasser und versetzt mit soviel Salpetershure, dass der unsprünglich entstehende Niederschlag wieder in Lösung geht und die Flüssigkeit gelb geführt erscheint Nachdem man einen Tag bei Seite gestellt hat, wird filtrirt und das gelbe Filtrat von Ammoniakdampfen geschutzt in gut verstopften Flaschen aufbewahrt

b) Phosphormolybdäneäure, Acidum phospho-molybdaenicum, wird in der nämlichen Weise bereitet wie das vorige Reagens, nur wird nicht mit Natziumphosphat, sondern mit Phosphorsture gefällt. Der Ammonphosphormolybdanat-Niederschlag wird nach dem Auswaschen in einem Glaskolben mit Königswasser übergossen und gekocht, bis alles Ammon zersetzt ist. Dann wird die Flüssigkeit zur Trockne abgedampft und der Ruckstand in 8-10procentiger Salpetersäure gelöst. Die gelbe Flüssigkeit wird unter denselben Verhältnissen aufbewahrt wie die vorhörgehende Aus der Lösung kann durch Abdampfen und Beiseitestellen ein wasserhaltiges Salz in schönen gelben Prismen erlangt

werden

Die beiden oben angeführten Reagentien können promiseus benutzt werden. Sie erzeugen schon in stark verdünnten neutralen oder sauren Lösungen der Alkaloidsulze Niederschläge und gehören zu den schärfsten der allgemeinen Alkaloid-Rengentien Die Nuclerschläge sind hell- his braungelb gefärbt und nehmen häufig infolge eintretendor Reduktion der Molybdansäure blaue oder grüne Färbung an Einige dieser Niederschläge lösen sich auch in Ammoniek, zuweilen mit charakteristischer, z B blauer Färbung Blaue Lösung entsieht z B bei Gegenwart von Bebeerin, Berberin und Conun, grüne Färbung ses Gegenwart von Brucin und Codem

Zu beschten ist indessen, dass auch viele nicht alkaleidische Stoffe, z B Glukonde. wie Digitalin, ferner die Eiweissstoffe und Peptone, durch Phosphormolybdiinsaure gestüllt

verden

8) Ammoniumsulfomolybdanat. Ammonium sulfomolybdaenicum Molybdans chwefelsaure Man stellt es dar duch Apreiben von 0,5 g Ammoniummolybdanat mit 195 g reiner konc Schwefelsture und Erwirmen der milehigen Flussigkeit bis zum Klarwerden (Виокимонам) Dieses Reagens giebt nach längerer Einwirkung mit allen Alkaloiden und vielen anderen organischen Stoffen Färbungen Es ist also wichtig, auf die sofort eintretenden Veränderungen zu achten

Die Lösung ist ohne Einwirkung auf Asparagin, Atropin, Chinidin, Chinin, Cinchonin, Caffern, Strychnus Dagegon giebt sie mit einigen Alkaloiden des Opiums, namentlich mit

Morphin, violette bis blaue Farbung

Fröhde's Reagens, eine Auflösung von 0,5 g Natriummolybdanat in 100 com konc

remer Schwefelsäure, verhält sich wie das vorige

9) Platinehlorid, Solutio Platini chlorati Eine Lösung von 1 Th Platinchlorwasserstoff PtClaH, in 9 Th Wasser Das Reagons gieht mit den salzsauren Salzen der meisten Alkaloide schwerlösliche, weissliche bis gelbe bis rothbraune Doppelsalze der allgemeinen Formel PtCl<sub>2</sub>Alk<sub>2</sub>, wenn Alk ein einwertliges Alkaloid bedeutet, zum Theil onthalten sie ubrigens Krystallwasser Diese Verbindungen krystallisiren zum Theil gut, auch kennzeichnen sie sich durch einen bestimmten Platingehalt, welcher ermittelt wird, ındem man 0,2-0,5 g des betreffenden trochenen Salzes im Porcellan- oder Platintiegel bis zur Gewichtskonstanz gluht, bisweilen auch durch bestimmten Sohmelzpunkt - Die Bildung dieser Platinsalze eignet sich weniger dazu, um geringe Alkaloidmengen, wie sie bei der toxikologischen Analyse erhalten werden, zu identifieren, dagegen kann sie zur Remigung solcher Alkaloide benutzt werden, und sie dient zur Abscheidung und Charakteristrung der Alkaloids bei praparativen Arbeiten

10) Natrium-Platinchlorid. Solutio Platino-Natrii bichlorati Man löst 10 Th trockenes Platinchlorid and 3 Th trockenes, romes Natriumchlorid in destillirtem Wasser und dampft die filtrirte Lösung zur Krystallisation ein Die Krystalle (Na<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub> + 6H<sub>2</sub>O) werden in 20 Th Wasser gelöst Von diesem Reagens gilt das namliche wie von

dem vorigen

11) Goldchlorid. Solutio Auri chlorati Eme Lösung von 1 Th Goldchlorid chlorwasserstoff in 10 Th Wasser Giebt mit den meisten Alkaloiden — zweckmassig sind diese als salzsaure Salze anzuwenden — Niederschläge von Alkaloid chloro auraten Diese sind weissheh bis goldgelb, amorph oder krystallisirt, wasserfrei oder krystallwasserhaltig Sie charakterisiren sich durch einen bestimmten Goldgehalt, der durch Gluhen der betreffenden Salze im Porcellantiegel ermittelt wird, und haben die allgemeine Formel AuCl, Alk, wenn Alk eine einsäurige Base bedeutet Manche Chloro zurate der Alkaloide charakterisiren sich auch durch das äussere Aussehen und durch den Schmelzpunkt Bei spielsweise ist dies ein wichtiger Unterschied zwischen Atropin und Hyoseyamin Bezüglich der diagnostischen Verwerthung der Reaktionen mit Goldehlorid gilt das nämliche wie für das Platmehlorid

Acidum phosphoro-antimonicum Ein Ge-12) Phosphorantimonsäure menge von errea 4 Th einer bei mittlerer Temperatur gesätligten wässerigen Lösung des Natriumphosphats mit I Th Antimonohlorid, erzeugt in der wesserigen schwefelsauren Al-

kalondlösung weisse Niederschläge (Sozulitz)

13) Kaliumwismuthjodid. Liquor Bismutho-Kalii jodati Wismuthjodid wird in einer gendgenden Menge warmer konc Jodkaliumlösung gelöst und dann noch mit einer gleichen Menge kone Jodkaliumlösung verdunnt (Dragenderf) Dies Reagens giebt in den mit Schwefelsaure angesäuerten Lösungen der Alkaloide amorphe oranges othe Niederschläge (in Theobiominiösung einen krystallmischen) Die Abwesenheit von Aether und Amylalkohol ist gefordert

14) Quecksilberehlorid Mercurichlorid Liquor Hydrargyri bichlorati Eine Lösung von 1 Th Mercurichlorid in 20 Th destillirtem Wasser, giebt mit den meisten Alkaloidsalzen — zweckmässig sind diese als salzsaure Salze anzuwenden — Nieder schläge von Chloromercuraton Diese sind meist weiss, krystallisiren oft git Die Zusammensetzung derselben ist konstant, man kann sie durch die allgemeine Formel HgCl<sub>2</sub> Alk HCl ausdrücken, wenn Alk eine einsturige Base ist Bezüglich der Diagnostik s Platinchlorid und Goldchlorid

15) Ceroxyduloxyd. Em von Sonnensonem empfohlenes Reagens, stellt man dar durch Emletten von Chlorgas in Aetzkalilösung, in welcher Ceroxydulhydrat vertheilt ist, bis zur Ueberführung in das braungelbe Ceroxyduloxyd Dieses wird in einem Filter ge

sammelt, ausgewaschen und getrocknet
Das Reagens wird in der Art angewendet, dass man das Alkaloid in kone Schwefel saure lost und mit einer Spur Coroxyduloxyds versetzt Es erfolgen dann (nach Sonnen-

somern) folgende Reaktionen

Atropin, missfarbig gelblich braun, Brucin, anfangs orange, dann erblassend, Caffern, bleibt farblos,

Chunin, strohgelb, Cinchonin, bleibt farblos, Codem, olivengrün,

Colchem, grün, dann sohmutzig braun, Comm, blassgelb. Emetin, braun, Morphin, ohvenbraun, Narkotin, erst braun, dann kirschroth,

Piperin, schwarzbraun. Solanin, gelb, dann braunlich, Strychnin, blau, dann violett und kirschroth. Veratrin, röthlich braun

16) ERBHANN'S Alkaloldieagens. Ehne Salpetersaure enthaliende kene Schwefel

saure Man verdunnt 10 Tropica Salpetersaure von 1,158 spoe Gew mit 20 ccm destil littem Wasser und gieht von dieser Flussigkeit 20 Tropica zu 40 ccm reiner kone Schwefel saure Auf 1-2 mg trockenes Alkaloid in einem Uhrglaschen, auf weissem Papier stehend, oder in einem weissen poicellanenen Schalchen giesst man I com des Reagens und wartet 15-80 Minuten auf die Reaktion Temperatur 18-22° C

17) koncentrirte ieine Schwefelsaule. Auf I mg Alkaloid, in einem auf weisses Papier gestellten Uhrglüschen oder einem weissen Porcellanschalchen 10-12 Tropfen Säure

18) Koncentrirte reme Salpetersaure von 1,85-1,4 spec Gew Wie vorstehend

anzuwenden

19) Phospho-Wolframs.ure. Solutio Acidi phospho-wolfi amioi (Scheinen's List man gawchnliches (meht das sanze) Natrumwolframat in siedondem Wasser, welches mit der Hälfte seines Gowichtes Phosphorsame von 1,13 spec Gowicht versetzt ist, so erhalt man nach dem Verdunsten Krystalle der Phospho Wolhiamsture H. FO. 12 WO. — aqus Die wasserige Lösung derselben 1 10 hat die Eigenschatt, alle Alkalende (aber auch Albumosen und Peptone) zu fallen Die anfangs volummösen Nieder schlage werden spater körnig und lassen sich mit angesäuertem Wasser auswaschen. Um aus den Niederschlagen die Basen in Ficiheit zu setzen, weiden sie mit Barythydiat oder Kalkhydrat behandelt

20) Vanadinschwefelsanie Mandplin's Rougens Eine Auflösung von i g Ammoniumvanedat in 200 g konc Schwefolsaule, sie giebt mit Alkaloiden branne, rothe

oder grune Färbungen

FRAUDE's Réagens Line wasserige Usberchlorsaure vom 21) Ueberchlorsaure spec Gew 1,13-1,14 Erwarmt man eine kleine Menge Alkaloid mit 1-2 com des Re agens, so entstehen Farbungen Aspidospermin 10th, Strychnin röthlich gelb, Bruoin dunkel madeirafarbig

22) Furfurol-Schwefelshure (Udhansky und Myllus) Mischung von 5 Tropfen ol und 10 com kone Schwefelsäure Dunkelbraune, haltbare Flüssigkort, grebt Furfurol and 10 com kone Schwefelsäure Dunkelbraune, haltbraumentlich mit Veratrin und Sabadillin charakteristische Färbungen

23) Wenzell's Reagons. 200 Th konc Schwefelsdure und 1 Th Kalumperman-

Auf 1 ccm Alkaloid Lösung wendet man 1-2 Tropfen des Reagens an 24) Lucuini's Reagens. Schwefelsbure, welche in der Siedelntze mit Kalium-

dichiomat gesättigt worden ist 25) GRANDEAU'S Rengens (bez Reaktion) Man Ret das Alkaloud in kone Schwefelsaure und rührt die Liesung mit einem in Bromwasser getauchten Glasstabe um Digi

talm wird hellpurpur, Morphin roth gefärbt

#### Beaktionen der wichtigsten Alkaloide.

		_		
Alkaloid	Being koncentrirte Schwefelshing	Erdmann's Alkaloid- rongons	Faorde's Alkaloid- rangons	Koncentririo Sal- patarellure von 1,85 bis 1,4 spec Gew
Akonitin	gelbhann, nach 24 St brannroth (mit ainem Stach ins Vio lette), nach 48 St farblos	hell-gelbbraun, beim Erwaimen braunroth	gelbbraun, spiiter farbles	gelblich
Atropin	farbles (zuweilen braunlich)	farbles	farblos	Alkalcid wird braun, löst sich abei farblos
Bebeerin	olivengrün	olivengriin	binungrün, spätör geiblich	brann
<b>B</b> erberin	schmutzig oliven- griin	oliyenguin	biaungrün, dann braun	dunkel brainreth
Bruein	blass 108a	roth, dann gelb	roth, später gelb, nach 24 St farbles	scharlachroth bis blutroth, dann orange
Caffein	farbles	far blos	farbles	faibles

Alknloid	Reine koncentrirto Schwefelsliure	Erdmann's Alkaloid rergens	l'nonde's Alkaloid- reagens	Koncontrirte Sal- petersäure von 1,3.
Chinin	farbles	fast faibles	farblose oder grun	faibles
			hehe Losung, spater grunheh	
Chinidin	fast farblos	fast farbles	ebenso	farblos
Cinchonin	faibles	farblos	farblos	farblos
Coenin	farblos	farblos	farblos	farbles
Codein	farblos, nach S Tagen blau	farblos, bald blau	schmutzig grun, bald blau, nach 24 St blassgelb	othlich gelb
Colchiern	intensiv gelb	gelb	gelb, dann gelbgrün lich, endlich gelb	violett, spater broungriin, endlich gelb
Coniin	farblos	farblos	strohgelb	farblos oder gelblich bis gelb, endlich farblos
Delphinin	braunlich oder hell- braun, auf Zusatz von einigen Tropfen Bromwasser röthlich violett		rothbraun, späten schmutzigbraun	gəlbilch
(Digitalin)	braun, rothbiaun, zuletzt kirschroth	rothbinun, spatei ioth, nach 10—15 St kuschioth	dunkelorange, dann bald kirschroth, nach 30Mm braunschwarz, nach 24 St grüngelb mit schwarz Flocken	
Emetin	bràunlich	grünbrhunlich, grun, zuletzt 10thlichgelb	1	orangegelb
Morphin	farblos, massig er hitzt erst 10th, dann violett, zuletzt schmutzig grün	rothlich, spater braungrün Zusatz von Braunstein zur frischen Mischung allmählich braun	violett, dann grun, braungrun, gelb, nach 24 St blau- violett	lost mit roth gelber Farbe, dann gelblich
Narcein	braun, dann gelb	gelb, spåter braun gelb	gelbbraun, dann gelb- lich, zuletzt farblos	gelb
Narkotin	blassgelb, dann röth lich gelb, nach 80 St himbecifaiben	gelblich,röthlichgelb Auf Zusatz von etwas Braunstein zur frischen Mischung gelbroth bis blutroth	grün, dann biaun- grün, gelb, rothlich	anfangs gelb dann farbles
Nikotin	farblos	faibles		gelb, bei grösse- ren Mengen Ni cotin violett- bis blutroth, endlich faiblos
Papaverin	violett, dann blau	violett, dann blau	violett, bald blau, dann gelblich, zu- letzt farblos	orangegelb
Physostig- min	gelb, dann oliven- grun			
Piperin	blutroth, dann gelb 10th	blassgelb, braun	gelb, später braun bis schwarzhiaun Nach 24 Stunden bräunlich mit schwarzen Flocken	orangegelbes Harz, durch Kahlauge blut roth werdend
Ilandb d p	barm Praxis I	•	1	4

Alkaloid	Reine koncentrité Schwefelsäure	Erdmann's Alkaldd- ropg:ns	Fronce's Alkalaid- rongous	Koncentrirte Sal peterature von 1,05 his 1,4 spec Gew
Solanın	röthlich-gelb, nach 20 St. braun	plasagelb	kırschroth, braun- roth, braun, gelb, zuletzt graugelb	die anfangs farbleseLösung später am Ran- de blau
Strychnin	farblos Auf Zusatz emes Staubchers Ka- humdichromat vio- lette Farbung	von wenig Brainstein		golb
Thebain	blutroth, später gelb roth	blutroth, später gelb- roth	roth, dann rothgelb, zuletzt farblos	golb
Theobromin	farbles	farbles	farblos	fartlos
Verntı in	orange, dann blut- roth, nach 30 Minuten karmmroth Die frische Losung put Bromwasserversetzt purpurfarben	orange, dann roth his karmitroth, auf cin paar Tropien Wasser kuschroth	hochgelt, später kirschroth	gelbuch.

Untersuchung auf Alkaloide. Liegt em Alkaloid als solches, oder ein Alkaloidsalz im reinen Zustande vor, so ist die Idenufierung nicht allzu sehwer. Man stellt alsdann die in vorstehender Tabelle angegebenen allgemeinen Realktionen au, erlält diedurch einen Fingerzeig, in welche Gruppe des Alkaloid gehört und vervollständigt die Untersuchung hierauf durch Vornehmen von Special-Reaktionen, deren Ausfall man mit reinem Material kontrolirt

Liegt ein vollig unbekanntes Objekt vor, d. h. weiss man nicht, ob ein Alkaloid überhaupt, und bejahenden Falles. welches Alkaloid zugegen ist, so ist man genöthigt, einen systematischen Untersuchungsgang einzuschlagen. Ein solcher Gang beruht auf folgenden Thatsachon die sauren weinsauren Salze der Alkaloide sind erfahrungsgemass sammtlich in Alkehol von 80-90 Proc löslich. Man kann also durch Alkehol die sauren weinsauren Alkaloide aus den betreffenden Objekten ausziehen. Stud letztere Leichentheile, so gehen in die alkoholische Lösung ausserdem auch noch andere Extraktivstoffe über, wie Fette und Fettsauren, Leim, Pepton und dergi. Man reinigt die alkoholisch weinsaure Alkaloidlosung dadurch, dass man sie zur Sirupskonsistens eindunstot, darnuf mit Wasser anfaimmt und die Losung filtrirt, wodurch das Fett der Hanptsache nuch abgeschieden wird Dampit man nun das wasserige Filtrat zur Sirapskonsistenz ab und rilbit den strupösen Buckstand mit dem mehrfachen Volumen starken Alkohols an, so werden die peptonartigen und Leimsubstanzen der Hauptsache nach ausgefällt. Dadurch, dass man die beschriebenen Operationen mehrfach wiederholt, werden die störeniem Vorunremigungen der Hauptsache nach beseitigt. Die hinterbleibende Lösung wird nun unter bestimmten Bedingungen mit Lösungsmittelli ausgeschüttelt. Im einzelnen wird zweckmässig, wie folgt, verfahren.

Verfahren nach Stas-Otto. Das Untersichungsebjekt wird zerkleinert, in einen Kolben gebracht, und wenn es alkalisch reagirt, mit Weinsture de utlich angesäuert Reagirt es saner, so übersättigt man zunächst sehwach mit Natriumkarbenat und macht alsdam mit Weinsture wieder deutlich sauer Hierauf übergiesst man die angesäuerts Masse mit dem 2--8fachen Volumen 96proc Alkohols Man setzt ein genügend langes Glasrohr als Rückdusskühler auf, erwärmt etwa 6 Stunden im Wasserbade auf 60--70°0 und lässt erkalten Ist die Reaktion der Lösung nicht deutlich sauer, so muss Weinsture zugegehen und wiederum erwärmt werden. Hierauf giesst man die Extraktionsessigkeit ab, übergiesst den Rückstand im Kolben nochmals mit dem Zachen Volum weinsturchaltigen Alkohols und extrahirt in der ehen beschriebenen Weise ein sweites Mal. Wein es nöting erscheint, wird die Extraktion noch ein drittes Mal wiederholt.

es nothing erscheint, wird die Extraktion noch ein drittes Mal wiederholt

Man vereinigt die Extraktionaflüssigkeiten, filtzirt sie, webei man eine etwa sich absondernde Fettschicht möglichet entfernt, und dampft sie in einer kugeligen Porcellanschale von etwa 12—15 om Durchmesser bei einer 60°C nicht übersteigenden Wärne

Alkaloidea. 211

bis zur Sirupkonsistenz ein. Nach dem Erkalten rührt man den Rückstand mit Wasser gut an und filtrirt die Flüssigkeit durch ein mit Wasser genässtes Filter. Das Filtrat wird durch Eindumpfen wiederum zur Sirupkonsistenz gebracht, darauf erkalten gelassen und alsdann mit dem 3-4 fachen Volumen 96 proc. Alkohols, welchen man in kleinen Portionen zugiebt, gut verrührt. Man spült die Flüssigkeit in einem Erlenmuyer-Kolben, lässt über Nacht absetzen und filtrirt von den Ausscheidungen (Leim, Pepton) durch ein mit Alkohol beseuchtetes Filter ab. Das alkoholische Filtrat lässt man wiederum bis zur Sirupkonsistenz abdunsten, rührt den Rückstand nunmehr mit Wasser an und filtrirt nach dem Absetzen durch ein mit Wasser genässtes Filter. Das wässerige Filtrat wird abermals zur Sirupkonsistenz abgedunstet, der Rückstand wiederum mit dem mehrfachen Volumen Alkohol verrührt, die Flüssigkeit nach dem Absetzen filtrirt und das Filtrat eingedampft. Diese Reinigung des Extraktes durch abwechselndes Behandeln mit Wasser und mit Alkohol wird so oft wiederholt (in den meisten Fällen ist namentlich die Alkoholfüllung wiederholt auszuführen, während 2-3 malige Behandlung mit Wasser genügt), bis der erhaltene Verdampfungsrückstand schliesslich sowohl in Wasser als in Alkohol klar löslich ist. Man vordunstet nun etwa vorhandenen Alkohol auf dem Wasserbade vollständig, löst den Rückstand in etwa 100-150 ccm Wasser, filtrirt die Lösung durch ein mit Wasser genässtes Filter und überzeugt sich davon, dass sie deutlich sauer reagirt.

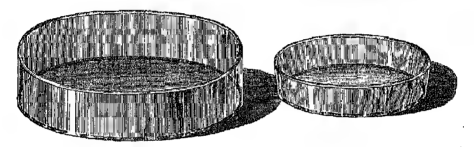


Fig. 48. Glasgefüsse mit senkrechter Wandung zum Abdunsten von Aether, Benzin und Petroläther.

A. Ausschüttelung der sauren Flüssigkeit mit Aether. Man schüttelt die deutlich sauer reagirende Lösung mit etwa dem gleichen Volumen reinen Aethers 10—15 Minuten aus, lässt absetzen und trennt beide Schichten mit Hilfe des Scheide-

trichters. Man wiederholt das Ausschütteln noch zweimal mit neuen Mengen Aether, nöthigenfalls so oft, bis der Aether fürbende Theile nicht mehr aufnimmt.

In die ätherische Lösung gehen über: Fett und Fettsäuren, Harze, Farbstoffe, aber auch in kleinen Mengen einige Alkaloide schwach basischer Natur, wie Colchicin, Coffern [Digitatin], ferner Spuren von Atropin und Veratrin. Ist der Auszug röthlich oder violett gefärbt, so kann er auch Apomorphin enthalten. In die ätherische Lösung einer Auszug röthlich oder violett gefärbt, so kann er auch Apomorphin enthalten. In die ätherische Lösung einer Auszug röthlich oder violett gefärbt, so kann er auch Apomorphin enthalten. In die ätherische Lösung Richestender Riche rische Lösung geht aus saurer Flüssigkeit auch etwa vorhandenes Pikrotoxin und

Cantharidin über.

Man verdunstet den Aether oder destillirt ihn ab und erhält nun einen Rückstand, der vorzugsweise aus Fetten und Fettsäuren besteht. Man zieht diesen unter Erwärmen mit kleinen Mengen Wasser aus, filtrirt die Lösung durch ein mit Wasser genässtes Filter und prüft die Lösung durch den Geschmack, ob sie bitter ist, ferner durch die allgemeinen Alkaloid-Reagentien (Phosphor-Molybdänsäure oder Phosphor-Wolframsäure) darauf, ob überhaupt ein Alkaloid zugegen ist. Sollte dies der Fall sein, so muss die Natur des vorhandenen Alkaloids durch Special-Reaktionen festgestellt werden. Zum Abdunsten von Aether oder Petroläther benutzt man sog. Aetherschalen mit senkrechten

Wandungen.

B. Ausschüttelung der alkalischen Flüseigkeit mit Aether. Die bei der vorigen Ausschüttelung mit Aether hinterbliebene saure Flüseigkeit wird alsdann durch Zufügung von Natronlauge in einigem Ueberschuss (letzterer ist nothwendig, um Morphin in Lösung zu halten) versetzt und nun wiederum drei oder mehrmals mit Aether ausgeschüttelt. Man vermeide hierbei heftiges Schütteln, da sonst häufig Emulgirung eintritt, welche man übrigens durch Zufügung einiger Tropfen starken Alkehols zu beseingen versuchen kann. Man vereinigt die Aetherschichten und schüttelt sie etwa dreimal je mit kleinen Mengen Wasser aus. Alsdann lässt man die Aetherschicht gut absotzon, scheidt sie von dem abgetrennten Wasser und filtrirt sie durch ein trockenes Filter. Die ätherische Lösung kann enthalten: Aconitin, Atropin, Brucin, Chelidonin, Chinia, Cocain, Codern, Coniin, Delphinin, Emetin, Hyoscyamin, Narkotin, Nikotin,

212 Alkaloidea

Papaverin, Physostigmin, Pilocarpin, Solanidin, Strychnin, Thebain, Veratrin Ferner Reste von Colchicin und Coffern, von Bitterstoffen Digitalin

Man entzieht der Aether-Lösung nunneln die Alkaleide durch mehrmaliges Aus schütteln mit schwefelsaure latigem Wasser Alsdam pruft man die schwefelsaure Lösung, ob sie bitter schmeckt, macht sie wieder mit Natronlauge deutlich alkalisch und schutteit sie wiederum mehrmals mit reinem Aether aus Die vereinigten ütherischen Auszuge werden zunachst dreimal mit je kleinen Mengen Wasser gewaschen, alsdam dei fromvilligen Verdunstung überlassen. Es hinterbleiben in flussiger Form Connin und Nikotin, die ubrigen der oben angeführten Alkaleide werden allmählich fest, bleiben aber gewöhnlich anoiph. Strychnin geht bald in den krystalbsirten Zustand über

Erscheint das hinterbleibende Alkeloid noch micht iem genug, so kam man es in salzsaurem oder schwefelsaurem Wassei lösen und diese Lösung mit Thierkohle behandeln Das Filmat ist alsdam wieder mit Nationlauge alkalisch zu machen und mit Aether aus zuschutteln. In diesem Falle ist jedoch die benutzte Thierkohle hinterher mit Alkohol einige Male auszukochen, da sie möglicherweise Alkaloidsalze auf sich meder

geschlagen hat

Die Identifierung des Alkaloides erfolgt in der Weise, dass man auf kleine Mengen des freien Alkaloides nach einander Kone Schwefelsaure, Franker's Reagons, Erdmann's Reagens und kone Salpetersaure einwirken lässt und im Anschluss literan Spocial-Reaktionen ausführt. Man nimmt diese Reaktionen auf Uhrgläsern vor, auf welchen man verher jo

einige Tropfen der ätherischen Alkaloidlösung hatte verdunsten lasson

C Ausschuttelung mit Aether aus ammoniakalischer Flüssigkeit. Die bei voriger Ausschuttelung zurückgebliebene, überschussige Natronlauge enthaltende Flüssigkeit versetzt man mit soviel Ammoniumehlerid, dass alles Natronhydrat sieher umgesetzt wird, und schuttelt 2—3 Mal mit kleinen Mengen Aether aus. Bei Anwisenheit von Apomorphin hinterlasst der durch Schutteln mit Wasser gereinigte Aetherauszug beim fichwiligen Verdunsten einen grunen, krystallinischen Ruckstand, in der Rogel tieten beim Eindunsten infolge Zersetzung des Apomorphins rothe, blaue grüne Farheneischeinungen auf

D Ausschuttelung mit Amylalkohol aus ammoniakalischer Lösung. Die der verigen Ausschuttelung hinterbliebene ammoniakalische Flüsigkeit wurd zunächst mit Salzsane deutlich aber schwach angesauert, dann erwärmt, bis aller Acthei vor dunstet ist. Man übersättigt alsdam mit Ammoniak und schüttelt mit hersem Amylalkohol aus. Das Absetzen der leicht emulgirenden Flüsigkeit befürdert mit hersem Amylalkohol gefensess an einen warmen Ort. Bevor man zum zweiten und ditten Male mit hersem Amylalkohol ausschuttelt, macht man die Flüsigkeit jedesmal mit Salzsäure seuer und alsdam mit Ammoniak wieder alkalisch, wert das Morphin nur in seiner amerphen Form relativ gut in Amylalkohol löslich ist. — Die vereinigten Amylalkohol-Auszäge reinigt mit nauschst durch Ausschutteln mit heissem Wasser, dann entzieht man ihnen das Morphin durch Schutteln mit schwefslaurem Wasser und praft die Lösung, ob sie Jodsäure redient. Ist dies der Fall, so macht man wieder ammonialisch und schüttelt von nouem mit Amylalkohol aus. Der durch Waschen mit Wasser gereinigte Amylalkohol wird unter vermindertem Druck zum gröseten Theile abdestilliert, den Rest der Lösung lösst man auf dem Wasserbade abdunsten, werenf das Morphin als solches hinterbleibt. Man präft, Geschmack, ferner Verhalten gegen Special-Reagentien. Salpetersäure, Fronder's Reagens, beigenengt sein

E Extraktion des Verdampfungsruckstandes mit Alkohol Die bei der letzten Extraktion hinterbliebene Flussigkeit wird mit Kohlensaure übersätigt, unter Zusatz von reinem Sande zur Trockne verdampft und der zerriebene Rückstand mit absolutem Alkohol in der Wärme extrahirt Man verdampft den Alkohol, behandelt den Rückstand mit warmem Wasser, filturt, dunstet das Filtrat ein, nimmt den Rückstand mit absolutem Alkohol auf und überlässt die Lösung der frawilhgen Verdunstung Das hinterbliebende Alkaloid kann Narcein und Curain sein Ferner wirden an dieser Stelle auch Ber-

berin und Cytisin gefunden werden

Verfahren nach Duagenouff Das zerklemerte Objekt wird bei 50-60° O mit schwefelsaurchaltigem Wasser (auf 100 g breiförmiges Objekt = 5 g Schwefelsture von 20 Proe) einige Stunden lang maceurt Dann wird kohrt und das Ausziehen wiederholf Die Kolaturen dunstet man zur Sirup konsistenz (nicht zur Trockne) ein und vermischt diesen sirupösen Ruckstand mit dem 4-5 fachen Volumen starken Alkohols Man pröfft jetzt, ob die Flussigkeit deuthich sauer ist, andernfalls muss noch verdünnte Schwefelsture zugegeben werden Nach 24 stundigem Absetzen wird filtzirt. Das Filtzit wird durch Eindunsten (oder Abdestilhren im luftverdünnten Raume) vom Alkohol befreit. Des Kitck Stand nimmt man mit einer passenden Menge Wasser (100—300 ccm) auf, filtzirt durch ein mit Wasser befeuchtetes Filter und unterwirft die durch Anwesenheit von sehwefelsaure deutlich saure Flüssigkeit nachstehendem systematischen Ausschüttelungsverfahren

Alkanna 213

1) Man schüttelt mit Petroleumhenzin aus, welches frisch destillirt wurde und

von welchem die bei 40-70°C ubergehenden Antheile zu verwenden sind

Die Petroläther Lösung kann enthalten Piperin (Pikrinslure, Salicylsaure Benzoesaure, Kamphor, Oele, Cardel, Capsiein, gewisse Bestandtheile von Acont und Helleborus, Ester der Saheylsaure, Benzoesaure und Zimmtsaure mit Kresel, Guapacel, Naphthol)

2) Man schuttelt nunmehr mit Benzol aus Von diesem können gelöst werden Cofforn, Geissospermin, Spuren Veratrin, Delphinoidin, Hydrastin, Piperin (Cantharidin, Anemonin, Santonin, Caryophyllin, Cubobin, Aloetin, Elaterin, Colocynthein, Populin, Digitalin, Strophanthin, Gratiolin, Pikrinsaure, Chiysaminsaure, Benzoesaure, Sali-

Populin, Digitalin, Strophanthin, Gratiolin, Pikrinsaure, Chiysaminsaure, Benzoesaure, Salicylsaure, Spinen von Hydrochnon, Bronskatechin, Resoran, Salophen, Neurodin, Malekin, Thermodin, einige Bitteistoffe, wie Absynthin, Quassin, Menyanthin, Ericolin, Cincin)

3) Man schüttelt nunmeh mit Chloroform aus In dieses gehen über Spuren der sub 2 genannten Substanzen, ferner Spuren von Brucin, Narketin, Physostygmin, Veratrin, Delphinoidin, Berberin, Oxyacanthin Ganz besonders aber sind in der Chloroformausschuttelung zu erwirten Theobromin, Colchiein, Papaverin, Narcein, Hydrastin, Chelidonin, Cinchonin, Cinchonidin, Cinchotenin, Cinchotenidin, Jorvin, Lycaconitin, Myoctonin, Quebrachamin, Hypoquebrachin, Aspadospeimin, Quebrachin, Pereirin, Solanidin, Cryptopin, Antifebrin, Digitalein, Convallamarin, Saponnaringe Körpei, Helleberein, Ademdin, Syringin, Pikrotoxin, Colodynthin, Aesculin, Gelseminsture, Analgen toxin, Colocynthin, Aesculin, Gelseminsdure, Analgen

4) Die saure Flüssigkeit kann jetzt mit Amylalkohol ausgeschuttelt werden Dies ist indessen nur dann nothwendig, wenn vorher (sub 3). Alcetin gefunden worden ist. In

den Amylalkohol geht uber Aloin

Man entzieht alsdann das in der sauren Flüssigkeit gelöste Chloroform oder den Amylalkohol durch Schutteln mit wenig Petrolather, übersättigt die Flüssigkeit mit Ammoniak bis zur deutlich alkalischen Reaktion und unterwait die alkalische Flussigkeit

folgenden Ausschuttelungen

5) Man schuttelt mit Petroläther aus In diesen gehen über Coniin, Nikotin, Spartein, Lobelin, Piperidin, Pyridin, Picolin, Chinolin, Amhn, e- u p-Tolmdin, Kurin, Thallin, Phenocoll, Antipyrin Ferner Conydrin, Aconitin, Delphinin, geringe Mengen Bruein und Strychnin, Quebrache- und Geissepermum-Alkaloide, Gelsemin, Emetin, Veratrin, Chinin, Hydrochinin, Chinamin, Oxyacanthin—Endheh Zersetzungspiedikte des Enweisses Mono-, Di-, Trimethylamin (ferner die munhehen Aethyl-, Propyl- und Amyl Derivate)

6) Man schuttelt mit Benzol aus Dieses nimmt ausser den sub 5 aufgeführten Alkaloiden auf Methyl- und Aethylstrychnin, Conchinin, Cinchonamin, Cocain, Atropin, Hyoscyamin, Physostygmin, Escridin, Pilocarpin, Jaborin, Pilocarpidin, Sabadilin, Delphinoidin, Alkalode von Acomtum Lycoctonum, Narkotin, Codein, Thebain, Apomorphin, Taxin, Antipyrin, Thallin, Ephedrin, Pseudophedrin, Tolypyrin

7) Man schuttelt jetzt mit Chloroform aus In dieses gehen über Reste des Cinchonius, Papaverius, Narceius, feiner Cinchonidin, Berberin, kleine Mongen Morphin, Analgen

8) Man schittelt mit heissem Amylalkohol aus Dieser löst Morphin, Solanın, Salıcın, ferner Reste des Convallamarıns, Saponins, Senegins, Narcein, Cytisin, Cholin, Urothan, Gallanol

9) Die rückständige wässerige Flussigkeit wird mit Glaspulver eingedampft und det

eingetrocknete und zerniebene Ruckstand mit Chloroform extrahirt. In dieses kann Curarin übergehen

# Alkanna.

Radix Alkannae. Radix Alkannae tubrae. Radix Anchusae rubrae s. tinc Radix Buglossae rubrae s arvensis. — Alkannawurzel. Färberkrautwurzel. Mahagoniwurzel Orcanette. Potagenwurzel. Rothfärberwurzel Rothe Ochsenzungenwurzel. Schminkwurzel. Türkische Rothe. - Racine d'orca nette (Gall ) — Alkanna root —

Mit diesen Namen bezeichnet man rothfärbende Wurzeln und zwar ursprünglich die Wurzel der zu den Lythraceen gehörigen Lawsonia alba Lam, deren Blattei noch jetzt unter dem Namen Hennah zum Färben der Fingernägel und anderer Körpei theile im Orient Verwendung finden, auch sonst zum Farben benutzt werden

Jetzt versteht man unter diesem Namen die Wurzel der Borraginacee Alkanna tinctoria L, die um das Mittelmeer heimisch ist und reichlich in Ungarn verkommt, wo man sie für den Handel sammelt. Die Wurzel ist his 20 cm lang, oben 1 cm diek, der Holzkörper oben in 4—6 Th gespalten, die um einander gedreht sind. Die Rinde ist in den ausseissten Theilen blaturig. Nur die Mittelrinde und die ausseisten Theile des Bastes sind Sitz des Farbstoffes. Statt dieser echten Wurzel gelangen nicht selten in den Handel Wurzeln anderer Borragineen, die ebenfalls eine farbstofführende Rinde haben, oder die man mit Fernambuk nachgefarbt hat. Im letztern Falle zeigt sich auch der Holzkörper gefarbt. Dahin gehoren die Wurzeln von Onesma echiendes L. (Radix Anchusae luteae aus der Provence), dieker wie die echte Wurzel, Onesma Emodi Wall (in Nepal). Alkanna Matthielt Tausch, Anchusa officinalis L., Arnebia-Arten

Die echte Droge enthalt in der Rinde einen Faibstoff Alkannin (Alkannaroth, Anchusin, Anchusasaure) C<sub>15</sub>H<sub>14</sub>O<sub>1</sub> zu 5-6 Proc, der in den meisten Lösungsmitteln sich leicht löst, aber in Wasser unlöslich ist S weiter unten

Einkauf Da der werthvolle Bestandtheil sich nur in den Rindenschichten findet, giebt man einer Wurzel mit möglichst wenig abgeblatteiter Rinde den Vorzug

Anwendung. Wird nur des Alkannine wegen angewendet.

Alkannapapier. Durch Tränken von schwedischem Fliesspapier mit einem weingeistigen Alkannaauszug ei halt man rothes Reagenspapier, aus diesem durch Sodalösung (\*1 100) blaues — beide mit den Eigenschaften der entsprechenden Lackmuspapiere

100) blaues — beide mit den Eigenschaft	ien der entsprechenden Lackinuspapiere
Aqua dentifricia Gentuse  Aqua dentifricia Gentuse  Rp Tincturae Alkannae (1 10) 200,0 Spiritus Melissae 70,0 Spiritus Melissae 70,0 Spiritus Melissae 70,0 Spiritus Melissae 8,0 Oli Rosse 8,0 Oli Menth pip 9,0  Oleum Hyperici Johannia-Oel Rp Olei Rapse q s wird mit Olei Alkannae q s gefärbt,  Oleum Macassar Districtus  Bp Olei Amygdalarum 1000,0 (vel Olivarum, Arachidia) Olei Bergamotiae 8,0 Olei Citri 1,0 Cumarini 0,05	Tinctura Alkannao acida  Bp Radicis Alkannae 10,0  Alkolaol absoluti 100,0  Acidi acetici (98%) 1,0  Zum Rothfärben weingeistiger Filissigkeiten  Tinctura Alkannae alkalina  Bp Radicis Alkannae 10,0  Nattii carboniei arystali 10,0  Aquae destillatae 65,0  Spiritus (90%) 55,0  Zum Blaufärben wilsseriger Filissigkeiten  Unguentum potabile rabram.  Archebutter  Bp Adipis sulli 300,0  Radicis Alkannae 5,0  Wird 1—3 Stunden im Wasserbade digerit, dann kolirt eder filt it In manchen Gegonden beliebtes Volksheilmittel Für Kichenzwecke nimmt man an Stelle von Schweineschmid.
Strapus caeruleus  Rp Sirupi Aurantii florum 40,0 Sirupi Ipecacuanhae 10,0 Sirupi Sacchari 100,0 Tincturae Alkannae alkalinae q s	frisches Butterfett  Mahagoni Belze für Holz.  Rp Radies Alkannae 15,0  Ligni Alobs 80,0  Sanguints Direconis 30,0  Spiricus (95%) 500,0  Das mit Salpetersiure vergebelzte Holz wird nach
ad colorem satis eseruleum An Stelle des "Blut-	dem Trocknen mehrmals bestrichen, dann geolt

Alkanninum Alkannaroth. Anchusin. Anchusasiure Pseudalkannin.  $C_{11}H_{11}O_4$ . Mol. Gew. = 258 Man unterscheidet zwei Sorten, von deuen die technische für den Pharmarceuten die wichtigere ist

und polist.

Veilchensafts" für den Handverkauf

A Reines Alkannin Man zicht die getrocknete und gepulverte Wurzel mit Petroleumäther aus und verdunstet den Auszug Der Rückstand wird in 3-5 procentiger Kahlauge gelöst, die indigoblaue Lösung filtert und nun mit Aether ausgeschüttelt, welcher eine zwiebelrethe Substanz aufnimmt Durch Ansäuern der alkalischen Lösung fillt das Alkannin in braunrethen Flocken aus Man sammelt diese, wäscht und trocknet ne, löst sie in Aether und lasst die Lösung abdunsten Das Alkannin hinterbleibt als dunkelbraunrethe Masse von Metallglauz, welche schon unterhalb 100° C erweicht Unlösich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether, Schwefelkohlenstoff, Benzin, Benzel, Chloroform, Eisessig, auch in Fetten und fetten sowie ätherischen Oelen In alkoholischer Lösung wird es durch längeres Erhitzen in "Alkannagrün" umgewandelt Durch Ammoniak geht die rothe Färbung des Alkannins in indigoblane Färbung über

B Technisches Alkannın (Alcannınum Ergänzb) Das kaufhehe Produkt wird erhalten, indem man die getrocknete und gepulverte Wurzel mit Petroleumäther erschöpft und den filtraten Auszug durch Abdestilliren des Lösungsmittels zur Extraktdicke bringt Eine harz- oder salbenartige, fast schwarze Masse mit grunlichem Reflex, in den oben angegebenen Lösungsmitteln mit schön rother Farbe löslich. Es empfiehlt sich, aus diesem durch Anreiben mit möglichst wenig Mindelöl ein Oleum Alkannae concentratum zu bereiten, und dieses zum Färben der Oele, Salben etc zu benutzen

Beide Praparate dienen an Stelle der Alkanna-Wurzel zum Rothfarben von Fetten Ob eine Farbung durch Alkanna vorliegt, erkennt man an der Blaufarbung oder Tincturen durch Ammoniak Im Zweifelsfalle giebt die spektroskopische Betrachtung der neutralen, bezw alkalisch gemachten spiritubsen Auszuge einwandsfreie Auskunft Wie das Spektrum des Alkannins beschaffen ist, leint man an Vergleichs-Praparaten kennen

# Alkekengi.

Physalis Alkekengi L Solanaceae—Solaneae. Heimisch in Europa und Asien, in Nordamerika eingeschleppt Verwendung finden die Beeren

Fructus Alkekengi. Baccae Alkekengi. Baccae Halicababi. Fructus Solani vesicarii Blasen-Kirschen. Blasenpuppen. Boberellen. Erdkirschen. Hirschweichsel. Judas- oder Judenkirschen. Mönchspuppen Rothschlötten. Saltrian. Schlotten. Steinkirschen Teufelskirschen. Winterkirschen. Alkékenge Coqueret (Gall) -

Die Beeren sind von der Grosse einer kleinen Kirsche, glanzend roth, zweifacherig mit zahlreichen Samen, von sauerlich stessem Geschmack, vom aufgeblasenen, scharlach-10then Kelch umhüllt Letzterer ist von bitterem Geschmack und vor der Verwendung der Beeren zu entfernen

Trocken sind sie zusammengeschrumpft, braunroth Sie gelten als diuretisches Mittel, das aber nur noch im Handverkauf verlangt wird. Man verwendet entweder einen Aufguss der trockenen, oder den Saft der frischen Fruchte In Essig eingelegt, werden sie auch gegessen, sowie die einigeranderer Arten. Ph. peruviana L. (Strawberry Tomato. Cape Goseberry, Brazil Cherry, Ananaskirsche), Ph. philadelphica Lam u a. Die Wurzel der letztgenannten Art wird auch als Diureticum verwendet. In Mittel- und Sidamerika gilt Ph. angulata L. als tonisches Arzneimittel

Der Kelch enthällt einen Bitterstoff Physalin C, H, O,

Geheinmittel. Laville's Gicht- und Rheumatismusmittel, hierzu gehören
1) Gichtpillen, Pilules preventives de la goutte. Sie bestehen aus dem weingeistigen Extrakt der Judenkirschen, aus Natronwasserglas und Eibischpulver
2) Gichtwein, Liqueur antigoutteuse. Dieser enthält Chinin, Cinchonin, Chinoidin, Colchicin, Chlorealcium, Koloquinthenextrakt, gelöst in verdunntem Weingeist und spanischem Wein

# Allium.

Die Zwiebeln zahlreicher Arten der Gattung Allium (Lillingene-Allioidene-Alliene) dienen wegen ihres scharfen Geschmackes und Geruches, die sie schwefelhaltigen Oelen verdanken, arzneilichen Zwecken, bei uns meist nur noch in der Volkmedicin

Zu erwähnen sind die folgenden

I. Allium sativum L. Heimisch in der Songarei, vielfach kultivirt in 2 Varietäten a) vulgare Doll (Knoblauch) mit eiförmigen Neben-Zwiebeln b) Ophioscorodon Don (Perlzwiebel, Rocambole) mit rundlich eifermigen Nebenzwiebeln

Die Zwiebeln der ersten Varietät finden hier und da noch Verwendung als Bulbus Allii sativi, Radix Allii sativi. — Garten-Knoblauch; Knoblauch, Lauch. — Tête d'ail (Gall) - Garlie (U-St)

Die Nebenzwiebeln (Knoblauchzehen) sind länglich eiförmig lis lanzeitlich, ochig, gebogen Von bekanntem, scharfen Geschmack und Geruch Sie enthalten 0,9 Proc eines atherischen Oeles

Der Knoblauch wird in der Regel vom Gärtner geholt, bisweilen aber auch in der Apotheke, dann am besten im Keller mi; Sand bedeckt voriäthig gehalten mnerlich und ausserlich, sogar als Schuz gegen ansteckende Kraukheiten viel bonutzt, ist er heute als Arzneumittel veraltet, selten dient er noch, mit Milch oder Wasser abge kocht, zum Klystier gegen Madenwurmer

Im Trank des Ungara Kovalz gegen Wasselscheu ist Knoblauch der Hauptbestandthoil Strupus Alin Syrup of Garlie (U-St) Frischen Knoblauch, geschnitten und gequetscht 200 g, Essig (6p.00) 800 cem lässt man 4 Tage lang stehen, presst ab, zicht nockmals mit 200 com Essig aus, vereinigt die Pressflussigkorten, filtrit, löst darin 800 g Zucker und bringt mit Essig auf 1000 com Oleum Allin sativi. Knoblauchel. Essence d'Ail. Oil of Garlie lat das Destillat des Krautes und der Zwiebeln der Knoblauchpilauze, Allium sativim L Es hat gelbe Farbe und unangenehmen, höchst penetranten Knoblauchgaruch Spec Gow 1,046

bis 1,057 Optisch ist es mactiv

Knoblauchöl enthält verschiedene Sulfide, besonders  $C_6H_{10}S_2$ , ausseidem  $C_6H_{12}S_3$ ,  $C_6H_{10}S_2$  etc., aber kein Allylsulfid Es wird zum Alomatismen von Knoblauchwürsten verwendet

il Allium Cepa L (Sommerzw.ebel 1) Vaterland nicht sicher bekannt, vielleicht Palastina, Turkestan etc., seit langer Zeit in Kultur Die Zwiebeln

Bulbus Cepae Die frische Zwiebel Bolle. Zipolle. - Oignon (Gall ) - ast rundhoh, etwas platt gedrickt mit scheibenformiger Achse (Zwiehelkuchen) und etwa 10-12 smralig daran angeordneten, zusammenschhessenden Niederblattern (Schalen), von denen die ausseren penierdunn und trocken, die inneren fleischig sind Geruch und Geschmack bekannt Ent halt 0,05 Proc eines linksdrehenden Oeles

Sie wird hangend an einem kuhlen Orte aufbewahrt. Aus der gemebenen Zwiebel (15 Th., Wasser 60 Th., Weingeist 15 Th., Zucker 150 Th.) kocht man einen Sirupus Cepae, ihr Saft ist ein Bestandtheil der Zwiebelbenbens und dient in der Thierholkunde biswallen in Pulvermischungen zur Unterstutzung der Winkung der Asa fötida

#### Pulvis Equoram viridia

Rр	Asae foetidae	6,0	Camphorae	1,0
	Seminis Foenugraeci	40,0	Fractuum Lauri	10,0
	Fructuum Coriandul Salis cultuaris Pulveria herbarum	5,0 40,0 90,0	Capitis mortui Kalli nitrici Seminis Nigoliae Fructuum Juniperi	5,0 10,0 10,0 10,0

werden mit 20,0 grob genebener Zwiebel gemischt und durch ein grobes Bieb geneblegen

Oleum Allii Cepne Zwiebelöl. Essence d'Oignon. Oil of Onton. Zwiebelöl. Wird durch Destallation der ganzen Zwiebelpflanze Allaum Cepa L. gewonnen Dunkelbraunes, dunnflissiges Oel von scharfem, anhaftendem Zwiebelgeruch Speo Gew ca 1,03 Diehungswinkel (100 mm — Rohr) — 50 Zwiebelöl besteht hauptsächlich aus einem Disulfid CeH<sub>12</sub>S<sub>2</sub> und anderen schwefolhaltigen Körpern Allylsulfid (CeH<sub>2</sub>), S, das nach dem Oele seinen Namen erhielt, ist nach neueren Untersuchungen kom Bestandtheil des Zwiebelöls

Oleum Allii ursini Bärlauchel, Ist durch Destillation der ganzen Biulauchpflanze Allum ursimm L (Litaceae) erhalten worden. Dunkelbraunes nach Knoblauch riechendes Oel vom spec. Gew 1,01, besteht fast ausschlesslich aus Vinylsulfid ( $C_0\Pi_0$ )<sub>2</sub> S

III Allium Victorialis L. Heimisch auf den Gebirgen Mitteleuropas, durch das nordi Asien bis Kamtschatka, China, Japan und im westl Nordamenika Länglichrund bis fast cylindrisch, gebogen, die dussern Schuppen netzfasenig

Bulbus Victorialis longus. Allermannsharnisch. Lange Siegwurz. Wilder Alraus. Alpenknoblauch Damit bäufig zusammengefordert werden in der Apotheke die runden, ebenfalls netzfaserigen Zwiebeln von Gladiolus communis L. "Rulbus Victorialis rotundus".

<sup>1)</sup> Die Winterzwiehel stammt von Allium fistulosum L , ursprünglich beimisch in Sibirien, deren Zwiebeln fruher als Radix Copae oblongae Verwendung fanden

Aloé 217

American Consumption Cure, Schwindsuchtmittel von Zenken in Berlin, ist Zuckersnup mit Zwiehelsafe, desgleichen

American Coughing Ouie des Farmers GRAUDINZ

G A W MAYPE's weisser Bruststrup ist weisser Sirup mit einer Spur Zwiebeloder Rectigsaft

Mini Maurici's Huile acoustique, sowie

farion's Ohronbalsam sind mit Alkanna gefaibtes Mandelöl mit Zwiebelsaft Pidfrit's Salbe ist ein Gemisch aus Honig, Zwiebelmus, Wachs, Fichtenhaiz und schwalzer Seife — Unter "Wanzentod" wird zum Vertilgen der Wanzen im Zeitungen heisser Zwiebelsaft empfehlen

# Aloë.

Aloë (Germ Helv Austr) Aloè capensis Aloè Iucida. Succus Aloes inspissatus. Succus Sedi amari. — Bärengalle Halfischleber Südweh. — Aloès du Cap (Gall) —

Aloe africana Miller A vera L (syn A vulgaris Lamarck) A spicata Haworth A ferox Miller (zweifelhaft) Liliaceae—Asphodeloideae—Aloinae.

Vorkommen der Aloe Die genannten Arten und wohl noch andere hefen aus ihren Blattern die Aloe Dieselbe bildet in der Pflanze einen dünnen Harzsaft, der in grossen Zellen enthalten ist, welche die Phleemthele der Gefassbundel auf der Aussenseite in einem Halbkreis umgeben Manche Arten, die keine Aloe führen, haben an Stelle dieser Zellen dickwandige Bastfasein

Gewinnung der Aloe Man schneidet die Blatter ab und lasst den Aloesaft in Gefasse aussliessen, worauf er, gewöhnlich tibei Feuer, selten in der Sonne, eingedickt wird Die Art und Weise des Koncentrirens ist von grosser Wichtigkeit für die Beschaffenheit der Drogo

Sorten der Droge. Man unterscheidet von den verschiedenen Sorten zwei Typen, erstens den der glänzenden Alec (Alee lucida), zweitens den der matten Alec (Alee hepitica) Beide sind zunächst nur daduich unterschieden, dass die Soiten des ersten Typus das Alein (s unten) in ameripher Form, die des zweiten in krystallmischen Form enthalten Der eiste Typus entsteht, wenn der Aleesaft beim Eindicken stark einitzt wird (anscheinend schen, wenn die Temperatur über 50°C steigt) Daher kann man aus einer matten Alee durch Eindampfen bei starker Warme eine Alee lucida machen

Typus 1, der glänzenden Aloe

Dahm gehort als Hauptsorte die officinelle Cap-Aloe. Sie bildet glanzende, zuweilen bräunlich-bestaubte Mussen von grünlich schwarzer Farbe, in kleinern Splittern mit brauner Farbe durchscheinend, von großmuschligem Bruch Geruch unangenehm, charaktenstisch, Geschmack sehr bitter

Sie liefert ein Pulver von röthlichbrauner Faibe mit grünlichem Stich Unter dem Mikroskop ist sie aniorph, lässt nur selten kleine Klystallichen eikennen. Hat im Sommei zuweilen Neigung, auseinaudeizusliessen, wenn sie nicht völlig trocken ist. Wird seit dem Ende des 18 Jahrhunderts im Kaplande gewonnen und über Algoabay und Mosselbay ausgeführt. — Es unterliegt keinem Zweisel, dass in den deutschen afrikanischen Kolonien die Gewinnung der Aloe mit gutem Eisolge könnte betrieben weiden

Diesem Typus gehört noch die aus Ostindien stammende, glünzende Jaffarabad-Alos an

Typus 2, der matten Aloe.

Alle diese Sorten and meht durchscheinend, von heller oder dunkler leberbrauner Farbe Unter dem Mikloskope bestehen sie zum grossen Theil aus Krystallen

Barbados-Aloe Aloe Barbadensis (Brit U-St) Aloès des Barbades (Gall) Auf dieser Insel von dei Aloe veia L, die man sorgfältig kultivirt, gewonnen Von tiefbrauner Farbe, nicht glanzend, dunne Splitterchen, zuweilen an den Randern schwach

durchschimmernd Harter wie die Kap Aloe Wird in England fast ausschliosslich angewendet

Von geringer Bedeutung für Europa sind die weiteren Soiten von Westindien Curaçao, Ronaire, Aruba, ferner die von Socotra (Alog socotrina (Brit USt) auch als Zangi bar-Aloe oder undische Aloe bezoichnet), Natel-Aloe, matte Jaffarabad-Aloe etc

Ergenschaften und Bestandtheile Aloe ist löslich in der fünffachen Menge Alkohol, Kalilange, Ammoniak, Essigsaure Die doppelte Menge kechenden Wassers lest chenfalls, lässt aber beim Erkalten einen namhaften Theil wieder ausfallen. Unlösigh ist sie in Chloroform, in Aether, Benzol, Petrolather und Schwefelkohlenstoff fast unloheh

Sie enthalt Spuren atherischen Ocles, etwa 12,2 Proc Barbalom, 12,7 Proc Haz-Zimmtsaureester des Alorsmotannols C<sub>22</sub>H<sub>10</sub>O<sub>6</sub>], 1,75 Proc Asche, 0,15 Proc Emodin C<sub>16</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>, 10,5 Proc Wasser, 62,7 Proc amorphe, wasserlöshehe Bestandthoile Ueber die verschiedenen Aloine s S 229 Der Gehalt der verschiedenen Sorten an Aloin schwaukt zwischen 10—20 Proc Vgl Pindersen Archiv Pharm 1898 200 — Das Harz der Cap-Alois et am Estandard Paracarana and Aloine schwaukt zwischen der Gap-Paracarana and Aloine schwaukt zwischen 10—20 Proc Vgl Pindersen Archiv Pharm 1898 200 — Das Harz der Cap-Alos est em Ester der Paracumarsaute und des Aloresmolannols

Nachweis der Aloe. 1) nach Klungs Eine wasserige, fast bis zur Farblosigkeit verdünnte Alcelosung wnd mit einigen Tropfen Kupfeisulfatlösung versetzt, die Farbe wird dann gelblich, setzt men nun etwas Chlornatrium hinzu und erwärmt gelinde, so geht die Farbe in Rosa oder Roth über — Die Probe lässt, wenn es sich um den Nach weis von Alce in Gemischen handelt, häufig im Stich

2) Zum Nachweis der Aloë in Liqueuren etc soll man die betreffende Flüssigkeit mit Benzin ausschutteln und den Benzinauszug mit einigen Tropfen Ammoniak unter Schutteln gelind erwarmen, farbt sich die Ammoniakflussigkeit dann nicht violettreth, so 195 kenne Alos vorhanden, anderenfalls kann die Farbung auch durch Cort Frangulas, Fohn

Sennae, Rhiz Rhei, Fructus Rhamm catharticae hervorgerufen werden

versetzt, dass alle Schwetelsaure und ein Theil der Essigsaure heutranist sind (Arecht) and innvolettlösung darf durch enige Tropfen mehr blau gefürlt werden), und auf 250—300 com eingedunstet. Der Ruckstand wird, um Destrin ete zu fällen, mit 4 Volabsoluten Alkohols gemischt, die Mischung gut durchgeschuttelt und nach 24stündigem Stehen im Keller filtrit. Nachdem der grösste Theil des Alkohols abdestillirt ist, schuttelt man mit Amylalkohol aus Nach dem Verdunsten der Amylalkohol-Auszüge blobb om Rückstand, der den charaktenstischen Aloögeschmack hat, mit Brom-Bromkalum, Blei essig und Mercuronitrat Niederschläge hefert, sowie alkalische Kupferlösung und Gold lösung reducirt. Durch Gerbaure wird die wässerige Lösung des Rückstandes gefällt, der Niederschlag aber durch einen Ueberschuss theilweise wieder gelöst.

Es empfiehlt sich, mit diesem Ruckstand auch die Distriktion'sche Alomeaktion an zustellen Dampft man eine Spur davon mit 4 Tropfen rauchender Salpeterstune ein und nimmt den Rückstand mit einem Tropfen Alkohol auf, so geht die hierhei entstandene rothe Farbe auf Zusatz von wenig alkoholischer Cyankaliumlösung in Bosa über. Diese Reaktion soll bei 0,0005 g Alom noch deutlich sein

Verfalschungen der Aloe werden gegenwärtig kaum beobachtet Bine Vorfalschung mit Gummi, Dextrin oder mit unorganischen Stoffen würde beim Lösen in Alkohol erkannt werden (8 0) Der Aschegehalt benägt 1-1,5 Proc Die Abwesenheit von Harren, wie Kolophonium, erkennt man beim Auflösen in siedendem Wasser (s o)

Am haufigsten ist ein zu grosser Wassergehalt, infolgedessen die Alos im Sommer etwas auseinandersliesst. Im Wasserbade verliert Alos etwa 8-5 Proc., bei 100° O ge

trocknet etwa 7-8 Proc Wasser

Pulverung Die Aloë wird zunächst in der Warme, dam, in kleinere Stücke zerstossen, über Aetzkalk völlig ausgetrocknet und bei möglichst trockener Witterung je nach Bedarf in ein feines Pulver für die Receptur, oder in ein grobes Pulver für Thierheilzwecke verwandelt. Ohne diese Vorbereitung tackt das Pulyer später zusammen. Die ım Vacuum getrocknete Aloe, welche von manchen Drogenhausern angeboten wird, dürste ohne weiteres zur Bereitung eines haltbaren Pulvers geeignet soin, ihr Preis ist indessen recht hoch

Aufbewahrung Alee in Stücken wird am besten in Holzkästen mit Weiss blechemsatzen aufbewahrt. Wenn die Stücke zusammenfliessen sollten, so stellt man diese Aloa 219

Einsatze in die Warme, die Masse erweicht in kurzer Zeit und lasst sieh mit Leichtigkeit herausnehmen

Als Voriathsgefüsse für Aloepulver sind Blechbüchsen zu empfehlen, deren Deckel man am Rande mit Papierstieifen überklebt, oder Glashafen mit gut schliessenden Stopfen

Das Deutsche Araneibuch, ebenso die Pharm Helv III, giebt keine Vorschriften hussichtlich der Aufbewahrung und Abgabe der Aloe, ebensowenig ist dieselbe dem freien Verkehl entzogen Nach der Ph Austr darf sie zwar in der Reihe der harmlosen Mittel stehen, doch nur gegen ärztliche Verschienbung verabfolgt werden. Ph Norv und Hung schreiben "vorsichtige Aufbewahlung" vor

Anwendung. Aloë gilt in Gaben von 0,05-0,1 als appetitanregendes Bittermittel, ın grösseren Gaben (0,2-1,0) wirkt sie stark abfuhrend ohne nachfolgende Neigung zu Obstipation Man reacht sie, stets in Pillenform, bei Hartleibigkeit, Stuhlverhaltung, Blutandrang nach Gehirn, Heiz und Lunge

Bedenklich ist ihr Gebrauch bei bestehender Monstruation, Schwangeischaft, blutenden Hämorrhoiden, Frauen und Kinder vermeiden ihre Anwendung am besten günzlich. Zu Klystieren, Augenpulvern und -salben wird Aloe nur noch selten verordnet

Da haufiger und andauernder Gebrauch der Aloe der Gesundheit schidlich ist, so sollte sie im Handverkauf mit Vorsicht und nur in kleinen Mongen abgegeben werden

In der Thierheilkunde ist die Aloë ein vielgebrauchtes Abführmittel, doch giebt man dem Extrakt häufig den Vorzug Die Tinktur dient als Wundmittel

Aloc purificata, Purified Alocs (US4) Gereanigte Aloc 1000 Theile Aloc socotrina schmilzt man im Wasserbade, mischt 200 Th Spuritus (94 Vol Proc) linzu, seiht durch ein in kochendem Wasser gewarmtes Sieb No 60 (= No 5 Germ) und dampft m Wasserbade ein, bis eine erkaltete Probe sich als leicht zerbrechlich erweist

Dieso gereinigte Alee dient in den Vereinigten Staaten zur Bereitung verschiedener

Alognillen und -tincturen

Extractum Aloes, Extractum Aloes aquosum, Aloe deputata — Aloeextrakt — Extract d'aloès - Extract of alocs

Die Verschriften der Arzneibischer gimmen darm überein, nur den in Wasser löslichen Antheil zu gewinnen, weichen indessen hinsichtlich der Temperatur und Menge des zu verwendenden Wassers von einunder ab

Ph Germ | lassen 1 Th gepulverte Aloë in 5 Th siedendem Wasser lösen und

Ph Austr 2 Tage absetzen

Ph U-St | Iassen 1 Th Alos m 10 Th medendem Wasser losen und 12 Stunden Ph Brit | absetzen | Alos mit 10 Th kaltem Wasser behandeln | Alos mit 10 Th kaltem Wasser behandeln

Ph Helvet lässt 1 Th Alos mit 5 Th siedendem Wasser behandeln

In jedem Falle wird die durch Absotzenlassen geklarte Flussigkeit im Wasserbade eingedampft, bis der Ruckstand sich zu dunnen Bandein ausziehen lasst. Das bei gehinder Wärme, zuleizt über Aetzkalk getrocknete Extrakt wird zu Pulver zerrieben und in dicht verschlossenen Hafenglasern vor Licht geschützt aufbewahrt Die Ausbeute beträgt 50-

68,4 Proc Anwendung wie Aloë, doch innerlich nur in halb so grossen Gaben
Ph Austr gestattot die Abgabe von Aloëextrakt nur gegen ärztliche Verschreibung
Extractum Aloës Acido sulfurico correctum, Ph Germ I Mit Schwefelseure versetztes Aloëextrakt 8 Th Aloëextrakt werden in 82 Th destillitein Wasser gelöst, 1 Th
reine Schwefelseure tropfenweise augemischt und in einem Poloellangefass zur Trockne

Man kann dieses Extrakt auch unmittelbar aus der Alos herstellen, 16 Th werden in 80 Th heissem Wasser gelöst, nach 2 Tagen vom Bodensatze getrennt und die Lösung mit 1 Th remer Schweselsäure eingetrocknet Ausbeute etwa 10 Proc Ein schwarz-

braunes, in Wasser trube lösliches Pulver

Der Zusatz der Schwefelsäure ist keine "Verbesserung", das Extrakt wird vielmehr (man vergleiche die Ausbeutel) beim Eindampfen theilweise zerstört und dadurch minlerworthing Bei seiner Verordnung, die nur noch selten vorkommt, ist ein Zusatz von Safe zu vermeiden

Pyroleum Aloës wird durch trockene Destillation der Aloë gewonnen Tinetura Aloës Aloëtinktur, volksthümlich Aalessenz, Hufbalsam, Strahltinktur Durch Auflösen von 1 Th Aloë in 5 Th Weingeist (90 Vol-Proc.) Spec Gow 0,884-894

Tractura Aloës, Tracture of Aloës (U-St.) Gerennigte Aloë 100,0, Süssholzpulver

200.0, verdünnter Weingeist (48,6 Vol. Proc.) q s

Die Pulver werden gemischt, mit 80 ccm verdünntem Weingeist befeuchtet, nach 24 Stunden in einen Verdiangungsapparat gebracht und mit verdunntem Weingest 1000 com

Tinktur hergestellt

Tinctura Aloes composita (Germ) Elixir ad longam vitam Elixir amarum Hjaerneri El antipestalentiale El polychrestum Lentini El Spina El succicum Tinctura sacra — Allgemeine Flusstropfen Alter Schwede Augsburger oder Kiesew's Lebensessenz Augsburger, Ballhausens, Jenaer, Mariazeller, Salzburger, Schwarzwälder, Schwedische, Sulzbacher (Magen-)Tropfen Blutreinigungstropfen Goldaderlinktur Fljärner's, Jennitz' Schwedisches, Werner's Lebenseixir Kriegshabererbalsam Quinttropfen Schwedentrank — Teinture d'aloès composée Elixir de longue vie — Compound tincture of aloès Elixir of long life — 30 Th grob gepulverte Aloë, je 5 Th mittelfein geschnittener Rhabarber, Enzianwurzel, Zitwerwurzel und Safran, 1000 Th verdünnter Weingeist (68 Vol. Proc.) Since Gew. 0.905—0.915 (68 Vol Proc) Spec Gew 0,905-0,915

Aloe en grumeaux Raspail ist beste Aloë, welche in kleine wurfelförmige Stückchen

zenklemert, gesiebt und über Aetzkalk getrocknet ist

enklemert, gesiebt und über Aetzkalk gewo	oknet ist
Altonaer Kronessenz	Electuarium Hiera piera.
Rp Aloés 80,0	Electuarium Aloës compositum
Camphorae 4,0	Rp Alogs 80,0
Radicis Angelicae 4,0	Croci 5,0
Radicis Galangae 4,0	Corticis Cinnamomi 5,0
Elect Therak 4,0	Macidle 5,0
Herbae Cardur benedicti 10,0	Radiols Asari 5,0
Bpleti Laricis 3,0	
Rhiz Rhei 4.0	Mastiches 5,0
Radicis Gentianae 4,0	gepulvert und mit
	Mellis depurati 250,0
Rhiz Zedoariae 4,0	Glycelini 100,0
Mynhae 5,0	lin Wasserbade zur Latwerge vermboitet. Deris
Suca Liquritae 20,0	10—15 g zu Klystieren gegen Madenwärmer
Spintus (80 %) q 8	Wilderfor an authlessen. Or common
dass nach dem Pressen 1 kg Flüssigkeit orhalten	Elixir aporitivum Chauder
wird, die zu färben ist mit	Chauner's eröffnendes Elixir Elixir
Tineturne Sacchari tosti q s	proprietatis aquosum
Balsamum salutis Werner	Rp Myrrhae pulveratae 5,0
WPRNER's Geaundhoits-Elixir	Aloša 5,0
Rp Balsamı peruyian 6,0	Croel 2,5
Styraers liquidi 2,0	Kalii carbonici 10,0
Olibani 2,0	Aquae Sambuci 70,0
Crock 3,0	Spiritus 10,0
Corticls Commmoni 3,0	2 Tage in der Wärme digerhen, abkühlen, filtriren
Macidie 8,0	Dosis 3,0-4,0 g
Myrrhae 1,0	· · · · ·
Mastiches 0,25	Elixir cholagogum universale
Ammoniaci 5,0	Drogue amère Gallenelixir
Aloës 5,0	Franzmannstropfon
Rhizom Galangae 5,0	Rp Aloës 100,0
Radiois Angelicae 5,0	Myrrhno 50,0
Radicis Alkannae 5,0	Extracti Gentianne 50,0
Foliorum Rosmanni 1,0	Extracti Absinthii 50,0
	Tinclurae nucls vomição 50,0
Herb Majoranae 1,0 Florum Layandulae 1,0	Elacosacchari Anisi 20,0
	Vini generosi albi 1000,0
	Spiritus 1000,0
	Nach Stägigem Siehen filtriren. Dosis: 2-5 Thin-
Ambrae 0,10	löffel pro die bei Verstopfung und Verdauungs
Spiritus netherei 80,0	schwiche
Spiritus 100,0	*
Man presst nach zweitägigem Stehen ab	Elixir Proprietatis
Olysma vermifugum Gallois	Flixir Proprietatis sine acide a dulce
Rp Aloës Barhad 2,5	Elixir aperitivum Tinotura Aloba ero-
Solutionis Kaln carbonici 8,0	cata Tinctura Aloos cum Myrrha,
Decoch Amyli 500,0	Rp Tinoturae Aloës 20,0
Klystier gegen ladenwürmer	Tincturae Myrchae 20,0
Decoctum Alces compositum (Brit)	Tincturae Croci 10,0
Rp Extracti Aloës 8.0	Dosis 24 g
Myrrhae grosso modo pulverat, 4,0	Elixir Proprietatis alkalinum,
Kallı carbonici 4,0	Tincture aloctica alkalina
Succe Laquiritace 32,0	
Aquae destillatae 1000,0	
Man kocht 8 Minuton, fügt dann	
Croci 4,0	Oroof puly 5,0
hmzu, lässt erkalten, setzt zu	Solutionis Kalii carbonici 15,0
Tincturae Cardamomi compositae 800,0	Spiritus 150,0
Mast 2 Stunden stehen, sucht durch und füllt auf	Elnen Tag digeriren, nach dem Absotzen filtriren
1000,0 auf Dosis 15-60 g	Dosis 1-2 Theeloffel bel Verschleimung der
	Verdauungswege

	_
Flixir Proprietatis cum Rhec	Pasilili musticatorii Indici Cachondo Cachundé
Linctura alostica rhabarbatina	Ry Puly atomatica 150.0
Rp Aloës 10,0 Myrrhae 10,0	Moschi 0,10
Croci 5,0	Aloës 100
Rhiz Rhei 15,0	Mngnesii carbonici 10,0 Catechu 10,0
Acidi hydrochlorici 10,0 Vim Xerensıs 200,0	Lagni Santalin rubra 800,0
Vim Xerenss 200,0 Funge Tage digeriren Dosis 50-80 fropfen ein-	Boli armen 1000
bis zweimal pro die	Sacchari 1500,0 Daraus 2000 Pastilion Verdanung anregendes Kau-
<u>-</u>	mittel
Plixir Proprietatis Paracelsi	Pilulae Aloës CRATON Rp Aloës pulverat 7,5
Alostica acida Saures Alos-Llixir	Succini 5,0
(Germ I)	Mastlehes 5,0
Rp Aloës grosso modo pulverat 20,0	Boleti I aricis 2,0 Ole: Succim rectif 1,0
Myrihae 20,0	Dataus 100 Pillon
Croci 10,0 Spiritus 240,0	Pilulae Alous (U-St),
Acidi sulfurici diluti 20,0	Pills of Atoës
8 lage materiren, dann filtriren Dosis 2-3 Thee-	Rp Alous purific 18,0
liffel pro die Mittel gegen Würmer, Magen-	Saponis medicati 13,0 Aquae q s ut fiant pri No 100
natici zur Beförderung der Regel	Pilulae Aloes Barbadensus (Brit.)
Elixir Proprietatis salinum	Pills of Barbados Aloos
Elixir Proprietatis Borrhaux	Rp Aloes Barbadensis 40,0
Rp Aloës pulverst. 10,0	Supon medicat 20,0 Ol Carvi 2,5 cera
Myrrhae 10,0 Croca 5,0	Confect Bosarum 20,0
Kahi tartarici 20.0	f pilul dosts 0,250,5
Aquae destillatae 80,0	Pilulae Aloes orocatue RICHPER.
Spiritus 120,0	Lp Aloës 4,0 Mylihae 4,0
Digniren, dann filtriren. Doss 1-2 g pro die	Croci 4,0
Enema Alobs (Brit)	Extracti Aurantii q s ut fiant pil No 120 Mit
1'p Aloes 2,5	Pulvis Croci an bestreven Doses Zur Be förderung der Regel morgens und abends 6-8
Kalii carbonici 1,0 Mucilag Amyli 285,0	Pillen
	Pilulae Aloes cam Guttl (Gall)
Injectic antigonorrhoics Camperini Ro Tincturae Aloss 15,0	Pilulae Anderson Pilules Ecossasses  Bp Aloës Barbadens 5,0
Rp Tinoturae Aloës 15,0 Aquae destillatae 120,0	Gutti 5,0
,	Olei Anisi 0,25
Injectic antigonorrhoica Gaun Itp Aloës 0,5	Mellis 2,0 M frant piluloo No 60 Dosis 2-8-5 Stuck pr
Mellis rosati 80,0	die
Ammonii hydrochlorici 0,9	Pilulae Aloes of Asse feetidae
Aquae Rosae 200,0	Pills of Aloes and Asa foetida (U-9t)  Rp Pulvis Aloes deputat 9,0
Massa pilularum Ruffi	Asac loctidae 0,0
Rupe'sche Pillenmusse (Austr)	Suponis medicati 9,0  Aquae q s ut fiant pil No 100 Bitt lässt mit
Rp Aloës pulvorat 60,0 Myrrhae 30,0	Confect Rosae zur Masse formen
Myrikae 30,0 Greet 10,0	Pilulae Aloès et Ferri I
M. f pulvis Gut verschlossen aufzubewahren,	Pills of Alogs and Iron (U-St).
Mixture cathartics Presses	Rp Aloës purificat 7,0 Ferri sulfurici sicci 7,0
Rp Extracti Aloës 10,0	Pulv aromatici 7,0
Extracti laraxnoi 15,0	Conservae Resarum q s ut fisht pil No 100
Foliorum Sennae 20,0	Pilulae Aloes et kerri II
Rhizom Rhei 15,0 Nucus vomicae grasso modo pulverat 2,5	Pills of Aloes et Iron (But) Rp. Aloes Barbadens 40,0
Aquae fervidae 850,0	Ferr sulf sice 20,0
Man lässt 1 Stunde im Wasserbade stehen, seiht	Plv Cinnam comp 60,0
durch, löst in 800,0 g der Flüssigkeit	Sirup Glucosi 60,0 ! pilul dos 0,25—0,5
Magnesii sulfurici 50,0	Pilulae Alpes et Mastiches.
und fügt zu	Pills of Aloes and Mastic (U-St.)
Spiritus Juniperi 70,0 Sirupi Sacchari 50,0	Rp Alogs purif 13.0
Sirupi Sacchari 50,6 Dosis Dreistündlich einen Esslöffel bei Leiber-	Mastiches 4,0 Florum Rosarum 3,0.
verstopfung	Aquae q a ut fant pit No 100

Pilulae Aloès et Myrrhae I	
	Pilulae aloëticae ferratae (Germ III)
	pitulas Italicas nigrae Rothebacken-
Pills of Aloos and Myrrh (U-St.)-	pillon Lisenhaltigo Alochillen Italie-
Rp Aloës purificat 18,0	nische Pillen Pilules d'Alods et de for
Myrihae 6,0	Pills of Aloes and Iron
Pulv aromatica 4,0	***
Sirupi simpl q s ut fiant pil No 100	Rp Ferri sulfariei sicci
	Aioēs pulv āt 5,0
Pilulae Aloës et Myrrhae H	Spiritus saponati q s ut flant pilulae No 100
Pills of Aloes and Myrrh (Brit)	Durch Hobergehert mit Alogtinktur glänfend su
Ep Aloës Socotrin. 40,0	machen Die Massa wird am besten in cinem
Myrrhae 20,0	cellud grwärmten Mörstr in hicht zu großen
Croci 10,0	Menge angestossen und der Zusatz von heifen-
Sirupi Glucos: 80,0	emplose wacht grangem hamossen, de sonet die
M ut fiant pil dosis 0,25-0,5 g	fertigen Pillen leicht eckig werden Vor dem
	Behandeln mit Alostinktur trocknet man die
Pilulne Aloes gelatinatae.	Pillen mehrere Lage bei Zimmerwihrme Donin
Rp Alos wird im Wasserbade erweicht und in	8—8 Stick
Pillen à 0,15 g geformt, die mit feinem Leim	a-a onex
filerzogen werden	Pilulne algéticae forratae (fiche).
In Börliner Apstheken vowätig	Rp Aloës 5,0
Pilmine Aloes rosatae	Ferr sulf size. 6,0
	Sapon medicat 1,0
Pilules de Famille.	
Rp Aložs puly 10,0	
Flor Rossrum 2,5	f pil No 100
Aquae Rosarum q s ut fiant pilul No 100	Pilulae anetkinse
with the same of the same from the same same	_
Pilulae Aloes saponatae	des Münchener Apothokervereins
Pilulae cum Aloë et Sapone (Gall)	Rp Aloës 5,0
Rp Aloës 5,0	Fructus Colosynthidis 5,0
	Resinae Scan.mon 5,0
Saponis medicati 5,0	Resinao Jalupue 8,75
fiant pil No 50	Extracti Veratii 4,5
Dosis 2—4—6 Stück	Mucilaginas Gummi q s ut fiant pil No 180
Pilulae Aloës saponatae Burdach	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
-	Pilulae antauthmaticus Hriu
Bp Aloës 1,0	Ep Rad Ipecacuanhae puiv, 0,06
Hydrargyri chlorati mitis 1,0	Extracti Aloes Acido sulfurice correct 4,0
Saponis medicati 1,0	Olei Menthae piperitae gtta VII M flant pil
fiant pil No 20	No 80
Dosis Morgens 2—4 Stück	Mit Pulvis Liquiritiae zu bestreuen und in Gliss en
D17 1 11-7	su dispensiren Dosis Frith und aboads 1 Pille
Pilulae Aloës saponatae Grange.	FOR INSPECTION NAME IN THE PROPERTY AND A PARTY OF
Rp Aloës 4,0	Pilulae ante cibum (Gall)
Saponis medicati 2,0	Pilulae longue vitue Pilulae vitae Belzer
facut pubul No 50	Leib- und Magenpillen Supponpillen,
Mit Zimmtpulver zu bestreuen.	Lebenspillen Vatikanpillen Pilulee
Marks 19 Aug 10 B 10 Aug 10 Aug 11 Aug	
Pilulae Alošs simplices (Gall)	gourmandes Grains de via (Mrsuat)
Rp Aloës 80,0	Bp Alogs 10,0
Conserv Rosarum 15,0	Extracti Chinas 5,0
M. ut fiant pilul 800, obduce argento	Corticia Cinnamomi 2,0
Titleye. 47-Ma accediture	Sirupi cortiels Aurantil 8,0
Pilulae Aloës socotrinae	M flant pilul No 100
matte as more taken as the an impact	
Pills of Socotrine Aloes (Brit).	Dosis I 1-2 Pillen Dosis II als Ablibraittel.
Rp Alogs socotrin 40,0	
Rp Aloës socotrin 40,0 Sapon medicat 20,0	Dosis I 1—2 Pillen Dosis II als Ahithrmittel 8—5—8 Pillen.
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 Ol Myristic seth. 3,5	Dosis I 1-2 Pillen Dosis II als Abithrmittel* 8-5-8 Pillen. Pliulse anthypechendriacae Houghdr.
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 Of Myristic sech. 3,5 Confect. Rosar 20,0	Dosis I 1—2 Pillen Dosis II als Ahithrmittel 8—5—8 Pillen.
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 Ol Myristic seth. 3,5	Dosis I 1-2 Pillen Dosis II als Abithrmittel* 8-5-8 Pillen. Pliulse anthypechendriacae Houghdr.
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 Ol Myristic neth. 3,5 Confect. Rosar 20,0 f. pil. dosis 0,25—0,5	Dosis I 1-2 Pillen Dosis II als Abhthrmittel* 8-5-8 Pillen.  Pliulse anthypechendriacae Honolle.  Rp Extracti Alobs 2,0
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 Ol Myristle seth. 2,5 Confect. Rosar 20,0 f. pii. dosis 0,250,5 Pilulae aloëticae (Form Berelin.)	Dosis I 1-2 Pillen Dosis II als Abhthrmittel. 8-5-8 Pillen.  Pliulse anthypechendriacae Houghte.  Rp Extracti Alobs 2,0  Chinini sulfurici 2,0  Extracti Valorianae q s ut finnt pil No 40
Rp   Aloës secotrin   40,0	Dosis I 1-2 Pillen Dosis II als Abhthrmittel* 8-5-8 Pillen.  Pliulse anthypechendriacae Houghle.  Rp Extracti Aloes 2,0 Chinini sulturici 2,0
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 OI Myristic acts 25,5 Confect. Rosar 20,0 f. pil. dosis 0,25-0,5  Pilulae aloišticae (Form Berolin.) Rp Aloës 8,0 Saponis jalapin 2,0	Dosis I 1-2 Pillen Dosis II als Ablthrmittel' 8-5-8 Pillen.  Pliulse anthypechendriacae Houghle.  Rp Extracti Aloes 2,0  Chinini sulturici 2,0  Extracti Valorianae q s ut fiant pii No 40  Dosis 1-4 Stück pro die.
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 Ol Myristic seth. 2,5 Confect. Rosar 20,0 f. pil. dosis 0,25-0,5  Pilulae alciticae (Form Berolin.) Rp Aloës 8,0 Saponis jatapin 2,0 Spiritus q s ut framt pil No 80	Dosis I 1-2 Pillen Dosis II als Ablithrmittel. 8-5-8 Pillen.  Pilulse anthypechendriacae Hongele.  Rp Extracti Aloes 2,0  Chinini sulturici 2,0  Extracti Valorianae q s ut fiant pii No 40  Dosis 1-4 Stück pro die.  Pilulae antickloroticae Marschall Ilana
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 OI Myristic acts 25,5 Confect. Rosar 20,0 f. pil. dosis 0,25-0,5  Pilulae aloišticae (Form Berolin.) Rp Aloës 8,0 Saponis jalapin 2,0	Dosis I 1-2 Pillen Dosis II als Abithrmittel' 8-5-8 Pillen.  Pliulse anthypechendriacae Houghle.  Rp Extracti Alobs 2,0  Chinini sulturici 2,0  Extracti Valorianae q s ut fiant pii No 40  Dosis 1-4 Stück pro die.  Pilulae antickloroticae Marschall Ilalia,  Rp Ferri sulfurici cryst 5,0
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 OI Myristic acth. 25,5 Confect. Rosar 20,0 f. pil. dosis 0,25—0,5  Pilulae aloišticae (Form Berolin.) Rp Aloës 8,0 Saponis jalapin 2,0 Spiritus q s ut frant pil No 80 Dosis 8—6 Stack pro die	Dosis I 1-2 Pillen Dosis II als Abithrmittel' 8-5-8 Pillen.  Pilulae anthypechendriacae Houghle.  Rp Extracti Alobs 2,0 Chinini sulurici 2,0 Extracti Valorianae q s ut finnt pii No 40 Dosis 1-4 Stock pro die.  Pilulae antickloroticae Marschall Ilana.  Rp Ferri sulfurici cryst 5,0 Alobs 3,0
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 Ol Myristic seth. 2,5 Confect. Rosar 20,0 f. pil. dosis 0,25-0,5  Pilulae alciticae (Form Berolin.) Rp Aloës 8,0 Saponis jatapin 2,0 Spiritus q s ut framt pil No 80	Dosis I 1-E Pillen Dosis II als Abithrmittel' 8-5-8 Pillen.  Piluise anthypechendriacae Honolle.  Rp Extracti Aloës 2,0 Chinini sulturici 2,0 Extracti Valorianae q s ut finnt pii No 40 Dosis 1-4 Stück pro die.  Piluise antickioraticae Marschall Ilana Rp Ferri sulfurici cryst 5,0 Aloës 5,0 M f pii No 50
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 Ol Myrisde sech. 3,5 Confect. Rosar 20,0 f. pit. dosis 0,25—0,5  Piluise aloëticse (Form Berolin.) Rp Aloës 8,0 Saponis jalapin 2,0 Spiritus q s ut fasat pil No 80 Dosis 8—6 Stück pro die  Piluise aloëticse Diressice. Rp Extracti Aloës 15,0	Dosis I 1-2 Pillen Dosis II als Abithrmittel' 8-5-8 Pillen.  Piluise anthypechendriacae Honolle.  Rp Extracti Alobs 2,0 Chinini sulturici 2,0 Extracti Valorianae q s ut fiant pii No 40 Dosis 1-4 Stück pro die.  Piluiae antickloroticae Marschall IIAIA,  Rp Ferri sulfurici cryst 5,0 Alobs 5,0 M i pii No 50 Dosis 2-8 Stück vor der Mittags- und Abend-
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 Ol Myristic asch. 25,5 Confect. Roser 20,0  £ pit. dosis 0,250,5  Pilulae aloëticae (Form Berolin.) Rp Aloës 8,0 Saponis jatapin 2,0 Spiritus q s ut frant pil No 80 Dosis 8-6 Stack pro die  Pilulae aloëticae Dietrance, Rp Extracti Aloës 15,0 Spiritus asponati q s	Dosis I 1-E Pillen Dosis II als Abithrmittel' 8-5-8 Pillen.  Piluise anthypechendriacae Honolle.  Rp Extracti Aloës 2,0 Chinini sulturici 2,0 Extracti Valorianae q s ut finnt pii No 40 Dosis 1-4 Stück pro die.  Piluise antickioraticae Marschall Ilana Rp Ferri sulfurici cryst 5,0 Aloës 5,0 M f pii No 50
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 Ol Myristic sech. 3,5 Confect. Rosar 20,0 f. pit. dosis 0,25—0,5  Pilulae aloiticae (Form Berolin.) Rp Aloës 8,0 Saponis jalapin 2,0 Spiritus q s ut frant pil No 80 Dosis 8—6 Stuck pro die Pilulae aloiticae Dietresice. Rp Extracti Aloës 15,0 Spiritus saponati q s M fiant pil No 100	Dosis I 1-2 Pillen Dosis II als Abithrmittel' 8-5-8 Pillen.  Pilulae anthypechendriacae Houghle.  Rp Extracti Aloss 2,0 Chinini sulturici 2,0 Extracti Valorianae q s ut finnt pil No 40 Dosis 1-4 Stück pro die.  Pilulae antickiororicae MARSCHALL HALLA  Rp Ferri sulfurici cryst 5,0 Aloss 5,0 M f pil No 50  Dosis 2-8 Stück vor der Mittags- und Abendmahlzeit.
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 Ol Myristic asch. 25,5 Confect. Roser 20,0  £ pit. dosis 0,250,5  Pilulae aloëticae (Form Berolin.) Rp Aloës 8,0 Saponis jatapin 2,0 Spiritus q s ut frant pil No 80 Dosis 8-6 Stack pro die  Pilulae aloëticae Dietrance, Rp Extracti Aloës 15,0 Spiritus asponati q s	Dosis I 1—2 Pillen Dosis II als Abithrmittel' 8—5—8 Pillen.  Pliulae anthypechendriacae Honolle.  Rp Extracti Aloës 2,0 Chinini sulturici 2,0 Extracti Valorianae q s ut finnt pii No 40 Dosis 1—4 Stück pro die.  Pilulae antickirordicae Marschall Ilaha  Rp Ferri sulfurici cryst 5,0 Aloës 5,0 M f pii No 50  Dosis 2—8 Stück vor der Mittags- und Abendmahlzeit.  Pilulae anticksriege Huchan
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 Ol Myristic sech. 2,5 Confect. Roser 20,0 £ pit. dosis 0,25—0,5  Pilulae aloëticae (Form Berolin.) Rp Aloës 8,0 Saponis jatapin 2,0 Spiritus q s ut frant pil No 80 Dosis 8—6 Stack pro die  Pilulae aloëticae Dietraace. Rp Extracti Aloës 15,0 Spiritus saponati q s M fiant pil No 100 Mit Pulvis Liquiritiae su bestreuen.	Dosis I 1-2 Pillen Dosis II als Abithrmittel' 8-5-8 Pillen.  Pliulae anthypechendriacae Honolle.  Rp Extracti Aloës 2,0 Chinini sulturici 2,0 Extracti Valorianae q s ut finnt pii No 40 Dosis 1-4 Stock pro die.  Pilulae antickiroraticae Marschall Ilana, Rp Ferri sulfurici cryst 5,0 Aloës 5,0 M f pil No 50 Dosis 2-8 Stock vor der Mittags- und Abendmahizeit  Pilulae antictoricae Huchan Pilulae de tribus
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 Ol Myristic acet. 3,5 Confect. Rosar 20,0 f. pil. dosis 0,25—0,5  Pilulae aloëticae (Form Berelin.) Rp Aloës 8,0 Saponis jalapin 2,0 Spiritus q s ut frant pil No 80 Dosis 8—6 Stuck pro die  Pilulae aloëticae Dietrasice, Rp Extracti Aloës 15,0 Spiritus saponati q s M fiant pil No 100 Mit Pulvis Liquirities su bestreuen. Pilulae aloëticae (Helv)	Dosis I 1—2 Pillen Dosis II als Ablithrmittel' 8—5—8 Pillen.  Pliulse anthypechendriacae Houghle.  Rp Extracti Alobs 2,0 Chimin sulurici 2,0 Extracti Valorianae q s ut finnt pii No 40 Dosis 1—4 Stück pro die.  Pilulae antickloroticae Marschall Halla,  Rp Ferri sulfurici cryst 5,0 Alobs 5,0 M f pii No 50  Dosis 2—8 Stück vor der Mittags- und Abendamahizeit  Pilulae antictoricae Huchan Pilulae de tribus  Rp Alobs 6,0
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 Ol Myristic sech. 3,5 Confect. Rosar 20,0 f. pit. dosis 0,25—0,5  Pilulae aloëticae (Form Berolin.) Rp Aloës 8,0 Saponis jalapin 2,0 Spiritus q a ut fasnt pil No 80 Dosis 8—6 Stück pro die  Pilulae aloëticae Diressice. Rp Extracti Aloës 15,0 Spiritus saponati q s M fiant pil No 100 Mit Pulvis Liquiritiae su bestreuen.  Pilulae aloëticae (Helv) Aloëpillen Pilulae d'aloes,	Dosis I 1—2 Pillen Dosis II als Abithrmittel' 8—5—8 Pillen.  Pliulae anthypechendriacae Houghle.  Rp Extracti Alobs 2,0 Chinini sulurici 2,0 Extracti Valorianae q s ut finnt pii No 40 Dosis 1—4 Stock pro die.  Pilulae antickloroticae Marschall IIAIA,  Rp Ferri sulfurici cryst 5,0 Alobs 5,0 M i pii No 50 Dosis 2—8 Stock vor der Mittags- und Abendmahlzeit  Pilulae antictericae Huchas Pilulae de tribus  Rp Alobs 5,0 Rhizom Rhei 60
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 Ol Myristic sech. 3,5 Confect. Rosur 20,0  £ pit. dosis 0,25—0,5  Pilulae aloëticae (Form Berolin.) Rp Aloës 8,0 Saponis jalapin 2,0 Spiritus q s ut fiant pil No 80 Dosis 8—6 Stock pro die  Pilulae aloëticae Dirersacce, Rp Extracti Aloës 15,0 Spiritus saponati q s M fiant pil No 100 Mit Pulvis Liquiritae su bestreuen.  Pilulae aloëticae (Helv) Aloëpillen Pilules d'aloes, Rp Aloës 10,0	Dosis I 1-2 Pillen Dosis II als Abithrmittel' 8-5-8 Pillen.  Pilulae anthypechendriacae Houghle.  Rp Extracti Aloss 2,0 Chinini sulturici 2,0 Extracti Valorianae q s ut finnt pil No 40 Dosis 1-4 Stock pro die.  Pilulae antiolkoroticae MARSCHALL HALLA  Rp Ferri sulfurici cryst 5,0 Aloss 5,0 M f pil No 50 Dosis 2-8 Stock vor der Mittags- und Abendmahlzeit.  Pilulae antiotericae Huchas Pilulae de tribus  Rp Alose 5,0 Rhizom Rhei 60 Saponis medicati 6,0
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 Ol Myristic sech. 2,5 Confect. Roser 20,0  £ pit. dosis 0,25—0,5  Pilulae aloëticae (Form Berolin.) Rp Aloës 8,0 Saponis jatapin 2,0 Spiritus q s ut frant pil No 80 Dosis 8—6 Sthek pro die  Pilulae aloëticae Dietrance. Rp Extracti Aloës 15,0 Spiritus asponati q s M fiant pil No 100 Mit Pulvis Liquiritiae su bestreue.  Pilulae aleëticae (Helv) Aloëpillen Pilulae d'aloes, Rp Aloës 10,0 Sapon medicat, 1,0	Dosis I 1—2 Pillen Dosis II als Abithrmittel' 8—5—8 Pillen.  Pliulse anthypechendriacae Houghle.  Rp Extracti Alobs 2,0 Chinini sulturici 2,0 Extracti Valorianae q s ut fiant pii No 40 Dosis 1—4 Stück pro die.  Pilulae antickloroticae Marschall Ilalia, Rp Ferri sulfurici cryst 5,0 Alobs 5,0 M f pii No 50 Dosis 2—8 Stück vor der Mittags- und Abendmahlzeit.  Pilulae antictericae Huchan Pilulae de tribus Rp Aloss 5,0 Rhizom Rhei 60 Saponis medicuti 6,0 Spiritus saponati q s.
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 Ol Myristic sech. 3,5 Confect. Rosar 20,0  £ pil. dosis 0,25—0,5  Pilulae aloëticae (Form Berolin.) Rp Aloës 8,0 Saponis jalapin 2,0 Spiritus q s ut famt pil No 80  Dosis 8—6 Stuck pro die  Pilulae aloëticae Dietrraice. Rp Extracti Aloës 15,0 Spiritus asponati q s  M fiant pil No 100 Mit Pulvis Liquiritiae su bestreuen.  Pilulae aloëticae (Helv) Aloës iloes. Rp Aloës 10,0 Sapon medicat. 1,0 Glycerini git. X	Dosis I 1—2 Pillen Dosis II als Ablibratitel' 8—5—8 Pillen.  Pliulse anthypechendriacae Houghle.  Rp Extracti Alobs 2,0 Chinini sulurici 2,0 Extracti Valorianae q s ut finnt pii No 40 Dosis 1—4 Stück pro die.  Pliulae antickloroticae Marschall Ilaha, Rp Ferri sulfurici cryst 5,0 Alobs 5,0 M f pii No 50 Dosis 2—8 Stück vor der Mittags- und Abendmahizeit  Pliulae antictericae Huchan Pliulae de tribus Rp Alobs 6,0 Rhizom Rhei 60 Saponis medicati 8,0 Spiritus saponati q s. M fiant pii No 100
Rp Aloës secotrin 40,0 Sapon medicat 20,0 Ol Myristic sech. 2,5 Confect. Roser 20,0  £ pit. dosis 0,25—0,5  Pilulae aloëticae (Form Berolin.) Rp Aloës 8,0 Saponis jatapin 2,0 Spiritus q s ut frant pil No 80 Dosis 8—6 Sthek pro die  Pilulae aloëticae Dietrance. Rp Extracti Aloës 15,0 Spiritus asponati q s M fiant pil No 100 Mit Pulvis Liquiritiae su bestreue.  Pilulae aleëticae (Helv) Aloëpillen Pilulae d'aloes, Rp Aloës 10,0 Sapon medicat, 1,0	Dosis I 1—2 Pillen Dosis II als Abithrmittel' 8—5—8 Pillen.  Pliulse anthypechendriacae Houghle.  Rp Extracti Alobs 2,0 Chinini sulturici 2,0 Extracti Valorianae q s ut fiant pii No 40 Dosis 1—4 Stück pro die.  Pilulae antickloroticae Marschall Ilalia, Rp Ferri sulfurici cryst 5,0 Alobs 5,0 M f pii No 50 Dosis 2—8 Stück vor der Mittags- und Abendmahlzeit.  Pilulae antictericae Huchan Pilulae de tribus Rp Aloss 5,0 Rhizom Rhei 60 Saponis medicuti 6,0 Spiritus saponati q s.

Pilulas aperitivao Stant Pilulas aperientes Stant'sche Pillen Ep Extract Aloës 6,0	Bosondere Verschrift des Münchener Apotheker-Vereinsfür Stram 'sehe Haus- piller
Extracti Rhei compositi 8,6	Rp Latrach Rhei compositi 7,5
Extracti Colocyatladas compositi 1,5	Extracti Aloës 4,0
Learl puly	Extracti names vormence 0,3
M flant pil No 100	Rhizom Rhol 4,0
Dosis 1-2-3 Pillen Es 15t zwecknässig, die	M fant pilal No 120
angestosseno Musse vor den Ausrollen hei Seite zu stellen	Piluluo digostlyto Treants Urbanus-Pillon
Pilulas Augustini	Rp Alois 10,0
F	Fungi Larica 0,05
Rhizom Rhei 3,0	Rhizom Rhei 2,5
Resente Stammerly 1,0	Folioram Sennas pulverat 2,6
Colocynth pracparat 1,0	Fructus Card, momi puly 0, t
Tuberum Inlapae 1,0	Crock 0,1
Myrchae 1,0	Fructus Cubeuse 0,1
M fight pilulae No 800	Corties Comamona 0,1
Nicht zu bestreuen, sondern mit Aether an be-	Fructus Pittentae 0,1
netzen Dosis Bei hartnickiger Verstophung	Mastiches 9,1
1—4 Stack	Myrrhao 0,1
Pilulas balsamicae Wolff	Nucis moschatae 0,1
Rp Saponis medicati 6,6	Manuse calabrinse 9,5,
Terribinibinae coetae 8,0	M finnt plul No 100
Resinse Jaiapae 2,5	Pilulae drasticae Pater
Extracti Aloës 2,5	Pres. Pillen
Extracti Centaurii 2,5	Th Alogs 1,0
Extracti Gentianae 2,5	Tuberum Jalapae 1,0
M figns pil No 150	Resirao Sommanoniao 1,0
Doma 8-10 Stlick 3 Mal pro die	Qutil 1,0
Ditatos banadistas timo es n	Nydargyn chlomb 0,5 M fiant pilul No 25
Pijniae benedictae Fullen Rp Aločs 10.0	
Rp Aloës 10,0 Asne foetidse 7,5	Fikulao tocoproticao Pitschaft
Lerri sulfurioi errst 15,0	Rp Extracti Aloës * 1,5
Crock 1,25	Chinna sulfurici 1,6
Macidis 1,25	M fiant pilui No 25  Dozis 2—4 Pillen bei reangellsafter Gallenthätigkeit
Olei Succini rectific. 1,5	
Sirupi simplicis q s ut fiant pilel No 800	Piluine emmenagogue Waldensung und Simon
Dosis Alends 4-8 Stück	Rp Extracti Alois 2,5
Pilulne Bremenses Tourner,	Aramonii chlorati fermti 2,5
Region Discountion of the Region of the Regi	Summitat Sabinate 2,5 Extracti Sonogae 40
Succi Sirearubae 5,0	M flant pilut No po
Extr Alois alkelin 2,5	Dosis 8 Mai taglich 3-6 Sillek
Extr Angostur 2,0	
Saponis 0,5	Pilulas emmenagogas Boucharday  Rp Massae pilularum ante cibum 10,0
Rhizom Rhei à s	Massae pitularum Valetti 10,0
nt f pil pond 0,12	M fiert pitales No 190
Bei Eitenerthoidalisiden	Desig Taglich 2-10 Pillen
Pilulae carminativae Blurus.	Plluine emmenagegne Eighten.
Rp Asna foetidae 2,6	Rp Aloës 5,0
A1068 1,5	
Ferri sulfurici cryst 1,5	Myczhao 6,0
Ferri sulfurici cryst 1,6 Rhizom Zingiberis 1,6	Mycπhao δ,0 Croci 5,0
Ferri sulfurici cryst 1,5	Mychae 5,0 Cresi 5,0 Extracti Aurantii q n ut firmt pilulae No 150
Ferri sulfurici cryst 1,6 Rhizom Zingiberis 1,6 Elixix Proprietotis q s ut fiant pilul No 60	Mycπhao δ,0 Croci 5,0
Ferri sulfurici cryst 1,6 Rhizon Zingiberis 1,6 Elixix Proprietotis q s ut fiant pilul No 60 Pilale contra obstructiones STRANA.	Mychae 5,0 Crosi 5,0 Extracli Aurantii q s ut firmt pilulae No 150 Mit Pulvia Crosi su bestreuen. Dosis Morgens und Abends 5—10 Stack.
Ferri sulfurici cryst 1,6 Rhizom Zingiberis 1,6 Elixix Proprietotis q s ut fiant pilul No 60 Pilelae contra obstructiones Steams. Steams she Hauspillon	Myerhae 5,0 Crost 5,0 Extracti Aurantii q s ut first pilulae No 150 Mit Fulvia Crost su bestreuen. Dosis Morgens und Abenda 5—10 Stack. Pilulae imperiales Distribue
Ferri suifurici cryst 1,5 Rhizon Zingibers 1,5 Elixix Proprietats q s ut finnt piul No 60 Pilelee contra obstructiones Stranta, Strant's che Hauspillon Dieze Pillen worden in 5 verschiederen Zusammen-	Myerhae 5,0 Crosi 5,0 Extracti Auranti q s ut first pilulae No 150 Mit Pulvia Crosi su bestreuen. Dosis Morgens und Abends 5—10 Stack.  Pilulae imperiales Distration Kaleerpilles
Ferri sulfurici cryst 1,6 Rhizom Zingiberis 1,6 Elixix Proprietotis q s ut fiant pilul No 60 Pilelae contra obstructiones Steams. Steams she Hauspillon	Myerhae 5,0 Crosi 5,0 Extracti Amandi q s ut first pilulae No 150 Mit Pulvia Croci zu bestreuen. Dosis Morgons und Abenda 5—10 Stuck.  Pilulae imperiales Distribue  Kalserpilles Rp Resime Jalapas 4,0
Ferri sulfurici cryst 1,5 Rhizom Zingiberis 1,5 Elixix Proprietatis q s ut fiant pilul No 60  Pilelae contra obstructiones Stelle. Stelle Stelle Hauspillon Diese Pillen worden in 6 verschiedersen Zusammensekungen angefertigt, die Stilre steigt mit der No Rp No 0 I III III IV Extracti Colocynthidis — 0,8 2,5	Mychae 5,0 Crost 5,0 Extracti Aurantii q s ut first pitule No 150 Mit Fulvis Croct su bestreuen Dosis Morgens und Abends 5—10 Stack.  Pliulas imperiales Distribus Kalserpilles Rp Resinas Jalapas 4,0 Alocs 4,0 Hydrargyzi chlerati 3,0
Ferri sulfurici cryst 1,5 Rhizon Zingibers 1,5 Elixix Proprietats q s ut finnt piul No 60  Pilelae contra obstructiones Stranta. Stranta's che Hauspillon Dieze Pillen worden in 5 verschiederen Zusanametasteungen angefertigt, die Stilrte steigt mit der No Rp No 0 I III III IV Extracti Colceynthidis — — 0,8 2,5 Extracti Aloës — 4,0 2,0 6,0 2,5	Mychae 5,0 Crosi 5,0 Extracti Auranti q s ut first pilulae No 150 Mit Pulvia Crosi su bestreuen. Dosis Morgens und Abenda 5—10 Stock.  Pilulae imperiales Distribus Kalserpilles Resinae Jalapas 4,0 Aloës 4,0 Hydrargyri chlerati 3,0 Extracti Colocynthidis 1,0
Ferri sulfurici cryst 1,5 Rhizon Zingibers 1,5 Elixix Proprietatis q s ut finnt pitul No 60  Pillelae contra obstructiones Stellela. Stellela contra obstructiones Stellela. Stellela worden in 5 verschiedenen Zusammetastrungen angefertigt, die Stilrke steigt mit der No Rp No 0 I III III IV Extracti Cologynthicks — 0,8 2,5 Extracti Aloës — 4,0 2,0 6,0 2,5 Resinae Scammoniae — 4,0 2,0 6,0 2,5	Mychae 5,0 Crosi 5,0 Extracti Aurantii q s ut first pilulae No 150 Mit Pulvis Crosi su bestreuen. Dosis Morgens und Abends 5—10 Stack.  Pilulae imperiales Distration Kalserpillen Resinae Jalapas 4,0 Aloës 4,0 Hydrargyri chlerati 3,0 Extracti Colocynthidis 1,0 Esponis medicati 2,0
Ferri sulfurici cryst 1,5 Rhizom Zingiberis 1,6 Elixix Proprietatis 9 s ut finat pilul No 60  Pilelae contra obstructiones Strant. Strant.'s che Hauspillon Diese Pillen worden in 6 verredicelenen Zusammen- sekungen angefertigt, die Stirte steigt mit der No Rp No 0 I II III IV Extracti Cologynthicis — 0,8 2,5 Extracti Aloës — 4,0 2,0 6,0 2,5 Resinae Scammoniae — 4,0 2,0 4,0 — 9,0 Extracti Rhei — 6,0 2,5 4,0 — 9,0	Mychae 5,0 Croci 5,0 Extracii Aurantii q s ut firmt pilulae No 150 Mit Pulvia Croci su bestreuem Dosis Morgemund Abenda 5—10 Stack.  Pitulae imperiales Distribue Kalserpillen Rep Resime Jalapae 4,0 Aloes 4,0 Hydrargyzi chlerati 3,0 Extracti Colocynthidis 1,0 Esponis medicati 2,0 Extracti Gentianas 1,0
Ferri sulfurici cryst 1,6 Rhizom Zingiberis 1,6 Elixix Proprietatis 0 s ut fiant pilul No 60  Pilelae contra obstructiones Strant. Strantl's che Hauspillon Diese Fillen worden in 6 verredicelerien Zusammensekungen augefertigt, die Sührke steigt mit der No Rp No 0 I II III IV Extracti Colocynthicis — 0,8 2,5 Extracti Aloës — 4,0 2,6 6,0 2,5 Resinae Schumoniae — 9,0 6,0 2,5 Extracti Rhei — 6,0 2,5 4,0 — 9,0 Extracti Rhei — 6,0 2,5 4,0 — 9,0	Mychae 5,0 Croci 5,0 Extracii Aurantii q s ut firmt pilulae No 150 Mit Pulvia Croci su bestreuen Dosis Morgems und Abenda 5—10 Stack.  Pitulae imperiales Distraton Kalserpillen  Rp Resinae Jalapas 4,0 Aloes 4,0 Hydrargyri chletati 3,0 Extracti Concynthidis 1,0 Esponis medicati 9,0 Extracti Gantianaa 1,0 M fiant pilulae No 100
Ferri sulfurici cryst 1,6 Rhizon Zingibers 1,6 Elixix Proprietatis q s ut finnt piul No 60  Pilelae contra obstructiones Stranta. Stranta's che Hauspillon  Diese Pillen worden in 5 verschiedersen Zusammensetungen angefertigt, die Stilrte steigt mit der No Ru No 0 I II III IV Extracti Coloeynthicis — 0,8 2,5 Extracti Aloës — 4,0 2,0 6,0 2,5 Extracti Aloës — 4,0 2,0 6,0 2,5 Extracti Rhei 6,0 2,5 4,0 — 2,0 Extracti Rhei 6,0 2,5 4,0 — 2,0 Extracti Rhei 6,0 6,0 — 5,0 2,0	Mychae 5,0 Crost 5,0 Extracti Aurantii q s ut first pitulae No 150 Mit Fulvia Croct su bestreuen Dosis Morgens und Abenda 5—10 Stack.  Pitulae imperiales Distribus Kalserpillen Rp Resinae Jalapas 4,0 Aloës 4,0 Hydrargyzi chlerati 3,0 Extracti Coheynthidis 1,0 Baponis medicati 2,0 Extracti Gentlanas 1,0 M fiant pitulae No 100 Pitulae laxativae Dovis
Ferri sulfurici cryst 1,5 Rhizon Zingiberis 1,5 Elixix Proprietatis q s ut finnt pitul No 60  Pillelae contra obstructiones Stellela. Stellela contra obstructiones Stellela. Stellela contra obstructiones Stellela. Stellela worden in 5 verschiedenen Zusammetastrungen angefertigt, die Stilrke steigt mit der No Rp No 0 I III III IV Extracti Colcoynthicia — 0,8 2,5 Extracti Aloës — 4,0 2,0 6,0 2,5 Resinae Scammoniae Extracti Rhei 6,0 2,5 4,0 — Sponis medicati 6,0 — 5,0 2,0 Rhizom Rhei — 6,0 8,0 — 5,0 2,0 Extracti Rhei compositi — 8,0 8,0 10,0 5,0	Mychae 5,0 Crost 5,0 Extracti Aurantii q s ut first pilulae No 150 Mit Fulvia Croed zu bestreuen Dosis Morgens und Abenda 5—10 Stock.  Pilulas imperiales Distribus Kalserpilles Reimae Jalapas 4,0 Aloes 4,0 Hydrargyri chlerati 3,0 Extracti Colocynthidis 1,0 Saponis medicati 3,0 Extracti Gentianas 1,0 M fiant pilulas No 100 Pilulas laxativas Dovis Ep Extracti Aloes 5,0
Ferri sulfurici cryst 1,5 Rhizom Zingiberis 1,6 Elixix Proprietatis q s ni fiant pilul No 60  Pilelae contra obstructiones Structu.  Strantl's che Hauspillon Diens Pillen worden in 6 verreitiederten Zusammetasckungen angeferdigt, die Stirke steigt mit der No Rp No 0 I II III IIV Extracti Colcoynthicis — 0,8 2,5 Extracti Aloës — 4,0 2,0 6,0 2,5 Resinae Scammoniae Extracti Rhei 6,0 2,5 4,0 — 5,0 Extracti Rhei 6,0 - 5,0 2,0 Extracti Rhei 6,0 - 5,0 2,0 Extracti Rhei 6,0 8,0 — 5,0 2,0 Foliorum Sannae puly	Mychae 5,0 Crost 5,0 Extracti Auranti q s ut first pilulae No 150 Mit Fulvia Crost su bestreuen. Dosis Morgens und Abenda 5—10 Stack.  Pilulae imperiales Distribus Kaleerpillen Rp Resinae Jalopae 4,0 Aloës 4,0 Hydrargyri chlerati 3,0 Extracti Colocynthidis 1,0 Exponis medicati 2,0 Extract Gentianas 1,0 M fiant pilulae No 100  Pilulae laxativae Dovis  Ep Extracti Aloës 5,0 Ferri sulfurict cryst, 5,0
Ferri sulfurici cryst 1,6 Rhizom Zingiberis 1,6 Elixix Proprietatis q s ut fiant pilul No 60  Pilelae contra obstructiones Effects.  Strant_s che Hauspillon Diese Pillen worden in 6 verredicedenen Zusammensekungon angefertigt, die Stirte steigt mit der No Rp No 0 I II III IV Extracti Cologynthicis — 0,8 2,5 Resinae Scammoniae — 0,0 2,0 6,0 2,5 Resinae Scammoniae — 4,0 2,0 6,0 2,5 Resinae Scammoniae — 5,0 6,0 — 5,0 Extracti Rhei compositi — 6,0 8,0 — 5,0 2,0 Extracti Rhei compositi — 8,0 8,0 10,0 5,0 Foliorum Sennes pulv Bismuthi submittici 0,8 0,8 0,8 0,8 0,8 0,8	Mychae 5,0 Croci 5,0 Extracti Aurantii q s ut first pilule No 150 Mit Pulvia Croci su bestreuen Dosis Morgemund Abenda 5—10 Stack.  Pitulae imperiales Distribus Kalserpillen Rp Resinae Jalapas 4,0 Aloes 4,0 Hydrargyri chlesati 3,0 Extracti Concepthidis 1,0 Esponis medicati 9,0 Extracti Gantianas 1,0 M fiant pilulae No 100  Pitulae laxatives Dovis Ep Extracti Aloes 5,0 Ferri sulforici cryst, 5,0 Extracti Hyoscyami 5,0
Ferri sulfurici cryst 1,5 Rizon Zingibers 1,5 Elixix Proprietats q s ut finnt piul No 60  Pilelae contra obstructiones Strain. Strant.'s che Hauspillon Dicae Pillen worden in 6 verschiedersen Zusammetastrungen angefertigt, die Stilrte steigt mit dur No Ry No 0 I III III IV Extracti Colceynthidia — 1 0,8 2,5 Extracti Colceynthidia — 4,0 2,0 6,0 2,5 Extracti Aloës — 4,0 2,0 6,0 2,5 Extracti Rhei — 6,0 2,6 4,0 — 2,0 Extracti Rhei — 6,0 2,6 4,0 — 2,0 Extracti Rhei — 6,0 3,0 — 5,0 2,0 Rizonus medicati — 6,0 8,0 10,0 5,0 Frequeti Rhei compositi — 8,0 8,0 10,0 5,0 Follorum Sannes pulv — 4,0 0,0 0,3 0,3 0,3 Exad Tpeace pulv — 4,0 0,0 0,3 0,3 0,3 0,3 Exad Tpeace pulv — 4,0 0,0 0,0 0,0	Mychae 5,0 Crost 5,0 Extracti Aurantii q s ut first pilulae No 150 Mit Fulvia Croct su bestreuen Dosis Morgens und Abenda 5—10 Stack.  Pliulae imperiales Distribue Kalserpillen Kalserpillen Rp Resinae Jalapas 4,0 Aloës 4,0 Hydrargyzi chlerati 3,0 Extracti Coheynthidis 1,0 Baponis medicati 2,0 Extracti Gentlanas 1,0 M fiant pilulae No 100  Pilulae laxativae Dovis Rp Extracti Aloës 5,0 Extracti Hyoscyami 5,0 Extracti Hyoscyami 5,0 Extracti nucis vomicae spirituosi 0,5
Ferri sulfurici cryst 1,6 Rhizom Zingiberis 1,6 Elixix Proprietatis q s ut fiant pilul No 60  Pilelae contra obstructiones Effects.  Strant_s che Hauspillon Diese Pillen worden in 6 verredicedenen Zusammensekungon angefertigt, die Stirte steigt mit der No Rp No 0 I II III IV Extracti Cologynthicis — 0,8 2,5 Resinae Scammoniae — 0,0 2,0 6,0 2,5 Resinae Scammoniae — 4,0 2,0 6,0 2,5 Resinae Scammoniae — 5,0 6,0 — 5,0 Extracti Rhei compositi — 6,0 8,0 — 5,0 2,0 Extracti Rhei compositi — 8,0 8,0 10,0 5,0 Foliorum Sennes pulv Bismuthi submittici 0,8 0,8 0,8 0,8 0,8 0,8	Mychae 5,0 Croci 5,0 Extracti Aurantii q s ut first pilule No 150 Mit Pulvia Croci su bestreuen Dosis Morgemund Abenda 5—10 Stack.  Pitulae imperiales Distribus Kalserpillen Rp Resinae Jalapas 4,0 Aloes 4,0 Hydrargyri chlesati 3,0 Extracti Concepthidis 1,0 Esponis medicati 9,0 Extracti Gantianas 1,0 M fiant pilulae No 100  Pitulae laxatives Dovis Ep Extracti Aloes 5,0 Ferri sulforici cryst, 5,0 Extracti Hyoscyami 5,0

Pliulae laxantes Morison

Pilulas laxantes

Pilulae Inxantes	Litting littering transpose
Abführpillen, Blutreinigungspillen,	Morison'sche Pillen
Hamorrhoidalpillen, Hauspillen, Kapu-	etakilla otokokuda
named the Classes lies favirable	
zinerpillen, Klosterpillen, Laxirpillen,	Rp Aloës 5,0 5,0
Lebenspillen, Milchpillen, Mutterpil-	Trestute Stratute
len, Purgirpillen, Universalpillen Pi-	Fructus Colocynthidis 5,0 5,0
lules purgatives	Turtari deputati 5,0 6,0
I Vorschrift nach der Pharm Austriae und dem	Extracti Scillae — 5,0
Codex medicinal Hamburgens	Gutii 5,0
	Tinctuae Aloës q s ut fiant pilul pond 0 *25
Rp Aloës pulverat 40,0	Tructuras Vioca d a un right bank bout o
Luberia Julapae 60,0	Consperge pulvere Liquultiae
Saponis medicati 20,0	Del I Tompropre
Fructus Anisi puly 10,0	Piluine laxantes Rommson
M frant pil No 650	Rp Extracta Alods 5,0
Mit Zinnober bestreut sind obige Pillen	Resinae Scammoniae 1,5
tte Committee and Department of the	Bulsami peruviani 0,5
die Tittvann schen Purgispillen	
H Vorschrift nach Muszmany	Old Carvi 6tt XII
	M fight pilul No 25
Pp Aloes 1,2	Tillalas mungaffuna Royme
Rhizom Rhed 2,0	Pilulae purgatiyae Bours
Saponis medicati 2,0	Rp Aloës 1,5
Extracti Taraxacı q s ut funt pilulae No 60	Patracti Rhei 1,5
Consperge puly Rhizom Lidis	Extracti nucis vomicae aquesi 1,0
	M finnt pilul No 40
III Formulae magistr Borol	
Rp Aloës 5,0	Dosis Abends 1 Pillo
Tuber Jalap 2,5	Pilulge purgontes MRIM
Spirit saponat q s	Lithritto Intr. Printers Trivial
	Hrin'scho Abtuli pillen
ut f pil No 50	Rp Extracti Aloes acido sulfurico corr ',7
Tilled - I I wanter forther / Town Yours	
Pitulae laxantes fortes (Form Berol)	Tuber Jalapao 1,6
Rp Txtracti Colocynthidis 0,25	M fignt plint No 40
Extracti Aloes 2,5	In Gläsern zu dispenslien. Dosis. Abunds 1 – 5
Saponis jalapini 9,5	Pillen
Spiritus q s, ut fiant pilulae No 80	
• • •	Pilules purgatives Rion
Pilulae laxantes Kneippii	Rp Aloës 5,0
Pfarrer LNEIPP'sche Abführpillen	
Rp Extract: Aloes 4,0	Resinge Jalapae 7,0
Rhizom Rhei 4,0	Resinae Scammoniae 8,75
	Gulti 3,5
Extracti Rhei 1,0	Extracti Colocynthidis composite 2,5
Saponis medicati 1,0	Tartari stibiati 0,3
Tructus Juniper: pulv 0,3	Saponis medicati 7,5
Seminis Frenugiaeca pulv 0,3	M Lant pilul No 240
Radicia Eboli 08	AL BIGHT PINCE AND
Fructus Focalculi pulv 0,3	Pilulae resolventes GAUB
M fiant pilul No 60	
	Pp Ammoniaci 10,0
Pilulas lavantes Helveticae R BRANDs	Aloka 8,0
RICHARD BRANDT'sche Schweizerpillen.	Lari pulverati 5,0
Rp Extracti Aloës 1,0	
	Sirupi Balsami peruviani q a ut firnt plinico
	Sirupi Balsami peruviani q s ut first plinio No 160 Dosis 8 Mai tilglich 2—8 Stack
Extracti Trifolii 1,0	No 160 Dosis 8 Mai thglich 2-8 Httick
Extracti Trifolia 1,0 Extracti Selina palustris 1,5	
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selini palustris 1,5 Extracti Gentianae 1,0	No 160 Dosis 8 Mai thylich 2—8 Stuck Pilalae sanlintis
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selim palustris 1,5 Extracti Gentianne 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0	No 160 Dosis 8 Mai thighth 2-8 Stuck  Pilulae sanitatis  Pilulae balsamicae Stam Pilulae poly-
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selini palustris 1,5 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Achilleae moschatae 1,0 Extracti Absinthii 10	No 160 Dosis 8 Mai thighth 2-8 Stack  Pilulae sanitatis  Pilulae balsamicae Stam Pilulae poly- chrestae balsamicae Pilulae ocphracti-
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selin palustris 1,5 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Achilleae moschatae 1,0 Extracti Absinthn 10 FulverisGentianae et Trifoli q s ut fiant pilul No 50	No 160 Dosis 8 Mai the little 2-8 stack  Pitulae sanitatis  Pitulae balsamicae Stam Pitulae poly- chrestae balsamicae Pitulae ocphracti- cae Balsamische Pitten Immanury Pit-
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selini palustris 1,5 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Achilleae moschatae 1,0 Extracti Absinthii 10	No 160 Dosis 8 Mai thighth 2-3 stack  Pilulae sanitatis  Pilulae balsamicae Stam Pilulae poly- chrestae balsamicae Pilulae ocphracti- cae Balsamische Pillen Immanust's Pil- len Frank's Pillon Grains de santé
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selim palustris 1,5 Extracti Gentianne 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Absinthm 1 0 FulverisGentianne et Trifoli q s ut finant pilui No 50 So die Original-Vorschrift! Die Untersuchung er-	No 160 Dosis 8 Mai the little 2-8 stack  Pitulae sanitatis  Pitulae balsamicae Stam Pitulae poly- chrestae balsamicae Pitulae ocphracti- cae Balsamische Pitten Immanury Pit-
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selim palustris 1,5 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Absinthm 10 FulverisGentianae et Trifolii q s ut finati pilui No 50 So die Original-Voischrift! Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentianae neben Lx-	No 160 Dosis 8 Mai thighth 2 8 stack  Pitulae sanitatis  Pitulae balsamicae Stam Pitulae poly- chrestae balsamicae Pitulae ocphracti- cae Balsamische Pitten Immanuri's l'il- len Frank's Pitten Grains de santé  Rp Aloss 15,0
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selim palustris 1,5 Extracti Gentianne 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Absinthm 1 0 FulverisGentianne et Trifoli q s ut finant pilui No 50 So die Original-Vorschrift! Die Untersuchung er-	No 160 Dosis 8 Mai titglich 2 8 Stack  Pilulae sanitats  Pilulae balsamicae Stam Pilulae poly- chrestae balsamicae Pilulae caphracti- cae Balsamicae Pillon IMMANUR'S Pil- len Frank's Pillon Grains de santé  Rp Alos 15,0  Mynhae 15,0
Extracti Trifoli 1,0 Extract Selim palustris 1,5 Extracti Gentianne 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extract Absinthin 10 FulverisGentianae et Trifoli q s utfinat pilul No 50 So die Original-Vorschrift Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentianae neben Lx- tractum Trifoln und Extractum Absinthii	No 160 Dosis 8 Mai titglich 2-8 Stack  Pilulae sanitats  Pilulae balsamicae Stam Pilulae polychrestae balsamicae Pilulae cophracticae Balsamische Pillen Immanom's Pillen Frank's Pillen Grains de anuté  Rp Aloës 15,0  Mynthae 15,0  Ehizom Rhei 10,0
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selim palustris 1,5 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Absinthm 10 FulverisGentianae et Trifoli q s ut finat plul No 50 So die Organal-Vorschirft! Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentianae neben Lxtactum Trifoli und Extractum Absinthii  Pliulae laxantes majores	No 160 Dosis 8 Mai thighth 2-3 Stack  Pilulae sanitatis  Pilulae balsamicae Stain Pilulae polychrestae balsamicae Pilulae cophracticae Balsamische Pillen Immanust's Pillen Frank's Pillen Grains de sanité  Rp Aloës 15,0  Mynhae 15,0  Rhizom Rhei 10,0  Pulveris aromatici 5,0
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selim palustris 1,5 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Absinthm 10 FulverisGentianae et Trifoli q s utfant pliul No 50 So due Original-Voischirft! Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentianae noben Lxtactum Trifoln und Extractum Absinthii  Pilulae laxantes majores Grosse Laxirpillen	No 160 Dosis 8 Mai titglich 2 8 Stack  Pilulae sanitatis  Pilulae balsamicae Stain Pilulae poly- chrestae balsamicae Pilulae ocphracti- cae Balsamische Fillen IMMANURI's l'il- len Frank's Pillen Grains de gant d  Rp Aloës 15,0 Myrihae 15,0 Rhirom Rhei 10,0 Pulveris aromatici 5,0 Extracti Absintati q s ut flant pilul 2,0,125,
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selini palustris 1,5 Extracti Gentianase 1,0 Extracti Achilleas moschatae 1,0 Extracti Absinthii 10 FulverisGentianase et Trifoli q s ut finant pilul No 50 So due Original-Voischrift! Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentianae neben Lxtractum Trifoli und Extractum Absinthii  Plulae laxantes majores Grosse Laxirpillen Rp Aloës 10,0	No 160 Dosis 8 Mai titglich 2-8 Stack  Pilulae sanitats  Pilulae balsamicae Stain Pilulae polychrestae balsamicae Pilulae cophracticae Balsamische Pillen Immanor's Piller Frank's Pillen Grains de santé  Rp Aloës 15,0  Mythae 15,0  Rhirom Rhei 10,0  Pulveris aromatici 5,0  Extracti Absinthit q s ut flant pilul \$0,125, obduce argente
Extracti Trifoli 1,0 Extract Selim palustris 1,5 Extracti Gentranne 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Evtracti Achilicae moschatae 1,0 FulverisGentranne et Trifolii q s ut finati pilul No 50 So die Original-Vorschrift Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentranae neben Lx- tractum Trifoli und Extractum Absinthii  Pliulae laxantes majores Grosse Laxirpillen Rp Aloës 10,0 Resinae Jalapas 5,0	No 160 Dosis 8 Mai titglich 2 8 Stack  Pilulae sanitatis  Pilulae balsamicae Stain Pilulae poly- chrestae balsamicae Pilulae ocphracti- cae Balsamische Fillen IMMANURI's l'il- len Frank's Pillen Grains de gant d  Rp Aloës 15,0 Myrihae 15,0 Rhirom Rhei 10,0 Pulveris aromatici 5,0 Extracti Absintati q s ut flant pilul 2,0,125,
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selim palustris 1,5 Extracti Selim palustris 1,5 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Absinthm 1 0 FulverisGentianae et Trifolii q s ut finant pilul No 50 So due Original-Voischrift! Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentianae neben Lx- tractum Trifolii und Extractum Absinthii  Pliulae laxantos majores Grosse Laxirpillen Rp Aloës 10,0 Resinae Jalapae 5,0 Tuber Jalapae 5,0	No 160 Dosis 8 Mai tilglich 2 8 Stück  Pilulae sanitats  Pilulae balsamicae Stain Pilulae poly- chrestae balsamicae Pilulae och tracti- cae Balsamische Fillen Inmanusi's Pil- len Frank's Pillen Grains de santé  Rp Aloës 15,0 Myrihae 15,0 Rhizom Rhei 10,0 Pulveris aromatici 5,0 Extracti Absinthii q s ut flant pilul 20,125, obduce argento  Dosis 25 Pillen am Vornittag
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selini palustris 1,5 Extracti Selini palustris 1,5 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Achilleae moschatae 1,0 Extracti Absinthii 10 FulverisGentianae et Trifolii q s ut finant pliul No 50 So due Original-Voischrift! Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentianae neben Lxtactum Trifoli und Extractum Absinthii  Pliulae laxantes majores Grosse Laxirpillen Rp Aloës 10,0 Resinae Jalapae 5,0 Tuber Jalapae 5,0 Rhizom Ehei 2,5	No 160 Dosis 8 Mai titglich 2-8 Stack  Pilulae sanitats  Pilulae balsamicae Stain Pilulae polychrestae balsamicae Pilulae cophracticae Balsamische Pillen Immanor's Piller Frank's Pillen Grains de santé  Rp Aloës 15,0  Mythae 15,0  Rhirom Rhei 10,0  Pulveris aromatici 5,0  Extracti Absinthit q s ut flant pilul \$0,125, obduce argente
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selim palustris 1,5 Extracti Selim palustris 1,5 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Absinthm 1 0 FulverisGentianae et Trifolii q s ut finant pilul No 50 So due Original-Voischrift! Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentianae neben Lx- tractum Trifolii und Extractum Absinthii  Pliulae laxantos majores Grosse Laxirpillen Rp Aloës 10,0 Resinae Jalapae 5,0 Tuber Jalapae 5,0	No 160 Dosis 8 Mai titglich 2 8 Stack  Pilulae sanitats  Pilulae balsamicae Stain Pilulae poly- chrestae balsamicae Pilulae ocphracti- cae Balsamische Fillen Immanuri's l'il- len Frank's Pillen Grains de gant d  Rp Aloes 15,0 Myrihae 15,0 Rhiyom Rhei 10,0 Pulveris aromatici 5,0 Extracti Absinthii q a ut flant pilul 20,125, obduce argento  Dosis 25 Pillen am Vormitag  Pilulae solventos.
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selim palustris 1,5 Extracti Selim palustris 1,5 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Absinthm 1 0 FulverisGentianae et Trifolii q s ut finant pilul No 50 So due Original-Voischrift! Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentianae neben Lx- tractum Trifolii und Extractum Absinthii  Pliulae laxantos majores Grosse Laxirpillen Rp Aloës 10,0 Resinae Jalapas 5,0 Tuber Jalapae 5,0 Rhizom Ehoi 2,5 Aquae et Glycerim q s ut fiant pilul No S0	No 160 Dosis 8 Mai titglich 2-6 Stack  Pilulae sanitats  Pilulae balsamicae Stam Pilulae polychrestae balsamicae Pilulae ocphracticae Balsamicae Pilulae ocphracticae Balsamicae Pillon Immanusi's Piller Frank's Pillon Grains de santé  Rp Aloes 15,0  Mynhae 15,0  Rhizom Rhei 10,0  Pulveris aromatici 5,0  Extracti Absinthii q s ut flant pilul 20,125, obduce argente  Dosis 2-5 Pillen am Vormittag  Pilulae solventos.  Frankfarter Pillen, Pilules angéliques
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selini palustris 1,5 Extracti Selini palustris 1,5 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Absinthii 10 FulverisGentianae et Trifoli q s utfiant pliul No 50 So die Original-Voischirft! Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentianae neben Lx- tractum Trifoli und Extractum Absinthii  Pilulae laxantes majores Grosse Laxirpillen Rp Aloës 10,0 Resinae Jalapae 5,0 Tuber Jalapae 5,0 Rhizom Ehei 2,5 Aquae et Glycerini q s nt fiant pilul No 80  Pilulae laxantes martiatae	No 160 Dosis 8 Mai titglich 2-6 Stack  Pilulae sanitats  Pilulae balsamicae Stam Pilulae polychrestae balsamicae Pilulae ocphracticae Balsamicae Pilulae ocphracticae Balsamicae Pillon Immanusi's Piller Frank's Pillon Grains de santé  Rp Aloës 15,0  Mynhae 15,0  Rhizom Rhei 10,0  Pulveris aromatici 5,0  Extracti Absinthii q s ut flant pilul 20,125, obduce argente  Dosis 2-5 Pillen am Vormittag  Pilulae solventos.  Frankfurter Pillen, Pilules angéliques Pilules de Franciert
Extracti Trifoli 1,0 Extract Selim palustris 1,5 Extracti Gentranne 1,0 Extracti Gentranne 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Achilicae and Extraction Achili No 50 So die Original-Voischrift! Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentianae neben Lx-taction Trifoli und Extraction Absinthii  Pliulae laxantes majores Grosse Laxirpillen Rp Aloës 10,0 Resinae Jalapae 5,0 Tuber Jalapae 5,0 Rhizom Ehen 2,5 Aquae et Glycenin q s ut fiant pilul No 80  Pliulae laxantes martiatae Pilulae aperientes Leoniland	No 160 Dosis 8 Mai titglich 2 8 Stack  Pilulae sanitats  Pilulae balsamicae Stam Pilulae polychrestae balsamicae Pilulae cophracticae Balsamische Pillen Immanor's Pillen Frank's Pillen Grains de santé  Rp Aloës 15,0  Mynthae 15,0  Rhizom Rhei 10,0  Pulveris aromatici 5,0  Extracti Absinthii q s ut flant pilul 20,125, obduce argente  Dosis 25 Pillen am Vormitag  Pilulae solventos.  Frankfurter Pillen, Pilules angéliques  Pilules de Franciert  Rp Aloës 5,0
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selini palustris 1,5 Extracti Selini palustris 1,5 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Absinthii 10 FulverisGentianae et Trifoli q s utfiant pliul No 50 So die Original-Voischirft! Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentianae neben Lx- tractum Trifoli und Extractum Absinthii  Pilulae laxantes majores Grosse Laxirpillen Rp Aloës 10,0 Resinae Jalapae 5,0 Tuber Jalapae 5,0 Rhizom Ehei 2,5 Aquae et Glycerini q s nt fiant pilul No 80  Pilulae laxantes martiatae	Pilulae sanitats  Pilulae balsamicae Stain Pilulae polychrestae balsamicae Pilulae ochtracticae Balsamische Pillen Immanusi's Pillen Frank's Pillen Grains de santé  Rp Aloës 15,0  Myribae 15,0  Rhizom Rhei 10,0  Pulveris aromatici 5,0  Extracti Absinthii q s ut flant pilul 20,125, obduce argento  Dosis 2-5 Pillen am Vormitag  Filulae solventos.  Frankfarter Pillen, Pilules angéliques  Pilules de Franciert  Rp Aloës 5,0  Rhizom Rhei 5,0
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selini palustris 1,5 Extracti Selini palustris 1,5 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Achilleae moschatae 1,0 Extracti Absinthii 10 FulverisGentianae et Trifolii q s ut finant pilul No 50 So due Original-Voischrift! Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentianae neben Lx- tactum Trifoli und Extractum Absinthii  Pilulae laxantes majores Grosse Laxixpillen Rp Aloës 10,0 Resinae Jalapae 5,0 Tuber Jalapae 5,0 Rhizom Ehei 2,5 Aquae et Glycerini q s nt fiant pilul No 80  Pilulae laxantes martiatae Pilulae aperientes Leoniaed	Pilulae sanitatis  Pilulae balsamicae Stain Pilulae polychrestae balsamicae Pilulae ochtracticae Balsamische Pilulae Ochtracticae Balsamische Pillen Immanusi's Pillen Frank's Pillen Grains de santé  Rp Aloës 15,0 Mynhae 15,0 Rhirom Rhei 10,0 Pulveris aromatici 5,0 Extracti Absinthii q s ut flant pilul 20,125, obduce argente  Dosis 2-5 Pillen am Vormitag  Filulae solventos.  Frankfurter Pillen, Pilules angéliques Pilulae de Franciert  Rp Aloës 5,0 Rhizom Rhei 2,5
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selim palustris 1,5 Extracti Selim palustris 1,5 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Absinthm 1 0 FulverisGentianae et Trifolii q s ut finant pilul No 50 So due Original-Voischrift! Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentianae neben Lx- tractum Trifolii und Extractum Absinthii  Pliulae laxantes majores Grosse Laxirpillen Rp Aloës 10,0 Resinae Jalapas 5,0 Tuber Jalapas 5,0 Tuber Jalapas 5,0 Aquae et Glycerini q s ut fiant pilul No So  Pilulae laxantes martiatae Pilulae a perientes Leoniland Rp Extracti Aloës 5,0 Extracti Aloës 5,0 Extracti Aloës 5,0	Pilulae sanitatis  Pilulae balsamicae Stain Pilulae polychrestae balsamicae Pilulae ochtracticae Balsamicae Pilulae ochtracticae Balsamicae Pillen Immanuri's Pille Ien Frank's Pillen Grains de ganté  Rp Aloës 15,0 Myrihae 15,0 Rhirom Rhei 10,0 Pulveris aromatici 5,0 Extracti Absinthii q s ut flant pilul 20,125, obduce argente  Dosis 2-5 Pillen am Vormitag  Filulae selventes.  Frankfurter Pillen, Pilules angéliques Pilules de Franciert  Rp Aloës 5,0 Rhizom Rhei 2,5 Boleti Larieis 1,25
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selini palustris 1,5 Extracti Selini palustris 1,5 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Absinthii 10 FulverisGentianae et Trifoli q s utfiant pliul No 50 So die Original-Voischirft! Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentianae neben Lxtiactum Trifoli und Extractum Absinthii  Pilulae laxantes majores Grosse Laxirpillen Rp Aloës 10,0 Resinae Jalapas 5,0 Tuber Jalapae 5,0 Tuber Jalapae 5,0 Rhizom Ehei 2,5 Aquae et Glycerini q s ut fiant pilul No 80  Pilulae laxantes martiatae Pilulae aperientes Leoniland Rp Extracti Aloës 5,0 Extracti Myribae 2,5 Extracti Rhen compositi 2,5	Pilulae sanitats  Pilulae balsamicae Stam Pilulae polychrestae balsamicae Pilulae ocphracticae Balsamicae Pilulae ocphracticae Balsamicae Pilulae ocphracticae Balsamicae Pilulae ocphracticae Balsamicae Pillon Immanusi's Piller Frank's Pillon Grains de santé  Rp Aloës 15,0  Mynhae 15,0  Rhizom Rhei 10,0  Pulveris aromatici 5,0  Extracti Absinthii q s ut fiant pilul 20,125, obduce argente  Dosis 2-5 Pillen am Vormittag  Pilulae solventos.  Frankfurter Pillen, Pilules angéliques Pilules de Franciert  Rp Aloës 5,0  Rhizom Rhei 2,5  Belett Larieis 1,25  Extracti Fumariae 2,5
Extracti Trifoli 1,0 Extract Selim palustris 1,5 Extracti Gentranne 1,0 Extracti Gentranne 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Everach Absinthi 10 Fulveris Gentranne et Trifolii q s ut finat pilul No 50 So die Original-Vorschrift Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentranne neben Lx- tractum Trifoli und Extractum Absinthii  Pliulae laxantes majores Grosse Laxirpillen Rp Aloës Grosse Laxirpillen Rp Aloës Grosse Laxirpillen Rp Aloës Extracti Alope 5,0 Extracti Aloes Pilulae laxantes martiatae Pilulae laxantes martiatae Pilulae aperientes Leonhard  Pilulae Stantes Martiatae Filulae aperientes Leonhard Extracti Aloès Extracti Aloès Extracti Rhes compositi 2,5 Ferra oxydati 2,5	No 160 Dosis 8 Mai titglich 2-6 Stück  Pilulae sanitatis  Pilulae balsamicae Stain Pilulae polychrestae balsamicae Pilulae cophracticae Balsamische Pillen Immanusi's Piller Frank's Pillen Grains de santé  Rp Aloës 15,0  Mynhae 15,0  Rhizom Rhei 10,0  Pulveris aromatici 5,0  Extracti Absinthii q s ut flant pilul \$0,125, obduce argento  Dosis 2-5 Pillen am Vormittag  Pilulae solventos.  Frankfarter Pillen, Pilules angéliques  Pilules de Franciort  Rp Aloës 5,0  Rhizom Rhei 2,5  Boleti Laricis 1,25  Dynacti Millofolii 2,6
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selim palustris 1,5 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Absinthm 10 FulverisGentianae et Trifoli q s ut finati plul No 50 So de Organal-Vorschrift Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentianae neben Lxtactum Trifolm und Extractum Absinthii  Pliulae laxantes majores Grosse Laxirpillen Bp Aloës 10,0 Resmae Jalapas 5,0 Tuber Jalapae 5,0 Rhizom Ehen 2,5 Aquae et Glycerin q s ut fiant pilul No 80  Pilulae laxantes martiatae Pilulae aperientes Leonhard Bp Extracti Aloës 5,0 Extracti Myrrhae 2,5 Evincti Rhes compositi 2,5 Ferra oxydati M fant plulae No 100	Pilulae sanitatis  Pilulae balsamicae Stain Pilulae polychrestae balsamicae Pilulae ochtracticae Balsamicae Pilulae ochtracticae Balsamische Pillen Immanusi's Pillen Frank's Pillen Grains de santé  Rp Aloës 15,0 Myrihae 15,0 Rhizom Rhei 10,0 Pulveris aromatici 5,0 Extracti Absinthii q s ut flant pilul 20,125, obduce argente  Dosis 2-5 Pillen am Vormitag  Filulae solventes.  Frankfarter Pillen, Pilules angéliques Pilules de Franciert  Rp Aloës 5,0 Rhizom Rhei 2,5 Bolett Lariets 1,25 Extracti Millofolii 2,6 Pulveris follorum Rosae q s nt flant pilulae 2 0,1.
Extracti Trifoli 1,0 Extract Selim palustris 1,5 Extracti Gentranne 1,0 Extracti Gentranne 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Everach Absinthi 10 Fulveris Gentranne et Trifolii q s ut finat pilul No 50 So die Original-Vorschrift Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentranne neben Lx- tractum Trifoli und Extractum Absinthii  Pliulae laxantes majores Grosse Laxirpillen Rp Aloës Grosse Laxirpillen Rp Aloës Grosse Laxirpillen Rp Aloës Extracti Alope 5,0 Extracti Aloes Pilulae laxantes martiatae Pilulae laxantes martiatae Pilulae aperientes Leonhard  Pilulae Stantes Martiatae Filulae aperientes Leonhard Extracti Aloès Extracti Aloès Extracti Rhes compositi 2,5 Ferra oxydati 2,5	No 160 Dosis 8 Mai titglich 2-6 Stück  Pilulae sanitatis  Pilulae balsamicae Stain Pilulae polychrestae balsamicae Pilulae cophracticae Balsamische Pillen Immanusi's Piller Frank's Pillen Grains de santé  Rp Aloës 15,0  Mynhae 15,0  Rhizom Rhei 10,0  Pulveris aromatici 5,0  Extracti Absinthii q s ut flant pilul \$0,125, obduce argento  Dosis 2-5 Pillen am Vormittag  Pilulae solventos.  Frankfarter Pillen, Pilules angéliques  Pilules de Franciort  Rp Aloës 5,0  Rhizom Rhei 2,5  Boleti Laricis 1,25  Dynacti Millofolii 2,6
Extracti Trifoli 1,0 Extracti Selim palustris 1,5 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Gentianae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Achilicae moschatae 1,0 Extracti Absinthm 10 FulverisGentianae et Trifoli q s ut finati plul No 50 So de Organal-Vorschrift Die Untersuchung ergab nur Aloë und Radix Gentianae neben Lxtactum Trifolm und Extractum Absinthii  Pliulae laxantes majores Grosse Laxirpillen Bp Aloës 10,0 Resmae Jalapas 5,0 Tuber Jalapae 5,0 Rhizom Ehen 2,5 Aquae et Glycerin q s ut fiant pilul No 80  Pilulae laxantes martiatae Pilulae aperientes Leonhard Bp Extracti Aloës 5,0 Extracti Myrrhae 2,5 Evincti Rhes compositi 2,5 Ferra oxydati M fant plulae No 100	Pilulae sanitatis  Pilulae balsamicae Stain Pilulae polychrestae balsamicae Pilulae ochtracticae Balsamicae Pilulae ochtracticae Balsamische Pillen Immanusi's Pillen Frank's Pillen Grains de santé  Rp Aloës 15,0 Myrihae 15,0 Rhizom Rhei 10,0 Pulveris aromatici 5,0 Extracti Absinthii q s ut flant pilul 20,125, obduce argente  Dosis 2-5 Pillen am Vormitag  Filulae solventes.  Frankfarter Pillen, Pilules angéliques Pilules de Franciert  Rp Aloës 5,0 Rhizom Rhei 2,5 Bolett Lariets 1,25 Extracti Millofolii 2,6 Pulveris follorum Rosae q s nt flant pilulae 2 0,1.

Aloé 225

Piinias tartareae Sonnodea	Species Rierae pierae Rhasis
Rp Aloës 10,0	
Ammonlaci 4,0	Heiligenbitter
Croci 2,0	Rp Aloës pulverat 45,0
Ferri sulfurici erystall 1,5	Rhizom Zedoarrae 3,0 Radreis Asari 3,0
Natrii acetacl 8,0	Corties Cinemona 3,0
Extractl Gentlanae 2,0	Florum Layandulae 8,0
Tinoturae Ferri tartar q a ut flant pilul à 0,25	Mastiches 8,0
Dosis 6-10 Pillen pro die bei Verstopfung, Gelb-	Macidia 8,0
sucht oden Wechselfieber	Croci 30
Pilulae stomachleae	Fructus Cuhebae 8,0
Silborpillon, Balsamische Magenpillen Rp Aloës 10,0	Florum Rosac 8.0 M at flat species
Extracti Myrrine 5,0	Wird auch viel zum Ansetzen von Magenbitter
Extracti Absinthii 5,0 Saponis modicati 2,5	ben litzt
Spiritus saponati gits X	Helligenbitter (Form Hannover)
Rhizom Rhei pulverat q s ut fiant pilul. à 0,135	Rp Sulfuris depurat 20,0
obduce argento	Aloes 15,0
Dosis Mehrmais täglich 2—8 Stück	Myrthme 15,0
Pilulae tonicae David Bella	Crock 0,5
Rp Aloes 2,6	Spooles Madagascarenses
Dytracti Hyoseyami 2,5	Rp Rad Angelicae 30,0
Ohinin sulfurid 1,25	Radicis Gentianae 30,0
Lerri sulfuriel crystall 1,0	Rhizom Culsmi 30,0
M flant pilul No 60	Rhizom Zungaberia 30,0
Dosis Morgens und Abenda 1 Pille	Corticis Aurantii 80,0
Piluise tonicae	Herhae Cardul benedicta 60,0
Appoint- und Magenpillen.	Herbae Abanthin 60,0
Rp Aloës 5,0	Foliorum Menthae crispae 60,0 Florum Tansceti vulz 60,0
Chinioïdini 15,0 Acadi tartarici 5,0	Florum Tanaceti vulg 60,0 Asne foctidae 15,0
Rhizom Rhei 2,5	Jernos Testament (vide dieses) 15,0
Pulveria aromatici 2,5	Camphorae 10,0
Glycerini q s ut hant pilulae No 200	Aloes 80,0
Dosis 2 Mai täglich 3-3-4 Pillen	Kalii carbonici 80,0
Pilulae tonicae WEXTT	Bulbi Allii Cepne 5,0
Rp lorn chlorati 5,0	Copulvert oder serschnitten zur Species
Extracti Marrubii vulg 5,0	Spiritus Gari
Aloda 5,0	Alcoolat de Garus
Asse footidae 15,0	Rp Aloës 5,0
M fiant pilul No 250	Myrrhae 2,0
Pulvis alobticus inspersorius Voor	Caryophyll 5,0
Rp Aloës pulverat 5,0	Sem Myristic 10,0
Myrrhae pulverat. 5,0	Cort Curnam Ceyl 20,0 Crock 5,0
Carbonis ligni puly 50,0	Greel 5,0 Alcohol (20%) 5000,0
Zum Einstreuen in schlaffe, übsiriechende Wun-	Macera pez 4 dies, filtra, adde Aq 1000,0 et de-
den und Geschwüre	stills ex balueo aquae 4,6 kg
Species ad longom vitam Hygnne Hygnne's oder Jerte's Testament	
Rp Alogs 120,0	Suppositorium Alves
Radicis Gentismae 120,0	Rp Aloës subt pulv 0,5 Butvri Cacao 4,5
Rhizom Zingiberis 20,0	Butyri Greac 4,5 Lanolin, q s ut first suppositorium No L
Myrrhae 20,0	THIRDING Q as the time suppression in a
Natrii carboniei sicci B0,0	Tinotura Algās dalcificata
Fullglais 30,0	Tinetura Aloës cum Liquiritia Ver-
Die feln gepulverten oder geschnittenen Bestand-	süsste Blutieinigungstropien
telle worden nach dem Mischen mit Spiritus besprengt und nochmals gewischt	Rp Alogs 15,0
	Succi Liquiritine depurat 80,0
Species lavantes Knelppil	Aquae destillatae 250,0
Pfarrer Kngipp's Wühlhuberthee I. u. II I Rp Aloës 8,0	Spiritus 100,0
I Rp Alcës 8,0 Seminis Facusgracei 8,0	Einige Tage digeriren, filtriren Dosis 1-2 Mai
Fractus Foenfauli 25,0	tiglich 2 Theeloffel
Fructus Junipert 25,0	Tinctura Alecs mastichinata.
II Rp Alogs 6,0	Salazar-Balsam
Seminis Foundgracel 6,0	Rp Aloes 8,0
Fructus Foeniculi 12,0	Olibani 8,0
Fructus Juniperi 18,0	Mustiches 8,0
Radiois Ebuli 18,0	Colophonit 1,5
Fein gepulvert und zu Fillen à 0,1 g geformt.	Spiritus 180,0 Nuch der Lösung zu filtriren. Bei eiternden
liefern oblge Mischungen die Knerer's Wühl-	Wanden Wanden
huber-Pillen	71 (A (3) LEGE
Handb d pharm Praxis I	15

Tinctura Aless et Myrrhae (U-St)	Vet Bolus laxativus foills
Tincture of Aloes and Myrrh	Rp Aloës 80,0 Ferri sulfurioi cryst 5,0
Rp Aloës purif 100,0	Olei Crotonis gtts X
Myrrhae pulverat. 100,0 Rad Lieurihae pulv 100,0	Faringe Socalis 5.0
Rad Liquiritus pulv 100,0 Spiritus (94%) 750 cem	Siropi communis q s ut first bolus No I
Aquae 250 com	Starke Abführpille für ein grosses Pfoid
Im Verdrängungsapparut behandelt, so dass	Vet Bolus laxativus major
1000 ccm Tingtur resultiren	Laxirpille fur Fforde und Rinder
Tinotura antifebrilis Warburg	Rp Aloës 80,0
Warnung's Fiebertropfen Dieterion	Ferri sulfurici cryst 3,0 Radic Liquititiae pulverat 3,0
Rp Kloës pulv 60,0	Tragacanthae 8,0
Rhizom Zedosriae 30,0	Glycerini a a
Radicis Angelicae 2,5 Croci 2,5	Done Mit Oleum Lini bestrichen auf einmal au
Croci 2,5 Camphorae 0,8	geben.
Spiritus (90°/g) 1000,0	Vet Bolus laxativus minor
8 Tage maceraren, dann filtriren und zufügen	Kleine Laxupille für jängere Pferde und Rinder
Charina sulfurici 1,5	Rp Alděs 20,0 Forri sulfurioi cryst. 2,0
Tinctura laxativa venulis	Radio Liquiritiae pulyerat. 2,0
Laxirtropfen, Schwarze Blutreinigungs-	Tragacauthae 2,0
tropton	Glycorini a s
Rp Alogs 60,0	Dosis Auf einmal mit Oleum Lizi bestriohen zu
Succi I iquiritiae 10,0	goben
Natri carbonici cryst 10,0 Simpi communis 100,0	Vet Hectuarium anticolicum
Simpi communis 100,0 Agune fervidae 200,0	Koliklatwerge (meh Dinfilmon)
Nach der Lösung fügt man folgende Mischung zu	a) ber Wind- oder Krampikelik Rp Camphorae tritae 10,0
Olei Anisi 2,0	Aloës pulverat 20,0
Ole: Carvi 2,0	Fructus Carvi 50,0
Tincturae aromaticae 2,0	Amygdalarum smararum 80,0
Spiritus 1000,0	Fructus Juniperi 50,0
Dosis Morgens 15—20,0 g zu nehmen	Saponis domestici 20,0 Natrii sulfurid crystall 280,0
Unguentum vermifugum	Natrii sulfurid crystall 280,0 Aquae q s ut fiat electuarium
Wurmsalbe	Dosis Stündlich ein Drittel
Aloës 5,0	
Fellis tauri mapiasat 5,0	b) bei Krampfkolik Rp Aloës pulverat 200
Spintus diluti 50 werden nach der Lösung verrieben mit	Rp Aloës pulverat 20 0 Asne footidae 20,0
Adips suili 45,0	Amygdalarum amararum 80,0
Ole: Petrae 5,0	Florum Chamomillae 50,0
Wird um die Nabelgegend eingerieben.	Magnesii sulfurici cryst 800,0
Yinum Aloës	Farinae Seculis 50,0
Rp Extracti Aloës 10,0-	Aquae q s ut flat electuarium Dosis Auf einmal zu geben
Vini Xerensis 875,0	
Tincturae aromaticae 20,0	Vot. Electuarium derivativam Für Pforde und Rinder
Vinum Aloës compositum Brazry	
Ep Aloës 1,5	Rp Natrii nitrici 100,0 Natrii aulfuniol 250,0
Myrrhae 1,5	Aloës 80,0
Groot 1,5	Fructus Foeniculi 60,0
Kalii carbonici 1,5 Ammonii chlorati 12	Carinae Secalis 50,0
Ammonia chlorati 12 worden als Pulver mit	Aquae q a utilist electrorium
Vini albi 100 0	Vet Flectuarium purgativum
8 Tage macerist, dann music, Dosis; Alorgens	Abfuhrende Latworge (nuch Digranion)
8 Tage maçerirt, dann filtrirt. Dosis: Morgens einen Theeköffel voll	Abfuhrende Latwerge (nuch Digramon)  Rp Alois 20,0
cinen Theelöffel voli	Abfuhrende Latwerge (nuch Districti)  Rp Aloss 20,0  Natril sulfatel sicci 100,0
cinen Theeloffel voll  Vet Bolus alocticus	Abführende Latwerge (nich Digerenen) Rp Alofs Patril sulfuriel sieck 100,0 Seminis Lini pulvorat 50,0
cinen Theelöffel voli	Abfuhrende Latwerge (nuch Districti)  Rp Aloss 20,0  Natril sulfatel sicci 100,0
cinen Theeloffel voll  Vet Bolus aloöticus Aloëpiile, Kolikpiile, Physics	Abführende Latwerge (nuch Digression)  Rip Alogs  Natrii sulfunci sicci 100,0  Seminis Lini pulverat 50,0  Saponis viričis  20,0
cinen Theeloffel voll  Vet Bolns alocticus  Alocpitic, Kollkpille, Physics  Rp Alocs grosso modo pulvent 30-40 g	Abführende Latwerge (nuch Distriction)  Rep Alofs  Natrii sulfuriel siech 100,0  Seminis Lini pulverat 50,0  Saponis vhičis  20,0  Shapl commun q s  Dosis: 2stündlich die Hilfte zu geben
cinen Theeloffel voll  Vet Bolus alocticus Alocpitle, Kollkpille, Physics Rp Alocs grosso modo pulvent 30—40 g Saponis viridis q s  Dosis Auf elumat su geben,	Abführende Latwerge (nuch Direction)  Itp Alofs 20,0  Patril sulfuriel sized 100,0  Seminis Lini pulvorat 50,0  Saponis vhicis 20,0  Shapl commun q s
cinen Theeloffel voll  Vet Bolns alocticus  Alocpitle, Kollkpille, Physics  Rp Alocs grosso modo pulvemt 30—40 g  Saponis viridis q s	Abführende Latwerge (nuch Direction)  Itp Alofs 20,0  Patril sulfuriel siece 100,0  Seminis Lini pulvorat 50,0  Saponis vhicis 20,0  Shapt commun q s  Dosis: 2stündlich die Hilfte zu geben  Vet blectuarium stomachleum
cinen Theekoffel voll  Vet Bolus alokticus Alokpitle, Kollkpille, Physics Rp Aloks grosso modo pulvent 30—40 g Saponis virudis q s  Dosis Auf elumat su geben,  Vet. Bolt contra vermes	Abführende Latwerge (nuch Digramon)  Natil sulfuriel siect 100,0  Seminis Lini pulverat 50,0  Saponis vhičis 20,0  Situpt commun q s  Dosis: 2stündlich die Hillfte zu geben  Vet klectuurium stonachleum für Rinder und Pforde  Rp Alös 80,0  Lerri sulfuriel cryst. 10,0
cinen Theeloffel voll  Vet Bolus alocticus  Alocpitle, Kellkpille, Physics  Rp Alocs grosso modo pulvent 30—40 g  Saponia viridis q s  Dosis Auf elumat su geben,  Vet. Bolt contra vermes  Wurmpillen (nach Distributes  Rp Olei animal foetid 50,0  Olei Terebinthinae 50,0	Abführende Latwerge (nuch Distriction)  Natil sulfuriel siece 100,0  Seminis Lini pulverat 50,0  Saponis viridis 20,0  Shupt commun q s  Dosis: 2stündlich die Hilfte zu geben  Vet Flectuarium stemachleum für Rinder und Pferde  Rp Aloës 30,0  Leri sulfuriel cryst. 10,0  Natril nitrie) 100,0
cinen Theekoffel voll  Vet Bolus alocticus Alocpiile, Kollkpille, Physics Rp Alocs grosso modo pulvent 30—40 g Saponis virudis q s  Dosis Auf clumal su geben,  Vet. Bolt contra vermes Wurmpillen (nach Distribuse  Ep Olei animal foctid 50,0 Olei Terebinthinae 50,0 Alocs grosso modo pulverat 30,0	Abführende Latwerge (nuch Distriction)  Ry Aloss  Natrii sulfunci siect 100,0  Seminis Lini pulvorat 50,0  Saponis viricis 20,0  Simpl commun q s  Desis: Sstündlich die Ettlite zu geben  Vet leetuurium stomachicum für Rinder und Pforde.  Rp Aloss Perri sulfuriel cryst. 10,0  Natrii nitiel 100,0  Rilzom Calami 100,0
cinen TheeRoffel voll  Vet Bolns alocticus Alocpitle, Kellkpille, Physics Rp Alocs grosse mode pulvent 30—40 g Saponis virdis q s  Dosis Auf clumat su geben,  Vet. Bolt contra vermes Wurmpillen (nach Districtes Rp Olei animal foctid 50,0 Olei Tercbinthinae 50,0 Alocs grosse mode pulverat 30,0 Saponis domestici 20,0	Abführende Latwerge (nuch Distriction)  Ry Aloss  Natrii sulfuriel siect 100,0  Seminis Lini pulvorat 50,0  Saponis vhičis 20,0  Simple commun q s  Dosis: Sstündlich die Hilfte au geben  Vet Fleetuurium stemachleum für Einder und Fferde.  Rp Aloss Ferri sulfuriel cryst. 10,0  Natrii nitriel 100,0  Fructus Foon, uld 100,0
cinen TheeRoffel voll  Vet Bolns alocticus Aloc pille, Kellk pille, Physics Rp Alocs grosso modo pulvent 30—40 g Saponia viridis q s  Dosis Auf elumat su geben,  Vet. Bolt contra vermes Wurmpillen (nach Districtors  Rp Olsi animal foetid 50,0 Olsi Terebinthinge 50,0 Alocs grosso modo pulverat 30,0 Saponis domestici 20,0 Farinae Secalis q s	Abfuhrendo Latworge (nuch Digramon)  Np Aloss  Natrii sulfurici sicci 100,0  Seminis Lini pulvorat 50,0  Saponis vhičis 20,0  Sipupi commun q s  Dosis: 2stündich die Hilfto au geben  Vet klectuarium stonnachicum für Binder und Pforde.  Rp Aloss 80,0  Ferri sulfurici cryst. 10,0  Natrii nitici 100,0  Failzom Calami 100,0  Frietus Foen all 100,0  Farinae Secalis 50,0
cinen TheeRoffel voll  Vet Bolns alocticus Alocpitle, Kellkpille, Physics Rp Alocs grosse mode pulvent 30—40 g Saponis virdis q s  Dosis Auf clumat su geben,  Vet. Bolt contra vermes Wurmpillen (nach Districtes Rp Olei animal foctid 50,0 Olei Tercbinthinae 50,0 Alocs grosse mode pulverat 30,0 Saponis domestici 20,0	Abführende Latwerge (nuch Distriction)  Ry Aloss  Natrii sulfuriel siect 100,0  Seminis Lini pulvorat 50,0  Saponis vhičis 20,0  Simple commun q s  Dosis: Sstündlich die Hilfte au geben  Vet Fleetuurium stemachleum für Einder und Fferde.  Rp Aloss Ferri sulfuriel cryst. 10,0  Natrii nitriel 100,0  Fructus Foon, uld 100,0

Vet Flixir anticolicum Lanas	o) Rp Aloës 4,0
Rp Tinetmac Aloës 100,0	Saponis vindis q s ut fiat pilula No I
Lincturie Opn 20,0 Tincturae corticis Aurantii 500	Dosis 1 Pille 2 Stunden vor und nuch dem Futter,
The three corress name 500	bei Verstopfung
Thetuar Therman 800	Vet Potus purgativus
Spiritus (90 Pice) 100,0	Purglitrank für Pferde und Rinder
Aguae 000,0	<del>"</del>
Man digetirt einen Tag, filtrirt und fügt dann zu	Rp Aloés pulv 80,0 Magnesii suifarici 60,0
Acthoris 50,0	Fructus Anisi 20,0
Dosis 100-120 g mit Wasser oder Bier bei Kolik	Aquae fervidae 800,0,
der Phrde, auch zur Beforderung der Geburt und Nachgeburt bei Phrden und Rindern	Dosis Auf einmal cinzugiesson
Latworze gegen Krouzlichme der Rinder	Vot Potus anticterious
Vet Rp Aloës 40,0	(mach Distriction)
Plotum Arnicae 50,0	Trank gegen Gelbsucht der Rinder
Rhizom Amiene 50,0	Rp Alocs grosso modo pulverat. 50,0
Rhizom Tormentillae 50,0	Phizom Lhei 50,0
Nucls vomiene 15,0	Tartan crudi 100,0
Radicis Althuero 20,0	Rhizom Calami 100,0
Aquae q s ut fint electuarum	Natri salfurka 100,0
Dosis Figlich Smal bilhnereignoss einzugeben, da- neben sind Francibungen mit Kampferliniment und ferpentinöl vorzunehmen	Dosts 8 mal tiighelt enen Esslöffel voll in einem Fiter Wachholderbeerennufguss zu geben
	Vet Pulveres laxantes
Vet Linimentum contra pestem exungulantem	Pulver gegen Verstopfung der Rinder
Kinuenseuche-Liniment,	a) Rp Stibii sulfmati nigil 12,0
Rp Aloës 500,0	Tartari ciudi 25,0
Agence 450,0	Aloës 80,0
werden im Wasserhade gelöst, dazu Spiritus 550.0	Natri sulfurici 500,0
Sphitus 550,0 und hierzu unter beständigem Umrühren Acidi sulture: sugliei 200,0	Dosis Sstündlich den vierten Teil in Kamillenthee
7um Bepinseln der wurden Stellen bei Klauen- Burche	b) Rp Aloës 50,0 Placent seminis Lini pulverat 70,0 Natrii sulfunici 750,0
Vet Pilulae laxantes pro canibus	Dosis In 1 Liter heissom Wasser zu lösen und
Hundepillen (nach Dierenion)	kult singuissen
a) Rp Natrii sulfuriei sicci 20,0	_
Sarioms domestici 10,0 Alobs 10,0	o) Rp Aloës pulverat 20,0 Olei Lin: 500,0
Succ Junip inspiss q s ut finut pilul No X	Dosis: Erwürmt auf einmal einzuglessen
Dosis 3-5 lage lang täglich eine Pille	d) für ein Kalb
b) Rp Aloës 4,0	Rp Aloës pulverat 10,0
Gummi arabici 4,0	Tarturi naironati 50,0
Natrili nitrica 1,0	Placent sem Lim pulv 10,0
Saponis viridis q s ut fiant pliulae No VIII	Dosis In einem Viertel Liter warmen Wassers auf
Dosis Täglich S Pillen, bel Staupe	ennual cinzugeben
Goheim	ımıttel.
<del></del>	A, gegen Magenkrampf, enthält Lebenselm
omeranzentinktur. Mynsichts-Elbeit. Opiumti	nichir

ar. Pomeranzentinktur, Mynsichts-Elixir, Opiumtinktur

Alpenkräuter-Magenbitter von Haunne Ein Gemisch von Amsöl, Nelkenöl, Alos, Weingesst, Wasser

Alpenkräuter-Trank von N K BACKE Tinktur aus Alce, Rhabarber, Euzan und Gewinznelken

Arndts Kolikmittel für Pferde a) Pillen aus Alos und Schmierseife b) Mixtur aus Chloralhydrat 50,0, Wassor 100,0, Actherweing ist 20,0 mit Chlorophyll gefarbt

Audin-Rouvitre's Ton 1-purgatif Tinktur aus Aloë, Jalapenknollen, Rhabarber, Wermuth

Augenwasser von Brun Eine Auflösung von Aloë in Weisswein und Rosenwasser, mit Safran gefti bt

Blutreinigungspillen, Burkespann's, bestehen aus Aloë, Rhabarber und Enzianextrakt

Blutreinigungspillen, Maas' Muskauer, enthalten Alos, Senna, Enzian, Stärke und Bindemittel

Brama-Livs-Elixir (Gesundheitstafelbitter) aus Kopenhagen, soll aus Aloë und Weingeist bestehen

Coelestiner Tropfen von Brady in Grottau Tinktur aus Alos, Ingwer, Rha-

harber, Elsen, Zucker Constitution-Balls, vegetabilische, von Boldt, harte Sticke, aus Aloë und Enzian zusammongesetzt

Dehaut's Pillen Pilules de Dehaut, mit Süssholz bestreute Pillen aus Aloë, Guth, Jalapenknollen, Löwenzahnextiakt — Nach Hahn und Holffert aus Alos, Koloquinthen, Scammonium, Nelkenol, Honig Diese Pillen sind mit Zucker über/ogen und mit dem Namen des Verfertigers bedruckt

Dixon's gallabfuhrende Pillen Alos, Scammonium, Rhabarber, Brechwein-

stein, Enzianextrakt

Dog-Balls, Hundepillen von Bonor, bestehen aus Aleë und Enzian

Elixir of life bitter von JACOB WOLFF Ein Branntwein, der aus Aloë, Zimmt,

Kalmus, Angelikawurzel, Safran, Zuckerfarbe und Glycerin bereitet ist
Englische Pferdepillen (Physics), bestehen aus Barbados-Aloë, Schmierseife,
Ingwer und Kummelöl Eine andere Verschrift für Physic balls lautet Barbados Aloë, Glycerin, Ricinusci, Ingwer

Essig-Bitter (Nordamerika), eme weingeistige Tinktur, welche Aloë, Glaubersalz,

Gummi, Guajak, Essigsaure, Kohlensaure, Anisol enthält
Female pills, Hoopers Enthalten Alocharz, Eisenvitriol, Myrrhe, Nieswurzelextrakt, Seife, weissen Zimmt

Flusstinktur, Sulzberger's allgemeine, enthält Aloë mit bitteren und gewürzigen

Gesundheits-Liqueur, von Pavel & Co in Berlin, enthält die Bestandtheils der Tinet Aloës comp, statt Aloë aber Rhabarber nebst Zucker

Grains de santé, Frank, sind versilberte Pillen aus Alos und Lakritzen

Hämorrholdentod (Alpenkrauter Liqueur), von Dr Fairz, enthält Guttr, Alos, Rhabarber, Enzian, Zimmt, Žucker

Hamburger Tropfen, ein Theil der Dr Kome'schen Familien-Medicinen,

ist eine verstärkte Tinctura Aloës composita

Hollandisches Wurmöl, wird durch trockene Destillation aus Alos, Myrrho, Weihrauch und Ohvenöl hergestellt

Kalsertropfen, von Herzie, weingeistige Tinktur aus Aloë, Safran, Galgant u s w Kalwe ist die volksthumliche Bezeichnung für eine Mischung von Alec und Kal-

mus zu gleichen Theilen

Krautermittel, Le Roi's oder Lenor's, von Germann in Braunschweig I Krauterpulver Mit Fuchein gefarbtes Natriumbikarbonat — II Kräuterthee Eine Mischung aus Schafgarbonbluthen, Sennesblätter, Faulbaumrinde, Huflattig, Stiefmutterchen, Wallnussblatter, Eibischwurzel, Quecken, Sussholz, Tausendguldenkraut, Klatschrosen, Wollblumen — III Kräuterpillen Enthalten Aloë, Enganextrakt, Rhabarber, Sennésblatter

Krauter-Liqueur von Daubirz in Berlin Ein verdunntes, mit Zucker versetztes Lebenselixir, das noch Essigäther, aromatische Tinktur und das Löshehe aus Anis, Fenchel,

Piefferminze, Faulbaumrinde enthält.

Krauter-Magenbitter-Elixir von Krauen Enthält Amsol, Alos, Rhabarbe. 11 verdunntem Weingeist

Lebensbalsam, Dr Rosa's aus Prag,

Lebenshitter, von Hellmich,

Lebensessenz, von Kresow, Lebensessenz, Schwedische,

Lebensessenz, TREFFENSCHEIDT's, sind sammtlich dem Elixir ad longem vitam ahn-

liche Zubereitungen

Lebensessenz, Dr Fernesr's, von C Litor in Kolberg, wird aus Alos 75,0, Rhabarber 120,0, Wurmsamen 75,0, Ammoniacum 65,0, Lärchenschwamm 65,0, Therink 80,0, Enzien 85,0, Safran 7,5 durch Auszichen mit 1500,0 Weingeist bereitet, die Seihflussigkeit dann mit Wasser auf 30 Vol -Proc Weingeist verdünnt

Lebensessenz der Kömgseeer Ohtatenhandler wird in 3 Arten bereitet I Gewöhnliche Lebensessenz entspricht der Tinctura Aloës composita, versetzt mit woissein Sirup — II Lebensessenz mit Kampher — III Feine Lebensessenz enthält neben Rum die Bestandtheile von I in anderen Verhältnissen

Magen- und Lebensessenz von Saous in Magdeburg enthält 10 Th. Alog in

100 Theilen

Magentropfen, Mariazeller von CARL BRADY in Kremsier. Die angebliche Urvorschruft lautet Königschmarinde 15,0, Zimmt, Pimpinellrinde, Weidenrinde, Fenchel, Myrrhe, rothes Sandelholz, Kalmus, Zitwerwurzel, Enzian, Rhabarber, von jedem 1,75, Weingeist von 60 Proc 750,0

Vorschrift der Budapester Apotheker Ales 5,0, Benzon 8,0, Kalmus 10,0, Engan 10,0, Rhabarber 10,0, Zitwerwurzel 10,0, Ams 10,0, Fenchel 10,0, Weingeist (60 proc.) 600,0 Menschenfreund, Magenelizir von Stoughton Besteht aus einem weingeistigen

Auszuge aus Wermuth, Pomeranzenschalen, Enzian, Rhabarber, Kascarillrinde und Alos. Miraculo-Pillen des Dr Muller, sind Pillen aus Aloë und Enzianwurzel.

Aloe 229

Morison's Limonade npulver zur Unterhaltung der Pillenwickung (vgl S 224) Weinstein 30,0, Weinsaure 3,0, Zimmt 0,75, Ingwer 0,25, Zucker 100,0

Pillen, analeptische, von R James, enthalten Alos, Safran, Myrrhe, Ammonia-

cumma il s w

Pillen, blutreinigende, von Mohricke, bestehen aus Leberalce, Calomel, Gutta, Scammonium, Jalapenharz, Safran, Koloquinthenextrakt

Pillen von Hollowix Die Bestandtheile sind Alos, Rhabarber, Zimmt, Karda-

momen, Ingwer, Safran, Glaubersalz, Kaliumsulfat und Rosenkonserve

Pillen des Apothekers Schraden in Feuerbach bestehen aus Alos und Seife

Pilules de Barrier — Grains de vie Clérambourg — Pilules de Mad DE CRESPIGNY - Pilules vespérides indiennes stomachiques de Delacroix - Pilules DE DUCHUSNE, sind französ Geheimmittel, welche mit den Pilulae ante cibum übereinstimmen

Pilulae Halenses contra obstructiones, Hallische Obstructionspillen, bestehen aus

Alos 2 Th, Eisenpulver 1 Th und zusammengesetztem Rhabarberextrakt 4 Th

RADOLIFER'S Elixir, ist ein weingeistiger Auszug aus Alos, Rhabarber, Zimmt,

Zitwer, Cochenille, Kreurdornbeeren

Reinigungspillen, Seifeler's Die wesentlichen Bestandtheile sind Alos, Fenchel und Lakritzen

RYMER'S Cordialtinktur ist eine Tinktur aus Aloe, Rhabarber, Kardamomen, Kampher, spanischem Pfeffer, Biebergeil, verduintem Weingeist und wenig Schwefelsäure

Schweizer Pillen, verbesserte von A Brandi, sollen enthalten Cascara Sagradaextrakt, Aloë, Engian, Cocaextrakt, Faulbaumextrakt, medicinische Seife, Sandelöl

Selle's Hellmittel ist Aloe und weinige Rhabarbeitinktur

Socotrin Otto's, Tierheilmittel gegen Kolik, besteht aus Alostinktur und atherascher Baldriantinktur

Urbanuspillen, bestehen aus Dill, Piment, Ams, Zitworwurzel, Maois, Muskatnuss, Nelken, Cubeben, Rhabarber, Aloë, Senna, Manna

WARNER'S Safe Pills, sind Pillen aus Aloë, medicinischer Seife, Eibisch und Lakritzen Weikard'sche Pillen and zusammengesetzt aus Aloe, Essenpulver, Calomol, Goldschwefel und Sadebaumöl

Wergeau'sche Pillen sind übersilbeite Pillen aus Aloë. Mastix und Larchenschwamm Wiener Balsam, Lelityke's Lebensbalsam, ist ein Elixir ad longam vitam mit

Myrrhen- und Guajaktinktin versetzt

Wiener Balsam, der Königsecer Ohtätenhandler Myirhe 200,0, Rhaharber 300,0, Benzos und Leberalos je 125,0, Lakratzensaft und Weihrauch je 60,0, Socotra-Alos 15,0 werden mit 4 Inter Weingeist ausgezogen und filtrirt

WUNDRAM'sche Kräuter (aus Braunschweig), sind eine grobe Pulvermischung aus Alos, Rhabarber, Bittersalz und Thymian

† Aloinum. Aloin (U-St.) Der krystallisirende Bitteistoff der Aloe. Je nach der Alcësorte, aus welcher er gewonnen wird, und nach dem chemischen Verhalten unterscheidet man Barbaloin, Socaloin, Nataloin, Capaloin

Barbaloin. C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>O<sub>2</sub> + 3H<sub>2</sub>O Man löst 1Th Barbados-Aloë in 10 Th siedenden Wassers, welches mit vordunnter Schwefelsäure angesauert ist. Die erkaltete Lösung wird filtrirt und auf 2 Th. eingedampft. Die in der Kälte ausgeschiedenen Krystalle werden abgesaugt und aus heissem verdunntem Alkohol umkrystallicht — Gelbe bis braune, geruchlose Nadeln, von sehr bitteiem Geschmack, löslich in 60 Th Wasser oder 20 Th Alkohol oder 470 Th Aethor Schmilzt wasserfrei bei 1470 C Ist wahrschaulich identisch mit Curaçaloïn

Socale'in ( $\beta$ -Barbalo'in)  $C_{34}H_{69}O_{16}+5H_2O$  Man zerreibt Zanzibar-Aloë wiederholt mit kaltem Alkohol von 0,960 spec Gew Den unlöshehen Rickstand krystalliant man aus siedendem Alkohol von 0,960 spec Gew um Gelbe Prismen, löslich in 90 Th Wasser, 80 Th absolutem Alkohol, 9 Th Essignither oder 880 Th Aether 1st identisch mit Zanaloin

Nataloin CacH40O18 Natal-Alog wird mit 48° C warmem Alkohol von 0,320 spec Gew serrieben Der hinterbleibende, unlösliche Ruckstand wird aus siedendem Alkohol umkrystallısırt.

Blassgelbe, rechtwinkelige Tafoln, löslich in 6 Th Spiritus (90 Vol - Proc.), oder 230 Th absolutem Alkohol, oder 50 Th Essignither oder 1250 Th Aether In Natronlauge löslich Schmelzp 210° C

Capalein. Ist noch nicht in reinem Zustande isolirt, aber dem Socaloin am ähnlichsten. Für die gegenwärtig im Handel befindlichen und von den Pharmakopöen aufgenommenen Aloine werden folgende Reaktionen angegeben

Die alkoholische Lösung der drei Aloine wird durch Ferrichlorid schmutzig braungrün gefärbt. Ammoniak färbt die alkoholische Lösung des Nataloins carminroth, diejenige 230 Althaeu

des Barbaloins und Socaloins braunroth Bringt man etwas Socaloin in einen Tropfen kalter Salpeteisaure von 1,2 sp Gew, so findet kaum eine Veranderung sintt Barbaloin und Nataloin geben carminrothe Farbung, die bei letzterem sehr beständig ist Löst man etwas Nataloin in kone Schwefelsaure und führt über die Losung einen mit rauchender Salpeteisaure befenchteten Glasstab, so farbt sich die Losung blau Barbaloin und Socaloin verandern sich unter der gleichen Behandlung wenig U-St hat das Barbaloin und Socaloin, Brit nur das Barbaloin als officinell aufgenommen

Man giebt das Aloin zu 0,1-0,2 g als Purgans, zu 0,2-0,5 g als Drasticum Subkutan wird die Losang in Glycerin (1 5 bis 8) als Purgans angewendet

# Althaea.

Althaea officinalis L. Malvaceae — Malveae. Vorwiegend auf Salzboden in einem grossen Theil von Europa und Nord- u Westasien, zum arzneilichen Gebiauch kultwiert in Deutschland, Frankreich, Ungarn und Belgien Arzneiliche Verwendung finden die Wurzel, die Blatter und die Blüthen

1) Die Wurzel Radix Althaeae (Germ Helv Austr USt) Radix Bismalyac. Radix Hibisci. Radix Malyac visci. — Altheewurzel Eibischwurzel Fliesskrautwurzel Gilfwurz. Heilwurz Hilfswurzel. Sammtpappelwurzel. Schleimthee Weisse Sussholzwurzel. Wilde Malyenwurzel. — Racine d'althée. Racine de guimauye (Gall) — Marshmallow root.

Die Droge besteht aus den geschalten Wurzelasten, die holzige Hauptwurzel wird entfernt Die Stücke sind bis 20 cm lang, bis 1,5 cm diek Der Bruch ist im Holz körnig, in der Binde faserig - Unter der Lupe erkennt man auf dem weissen Querschnitt die strahlige Rinde und das ebenfalls strahlige Holz, beide durch das Cambium von einander getrennt Das Mikioskop lasst in den Buststrahlen der Rinde Gruppen nicht sonderlich diekwandiger Bastfasern erkennen, deren Ende oft gabelig getheilt, deren Wand im Queischnitt meist etwas verbogen und bei denen nur die primäre Membran verholzt ist. Das Holz enthält kleine Gruppen von Gefassen mit leiter- oder netzformig verdickten Wänden und Tracho'den Im Parenchym von Holz und Rinde finden sich Schleinzellen, deren Inhalt beim allmählichen Aufquellen in der Droge (in der frischen Wurzel ohne weiteres) deutlich geschichtet eischeunt, ferner Zellen mit Calciumoxalat-Drusen und in den übrigen Zellen Stärke Die Stärkekönnehen erreichen eine Grösse von 25 \mu, sie sind von ziemlich wechselnder Gestalt, doch walten ei und nierenformige oder wurstformige Formen vor, die meisten haben einen kuizen Längs spalt Um Altheepulver in Gemengen mikroskopisch nachzuweisen, achte man auf diese Starkekornchen und auf die Bastfasern der Rinde Letztere sind 400-800 µ lang, 10-80 \(\mu\) dick, getupfelt Ihre Wand 1st, wie oben gesagt, meist unverholzt, doch 1st dar auf zu achten, dass die Zellen des Faserbündels, welches das Centrum der Wurzel einnimmt, verholzt sind.

Bestandtheile. 37 Proc Starke, 35 Proc Schleim, der sich mit Jod und Schwefel saure nur schwach gelb färbt und mit Salpetersaure Schleimsaure giebt, 2 Proc Asparagin (hier zuerst entdeckt und als Althaein bezeichnet), 4—5 Proc Asche

Als Verwechslungen und Verfälschungen werden die Wurzeln einiger andern Malvaceen genannt, so der Althaea Narbonnensis Cavanilles und Althaea rosea Cav., die holziger und im Querschnitt gelblich sind

Einsammlung und Bearbeitung Die Wurzel wird ausschlosslich von augebauten Pflanzen im Frühling oder im Herbst gegraben, von der holzigen Hauptwurzel, Wurzelfasern und ausseren Rindenschichten befreit, alsdann an der Luft oder bei sehr gelinder Wärme getrocknet Aus 5 Theilen frischer Wurzel erhält man etwa 1 Theil ge schälte und getrocknete

Zum Schneiden eignet sich besonders ihres bohen Schleimgehalts wegen die bairische, im Spätherbst gegrabene Wurzel Dieselbe wird, lufttrocken, geschnitten, scharf, doch Althana 231

vorsichtig nachgetrocknet - bei hoherer Temperatur tritt leicht gelbliche Farbung ein und gelangt in fast wurfelfeimigen, sehr weissen Stucken in den Handel Das ist die als "electa [ concisa albissima 00" bezeichnete Waare Minderwerthige Sorten werden bisweilen durch Bestauben mit Starke, Kalk oder Gips in ihrem Aussehen aufgebessert, eine derartige unstatthafte Behandlung giebt sich beim Abwaschen der Wurzel leicht durch einen Bodensatz zu erkennen, welcher dann weiter untersucht werden kann mit dem Mikroskop (Starke) oder durch Uchergiessen mit Saure etc Wurzeln, welche nach längerem Lagern geschnitten werden, liefern oft trube, wenig schleimige Auszuge -

Die Veraibeitung der Wurzel zu Pulver ist mit etwa 10 Proc Veilust verbunden Aufbewahrung Die geschnittene und die grob gepulverte Wurzel wird in Holz kasten, die fein gepulveite in Glashafen aufbewahrt. In jedem Falle sind diese Zerkleinerungsformen voi dem Einfullen gut nachzutrocknen, da sie sonst grosse Neigung zum Schimmeln oder Dumpfigwerden besitzen. Es ist rathsam, in Raumen, die nicht vollständig trocken sind, die Kasten von Altheewirzeln mit Einsatzen aus Weissblech zu versehen

Anwendung Wegen ihres reichen Schleimgehalts ist die Eibischwurzel als reizmilderndes Mittel sehr beliebt Der Receptar benutzt Eibischpulver als Bindemittel beim Anstossen von Pillenmassen, hierbei ist der Gummischleim durch Zuckerstrup oder Glycerin zu ersetzen, wenn anders die Pillen nicht mit der Zeit steinhart und unverdaulich werden sollen Die vom Deutschen Arzneibuche vorgeschriebene Mischung von Süssholz und Lakutz ist deshalb vorzuziehen

Feingepulverte Altheewurzel, zu 7 Proc dem gebrannten Gypse zugesetzt, verhin dert ein zu schnelles Erharten des Gypsbreies

Decoctum und Maceratio Althaeae Im Geltungsbereich des Ph Austr wird em Decoctum Althaeae, da gegentheilige Anweisungen fehlen, wie jede andere Abkochung durch halbstundiges Erhitzen im Wasserbade unter jeweiligem Umrühren im Veiheltnisse 1 20 angeferligt

Germ bestummt, dass Erbischwurzel-Abkochung durch halbstundiges Stehenlassen der Wurzel mit kaltem Wasser ohne Umauhren und durch leichtes Abpressen zu be reiten ist Man pflegt, sohald dieses dem Ermessen des Apothekers anheimgestellt wird, aus 1 Th Rad Althaeae 20 Th Seinflussigkeit herzustellen, wie es Ph Helvet III für alle schleimreichen Stoffe vorschreibt

Enbischauszuge sind nur kurze Zeit haltbar Frisch bereitet dürfen sie Lackmus

papier nicht verandern

Strupus Althacae (Germ Helv Austr U-St.) Strupus Radicis Althacae Althacstrup Enbischerup (volksthimlich auch Brustsaft, Hederichsaft, Huflattichsaft, Lindenblüthensaft, Leinsamensaft, Lochsam, Rangelrosensaft, Schneckensaft, Weisser Hustensaft, Weisser Lungenfuhl) — Sirop de guimauve (Gall) — Syrup of althrea S of marsh mellow

Vorschrift des Deutschen Alzneibuches 2 Th grobgeschnittene Ehbischwurzel werden mit Wasser abgewischen und mit I Th Weingeist (90 proc) und 50 Th
Wasser 3 Stunden bei 15-20 °C unter bisweiligem Umruhren stehen gelassen Aus
40 Th dei ohne Piessung erhaltenen Seihflüssigkeit und 60 Th Zucker werden ohne
Verzug 100 Th Strup beieitet Ein klarer, gelblicher, sehr schleimiger Strup
Vorschrift der Pharm Austriaca 20 Th zerschnittene Erbischwurzel, 300 Th

kaltes destallartes Wasser werden unter öfterem Umrühren zwei Stunden stehen gelassen, ohne auszupressen abgeseiht und in der Scihflüssigkeit von 250 Th 400 Th zerstossener

Zucker unter einmaligem Aufkochen gelöst

Phaim Hungar lässt aus 16 Th Eibischwurzel, 16 Th verdünntem Weingeist
und Wasser 200 Th Scihifussigkeit herstellen und dieser 340 Th Zucker zusetzen

Pharm Helvet III 3 Th gewaschene Eibischwurzel, 1 Th Weingeist, 55 Th.
Wasser lässt man 2 Stunden stehen, klärt die Smillussigkeit durch Aufkochen mit Eilturpapiermasse, filtrirt, bringt auf 40 Th und löst darin 60 Th Zucker Der Sirup soll öfters erneuert werden

Vorschrift der Ph of the U-St 50 g geschnittene Eibischwurzel werden mit kaltem Wasser gewaschen, mit 400 ccm Wasser, 30 ccm Weingeist (94 proc) 1 Stunde lang ausgezogen, in der Seihflussigkeit werden 700 g Zucker gelöst, 100 ccm Glycerin zu-

gefügt und das Ganze mit Wasser auf 1000 ccm gebracht

Sirupi concentrati
Duich einzelne Fabriken wird ein Sirupus Althaeae decempler
in den Handel gebracht, der durch Verdunnen von Zuckersurup die dem Arzneibuch entspiechende Form geben soll Eine derartige Mischung ist aus nabeliegenden Grunden nicht als vorschieftsmässige Zubereitung zu betrachten Das gilt für sammtliche sogen "Zehnfachen Säfte"

Aquae Rosse q s

fiant pastilli 1000

2) Die Blätter: Folia Althaeae (Germ Helv Austr) Herba Bismalvae. Hb. Hibisci. Hb. Malvae visci - Altheeblätter. Attigkraut. Eibischkraut Hilfkraut. Kinderbettthee. Sammetpappel, Stockwurzkraut. Wildes Pappelnkraut. — Feuilles de guimauve (Gall) - Marsh-mallow-leaves. Althaea-leaves.

Die Blätter werden im Sommer von der blühenden Pflanze gesammelt 8 Theile frische Blatter geben 1 Theil trockene Sie sind im Umriss elliptisch bis gerundet dreieckig, 3 his 5 lappig, am Grunde herz- eder keilformig, der Raud gekerht. Sie eineichen eine Lange von 12 cm, eine Breite von 10 cm Das Blatt ist durch Sternhaare, wie solche in der Familie der Malvaceen häufig vorkommen, weichfilzig und zwar wildgewachsene in hoherem Maasse als kultivirte Das Gewebe des Blattes enthält Schleimzellen und Drusen von Calciumoxalat Man verwendet meist die Blatter kultivirter Pflanzen aus Franken, Thüringen, auch aus Ungarn und werden vor der Blüthe gesammelt enthalten reichlichen Schleim

```
8) Die Blüthen Flores Althaene etc. Althaeblüthe. Fleurs de guimauve (Gall)
                                                              Pulvis anticatarilialis
          Cataplasma maturans (Gall)
                                                         Rp
                                                              Sem Focnugracei
           Dapèces emollientes
                                                              Fruct Formiouh an 95,0
     Ro Foliorum Verbasei
                                                                                 30,0
                                                              Ammon chlorati
          Foliorum Althaeae
                                                              Radic Althaean
                                                                                 100.0
          Foliorum Malvas
                                                  Bei Brouchialkatarrh der Pfeide auf zweimal in
          Herbse Parietarine 33 25.0
                                                    don Kloientrank
werden als grobe Pulver mit Wasser zu einem
  Brei angerührt, dem man zusetzt
                                                            Rotules Althress Druttenon
                                                        Rp Sacchari pulverati
          Unguenti basiher
                                                             Radicis Althaone puly 5,0
        Liquor pectoralis (Form Berol)
                                                  Man rührt mit Enbischsirup zum Brei an, füllt
diesen in einen Pergament-Darm mit l'ederpose
    Rp Liquoris Ammonii anisati 5,0
         Sirupi Althaeac
                                  30,0
                                                    und formt durch Drücken Tropfen, welche auf
Wachspapier gesetzt und in der Wärme aus-
         Aquae destillatae
                                 165.0
                                                    retrocknet werden
      Maceratic Althreas (Form Borol)
                                                           Sirupus Althaeae compositus
    Rp Decocti Althaeac (e 15.0) 179.0
                                                                Sirop de Fornol
         Acidl hydrochlorici (25 %) 1,0
                                                            Rp Sixupi Althacae
         Sirupi Saccharı
                                                                  Sirum Liquiritiae
              Mixtura Althaene
                                                                  Sirupi Papaveris an
   Münchener Nosokomiai verschilf&
                                                                Sirunus pectoralis
      Rp Dec Alth (e 10,0) 180,0
                                                                   Brustanft
           Strup simpl
                                                        Rp Strupi Liquititiae
                                                                                100,0
                                                             Strupi Rhorados
                                                                                 50,0
       Mixtura Althaeae cum Morphio
                                                             Sirupi Althumo
                                                                                 40,0
   Münchener Nosokomial vorschrift.
                                                             Sirupi Iperacuanhae 20,0
      Rp Dec Alth (c 10,0) 180,0
           Morph hydrochir
                               0.02
                                                            Species Althness (Austr)
                                                        Ro Foliorum Althreae 1000,0
           Sirup simpl
                               20,0
                                                             Radicia Althaeae
                                                                                500.0
         Pasta pectoralis Digramica
                                                             Radicla Liquiritiae 250.0
   Rp 1 Specierum pectoralium 20,0
                                                             Florum Malvae
                                                                                100,0
        2 Aquae
                                1500,0
                                                           Species Althrene LERREL
        9 Gummi arabicı pulv
                                600,0
                                                      Rp Rhizomatis Graminis
        4 Albuminis siccl
                                  3,0
                                                           Seminis Melonis
        5 Chartae bibulae
                                   5.0
                                                           Foliorum Althaeas & 10.0
        6 Sacchari
                                 400,0
                                                           Radiois Althacae
        7 Extracti Opii
                                   o.s
                                                           Radicis Liquiritiae BE 20.0
        8 Aquae Amygdalarum
                                 20,0
                                                           Foliorum Malyac
                                                                                  80,G
Man lässt 1 mit 2 während 12 Stunden stehen
                                                                Species bechicae.
 proset sus und löst ohne Erwärmen 8 und 4
                                                                Rusten-Thee
  darm, fugt 5 und 6 hinzu, kocht unter Ab-
                                                      Rp Radicis Althueae
 schäumen, seiht durch Flanell und dampft bis
                                                           Radiels Liquiritiae BR 40,0
 auf 1800,0 ein, dann fügt man Lösung von 7 in
                                                           Foliorum Faifaiac
 8 hinzu, dampft ohne Rühren auf 1800,0 ein und
                                                           Fructuum Anisi contus 55 10.0
 giesst in Kapseln aus
                                                              Species emollientes.
        Pastilli Althaese District
                                                 Erweichende Krauter Espèces émollien.
Trochisci Altheene Pastilles de gui-
                                                    tes Herbs of emollient cataplasm
                  mauve
                                                                 I Germ III
     Rp Radicis Althaeae puly 75,0
                                                     Rp Folforum Althaese gr pulv
          Bacchari pulyerati
                              925,0
                                                          Foliorum Malvae
          Olei Rosne
                              artt. 2
                                                          Herbac Moliloti
```

Fiorum Chamomillae

Semina Lini

H Austr	Lapèces pectorales avec les fleurs (Gall).
	Rp Florum Verbasci
•	Florum Rhoeados
Pohorum Malvae	Florum Althaeae
Herbne Meliloti , āz 100,0	Florum Malyas
Semmis Lini contust 200,0	Florem Gnaphahi
Grob gepulvert grebt drese Mischung die Species	Florum Farfarae
emollientes pro cataplasmate	Florum Violae odoratae fix
ter er ala	
III Helv	Species pectorales cum fructibus
Pr Fohorum Althaese gr puly	Brustthee mit Früchten
Florum Chamomillae	I Preussische Arznei-Iaxe
Foliorum Mulvae " 55 2,0	Pp Fructuum Ceratoniae 6,0
Seminis Lini contusi 4,0	Caricarum 3,0
7.1.46	Hordei excorticati 4,0
Species ad Gargarisma	Specierum pectoralium 16,0
Rp Follorum Althneae	U Strassburger Apotheker-Verein 1864
Florum Malvae	Rp Florum Malvae 125,0
Florum Sambuci 53,	Florum Rhoeados 250,0
<b>.</b>	Horum Verbasci 500,0
Species pectorales	Foliorum Melissae 250,0
Species ad infusum pectorale Species	Herbae Asperulae 250,0
Althaene compositae Species demul-	Herbae Capilli Veneris 250,0
cens Brustthee Augsburger Thee The	Herbae Hederae terrestris 250,0
pectoral Cough-species Pectoral tea.	Ногове Нузвора 250,0
	Fructuum Jujubas 500,0
I Germ	Passularum majorum 750,0
Rp Radicia Althaene 8,0	Passularum minorum 750,0
Radicis Liquiritiae 8,0	Radiois Althaeae 1200,0
Rhizomatis Iridis 1,0	Radicis Liquintiae 1500,0
Foliorum Fariarae 40	Caricarum 2500,0
Florum Verbasci 2,0	Fruotuum Ceratomae 2500,0
Fructus Anisi contust 2,0	Horder excerticate 3000,0
	Species pectorales albae
II Austr	Rp Radicis Althorae 10,0
Rn Folicium Althacae 40.0	Rhizomatis Iridis 5,0
	Fructuum Toeniculi 5,0
Radics Liquiriuse \$0,0 Radicis Althrese 10,0	Radicis Liquiritiae 10,0
	Guardan was Informations Wisherson
·	Species pro infantibus Viennenses
Florum Verbasci 1,0 Florum Malvao 1,0	Kinderthee, Zweier-Thee Districe. Rp Capitum Papaveris immatur 30
Florum Rhocados 1,0	Radicle Liquintiae 12,0
Fructus Anisi sicilati contusi 1,0	Bhizomatis Graminis 25,0
A 1 10000 Million beautiful Contribut 1/10	Radicia Althueae 80,0
III. Helv	Tabulse Althaese
Rp Fructus Foeniculi 5,0	Eibisch-Täfelchen
Florum Tiliae 10,0	Rp Radicis Althaese 10,0
Foliorum Malvae 10,0	Sacchari albi 90,0
Florum Verbasci 10,0	Mit Orangenblithenwasser zum Teig unstossen.
Radicis Liquiritiae 35,0	dann ausrollen und in rautenfürmige Stücke
Radiols Althuese 10,0	schneiden
Brustsaft von Rud Buttner, ist er	n mit Zucker eingekochter Brusttheesufgus

Brustsaft von Rud Buttner, ist ein mit Zucker eingekochter Brustheesufguss Brustpastillen von Leoneand Sperber, besiehen aus Ehbisch und arabischem Gummu

Keuchhustensaft von Apotheker Bunnand, ist Altheesirup mit einer Abkochung unschuldiger Pflanzenstoffe

Krauter-Brusteirup von Famor Dietze Ein Eibischaufguss, worm brauner Farinzucker gelöst ist

Farinzucker gelöst ist

Påte de gulmauve soufflée der Wittwo Henault, ist Pasta gummosa Ph Germ
Påte pectorale balsamique de Regnault, wird aus einem Brusttheesufguss,
arabischem Gummi, Zucker, Tohubalsaminktur bereitet
Sirop antiphlogistique de Briant enthalt einen Auszug aus Brustthee mit
Früchten, arabisches Gummi, Lemsamenschleim und Zucker
Sirop pectoral de Liamousoux wird nach Dorvault bereitet aus Kalbslunge,
isländischem Moos, Jujuben, Datteln, Lackritz, Lungenmoos, Malvenbluthen, Altheeblüthen,
Veilehenblüthen, Klatschrosen, Opiumextrakt, Zucker
Sternthee von Paul Weidhaas in Dresden, ist dem Brustthee ähnlich zusammenmesetzt (Korlsuther Origges Rath)

gesetzt (Karlsruher Ortsges Rath)

# Alumen.

i Aiumen (Austr Brit Germ Helv U-St) Alun de Potasse (Gall) Alumen crudum. Alaun Kali-Alaun Alun potassique. Potassium Alum.  $Al_2(SO_4)_4K_2+24II_4O$  Mol. Gew = 948

Ergenschaften Farblose Krystalle von oktaedrischer oder kubischer Form oder Krystallmessen, durchscheinend, hart, von muscheligem Bruche In trockener Luft nur an



der Oberflache verwitternd und dann wie bestäubt ausschond (Das Be stauben kann auch durch Anfnahme von Ammoniak aus der Luft verursacht werden) Geruchlos, der Geschmack ist zuerst stässlich, dann herbe zusammenzicherd Spee Gewicht 1,71 Löslich in 10,5 Th kaltem oder 0,75 Th siedendem Wasser, in Alkohol unloshoh Die wässerige Lösung reagirt stark sauer Er schmilzt bei 92° O in seinem Krystallwasser, beim Erhitzen auf 200°C giebt er sammtliches Krystallwasser ab, unter Ueber

F12 44

gehen in eine volumindse, leichte Masse Bei Weissgluth wird die an Thonoide gebundene Schwefelsaure verflüchtigt, im Ruckstande hinteibleiben Thonorde und Kaliumsulfat Die Zusammensetzung des Alaups ist nach obiger Forme!

$$Al_{2}O_{3} = 10,76$$
 %,  $K_{2}O = 9,92$  %,  $SO_{3} = 33,75$  %,  $H_{2}O = 45,57$  %.

Handelssorten Die oben angefuhten Pharmakopoeen schreiben sämmtlich den Kali-Alaun vor Dieser ist im Handel durchweg in genügender Reinheit anzutreffen Es ist aweckmassig, für pharmaceutische Zwecke ausdrücklich "eisenfreien Kali-Alaun" zu bestellen Ueber andere Alaun-Sorten s weiter unten

Pritiung. Spuren von Ammoniak und Eisen wird man fast in jedem Alaun antreffen, nur sollen nicht zu grosse Mengen darin vorhanden sein. Zu prüfen ist ferner auf andere verunreinigende Metalle

1) Versetzt man eine Lösung von 1 g Alaun in 20 cem Wasser mit einigen Tropfen Ferroeyankalumlösung, so darf die Flussigkeit sich innerhalb 5 Minuten nicht blau farben (Eisen) — 2) 10 cem der öprocentigen Lösung werden mit soviel Kali- oder Natronlauge versetzt, dass der entstehende Niederschlag sich vollig wieder auflöst. Es darf alsdam kein Geruch nach Ammoniak auftreten, andernfalls liegt möglicherweise nicht Kali-, sondern Ammoniakalaun vor. 3) Die sub 2 erhaltene alkalische Lösung wird mit Schwefelammonium versetzt, wodurch sofort eine geninge kraunliche Färbung, nicht aber em Niederschlag entstehen darf, andernfalls sind mehr als Spuren von Eisen, Blei, Kupfer zugegen

Ehnen Alaun, welcher erst in 18 Th kaltem Wasser löglich war, fand Salzer etwa 25 Proc Rubidiumalaun enthaltend

Aufbewahrung, Pulverung Da der Alaun an trockener Luft verwittert, auch Ammoniak aus der Luft aufnimmt, so ist er in gut verschlossenen Glasgestissen aufzubewahren Das Pulvern hat im Mörser aus Stein (nicht Eisen, Kupser oder Messing) zu er folgen Das fertige Pulver ist kurze Zeit nachzutrocknen

Anwendung Alaun verbindet sich mit Eiweiss, Leim, Schleim zu unlöslichen Verbindungen, er hebt daher die Fähigkeit dieser Stoffe zu faulen auf und wirkt aus den gleichen Grunde desimfeirend und leicht ätzend. Unnerlich in Gaben von 0,05-0,5 g m Pulvern, Pillen oder schleimigen Lösungen (Molken) mehrmals täglich bei Diarihöen, Dysenterie, Magen- und Darmblutungen. Grosse Gaben können schädlich, ja tödtlich wirken. Aeusserlich zum Aufstreuen auf Wunden, Einblasen in den Kehlkopf, Bestreuen von Tampons für die Vagina in Pulverform entweder unvermischt oder mit 1-2 Th. Zucker vermischt. Zu adstringirenden Bädern. Zu Injektionen in die Urethra (1 100), und in die Vagina (1-4 100,0), zu Gurgelwassern (1 100), Inhalationen (0,5-2,0 100), zu Pinsolsäften (1-2,0 25,0 Sirup oder Honig), zu Salben 1 10-80 Fett. Unverträglich mit Alaun sind alle Gerbstoff enthaltenden Substanzen (China-Dekokte), Salze des Quecksilbers, Blei's, Karbonate der Alkalien, Brechweinstein

Technisch Alaun wird in grossen Mengen verwendet in der Woissgerberei, in der Färberei und Herstellung von Lackfarben, weil die Thonerde mit zahlreichen Enrb

stoffen unlösliche, schon gefarbte Verbindungen eingeht. Ferner zum Leimen des Papieres, zum Wasserdichtmachen von Geweben, Hatten des Gipses, zur Reinigung von Wasser und Abwasser, als Zusatz zum Brot, um ausgewachsenes Getreide verbackbar zu machen. Mit Alaunlosung getrankte Zeugstoffe sind schwer entzundbar und schwer verbreunlich

Alumen neutrale Neutraler Alaun Fugt man zu einer Lösung von Alaun sowol Alkah (KOH, NaOH oder K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, Na<sub>2</sub>CO<sub>6</sub>), dass der entstehende Niederschlag sich nicht mehr auflöst, sondern bestehen bleibt, so enthalt die Lösung sog neutralen Alaun, richtiger basisches Aluminumsulfat Al<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub> Al<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub> neben Kultumsullat bez Natrumsulfat Eine solche Lösung kann durch Absetzen gelthet werden und ist alsdam eisen frei Aus diesem Grunde, und weil saure Alaunlösungen viele Farbennuancen stören, finden solche neutrale Lösungen vielfach Anwendung in der Farberei

Alumen romanum, sen cubicum Romischer oder Wurfel-Alaun Eine Alaun-Lösung, welche nur wenig neutralen Alaun (s vorher) enthält, giebt durch Verdunsten bei gewöhnlicher Temperatur kubische Krystalle von der namhehen Zusammensetzung wie der oktaëdrische Alaun Wird die Lösung über 40°C erhitzt, so bildet sich gewöhnlicher Alaun und ein Niederschlag Al., SO<sub>4</sub>(OH)<sub>4</sub> + K., SO<sub>4</sub>, welcher die Zusammensetzung des Alumits von Tolera hat

Alumen concentratum ist = Aluminium sulfuricum

II Alumen ustum (Austr Germ Helv) Alumen exsicentum (Brit U-St) Alun desséché (Gall) Gebrannter oder entwasserter Alaun. Alun calciné ou brûlé. Burnt Alum. Dried Alum

Darstellung Gepulverter, möglichst eisenfreier Alaun wird bei 50°C vorgegetrocknet, bis er etwa 80 Proc Wasser verloren hat Dann erhitzt man ihn unter Umiühren mit einem Porcellanspatel in einer Porcellanschale auf dem Sandbade, bis alles Krystallwasser entwichen ist Man erhalt alsdann weisse, specifisch leichte Massen, welche erforderhehenfalls zu pulvern sind Die einzelnen Pharmakophen schreiben vor

	Austi	Brit	Gall	Germ	Holy	U-St
Lihitrung	1800>	2040>	2400>	****	_	_
Wasserabgabe in Proc	<b>∆</b> ŏ	4546	16		***	

Germ und Helv geben tiberhaupt keine Vorschrift, U St schreibt keine bestimmte Temperatur vor

Engenschaften Nach Gall Schwammige weisse Masse, nach Austr Brit Germ Helv U-St ein weisses körniges Pulver Es soll nach allen Pharmahphen klar in Wasser löslich sein Als Löslichkeitsverhältniss geben an U-St — 1 20, Austr — 1 25, Gall — 1 25—30, Germ und Helv 1 30 Man beachte, dass es langere Zeit dauert, bis die Auflösung erfolgt — Die wässrige Lösung reagirt sauer, sie verhalt sich genau wie eine solche des gewolnlichen Alauns

Prüfung Lost sich 1 g gebrannter Alaun nach 12—24 Stunden klar in 25—30 Th Wasser zu einer sauer reagnenden Flüssigkeit auf, so erübrigt sich eine weitere Prufung Ist die Lösung neutral, so wurde wahrscheinlich Ammoniak-Alaun der Gluh Operation unterworfen Germ und Helv schreiben noch vor, dass das Praparat beim massigen Glühen nicht mehr als 10 Proc Feuchtigkeit abgeben soll. Auf die übrigen Verunreinigungen (Ammoniak, Eisen) ist wie bei Alumen angegeben zu prufen

Aufbewahrung In gut geschlossenen Gefassen (nicht Kasten), da er aus der Luft Feuchtigkeit und Ammoniak aufnimmt. Es empfiehlt sich, ihn in gepulvertem Zustande vorrätig zu halten

Anvendung. Wegen seiner Eigenschaft, sich langsam in Wasser zu losen, dient er als allmählich wirkendes styptisches Actzmittel. In Form des feinen Pulvers bei Blutungen, wunden Brustwarzen, bei sog wildem Fleisch, in Zahnpulvern, als Augenpulver, Schnupfpulver, zu Einblasungen in Rachen und Kehlkopf

Gebrannter Alaun, technischer Die Destillateure benutzen gebrannten Alaun zum Klären der Liqueure Hierzu ist nicht das vorher beschriebene, sondern ein wirklich durch Brennen hergestelltes Praparat abzugeben Dieses bildet gleichfalls lockere, poröse Massen (welche ungepulveit abgegeben worden), welche sich aber nicht klar in Wasser lösen Es charakterisnit sich durch einen Gehalt an Thonerde (Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) Die klärende Wirkung ist auf den Gehalt an Thonerde, sowie auf die durch die poröse Beschaffenheit des Praparates bedingte Flächenanziehung zurückzufuhren Für glefär bit e Flüssigkeiten eignet sich

der gebrannte Alaun wegen der Eigenschaft der Thonerde, sich mit Farbstoffen zu verbinden, nicht

ill. Alumen plumosum Asbestus. Amanthus. Asbest. Amianth. Bergflachs. Bergwolle. Federalaun. Federweiss. Em natürlich vorkommendes Mineral, im wesentlichen aus Magnesiumsilicat bestehend. Gerade- oder krummfaserige Massen, welche aus feinen Fasern zusammengesetzt sind. Je nach der Länge der Fasern unterschender man langfaserigen und kurzfaserigen Asbest. Je weniger gefürbt, deste werthvoller sind die Sorten. Er ist unschmelzbar in gewöhnlichen Gassiammen, untöslich in Wasser, Sauren und Alkahen

Anwendung Arznellich innerlich nur noch als Hausmittel in der Thierarzner praxis und zwar in Gaben von 15-20 g gegen Satyriasis (Ranschen) der Mast Säue, wofür die kurzfasenge Sorte genugt Aeusserlich als Bausche, welche nach dem Beseuchten mit Salpetersaure oder Chromsaure zu Aetzungen Verwendung finden

Die technische Verwendung ist gegenwärtig sehr ausgebroitet. Zur Herstellung von Asbestpapier und Asbestpappe, unverbreinlichem Garn, desgl. Geweben, als Filturmaterial für Sauren und Laugen, in der Analyse zum Fullen der Alleminschen Röhren und der Gooonischen Tiegel. Für diesen Zweck ist der Asbest zuvor durch aufeinanderfolgendes Kochen mit Natronlauge, Salpetersäure und Wasser von allen löslichen Bestandtheilen völlig zu befreien

Asbestpapier wird aus faserigem Asbest in der nämlichen Weise hergestellt wie gewöhnliches Papier aus Zellfasern Desgl Asbestpappe Die stärkeren Asbestpappen gewinnt man durch Zusammenpressen mehrerer Lagen Asbestpapier oder dunner Asbestpappe in feuchtem Zustande

Asbestkohle Eine Mischung von 1000 Th Holzkohle, 180 Th Asbest, 60 Th Actzkalk, 55 Th Calcium- (oder Natrium-)mitrat und 1500 Th Wasser werden zu Briquettes geformt und getrocknet Feuerungsmaterial Die Zweckmüssigkeit ist zweifelhaft

Acetum vulterarium Romanum
Acetum pontificale Pfaffenbalgam
Rp Alumnia 10,0
Natrii cidorati 5,0
Aceti (6 Proc.) 105,0
Aquae aromatacae 50,0
Tincturae Aloës
Thecturae Catechu
Thecturae Benzoss #2 10,0

Alumon cum Catechu Alumon eatochusatum Rp Alumnus Catechu ää parles M I pulvis subiliis Acusserlich bei Blutingen.

Alumen draconizatum Alumen cum sanguine Draconiz, Rp Alumnis 10,0

Sangumis Draconis 5,0 M, f pulvis subtills Acusserlich bei Blutungen.

Alumen kinosatum
Alumen oum Kino
Rp Aluminis pulverati 10,0
Kino pulverati 5,0

M. 2 pulvis subtilis Acusserlich bei Blutungen.

Aqua aluminosa composita Injectio adstringens Princin Eau de Bate

Zinci sulfurici 25 1,5 Aquae destillatae 100,0 rlich als Augenwasser, Einspritza

Rp Aluminia usti

Asusserlich als Augenwasser, Einspritzung bei Leukorrhoe und Haemorrhagien

Cataplasma aluminatam Cataplasma Aluminis seu aluminosum ad decubitum

Rp Aluminus pulverati 4,0 Albumen ovorum duorum Spiritus camphorati 2,0

Figt linimentum

Collutorium Alaminis Collutorire A 1º alun (Gall), Rp Aluminis 5,0 Mellis rosati 20,0

Zum Pinseln bei Aphthen

Collyrium Aluminis.
Aqus oph thalmics aluming (s. Rp Aluminis 1,0 Aquae Foonionii 100,0
Ber katarphalisoher Conjunctivitis mehrmals tiglich einzuhflufen

Collyrium Loches

Rp Zinel sufferier
Alauninis an 0,5
Tineturne Alois Guttas X.
Spirius Vini (0,680) 8,0

Aquae Rosae 100,0
Bel katarrhalischer Conjunctivitis mehrmais täglich
einsuträufeln

Gargarisma adatringens
Gargarisma adatringens
Gargarisme adatringens
Ep Infusi florum Rosao rubrao 10,0 250,0
Aluminis
Mellis rosati 50,0

Gargariama aluminatum

Bp Aluminis 10,0

Aquae 900,0

Mellia resutt 100,0

Olfoerinum Aluminis Glycerin of Alum (U-St.)

Rp Glycerini 75,0 Aluminis 10,0

Injectic adstringent Riconn

Bp Aleminis

Acidi tannici 35 1.0

Vini rubri

Aquae Rosse za 100,0

Dreimal täglich einzuspritzen be. Eutzündung der Harnzöhre

Injectio Aluminis Rigore	Potio aluminosa Golding Bird
Rp Aluminis 15,—45,0	Rp Alumins 2,0
Aquae 1000,0 Zu Einspritzungen in die Vagina	Extracti Conii 0,8
Lapis mirsonlosus	Sirupi Rhocados 15,0 Aquae Foeniculi 120,0
Lapis medicamentosus Scaverz. Wundorstein, Wundstein.	In Londoner Kinderhospital gegen Keuchhusten sechsstündlich 1 Kinder- bis Essiöffel
Rp Aluminis 100,0	Potio antidysenterica GRASHUYS
Ferri sulfuried 50,0 Cupri sulfuries 25,0	Rp Aluminis Gummi prabjei
Ammonli hydrochlorici 5,0	Extracti Cascarillae 35 5,0
Die gepulverte Mischung wird im Porcellankessel	Aquae Chamomillae 160,0 Sirupi Aurantii corticus 40,0
geschmeizen, auf einen Percellantellerausgegessen, nach dem Erkalten zeikleinert und in gut ge-	Zweisiändlich einen Esslöffel (gegen Ruhr)
schlossenen Gefüssen nufbewahrt	Pulvis adstringens Oppolzes
Lapis stypticus Hussulblon	Rp Aluminis 5,0
Lapis vulnerarius Hesselbach Pulvis causticus Amnon	Morphini hydrochlorici 0,06 Sacchari alba 50
Rp Lapidis miraculosi 10,0	M f p divide in partes XV Bei Blutspercu
Aernginis 0,5.	sthudlich ein Pulver
M fint pulyls subtilis	Palvis antisudarius
Liquor conservatorius ad pelles  Rp Gallarum contusarum	Pulver gegen 11schenden Fussschweiss Rp Alumnis usti
Aluminis In 100,0	Acidi borici al 10,0
koche man mit Wasser zur Kolatur 1600,0 und füge hinzu	Amyli Tritici Tale: veneti
Acidi carbolici 15,0	Olei Wintergreen gtt 20
Spiritus (0,890) 50,0  Zum Berciben und Bestreichen der Fielschseite	Pulvis pro pedibus (Helv)
der Felle auszustoplender Thiere	Fusspulyer der Schweizer Armee Ro Alumins 15.0
Mixtura styptica Planck	Rp Alumins 15,0 Talci veneti 85,0
Rp Aluminis 5,0 Aquao Menthas piperitae 120,0	Pulvis causticus VIDAL
Tincturae Cinnamomi 80,0	Rp Aluminis usti 5,0
Sirupi Papaveris 60,0	Summitatum Sabinae plv 15,0 Zum Bestrouen syphilitischer Vegetationen von
1—Satundlich <sup>1</sup> / <sub>2</sub> — <sup>1</sup> / <sub>2</sub> Essibifel bei Metrorrhagis und Ruhr	wildem Fleisch in Wunden
Pastilli aluminati Alaun-Pastillon.	Pulvis caustious Velpeau  Re Alumnis usti 20,0
Rp Aluminis 5,0	Rp Alumnis usti 20,0 Summitatum Sabinas plv 10,0
Bacchari 100,0	Pulvis dentifricius ruber
Tragacanthae 0,1 fiant cum aqua glycerinata pastilli 100.	Bp Rhizomatis Calami
Pastilli seripari aluminati	Rhizomatis Iridis Florentinae ak 50,6 Laccae in globulis 20,6
Bp Aluminis	Aluminis usti 10,0 Olei Geranii gtt 20
Sacchari Lactis & 100,0 Tragacanthae 0,1	Olei Menthae piperitae gtt 15
flant cum aqua pastilli 200 Far 1/10 Liter Milch	Pulvis errhinus Griffith
= 1-2 Pastillen Nicht allzulange aufbewahren!	Rp Aluminis Boli Armenae ää 5,0
Pilulae adstringentes Hurm.ind Rp Aluminis	Sanguinis Draconis 2,0
Catechu An 5,0	Ferri oxydati fusci 7,5 Schnupfpulver gegen Nasenbluten.
Extracti Gentianae q s frant pilulae penderse 0,12 Bei chronischen Blut-	Pulvis orrhinus Vogr
und Schleimflüssen dreisilindlich 4 Pillen.	Rp Aluminia 0,8
Pilulae adstringentes RECAMIER	Extracti Ratanhine Cortiels Quercus ää 5,0
Pilulas adstringentes Carunon Ro Catechu 10.0	Schnupfpulver zur Stärkung der Nasenschleimbaut.
Rp Catechu 10,0 Aluminia 5,0	Pulvis haemostatious externus.
Opii 2,0	Rp Aluminis Aluminis usti
Extracti Gentianae 7,5 fant pilulae 200 Bei chronischer Diarrhoe, Nacht-	Gummi arabiel
schweiss, täglich drei- bis viermal 2 Pillen.	Colophonii 55 partes, Zum Bestreuen blutender Wunden
Pilulae aluminouse Hatverius	Pulvis styptious Skoda
Pilules alunées d'Hervérius (Gall)  Rp Aluminis 10,0	Rp Aluminis Sacchari albi 53 2,0
Sanguinis Draconis 5,0	Pulveria Ipecacuanhae opiati 0,6
Meilis q s figut pilulae 100 consperg sanguine Draconis	Divide in Partes X Bel Bluthusten zweistlindlich 1 Pulver
ments brunes too courseoff wrutings runougg	NOT NATIONALLY TACHBURENCE T TOLLOR

#### Sancharum aluminatum

Sacchari aā partes Paretur ex tempore!

Unter dem Namen Alumen saecharatum war vor Zeiten ein Piäparat in Pastillenform gebrauchlich, welches aus 25 Alaun, 20 Bleiweiss 10 Zinksulfat, 50 Zicker, einem Liweiss und Essir bestand und zu Augenwilssern und Cos meticis gebraucht wurde

#### Serum Lactis aluminatum (Erganzb)

Alaun-Molken

Rp Lactis vaccini 1000.0 Aluminis 10,0

Mon erhitzt die Mitch mit dem Alaun zum Aufkochen, kehrt die Molken ab und filtrirt die Kolatur

#### Specificum pharyngicum Zonel,

Rp Aluminia Tartari depurati Kalii nitr.oi Natrii acetici na 10.0

In 1 Later Wasser gelöst zum Gurgeln als Prophylacticum gegen Diphthene

## Unguentum antihaemerrheidale

#### SUNDRLIN

Rp Aluminis pulverail Butyria centis insular 25,0 Glycermi 1,0 Aquae Rosae

Zum Bestreichen fliessender Hämorihofdalknoten

## Unguentum contra perniones Rust

Rp Aluminis pulverati 10,0 Camphorae Opii puri šā 2,0 Balsanii Peruviani 8,0 Unguenti Plambi 80,0 Zum Einzeiben der erfrorenen Stellen.

#### Vel. Collygium stypticum

Rp Aluminia Tineturne Opli ercentae 2,0 Agune 980,0

M. D S Augenwasser für Pferde (bei granulöser Entzundung der Conjunctiva)

#### Lapis medicamentosus ferratus Vat Gelber Heilstein

Rp 1 Alumino usti in frustis 100,0 2 Liquoris Ferri a squichlorad ğa 20**,0** 8 Spiritus (90 Proc)

Man besprengt 1 mit der Mischung von 2 un? 1 und litest an der Luft troch uen

S Lin Wallanss grosses Stilck wird zordrückt, mit einem Viertel-Liter Wasser geschüttelt und mit der Flässigkeit Wunden und wunde Hautstellen bestrichen

## Lapis stypticus camphoratus

Rp Aluminia Form sulfurici eradi 50,0 Cupri sulfurici crudi 25,0

Man schmilst das Pulvergemisch, mischt darunt r Camphorao

Alumnnis usti na 2,0 and glesst and Porcellanteller aus

Zum Linstreuen oder, in Wasser gelöst, zu Linspirtzungen, bei Hufkrebs

#### Pate caustique Plasse (Gall) Acta-Pasta

Rp Aluminis usti pulv 100 Addl sulfinki cone ut flat pasta

#### Vat Pulyls antidiarrholous

Aluminia puly

Corticis Quezeus puly Al 25,0 Mit einer Flasche Leinsamen - Abkochung für ein Rind mit Rubr

#### Pulvis constipans

Rp Aluminis usti Radicis Tormentillae 10,0 Corticis Querens 15,0 Radicis Liquiritiae 20,0

Dici- bis vierstündlich einen Thosibilet voll (bei Diamhee der Schweine)

#### Vat. Pulvis stypticus rulnerarius.

Rp Aluminis usil 20.0 Corticis Quereus 50,0

Zum Einstreuen in profuse elternde und stinkende Wunden and Geschwäre

## Heilwasser bei Klauensouche.

Itp Acidi mmiatici eradi 100,0 Aluminis 80.0 Acidi carbolici 5,0

Aquae communis 5 Litrus Zum Baden, Waschen und Bepinseln der kranken Klauenstellen

Alaunstifte zum Astzen. Werden erhalten durch Abschloifen ausgesucht schoner, grosser Alaunkrystalle oder durch Formen von Alaunpulver mit Eindemitteln

Anosmin-Fusspulver des Dr Oscan Bernan in Wien, Mittel gegon Fussschweiss 60 g Alaunpulver, 3 g Maismehl, inkl Schachtel 4 Mark (Hagen)

Antisudin. Mittel gegen Fussschweiss von A Mandowski in Annaborg bei Oder-

berg 1/Schl 250 g Alaunpulver = 2 Mark (Hagir)

Dermasot von Apotheker Bartschinger in Baden (Schweiz), Fusschweissmittel

Aluminiumacetat 7,5 g, Wasser 120,0 g, Buttersturetither 2 Tropion, mit Rosamlin schwach
roth gefärbt Preis 2 Mark (Weher)

EBERMANN'S Mundwasser. Corticis Aurantii 100,0, Corticis Cinnamomi 50,0, Caryophyllorum 20,0, Fructuum Anisi stellati 60, Foliorum Salviac 50,0, Ben. ocs 85, Coconon ollac 20, Aluminis 20,0, Olei Menthae piperitae 10,0, Olei Anisi 3,0, Sparitus (70 Vol.-P. oc.) 1000,0

Mykothanaton von VILAIN & Co in Berlin Zur Verbreibung von Holas, Haus und Mauerschwamm, auch Prophylacticum dagegen Farblese Flüssigkeit, Mischung aus Alaun, Kochsalz, Schwefelsaure und Eisen 1 Inter = 1,5 Mark (HAGER)

Putzpulver für Silbersachen. Alaunpulver, Weinstein, geschlämmte Kreide je

gleiche Theile

Tuonas' Brandwundenwasser. Aluminis 2,0, Aquae destillatae 100,0, Mixturae oleoso-balsamicae 1.0.

Alumina 239

Willische Lösung. Aluminis 7,5, Boroglycerini 80,0, Glycerini 70,0

Wiener Backpulver von Kanl Lange in Berlin Alaun 40,0, Natriumbikarbonat

Wiester Brokhuiver von Nahl Dange in Berin Alaun 40,9, Natriumbikarbonat 25,0, Kartoffelstärke 35,0 Auf 1 kg Mohl = 40 g (Anal B Fischer)

Wasserdichtmachen von Wollgeweben Man zieht die Stoffe erst zweimal durch eine 70° C warme Oelsaureseifenlösung (aus 200 g Oelsaureseife und 13 Inter Wasser), und hieraul zweimal durch eine ebenso warme Alaunlösung (aus 200 g Alaun und 15 Inter Wasser)

# Alumina.

Alumina. Aluminiumoxyd. Alaunerde. Thonerde. Al20. Hol.-Gew. = 102. I Alumina. Alumina hydrata (Erganzb Helv) Alumini Hydras (U-St). Aluminiumhydroxyd. Aluminiumhydrat. Thonerdehydrat Argilla pura seu hvdrata. Terra argillacea pura. Hydrate d'alumine. Aluminium Hydrate. Al. (OH) ... Mol.-Gew = 156.

Darstellung. In sine filtrirte Losung von 10 Th Alaun in 100 Th Wasser gresst man unter Umrühren eine Mischung von 11 Th Ammoniakflussigkeit mit 100 Th Wasser Die Flüssigkeit muss nach Beendigung der Fallung deutlich alkalisch reagnen, sonst muss noch Ammoniakslüssigkeit zugegeben werden - Der entstandene Niederschlag wird mit warmem Wasser so lange gewaschen, bis das mit etwas Salpetersäure angesanerte Filtrat durch Baryumehlorid nicht mehr getrubt wird, alsdann auf einem leinenen Kolatorium gesammelt, stark ausgepresst, ber 100° C getrocknet und zerrieben (Erganzh)

U-St lässt eine Lösung von 100 Th Alaun in 1000 Th Wasser mit einer Lösung von 100 Th kryst Nathumkarbonat in 1000 Th Wasser fallen und den ausgewaschenen und ausgepressten Niederschlag bei einer 40° C nicht übersteigenden Temperatur trocknen

Eigenschaften Woisses, specifisch-leichtes, amorphes, luftbestandiges Pulver. ohne Geruch und Geschmack, an der Zunge anhaftend Unlöslich in Wasser und Weingeist, löslich in verdünnten Säuren, sowie in Kali- oder in Natronlauge Die Lösung in Kalı- oder ın Nationlauge wird durch Zusatz von überschüssigem Ammoniumchlorid in der Warme gallertartig gefällt - 100 Th geben bei heller Rothgluth (vor dem Geblase) 84.6 Proc Wasser ab und hinterlassen 65.4 Proc Wasserfreie Thonerde Al<sub>2</sub>O<sub>8</sub> Ergänzb sollen nur 58 Proc Glührückstand hinterbleiben, es ist also ein Praparat mit 90 Proc Al<sub>2</sub>(OH)<sub>a</sub> und 10 Proc hygroskopischer Feuchtigkeit zugelassen) — Nach dem Befeuchten mit Kobaltnitratlösung färbt es sich beim Erhitzen in der ausseren Lothrohrflamme blau

Prilfung. 1) Man kocht 1 g des Präparates mit 30 ccm Wasser Das Filtrat muss neutral sein und darf nur einen minimalen Verdampfungsrückstand hinterlassen 2) In 30 Th verdunnter Salzsaure muss es sich klar auflösen. Diese Lösung darf durch Kaliumterrocyanid nicht sofort gebläut (Eisen), noch durch Baryumehlorid sofort getrubt werden (Schwefelsäure) 8) Es löse sich in 10 Th Nationlauge; diese Lösung darf durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändeit werden (Metalle, z B Zink) 4) Beim Befeuchten mit Silbernitratlbsung oder Quecksilberchloridlösung muss es ungefärbt bleiben (Magnesiumoxyd)

Anwondung. Auf secemirenden Wundflächen wirkt es, äusserlich angewendet, austrocknend, daher als Streupulver bei nassenden Exanthemen und stark secernirenden Geschwürsflächen Innerlich neutralisirt es die Magensäure und wirkt alsdann wie ein Thonordespiz adstringirend und stopfend In Gaben von 0,1-0,2-0,5-1,0 als Autacidum bei Diarrhben, z B Cholera infantum, auch bei Cholera asiatica - Thonerdehydrat hat die Eigenschaft, durch Flachenanziehung viele Substanzen, z B Farbstoffe, auf sich niederzuschlagen, daher dient es als Klärmittel und zur Herstellung von Farblacken

Löwic's Patent-Thonerde. Em feuchtes gallertartiges Thonerdehydrat mit etwa 10 Proc Aluminiumhydrat, bisweilen kleine Mengen Aetznatron oder Kalkhydrat, oder die Karbonate dieser enthaltend Sie wird dargestellt durch Fällung von Aluminium-Natriumoxyd Al<sub>2</sub>(ONa), mittels Aotzkalkes, Auflesen des Aluminium Calciumoxyds Al<sub>2</sub>O<sub>6</sub>Ca<sub>3</sub> in Salz säure und Fällung dieser Lösung mit Aluminium-Calciumoxyd unter Ausschluss von Warme — Aufzuhewahren in gut geschlossenen Gefässen an einem kühlen Orte Nach längerer Aufbewahrung geht sie in krystellnischen Zustand über, webei sie kreidiges Aussehen annimmt Anwendung als Klarmittel, z B bei der Reinigung des Honigs Nicht vorwendbar bei sauren oder gefärbten Flussigkeiten, z B Fruchtsäften Acusserlich als aufsnugendes Mittel zur Bereitung von Umschlägen Technisch zur Beseitigung von Fettflecken, fernei in Verbindung mit Kalkhydrat oder Wasserglas zur Bereitung von Kitten Bezugsquelle Chem Fabrik Goldschmieden in Schlessen

Liquor Aluminae alkalinus Liquor antiarthriticus Tuerok Turrok's Waschungen gegen Gicht und Podagra Sind Auflösungen von Thomoidehydrat in Kalilauge Turrok unterscheidet je nach der Sterke der von ihm verwendeten Kalilauge

6 Sorten

I bereitet mit Kalilauge vom sp. G. 1,015 IV bereitet mit Kalilauge vom sp. G. 1,085 II V " " " " " 1,077 III " " " " " " " " " " " " 1,094

Man bereitet diese Liquores durch mehrtägiges Digeriren der vorgeschriebenen Kahlange mit einem Ueberschuss von Thonordehydrat (Alumina bydinta s oben), so dass also keine freie Kahlange, sondern vielmehr eine Lösung von Aluminium-Kahumoxyd vorhanden ist

In 2 kg der alkalischen Thonerdelösung, deren Stirke vom Arzte vorgeschrieben ist, löst man 30 g arabisches Gumni Andererseits bereitet man eine Emulsion aus einem halben Endetter, 40 g weissem Sirup, 40 g kone wisseriger Seifonlösung (oder 20 g Sapo medicatus plv), 40 g Lärchenterpontin, 20 g Ohvenöl und setzt dieser Emulsion nach und nach die alkalische Thonerdelösung unter Umrähren zu, worauf man noch 50 g gesättigton Kampheispirtus (mit 80 proc Weingeist bereitet) zufügt. Mit der erwärmten Flüssigkeit wird der ganze Körper eingerieben

Pulvis anticholerious Americanus Amerikanisches Cholorapulver Rp Aluminae hydratae 1,2 Opii pulv 9,05 Macidis

Gummi Arabici an 0,6
Tales doses quinque Bern Choleraaviall stindlich

#### Vot Pulvis contra hasmaturesiu.

Rp Natrii bicarbonici 200,0 Aluminis acudi pulv 100,0.

Bei Blutharnen der Einder und Schafe Ein Rind 2stündlich  $^{1}_{I_{1}}$  Eisslöffei in  $^{3}_{I_{1}}$  1 Wassex Ein Schaf 2stündlich  $^{3}_{I_{3}}$  Theolöffel mit  $^{1}_{I_{4}}$  1 Wasser

ii. Bolus alba (Austr Germ Helv) Argilla. Weisser Thon. Bol blanc. White bole Ein natürlich vorkommendes, wassenhaltiges Thonerdesilikat (Thon), welches etwa 40—45 Proc Kieselsäure, 80—85 Proc Wasser, im ungereinigten Zustande auch etwas Calciumkarbonat und Sand enthält. Den für den phaim Gebrauch bestimmten Bolus reinigt man vom Kalk durch Ausziehen mit 5 proc Salzsäure und vom Sande durch einen Schlämmprocess. Der gewischene und geschlämmte Bolus wird gesammelt, in größsere Stücke geformt, an der Luft einem Austrocknungsprocess unterworfen, schlasselich gepulvort Früher brachte man ihn in die Form von Kugeln, welchen man ein Siegel aufdrückte In dieser Form wurde er "Terra sigillata" genannt

Erdige, undurchsichtige, zerreibliche Masse, welche befeuchtet etwas zähe wird, in Wasser allmahlich zerfällt, aber darin unlöslich ist. Soll mit Salzsäure übergessen wenig oder gar nicht aufbrapsen (Calciumkarbonat), beim Abschlämmen mit Wasser keinen Sand hinterlassen. Beim Erhitzen im Glasrohre verliert Bolus Wasser

Anwendung Acusserlich als austrocknendes Mittel bei nässenden Wunden Innerlich als Konstituens für Pillen mit leicht zersetzlichen Substauzen, wie Silbernitrat, Kaliumpermanganat Technisch zum Entfernen von Fettficken aus Holz und Geweben, zur Bereitung einiger Kitte, zum Beschlagen von Betorten

Pasta Boli albae, Bolus Pasta, 1st Bolus alba mit Glycerin zur Pasta angerührt An Stelle von Glycerin wird bisweilen auch Leinöl angewendet

Das Beschlagen einer Retorte geschieht, indem man diese his etwa gegen die Mitte des Schnabels an der äusseren Wandung mit einem frischbereiteten, sehr dunnen Brei aus Kreide und Wasserglas dunn überzieht. Wenn dieser Ueberzug an einem heissen Orte vollständig erhärtet ist und sich beim vorsichtigen Bereiben mit einem Tuche an keiner Stelle eine Abblätterung einstellt, werden noch 3—4 Ueberzüge gemacht mit einer Mischung aus Wasserglas, Bolus (Thon) und etwas Kreide, und zwar wird je der folgende Ueberzüg erst dann aufgetragen, wenn der vorhergehende vollständig erhärtet ist — Solche beschlagene Retorten lassen sich über freiem Feuer erhitzen, sind auch sonst widerstandsfähig — Blätten der erste Ueberzug an einigen Stellen ab, so muss man diese mit

Alumina 241

Kroide trocken reiben und ausbessern Kitte zum Dichten von Destillt und Gasentwickelungsapparaten, a) plastischer Thon, b) Mischung von 3 Th gepulvertem Thon und 1 Th Getreidemehl, mit Wassei angeinlit An Stelle von Bolus kann für alle genannten Zwecke Kaolin angewendet worden

III Terra porcellanea Argilla porcellanea. Porcellanerde. Porcellanthon. Knolin. Argile China-Clay. Verwitterungsprodukt des Feldspathes, im wesentlichen aus Aluminiumslikat bestehend Die zum plarm Gebrauche bestimmte Sorte wird durch Ausziehen mit 5 proc Salvsaure vom Kalk und durch Schlammen mit Wasser vom beigemengten Sande beheit — Weisse erdige Masse oder ein weisses Pulver, welches wie Bolus zu prüfen ist S S 240

Anwendung. Aeusserlich als austrocknendes Mittel, innerlich als Konstituens für Pillen Technisch zum Klären von Wein, Bier, Honig, Zuckersäften Auf 1 Liter Flüssigkeit wendet man 5—10 g Porcellanerde an, welche mit kleinen Mengen der zu klarenden Flüssigkeit fein angerieben sind Man schuttelt wahiend eines Tages haufig um, lüsst alsdann absetzen und filtrirt die geklarte Flüssigkeit vom Bodensatze ab Grosse Mengen als Füllstoff für Papiermasse Porcellanerde kann in allen Fallen den "weissen Bolus" (s vorher) ersetzen

IV. Bolus Armena Bolus orientalis. Argilla ferruginea rubra. Terra Lemnia Lemnische Siegeleide. Armenischer Bolus Bol d'Arménie (Gall) Argille oereuse. Armenia bol. Ein natürlich vorkommendes, Eisenoxyd enthaltendes Thonerdeslikat, welches auch an einigen Stellen in Deutschland gegraben wird. Der rothe Bolus kommt in lebhaft rothen, derben, zusammenhängenden Massen vor. Er ist matt oder nur schwach schummernd, im Bruche muschelig und undurchsichtig. Beim Ritzen mit einem harten Körper nimmt er fettartigen Glanz an Er ist fettig anzufuhlen und bleibt an der feuchten Zunge hangen, er lasst sich leicht schaben und zerreiben. In Wasser zersprüngt er mit Knistern in kleine Stieke und zerfällt allmahlich zu einer breitartigen Masse. Auch im Munde zeigeht er leicht. Spec Gew 1,9—2,0

In den Handel kommt er in natürlichen Stücken, aber auch geschlämmt als Pulver oder in Tiochisken-Form Letztere waren früher gewöhnlich mit irgend einem Stempel versehen (Terra sigillata rubra) Die pharmaceutische Sorte ist die geschlämmte (Bolus Armena praeparata), sie darf beim Uebeigiessen mit verdünnter Salzsäure nicht aufbrausen

Anwendung. Als Arznei kaum noch angewendet, man setzt ihn Pulveri und Pillen als färbenden Bestandtheil zu, benutzt ihn auch zum Konspergiren von Pillen Früher diente er ausserlich als Exsiceans, innerlich und äusserlich als Hamostatieum und Adstrugens

#### Pilules arméniennes Corror

Bols d' Arménie de Charles Albert,

Rp Baisami Copaïvo evaporati 82,0
Magnesiae ustae 2,0
Cubabaa um
Boll Armenae 3A 10,0
fiant pllulae ponderis 0,4 g

# Emplatre Córobne (Gall) Emplastrum Ceroneum Rp 1 Picis Burgundicae 400,0 2 Press nigrae 3 Cerae flavae 5a 100,0 4 Schi ovilis 50,0 5 Boh Armense 100,0 6 Myrhae 7 Ohbani 8 Minti 55 20,0

6—8 werden gepulvert und in die halb erkeltets Mischung aus 1—4 eingesiebt Wird wie unser "Oxycroceum Pflaster" gebraucht

Bolus Armena artificialis. Argilla martiata Alumina ferrata Eme wässerige Lösung von 10 Th Alaun und 3,3 Th kryst Ferrosulfat wird mit einer Lösung von 14 Th kryst Natrumkarbonat gefällt. Der entstandene Niederschlag wird bis zum fast völligen Verschwinden der Schwefelsaure gewaschen und bei lauer Wärme getrocknet Obsoletes Arzneimittel, fruher gegen Durchfall und Bleichsucht verwendet, Dosis 0,5—1,5 dreimal täglich

Bolus rubra. Rother Bolus Ist dem armenischen Bolus ähnlich, aber sandiger und meist etwas dunkler an Farbe Kommt ehenso wie der weisse Bolus geschlammt (in cylindrischen Stücken) in den Verkehr Man benutzt ihn für Kitte, auch als Bestand

theil von Vieh-Arzneipulvern

V Rubrica fabrilis seu factitia Creta rubra. Rothe Kreide. Röthel. Eine dem rothen Bolus ahnliche Erde, und zwar Eisenoxyd enthaltender Thouschiefer, in 1—2fingerlange, verschieden dieke Stucke geformt Spec Gew 8,1—8,8 Wird bisweilen von Bauhandwerkern verlangt, welche sie zum Schreiben auf Holz und Mauerwerk gebrauchen, lediglich Handverkaufsartikel

VI Medulla saxorum Steinmark. Em natürliches Thonerdesilikat von weisslicher, gelblicher, röthlicher, braunlicher Farbe Undurchsichtig, auf dem Bruche erdig, feinkörnig, zart, der feuchten Zunge anhaftend Spec Gew 2,2—2,5 Wird als Pulver vorrättig gehalten und besonders als Putzmittel für Metallgeräthe vorlangt Für diesen Zweck sollte lediglich die geschlammte Sorfe abgegeben werden

Fruher wurde es arzneilich verwendet, die bläuliche, aus Sachsen kommende Sorte, zu Sympathie Kuren verwendet, hatte den Namen "Wundererde, Terra miraculosa"

VII Lapis Smiridis Smirgel Schmirgel. Eine Varietät des Korunds Wird nur an wenigen Stellen auf der Erde gebrochen, z B am Kap Eineri auf Naxos, zu Nikoria auf Samos, in Spanien, Portugal, bei Schwarzenberg in Sachsen Ist ein Thonerde silkat von solcher Härte, dass es nur dem Diamant nachstelt, meist dunkelbläulich und graukantenduichscheinend Kommt als Pulver von verschiedener Feinheit aus den Schmirgelwerken in den Handel und wird von Bildhauern, Metallarbeitern und Glasschleifern ete gebraucht No 0 ist größeter Schmirgel in kleinen braunen Körnern, No 9 großer, No 10 mittler, No 11 feiner, No 12 feinster Schmirgel Da er vielfach verfälscht wird, so muss man ihn aus zuverlassigen Drogen-Handlungen beziehen

Schmirgelpapier wird durch Aussieben von Schmirgelpulver auf mit Leim frisch bestrichenes Papier, Schmirgelleinen in gleicher Weise mit Benutzung von Shirting dargestellt. Von beiden giebt es zahlreiche, dem Korn des Pulvers entsprechends Nummern

Pasta für Streichriemen Lapis Smuldis geschlämmt No 12, Graphtes (Plumbago) ää 30,0, Pohr-Roth (Eisenoxyd) 15,0, Sobi, Cerae flavae ää 30,0

Erkennung und Bestimmung. Man erkennt die Thonorde in Lösingen (also die Aluminium Salze in Lösingen) an folgenden Reaktionen 1) Nathumkarbonat fällt aus Thonordesalzlosingen unter Entweichen von Kohlensaure — Ammoniak und Ammoniumsulfid fällen ohne Entweichen von Kohlensaure — farbloses, gelatinoses Aluminiumhydroxyd Al<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub> Dieses ist unlöslich in Ammoniumchlorid, dagegen löslich in Kali- oder Natronlauge Weinstein, Citronensaure und andere nicht flüchtige organische Sauren verhindern, falls sie in erheblichen Mengen zugegen sind, die Ausfällung 2) Natrumphosphat fällt volumindsos, weisses Aluminiumphosphat PO<sub>4</sub>Al + 4H<sub>2</sub>O Dieses ist leicht löslich in Kali- oder Natronlauge (wird aber aus dieser Lösung durch Ammonsalze wieder gefallt), leicht löslich in Salzsäure oder Salpetersaure, nicht löslich in Essigsaure 3) Kali- oder Nationlauge fällon bei vorsichtigem Zufugen zunschst farbloses Aluminiumhydroxyd Al<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub>, der Niederschlag ist in einem Ueberschuss von Kali- oder Nationlauge löslich, wird aber durch Zusatz von Ammoniaksalzen wieder heivorgerufen 4) Glüht man Thonorde oder eine Verbindung derselben auf Kohle vor dem Löthrohr, befeuchtet alsdann mit etwas Kobaltnitatlösung und glüht wieder, so erhält man eine ungeschmolzene, hunmelblaue Masse

Man bestimmt die Thonerde in der Regel, indem man sie als Aluminiumhydroxyd fällt und dieses durch Glühen in Aluminiumoxyd überführt

Man versetzt die heisse, mässig verdunnte Flussigkeit mit Ammoniumchlorid, luorauf mit Ammoniak in mässigem Ueberschusse, erhitzt zum Sieden und erwärmt so lange, bis die Flussigkeit kaum noch nach Ammoniak riecht (Nicht länger!) Man filtrit ab, wäscht mit heissem Wasser (nicht zu kleine Filter!) erst durch Dekanthiren, dann auf dem Filter aus, trocknet gut aus und glüht im bedeckten Platintiegel zuerst über gewöhnlichem Brenner, schliesslich 10 Minuten über dem Geblüse. Was man wigt, ist Aluminiumoxyd Al<sub>2</sub>O<sub>5</sub> Multiphorit man dieses mit 0,5294, so erbült man die diesem entsprechende Menge von metallischem Aluminium — Enthält die Lösung nicht flüchlige Salze, so können kleine Mengen derselben in dem Niederschläge verbleiben Man löst in diesem Falle den ausgewaschenen Niederschlag (ohne zu glüben) nochmals in Salzsäure, fällt nochmals mit Ammoniak, wäscht aus, trocknet und glüht wie oben angegeben

Enthält die Substanz fluchtige organische Sauren, so beseitigt man diese zunachst durch Abrauchen mit kond Schwefelsaure Sind micht fluchtige organische Sauren zugegen, so schmilzt man die Substanz mit Kelium-Natrumkarbonat und etwas Salpeter, oder man zeistört die Säuren durch Erhitzen mit kond Schwefelsaure nach dem Kjeldahl'schen Vorfahren

In Säuren nicht lösliche Thonorde-Verbindungen (Silikate) schliesst man durch Schmelzen mit Kalium Natriumkarbonat auf Die Lösung der Schmelze wird mit Salzsaure übersätigt, die Kieselsäure durch wiederholtes Eintrocknen mit Salzsaure in unlösliche Form gebracht und aus dem Filtrat die Thonorde durch Ammoniak gefallt — Man kann die Kieselsäure aus den Thonordesilkaten auch durch Eindampfen der Substanz mit Flusssäure im Platingefasse verflüchtigen, das hinterbhebene Aluminiumfluorid durch Einwärmen mit kone Schwefelsäure in das Sulfat überführen und dessen Lösung wie oben mit Ammoniak fallen

## Aluminii Salia varia.

# I Aluminium boricum Aluminiumbolat Al. (B107)80 Mol. Gew = 522

115 Th kryst Borax werden in wässriger Losung mit einer Auflösung von 67 Th kryst Aluminiumsulfat gefällt, der entstehende Niederschlag wird eben bis zum Verschwinden der Schwefelsaure-Reaktion gewaschen, alsdann getrocknet

## Il Aluminium boro-formicicum Bor-ameisensaures Aluminium

Darstellung. In ein Gemisch von 2 Th Ameisensaure und 1 Th Borsaure sowie 6-7 Th Wasser trägt man unter Erwärmen soviel frisch gefälltes und gut ausgewaschenes Aluminiumhydroxyd ein, als in der Wärme gelöst wird Man lässt absetzen, filtrirt und bringt die Lösung durch Abdampfen zur Krystallisation

Perlmutterglanzende, in Wasser und in Alkohol lösliche Schuppen, die wässerige Lösung reagirt sauer, schweckt süsslich adstringirend, coagulut Eiweiss nicht und wird durch Alkali nicht gefällt Zusammensetzung Al $_2$ O $_3$  33,5, H $_2$ CO $_2$  14,9, BO $_3$ H $_3$  19,68, H $_4$ O 31,92 entsprechend etwa der Formol Al $_2$ O $_3$ BO $_3$ H $_3$ H $_2$ CO $_2$ +-5H $_2$ O Die 10 proc Losung hat das spec Gewicht 1,064, die 20 proc = 1,110 Als Desinficiens zur Behandlung von Kehlkonfkrankheiten

- III Aluminium boro-formicicum ammoniatum Eine wässenge Lösung des vorstehenden Salzes wird mit Ammoniak übersättigt und die klare Flüssigkeit eingedunstet. Konnte noch nicht krystallisut erhalten werden
- IV. Aluminium borico-tannicum Boi-Gorbsaules Aluminium DRP 77315 Cutal Eine Lösung von I Th Geibsaure und 4 Th krystall Borax in 80 Th Wasser wird unter Umrühien in eine Auflösung von 3 Th kryst Aluminiumsulfat in 12 Th Wasser eingetragen Der entstehende Niederschlag wird gewaschen, bei niedriger Temperatur auf Bisquit-Porcellan getrocknet und gepulveit Hollbraunes, in Wasser unlösliches Pulvei
- V Aluminium borico-tartaricum Bor-Weinsaures Aluminium DRP 77815 Boral 1 Th Aluminiumborat (s vorher), 1 Th Weinsaure und 9 Th Wasser werden im Dampfbade bis zur Auflösung erwärmt, und die filtrite Lösung zur Trockne gebracht Farbloses, krystallinisches, im Wasser leicht lösliches Salz
- VI Aluminium borico-tannico-tartaricum 1 Th Bor-gerbsaures Aluminium wird mit 1,2 Th Weinsaure und 10 Th Wassei bis zur Auflosung im Wasserbade erwarmt und die filtrite Auflösung eingetiocknet
- VII Gallalum Aluminiumgallat. Basisch gallussaures Aluminium Al $_4$ (OE) $_4$ (C $_7$ H $_5$ O $_6$ ) $_2$ (I)

Man löst zunächst 67 Th krystall Alummumsulfat in 500 Th Wasser, alsdann 29 Th Natriumbikarbonat (eisenfrei) in 500 Th Wasser in der Kälte auf, sättigt die Lösung mit 88 Th Gallussaure theilweise ab und trägt die Alumminmsalzlösung unter Umrühren in die Natrium-Gallatlösung ein Der entstehende Niederschlag wird gewaschen, gesammelt und bei Lichtabschluss getrocknet

244 Aluminum

Blaunhehes, fast geschmackloses Pulver, wild von Ammoniak mit gelbbrauner, von Nationlauge mit rothlichbiauner Farbe gelöst – Salzsaure und verdünnte Schwefelsäure Lisen es mit braunlicher Faibung – Hinterlasst beim Verbreunen und 22—23 g Aluminiumoxyd, welches nur schwach alkalisch reagiren darf — Als Desinfierens bei Ozaena empfohlen

VIII Tannalum insolubile Aluminium tannat. Basisch gerbsaures Aluminium. Wird durch Fallen einer Aluminium gulfatlosung durch eine Gerbsaurelosung einhalten, welche mit Ammoniak annahennd neutral gemacht ist  $Al_2(OH)_4$   $(C_{14}H_0O_0)_2 + 10U_4O$  (?)

Braunliches Pulver, in Nationlauge beim Erwarmen mit brauner Embe loslich, in Wasser unloslich Als Adstringens bei chronischen Katarihen der Athmungsorgane

**IX** Tannalum solubile Aluminium tannico-tartaricum. Gerbsaures Aluminium  $Al_2(C_4H_4O_6)_2$   $(C_{14}H_6O_9)_2 + 6H_4O$  (?)

Wird durch Auflosen des Tannalum insolubile in Weinsaurelesung und Verdampfen der Losung eihalten. In Wasser loslich

# Aluminium.

Aluminium. Aluminum. Al Atom-Gew = 27. (Amerikanische Abkürzungen Alum, Alium, Alium und Alm.)

Das stellung. Dieses Metall wird gegenwärtig in beträchlichen Mongen durch elektrolytische Reduktion von Aluminumoxyd hei Gegenwart von Krychth als Flussmittel dargestellt. Zu Neuhausen in der Schweiz wird die Wasserkraft eines Theiles des Rheinfalls zum Betriebe elektrischer Dynamo-Maschmen verwerthet. Der eizeugte Strom dient vorzugsweise zur Herstellung von Aluminium. Als positive Elektride dienen Bündel von Kehlestaben, als negative Elektrode geschmolzenes Aluminium, wolches im Boden des bei der Reduktion benutzten Tiegels (Kohletiegel oder mit Kohleplatten gefütteiter Eisentregel) liegt. Der Beirieb ist kontinuirlich, das eizeugte Aluminium wird sogleich in Barren ausgegossen

Handelssorten Man findet im Handel "Rein-Aluminium" mit 98-99,75 Pioc Al und "Aluminium" mit 92-98 Proc Al Von der Reinheit abgesehen, kommt es in Form von Bairen, Diaht, Blech, Pulver, Spähnen im Handel von

Eigenschaften Silberweisses, specifisch leichtes Metall, welches polituifälig ist und seinen Glanz an der Luft gut behält. Spec Gewicht des gegosseien Aluminiums = 2,56, des gehammerten = 2,67. Schm-P = 628° C. Es ist nur schwach magnetisch, dagegen leitet es die Elektricität vorzüglich. Durch schwaches Anatzen mit verdunuter Natronlauge und nachheriges Abspülen mit Salpeteisäure kann es mattrit" worden, doch erreicht man diesen Zweck noch schöner durch das Sandstrahlgebläse

Wasser wirkt bei gewohnlicher Temperatur und bei Siedehitze nur wenig auf Aluminium ein, kalte kone Schwefelsäure und kalte verdünnte Schwefelsäure großen es nur wenig an, dagegen losen sie es beim Erwarmen. Salpetorsäure wirkt sogar in ziemlichter Koncentration nur wenig ein. Salzsaure löst es leicht unter Wasserstoffentwickelung, ebenso Kali- und Nationlauge. Von Essigsaure wird es gleichfalls gelöst. Von Phonol (Acidum carbolicum liquefactum) wird es unter stürmischer Wasserstoffentwickelung gelöst. — Reibt man metallisches Aluminium mit etwas Quechsilberchlorid, -sulfat oder einem ühn lichen Salze ein, so entsteht zunächst ein Aluminium-Amalgam, aus welchem infolge Oxydation durch den Luftssauerstoff Thonerde in haarförmigen Gebilden sich erhebt

Anwendung Aluminium findet als solches wegen seines miedrigen specifischen Gewichtes, ferner wegen seines schonen Aussehens und wegen seiner Unveränderlichkeit Verwendung zur Herstellung zahlreicher Gebrauchsgegenstände, Schmucksachen etc Insbesondere besitzen einige Legrungen des Aluminiums werthvolle Eigenschaften in der Chemie benutzt man es als Reduktionsmittel, namentlich um in alkalischer Lösung Salpetor säure in Ammoniak überzuführen

Werthbestimmung. Das in der Pharmacie oder Chemie benutzte Aluminium soll mindestens 99 Proc Al enthalten Daneben enthalt es als Venunieinigungen Silicium. Eisen, Schwefel, Arsen Man muft wie folgt

1) Silicium Man ubergiesst 2-4 g Schnitzel in einer Platinschale mit reiner Natroniauge (e Natrio) Nach eifolgter Auflösung säuert man mit Salzsaure an, kone Natronauge (6 Natrio) Nach eineigier Autlösung sauert man mit Salzsaure an, dampft zur Trockne, erhitzt zwei Stunden auf 150°C, nummt mit salzsaurehaltigem Wasser auf und filtent die Kieselsaure ab, welche gewaschen, getrocknet und gegluht wird 2) Eisen Man löst 3 g Schnitzel in reiner Natronauge auf, übersättigt die Lösung mit reiner verdunnter Schwefelsaure von 1,16 spec Gew und titrint mit Kahumpermanganat bis zur bleibenden Röthung 3) Aluminium Man löst 2 g Schnitzel in reiner Natronauge auf, fullt 200 com auf, lässt absetzen und entimmit 50 com der klaren Lösung Man eintitzt diese in einer Platinschale mit einem Ueberschuss von Ammoniumnitrat, fültrit ab lest den Nachesphag nochmals in Seure füllt nechmals und auszu mit Americael ab, lost den Niederschlag nochmals in Saure, fällt nochmals und zwar mit Ammonak, trocknet, gluht und wagt nach S 242

Die ubrigen verunreinigenden Metalle findet man in den sauren bez alkalischen

Filtraten von 1-3

Aluminium-Stifte. Stifte aus reinem Aluminium kann man zum Schreiben bezw Zeichnen auf Glas und Porcellan benutzen Die Schrift ist metallglanzend weiss, anhaftend Da die Stifte nur auf Glas, nicht aber auf naturlichen Edelsteinen z B den Diamanten schreiben, so lassen sich hierdurch Diamanten von werthlosen Imitationen unterscheiden

Aluminium-Legirungen. 1) Aluminium + Kupfer Die mehr als 80 Proc Kupfer enthaltenden Legirungen heissen "Aluminium Bronzen" Sie zeichnen sich durch Gussfähigkeit, Harte, Hämmerbarkeit, Politurfahigkeit und Widerstandsfahigkeit gegen chemische Einflusse aus a) 90 Cu + 10 Al hat die Farbe des hellen Goldes b) 95 Cu + 5 Al hat die Farbe des rothen Goldes (rothe Karaturung) c) 98Cu + 2Al hat fast Kupferfarbe Aluminium-Messing Zink 33,3, Kupfer 68,4, Aluminium 3,3 ist durch Festigkeit und Elasticitat ausgezeichnet

2) Aluminium + Silber. a) Besonders wichtig ist eine mit 96 Proc Al und 4 Proc Ag Sie ist hart wie Werksilber und sehr politurfähig b) Tiers-argent, Drittel Silber, aus 1 Th Silber und 2 Th Aluminium, wird zu Geräthschaften wie Werksilber

verwendet

8) Aluminium + Gold Zusatz von 1 Proc Aluminium macht das Gold sehr hart, ohne seme Dehnbarkeit zu beeintrachtigen

4) Aluminium + Zink. Zusatz von 2-3 Proc Zunk macht das Aluminium hart.

zugleich delinbar und polituifähig
5) Aluminium + Eisen Eine Legirung von 75 Proc Eisen mit 25 Proc Aluminium ist silberweiss und ausserordentlich hart, nicht rostend Kleine Procentsätze von Aluminium verleihen dem Stahl sehr werthvolle Eigenschaften

Aluminum-Amalgam, wie solches in chemischen Laboratorien als neutrales Reduktionsmittel angewendet wird, ist wie folgt zu bereiten. Entölte Aluminiumspähne werden mit Natronlauge bis zu starker Wasserstoff-Entwickelung angeatzt, dann mit Wasser ein mal abgospult Auf das noch mit der schwachen Lauge benetzte Metall lässt man eine 0,5 proo Mercurichloridlösung 1—2 Minuten lang einwirken Diese gesammten Operationen wiederholt man — um den zunachst auftreienden schwarzen Schlamm zu entfernen nochmals, spult nach einander schnell mit Wasser, Alkohol und Aether ab und bewahrt unter leichtsiedendem Petroläther auf Das Aluminium-Amalgam zersetzt schon bei ge-

wöhnlicher Temperatur das Wasser sehr sturmisch Aluminium-Lothe Das Löthen des Aluminiums bietet immer noch technische Schwierigkeiten Als Lothe werden angegeben 1) Kupfer 56, Zink 46, Zinn 2 Mit Borex zu löthen 2) Aluminium 95, Kupfer 1, Zinn 4 3) Aluminium 95, Kupfer I, Wismuth 2, Zink 1, Zinn 1 4) Aluminium 60, Kupfer 13, Wismuth 10, Antimon 15, Zinn 2 5) Zinn 97, Wismuth 1, Kupfer 2 6) Cadmium 50, Zink 20, Zinn 30

### Aluminium aceticum.

Thonordeacetat Essignaure Thonorde. Verbindungen Aluminium accticum der Thonerde mit Essigsaule sind mehrele bekannt. Sie sind aber nur zum Theil in fester Form darstellbar, bez pharmaceutisch wichtig

Aluminium aceticum neutrale Neutrales Thonerde-acetat Al<sub>2</sub>(CH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>), ist nur in wasseriger Auflösung bekannt, in fester Form ist diese Verbindung noch nicht dargestellt worden Sie findet auch phaimaceutisch nicht Verwendung

II. Aluminium aceticum basicum Aluminium subaccticum. Basiqehes Thonerdeacetat. 2/3-Essigsaure Thonerde. Al<sub>2</sub>(CH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>4</sub>(OH)<sub>2</sub> Acetate d'Aluminium Acetate of Aluminium

Diese oder eine ähnliche Verbindung ist von Athenstadt nach einem von diesem nicht publicitten Verfahlen dargestellt worden. Das Athenstadt sche Präparat bildet weiss liche, durchscheinende, krystallinische Klusten von kaum merklichem Geruche nach Essigsäure und schwach sussich salzigem, etwas schrumpfendem Geschmack. Frisch beierict, löst es sich in kaltem Wasser zu einer klaren Flussigkeit, kann daher als Ausgangsmaterial zur Herstellung von Lequor Aluminia acenei verwendet weiden, doch büsst es nach einiger Zeit der Aufbewahrung an seiner Löslichkeit ein. Die Lösungen dieses Thora de <sup>2</sup>/<sub>3</sub> Acetates sind die arzneilich verwendeten Aluminiumacetatlosungen

Liquor Aluminia acetici (Germ.) Aluminium aceticum solutum (Austi Helv.)
Aluminiumacetatlosung Essigsaure Aluminiumlosung Thonordeacetat
losung Solution d'acetate d'Aluminium Solution of Acetate of Aluminium
Die Austr und Germ geben genau die nämliche Vorschrift, wenn die Verhältnisse (wegen
der verschiedenen Stärke der Essigsaure) auch scheinbar abweichen

	Austr	Germ	Hely 1)
Aluminumsulfat, kryst	800,0	800,0	222,0
Essigsaure, verdumi	540,0 (20,4 °/ <sub>0</sub> )	860,0 (80 °/ <sub>0</sub> )	300,0
Wasser	620,0	800,0	480,0

 In dose Lösung wird ellmählich
 unter Umruhren eingetragen
 eine Anreibung von

 Calciumkarbonat mit Wasser
 180,0 130,0 100,0 140,0 140,0

Austr und Germ lassen 24 Stunden lang unter bisweiligem Umrühren stehen, dann ohne Nachwaschen kohnen und abpresson, schliesslich die Flüssigkeit filtrien. Helv dagegen lasst nach 24 stundigem Stehen filtrien und das Fritrat durch Nachwaschen mit Wasser auf 1000 Th. bringen

	Austr	Germ	Hely
Spec Gewicht	1,014—1,046	1,014—1,046	1 058
Gehalt an Aluminiumendaestat	8 %	7,5—8 %	10 ° <sub>/6</sub>
Gehalt an Aluminiumoxyd	2,5—3,0 %	2,5—3,0 %	8,5—9,3 °/ <sub>4</sub>

Bedingung für die Erzielung eines klaren Piapaiates ist der möglichste Ausschluss von Erwähmung bei der Darstellung und die Anwondung eines Alummiumsulfates, welches von verungenden Salzen möglichst frei ist

Eigenschaften. Farblose, klare oder opalisirende Flüssigkeit, schwach nach Essigsäure nechend. Beim Vermischen mit dem doppelten Volumen Weingeist darf wehl Opalisiren, nicht aber sefortige Fallung (Gips) entstehen. Schwefelwasserstoffwasser bewirke keine Fallung oder Färbung (Blei, Kupfer, Zink). Werden 10 g. der Lösung mit 0,2 g. Kaliumsulfat im Wasserbade erwärmt, so tritt Gelatiniren ein, beim Eikalten wird die Flüssigkeit wieder klar. — Beim Aufkochen im Reagensglase trübt sich die Lösung unter Bildung noch basischerer Aluminumacetate. Aufbewahrung. An einem kühlen Orte in gut verschlossenen Gefassen. Glasstopfen werden leicht eingekittet.

Anwendung. Winkt antiseptisch und adstringirend Daher Kusserlich zum Verbande schlecht eiternder Wunden (1 5—20 Aqua), bei Gonourhoe und anderen Auflussen, bei Fussichweiss, als Mundwasser (1 80) Technisch zum Konserviten von Leichentheilen, ein rohes Präparat als Beize beim Färben und zum Wasserdichtmachen der Gewebe Innerlich nur selten und dann in Dosen von 5—10 Tropfen mehrinals taglich, am besten in Sirap

Liquor Alumini acetici ciudus [Burow] Liquor Burowii Rohe Aluminiumacetatiosung 95 Th Kali Alaun werden in 700 Th Wasser gelöst. In die völlig

<sup>1)</sup> In der Helv findet sich hier augenscheinlich ein störender Druckfehler. Es sind 300 g. Essigsäure vorgeschrieben, während augenscheinlich verdinnte Ersigsäure von 30 Proc gemeint ist

erkaltete Lösung trägt man unter Umruhren 154 Th feingepulvertes, robes Bleiacetat om Die Mischung wird unter haufigem Umruhren an einen möglichst kühlen Ort gestellt und nach dem Absetzen filtzirt. Man leitet in das Filtrat Schwefelwasserstoff, filtrirt und lasst die Lösung an einem kuhlen Orte in flachen Schalen stehen, bis sich der Geruch nach Schwefelwasserstoff verloren hat (Ergänzb)

Klare farblose Flussigkeit, in 100 Th etwa 5 Th Aluminiumacetat neben Kalium-Mit der fünffachen Raummenge Wasser verdünnt, weide sie durch Schwefelwasserstoff nicht verandert (Blei) - 10 g sollen nach Fallung mit Ammoniak etwa 0,125 g Aluminiumoxyd geben

Anwendung. Zum ausserlichen Gebrauche wie diejenige des inneren Praparates (8 vorhor) namentlich auch in der Thierarzueikunde. Man hute sich bleihaltige Praparate abzugeben!

G	
Collutorium adstringens Scheiblers Mundwasser	Collempiasts um Aluminii acetici
Rp Aluminii sulfurici 10,0	Essigsnure Thonerde - Kautschuk -
Natrii acetaci 12.5	pflaster (DiMTRRION)
Aquae destillatee 150,0	Rp Kautschukpflasterkörper 800.0
lasse man unter öfterem Umschütteln 12 Stunden	Rhizomatis Iridis puly 65,0
lang stehon. Alsdann füge man hinzu	Sandaricis 20,0
Spiritus 50.0	Alumini acetici 17,0
Olci Menthae piperitae	Olei resinge 85 0
Olel Salviae La git 2	Aethers 150.0
Man mische gut durch, lasse eine Nacht an einem	Bereitung wie Collemplastrum adhaesivum
kühlen Orte absetzen, filwire und mische hinzu Aquac destillatae 100,0 S Einen Esslöffel voll auf 1 Glas Wasser zum	Injectio adstringens Refor Rp Plumbi nostici Aluminis än 1,0
Ausspülen des Mundes	Aquae destillatae 180.0
Unguentum Aluminii acetici Rp Liquons Alumini acetici 40,0	Bel Gonorrhoe und anderen entzündlichen Aus flüssen Die Lösung wird sowohl filmirt wo

20,0

10,0

Adipis Lanae

Unguenti cerei

estational ata contimbutation s	ictiaesiviini
Injectio adstringens	Refor
Rp Plumbi acotici	
Aluminis ä	I 1,0
Aquae destillatae	180,0
el Gonorrhoe und anderen er	itzündlichen Aus-
flüssen Die Lösung wird s	owohl filtrirt wie
unfiltrnt verwendet	

Ein dem Liquor Aluminii acetici (Austr und Geim) gleichwerthiges Praparat erhalt man ex tempore wie folgt Aluminii subacetici (Athenstadt) 150,0 Aquae destillatae 810,0 Acidi acctici diluti (80 Proc.) 40,0 In der Kalte unter Umschutteln aufzulosen und nach dem Absetzen zu filtriren Zur Beieitung des Schweizer Praparates waren 200 g Aluminiumsubacetat anzuwenden

Aluminium acetico - tartaricum (Erganzb) Essig - weinsaure Thonerde. Alsol-Athenstadt 100 Th frischbereitete Aluminiumacetatlosung (Germ III) werden mit 3,5 Th Weinsaure auf dem Wasserbade unter Umrühren eingedampft, bis sich eine Salzhaut bildet Dann wird die Losung in dunnei Schicht auf Glasplatten gestrichen und bei nicht über 30°C ausgetrocknet

Farblose, amouphe, durchscheinende, schwach nach Essigsaure riechende, säuerlich adstringurend schmeckende Lamellen, in gleichen Theilen Wasser loslich, unloslich in Alkohol Die wasserige Losung reagirt sauei

Prifung 1) Die wassenge Lösung 1 2 werde beim Erhitzen nicht gallertartig und scheide basisches Salz nicht aus 2) Die wassenige Losung 1 10 werde durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändeit (Pb, Cu, Zn.) 3) Wird 1 g des Salzes in 20 ccm Wasser gelöst und mit einigen Tropfen Phenolphthalein versetzt, so sollen zur Röthung nicht weniger als 5 und nicht mehr als 7,5 ccm Normal Kalilauge erforderlich sein

Anwendung Wie Aluminium acetatiosung, vor welcher sie den Vorzug besitzt, dass thre Lösung basisches Salz nicht abscheidet Für Mund- und Gurgelwässer == 1-2 100,0, für die Wundbehandlung 1-3 100,0 Wasser, gegen Frostbeulen ist die 50 procentige Lösung empfohlen worden

Alumnium acetico tartaricum solutum. Essigweinsaure Thonerdelösung Durch gelindes Erwärmen werden 3 Th Weinsaure in 74 Th Alumniumacetatlösung (Helv spec Gew 1,058) gelöst und durch Zusatz von Wasser auf 100 Th gebracht Diese Lösung enthält 10 Proc essig weinsaure Thonerde Spec Gew = 1,047 Das gleiche Präparat erhalt man durch Auflösen von 35 Th Weinsaure m 100 Th. Aluminiumacetatlösung Austr und Germ

Aluminium-Kalium aceticum, Alkasal-Afrienstadt, Aluminium-Kalium-acetat Al(OH)<sub>2</sub> (C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>)<sub>6</sub>K DRP 94851 Diese von Athunstadt als Doppelsalze angesehenen Verbindungen sollen entstehen, wenn man die 25 piocentige Lösung des basischen Aluminium (2/s) acetats im Verhältniss Al<sub>2</sub>(OH)<sub>2</sub> (OH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>4</sub> O<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>M mit Alkaliacetaten zusammenbringt Die Salze sollen auch krystalhent erhalten werden können und sollen auch bei 105°C keine Essigsäure abgeben

Eine fast genau 10 Proc des obigen Kalisalzes enthaltende Lösung erhält durch Auflösen von 98 Th trockenem Kaliumacetat in 4050 Th des Liquoi Aluminu acetici Germ III

Acetonalum. Aluminium-Natiumacetat-Athunstadt Al<sub>2</sub>(OII)<sub>2</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>)<sub>5</sub>Na Zur Darstellung der 10 procentigen Lösung des Natrum-Doppelsalzes ibet man 82 Th entwässertes Natriumacetat in 4050 Th Liquor Alumini accinci Germ III

### Aluminium chloratum.

I. Aluminium chloratum Aluminiumchlorid Chloraluminium. Salzsaure Chlorure d'Alumine Chloride of Aluminium. AlaCla. Mol Gew = 267 Thonordo

Das reine Praparat wird durch Ueberleiten von trocknem Chlorgas über eine rothglühende Mischung von Aluminiumoxyd und Kohle erhalten

Farblose krystallmusche Massen, an der Luft Dampfe von Salzsdure ausstossend und Wasser anziehend Das technische Praparat stellt ein krystallinisches, meist durch Eisenchlorid etwas gelb gefaibtes Pulver dar Beide werden pharmaceutisch nicht verwendet. dagegen - namentlich das letztere - in der organischen Synthese als Kondensationsmittel nach der Friedl-Crafts'schen Reaktion Es wird meist in verlötheten Blochbüchsen in den Handel gebracht und wird vor Feuchtigkeit gut geschützt aufbewahrt Die Sprocentige Losung ist als Desinfektionsmittel für Latrinen. Stallungen und Schiffe von Gameen einpfohlen worden

Die Brwahnung an diesei Stelle geschieht lediglich aus dem Grunde, weil gewisse Chioraluminium enthaltende Roh-Praparate von England und Amerika aus als Desinfek tionsmittel empfohlen werden

Il Liquor Aluminii chlorati Chloraluminiumlosung Flüssige salvanure Thonorde Chlor-Alimlosung Diese Losung wird von einigen Acraten als Zusatz zu Verbandwassern verordnet

Ber eitung. Man löse 100 Th robes Aluminiumsulfat in 150 Th warmom destilhrten Wasser und versetze diese Lösung mit einer gleichfalls heissen Lösung von 100 Th technischem Baryumchlorid in 200 Th destillirtem Wasser Man lässt abscizen, filtunt und wäscht nach, bis das Filtrat 400 Th beträgt

Diese Lösung enthält rund 10 Proc wasserfieres Aluminiumchlorid und wird in Verdünnungen von 15-30,0 1 Liter Wasser als Verbandwasser benutzt

Chlor-Alum Chloralum(I) Nicht zu verwechseln mit Chloral! Präpatat der Chlor-Alum Co in England zur groben Desinfection von Schlachthäusern, Latrinen, Ställen, Ensenbahnwagen, Schiffen, ist eine durch Blei, Kupfer, Eisen, Kulk verunreinigte Auflösung von 20 Th Aluminiumehlorid in 80 Th Wasser und kann durch Auflösen unreiner Thonerde in rauchender Salzs zure oder durch Umsetzen von rohem Aluminiumsulfat mit Calciumchlorid gewonnen werden

Chlor-Altampulvet. Chloralam-Powder der Chlor Alam Com England, ist ein zur groben Desinfektion (s vorher) bestimmtes Pulver, welches durch Kinwirkung von rauchender Salzsture auf Thon hergestellt worden ist

### Aluminium oleinicum.

Aluminium oleinieum Alumina oleinica. Thenerdeseife. Alaunerdeseife. 28,4 g gepulverte, trockene, spanische Seife wird mit 150 g destillirtem Wasser zu einem gleichmässigen Brei angeruhit, dann erwärmt man mit mehr Wassei bis zur völligen Auf

lösung und bringt die erkaltete Flüssigkeit auf 500 cem. Diese Lösung verinischt man mit einer Auflösung von 15,6 g Kali-Alain in 1000 cem Wasser, erwärmt die Mischung, bis sich das Aluminiumoleat ausscheidet, glesst die wasserige Flüssigkeit ab und wascht das Aluminiumoleat zweimal mit je 1000 cem waimem destillirtem Wasser. Ausbeute 25,9 g

Helle, transparente, firmssartige Masse, in Terpentinol loslich Diese Losung soll besonders zum Ueberziehen metallener Gegenstande dienen Zeugstoffe, welche man zuerst mit Aluminiumsulfatiosung trankt und dann durch ein Seifenbad gehen lesst, werden infolge Bildung von Thonerdeseife wasseidielt

### Aluminium sulfuricum.

Aluminium sulfuricum (Austr Germ Helv) Sulfate d'alumine (Gall) Alumini Sulphas (U-St) Alumina sulfurica. Aluminium sulfat. Thonei de sulfat. Schwofolsaure Thonei de  $Al_2(SO_1)_3$ - $\mid$  18  $H_2O_2$ ) Mol. Gew. = 666

l Aluminum sulfuricum crudum Alumina sulfurica ciuda. Rohes Aluminiumsulfat odei Tholei desulfat Koncentrirtei Alaun. Alumen concentratum. Wild in den Preislisten dei Diogisten gewohnlich als "Aluminium sulfuricum" schlechthin aufgeführt Weisse oder gelblichweisse krystallnische Massen, in der Regel 2 cm dicke Platten In 1,5—2 Th Wasser zu einer sauer reagirenden Flussigkeit loslich Wird im Grossen meist aus Kryolith-Thoneide dargestellt. In der Vetermarpiaxis, zu Badein und Thoneide-Prapaiaten haufig dem Alaun vorgezogen. 75 Th. entsprechen — 100 Th. Alaun

Professor Rohprodukt enthalt duschschnittlich 50 Proc wasserfieles Aluminiumsulfat oder 14—15 Proc Aluminiumsyd, 33—36 Proc Schwefelsauie, 1—4 Proc Kalumi oder Nathumsulfat Fin gewisse Verwendungen in der Technik soll es keine freie Schwefelsaure enthalten (Farberei, Papierfabrikation) Man prieft auf diese wie folgt 1) Man löst 10 g des Salzes in 40 cem Wasser, fügt 0,05 g Ultramarin hinzu und schüttelt gut durch Ist nach ½ Stunde Entfalbung des Ultramarins nicht einigenteen, so ist freie Sause abwesend Oder 2) man versetzt die 5 procentige Losung mit einigen Tropfen Blauholztinktur oder Hämatoxylinlösung. Es soll nach einigen Minuten eine violettrothe, nicht aber eine braunlich gelbe Farbung auftieten. Oder 3) man schuttelt das gepulverte Salz mit absolutem Alkohol, welcher nur die freie Saure aufnimmt.— Das für pharmaceutische Priparate benutzte Praparat soll völlig frei von Eisen sein. Man prüft auf dieses a) durch Versetzen der wasserigen Lösung mit Gallapfeltinktur, welche keine schwarzblaue Farbung erzeugen soll. b) Durch Veisetzen der mit Salzsauie angesäuerten Lösung einerseits mit Ferrocyankalium, andrerseits mit Ferricyankalium. Keins dieser Reagentien darf Blaufalbung veruisachen

Das von den Pharmakopoen sufgenommene Aluminiumsulfat ist eine eisenfreie, iaffinirte, technische Sorte

Il Aluminium sulfuricum purum
eide. In den Proishsten der Drogisten als "Aluminium sulfuricum purissmum levissimum" notirt, wild durch Umkrystallisiren des technischen Praparates aus siedendem Wasser dargestellt

Engenschaften Weisse, atlasglanzende, spec leichte, kleine, locker übereimanden liegende schuppen- oder lamellenformige, nicht hygroskopische Krystallchen, bisweilen auch ein leichtes krystallimisches Pulver Löslich in 1,5 Th. Wasser zu einer sauer reagfrenden, anfangs stisslich, spater stark styptisch schmeckenden Flüssigkeit. Die wasserige Losung ist wegen Anwesenheit kleiner Mengen basischen Sulfates in der Regel nicht ganz klar

Prifung 1) Auf freie Schwefelsauie und auf Eisen wie das vorige Auf Metalle (Blei, Kupfer, Zink) in der sanien und in der mit Kahlange im Ueberschuss ver-

<sup>1)</sup> Die U St. Phaimakopën fuhrt als Formel  ${\rm Al}_{o}({\rm SO}_{1})_{0} + 16\,{\rm H}_{o}{\rm O}$  an

setzten alkalischen Lesung duich Schwefelwasserstoff 2) Auf Alkelisulfate Man löst 2 g des Salzes in 120 ccm Wasser, fallt in der Warme mit Ammoniak, erwarmt, bis die Flüssig keit nicht mehr nach diesem riecht und filtrirt. Das Filtrat wird in einer Platinschale verdampft und der Ruckstand gegluht. Es darf nur ein hichst unbedeutender (0,01 g =-0,5 Proc micht übersteigender) feuerbeständiger Rückstand hinterbleiben

Anwendung. Es hat die namlichen antiseptischen Wirkungen wie Alaun (s. diesen), Acusserlich zum Verbande schlecht eiternder Wunden (1 20-100,0), gegen Gonorihoe, Vagnalausfluss (1,0 100,0) Innerlich mehrmals taglich 0,02-0,2 g m schleimigen Getranken

Die technische Anwendung (des rohen Präparates) ist eine sehr ausgedehnte, z B wird es benutzt zum Leimen des Papieres, zur Herstellung von Thonordehoizen in der Farberei und Druckerei, als Ausgangsmaterial für Thonorde-Piliparate. Die walsenige Lösung dient (als Injektion) zur Konseiviring von Leichen. In kleinen Mengen, allein oder mit Karbolsaus kombinit, dem Kleister (oder der Schlichte) zugesetzt, vorhütet es Schimmelbildung und Faulniss. Zur Reinigung von Abwässern benutzt man 0,5—1,0 g pro 1 Inter Wasser mit oder ohne Zusatz von Aetzhalk.

Putzmittel für vargaldete Runner.

Putzmittel für vergoldete Bronze Eine Lösung von 10 g Alumirnumsulfit in 50,0 roher Salpetersdure (1,2 spec Gew) und 250 g Wasser

III Liquor Aluminii sulfurici basici (subsulfurici) Alumina sulfurica basica soluta. Thonerdesabsulfatiosung. Solution de Sulfate d'Alumine bibasique.

Danstellung 100 Th robes, abor eisenfreies Aluminiumsulfat weiden in 2000 Th destribirten Wassers gelöst und mit einem geringen Ueberschuss (etwa 160 Th.) Ammoniakflussigkeit (0,96) verseizt. Der Niederschlag wird nach eintagigem Stehen in einem Colu torium gesammelt, nochmals mit viel Wasser angerührt, wiederum auf ein Colatorium gebracht, mit destillirtem Wasser ausgewaschen und noch feucht in eine Porcellauschale gebracht Man grebt 150 Th reines krystallisirtes Aluminiumsulfat dazu und dunstet ım Wasserbade so lange ein, bis das Gesammtgewicht = 1500 Th entspricht

Eigenschaften. Weisslich-trube, sauer reagirende, stark styptische Flüssigkeit, welche in der Ruhe Thoneidehydrat absetzt, daher vor dem Gebranche umzuschiftteln ist Man nimmt an, dass die Losung das basische Aluminiumsulfat 3Ala(SO4), + 2Ala(OII), enthalt

Anwendung. Antisepticum und Adstringens wie das Aluminiumsulfat und der Alann, aber milder als diese wirkend Zum Gebiauche mit der 10 fichen Menge Wasser zu verdünnen

Liquor aluminosus benzoicus Mentel Soluté alumineux benzoilié Mynible MENTEU solle Losung Die mit Benzocharz behandelte Lösung des basischen Aluminiumsulfates sub III

Darstelling Man mischt 10 Th gepulverte Benzos mit 10 Th Weingeist, digerirt ½—1 Stunde Dann setzt man 60 Th siedendes Wasser hinzu, digerirt ½ Stunde im Wasserbade und vermischt die erkaltete Masse unter Zerreiben in einem Mößer mit 1500 Th basischer Aluminiumsulfatlösung (sub III) Man lässt einige Stunden siehen und filtrirt alsdann

Amoundary Als desinferrendes und blutstillendes Muttel mit der 10-20 fighen

Menge Wasser verdunnt wie das Aluminiumsulfat

Liquor aluminosus benzoino-carbolisatus Brunner Eine Misching von 100 Th Liquor aluminosus benzoicus Minten mit 3 Th reiner Karbolsaure Mit 10—20 Th Wasser verdunnt wie die vorigen als Adstringens und Desinficiens

Aqua aluminosa Rp Alumini sulfurid 1.0 Aquae des:illatae 100,0 Zu Injektionen, Augenwäßern, Waschungen wunder Hautstellen.

#### Aqua styptica WEBER

Rp Aluminii sulfurici Ferm sulfurios cryst. az 10.0 Aquae destillatae 100,0 Acida sulfurici dilutt (1,112) 1,0 Zum Stillen des Blutes von Wunden

#### Collyrium alaminosa-plumbicum

Eau de la Duchesse de Lambailo.

Rp Aluminii sulfuricl 1,0 Plumbi acotici 250,0 Aquae Rosae

5 Augenwasser, vor dem Gebrauche umzusehlitteln

Collyrium aluminosum.

Rp Aluminii sulfurici 1.0 Aquae Rosae

Ambra 251

### Cargarisma adsilingous Bennati

Gargarisma aluminosum

Rp Aluminii sulfurlei 10—15,0 Decotti Hordei perlati 500,0 Sirupi Papavoris 50,0

Zum Gurgeln bei Heiserkeit, Stimmlosigkeit.

#### Injectic aluminosa RICORD

Rp Aluminii sulfulici 15,0—50% Aquae communis 1000,0 Bei Utelinhümorrhagien, Vaginitis Liquor Chlorali aluminosus Boucheron
Rp Alumini sulfurici 5,0
Chlorali hydhati 3,0
Aquae destillatae 100,0
Bei Otorchoe funfmal täglich in das Ohr einzutrinteln

Solutio Aluminis et Zinci sulfarici Solution de Sulfated'Alumine et de 7 me Rp Alumini sulfurici 60,0

Aquae destillatae 40,0 Zinci oxydati 6,0

Man löst durch Digiriren und filmrit Sp G = 1,35 Wird wie die METINLsche Lösung, aber auch zur Konservhung von Leichen verwendet

Antibacteria des Ingonieurs Stren in Zwickau, ist eine Mischung von Aluminium-sulfat mit Russ

LENK & LEUNIG'sches Desinicktionsmittel ist eine Lösung von Aluminiumsulfat und Alaun, mit kleinen Mengen Zinkehlorid, Soda und Ferriehlorid

PLATT'S Chlorides, em in Amerika viel gebrauchtes Desinfektionsmittel Aluminiumsulfat 170, Zinkchlorid 40,0, Natriumchlorid 55,0, Calciumchlorid 85,0, gelöst in 1000,0 Wasser

### Ambra.

Ambra (Eigänzb) Ambra grisen Ambarum. Ambra ambrosiaca. A. cinetea. A matitima. A. veta. — Amber. Ambergries Graue Ambra Walfischdreck. — Ambte gils — Amber gils.

Ambia ist eine thierische Substanz, deren Entstehung nicht ganz sieher ist, die aber sieher vom Potwal Physeter macrocephalus L stammt. Man findet sie in Klumpen bis zu 10 kg Gewicht zwischen den Wendekreisen auf dem Meere schwimmend oder am Strande, oder im Darm getödteter Wale. Man nimmt an, dass es verhärtete, unvollkommen verdaute Speisereste sind, die vorwiegend von Cephalopoden, die dem Wal zur Nahrung dienten, stammen. Für diesen Ursprung sprechen die gewohnlich darin vorhandenen homartigen, papageischnabelartigen Kiefer dieser Thiere, deren Vorhandensein für ein Zeichen der Echtheit der Droge gehalten wird.

Ambra bildet graue, koncentisch geschichtete Massen von zaher, wachsartiger Konsistenz, die nach längerer Zeit in der Hand erweichen, in kochendem Wasser schmelzen und mit heller Flamme unter Hinterlassung einer geringen Menge Asche verbrennen. Spec Gew um 0,9 Geruch schwer zu beschreiben, entfernt an Moschus erinnernd

Bestandtheile. Besteht zum grössten Theile (bis 85 Proc.) aus Ambrain, Ambrafett, einer in Alkohol und Aethei löslichen, in zarten weissen Nadeln krystallisirenden, bei 36°C schmelzenden Substanz, die dem Cholesterin ähnlich ist

Fand früher Verwendung als Stimulans und Aphrodissacum, wird gegenwärtig fast nur noch in der Parfümene verwendet

Einkauf, Aufbewahrung. Bei dem hohen Preise des Ambers — im Jahre 1888 kostete (nach Schimml.'s Bericht) das Kilogiamm 3800 Mark — ist derselbe manchen Verfälschungen ausgesetzt Man kaufe ihn deshalb nur von zuverlässigen Geschaftshäusern und bewahre den Vorrath in wohlverschlossenen Gefässen an einem kühlen, aber trockenen Orte auf

Amber lasst sich schwer pulvern, zur Bereitung von Tinkturen zerschneidet man ihn in kleine Stücke und verreibt ihn dann mit einer gleichen Gewichtsmenge Milchzucker Die Auszilge gewinnen durchs Alter, es empfiehlt sich daher, sie für Parfumeriezwecke erst nach 1—2 Jahren in Gebrauch zu uchmen

252 Ammoniacum

Tinctura Ambrae	Gutino antometicae WAIZ
Ambra-Tinktur Teinture d'ambre	Rp Tireturao Ambrae 5,3
Tincture of amber	Tinctulue aromaticae acidae 10,0
Rp Ambrae 2,0	Mehrmals itselich 20-30 Tropfen mit fikör
Sacobari Luctis 2,0	•
Spurtus artherei 100,0	Linetus antispasmodious Sonnengan
Tinctura Ambrae cum Mescho	Rp Tinchirae Ambiae sum Mosche 20
Tingtura Ambrae moschata Moschus-	Aguae Amantii Plotum 36,0
Ambra-Tinktur	Sirupi Papaveris 12,0
Rn Ambrao 8.0	m 1979 / 70 m
Moschi 1,0	Pastilli Ambiao
Stechari Lactis 8.0	Mundpastillen
Spiritus aetherei 150,0	Rp Ambrao 0,5
Beide Tinkturen durch Stägige Maceration zu be-	Moschi 0,05
reiten. Aus den Rückstlinden gewinnt man mit	Styracis 1,0
Spiritus (90 Pioc ) Auszüge, welche als Zusatz	Corticis Cinnamomi 1,5
zu Spiritus Colonionsis verwendet werden	Seminis Cardan om: 0,5
Ambra Essenz Dieverich	Rhizomatia Zingiberla 1,0
	Olei Aurantii Florum 0,1
Rp Ambiae 0,5	Tragacanthao 0,02
Moschi 0,02 Vanillini 0,1	Sacchari 50,0
Cummini 0,05	Mit Hilfe von Glycerin Pasilien von je 0,5 g Schwere zu formen Zum Wohlriechendungeben
Olei Iridia git 1	des Athores
Olci Rosae 0.5	dos venoms
Essentine Jasmini tripl 50,0	Ricchkissen (Sacheta)
Spiritus 150.0	Rp Rhicomatis Iridis
Ambra und Moschus werden mit etwas Waster	Florum Rosse an 250.0
verrieben, bevor der Spiritus zugefügt wird	Florain Layandalus
Bouquet d'Ambre Assinson	Herbas Serpylli
Rp Ambrae 15.0	Conticis Cinnamorni
Mosch: 2,0	Benzoës na 50,0
Essenting Rosae 250.0	Caryonhyllorum 5,0
Tincturae Vanillae 60,0	Albedin's fruct Aurantii 800,0
Spiritus 675,0	Mit Fashouquot, Millefleurs etc zu parfilmiten
Bouquet d'Ambre Dierraice	my Anna Lashan Tallan Troy and Mar
-	Tinctura Ambrae kalina Hodemann
Rp Ambrae Olei Rosae 54 2.5	Rp Ambrae
Olei Rosae 23,5 Vanillini 0,5	Kalli carbonici na 1,0
Essentiae Jasmini 250,0	Spiritus diluti (68 Proc.) 50,0 Olei Rosae — att 1
Mosahi 0,1	Ofer rosse Rec 1
Oler Itidis att 5	Tinctura Ambrae Mindake k
Cumarini 0,25	Rp Ambrae 1,5
Spiritus 750,0	Moschi 0,18
Eau de Lavande ambrée Buchheising	Aquae Amygdalarum amar
Rp Olei Lavandulae 80.0	Tincturae mountiless na 90,0
Splatus (90 Proc.) 810,0	Diablotius stimplants
Tincturae Ambrae 600	in französischen Vorschriften sind Pastillen aus
Aquae destillatae 100,0	Ambra, Moschus und Cewarzen mit Zuekor

### Ammoniacum.

Ammoniacum (Germ Hely Austr Brit USt) Gummi s. Gummi-resina Ammoniacum Gutta ammoniaca Hammoniacum thymianum. Lactimae Ammoniaci. Phytama Thraustum. — Ammoniakgummi Almenisches G. Assach. Osbac. — Gomme ammoniaque (Gall) Gomme-résine Ammoniaque. — Ammoniac.

Ammoniacum wird gewonnen von Dorema Ammoniacum Don, (Umbelliferae — Peucedaneae), einer bis 2,5 m hohen Staude, heimisch in den vorderasiatischen Stoppen, zwischen den westasiatischen Salzseen und Vorderindien Es scheint, als ob eine absichthehe Veiletzung der Pflanze durch Ausschneiden zum Gewinnen der Droge nicht stattfindet, sondern man sammelt die ganzen Pflanzen zur Zeit der Fruchtreife und löst das freiwillig ausgetretene Gummiharz ab

Die Droge kommt meist über Indien (Bombay) nach London

Sorten. 1) Ammoniacum in Thranen oder Könnein (Ammoniacum in lacrymis zeu grans) Bildet bis nussgrosse Könner, die aussen gelblichweise bis bräunlich, innen

blaulichweiss, in dinnen Splittern etwas durchscheinend sind. In der Kalte sprode, erweichen sie in der Hand wie Wachs

- 2) Ammoniacum amygdaloides besteht aus mit einauder verklebten oder zusammengeflossenen Kornern Das zuweilen eiwahnte "Lump-Ammoniacum" ist hiervon nicht verschieden
- 3) Ammoniacum in Kuchen (Ammoniacum in massis seu placentis) Bildet bis 600,0 g schwere Klumpen von dunkler, meist braunei Farbe Schlagt man ein solches Stück auf, so sicht man, dass in eine dunkle, weiche, mit Pflanzenresten und Ende verunienigte Grundmasse Könner der Soite 1 eingebacken sind. Den Anforderungen der Arzneibucher entsprechen nur die beiden ersten Sorten

Bestandtheile. Die Droge enthalt sehr wechselnde Mengen atherisches Ocl, Harz und Gummi Harz 40—88 Proc, atherisches Ocl 0,25—0,4 Proc, Gummi 12—60 Proc, Asche, rohes A 1,0—10,0 Proc, geienigtes A 1,0—2,7 Proc Das Harz enthalt den Salicylsaureester eines Resinotannols  $C_{18}H_{29}O_{2}(OH)$  Das atherische Ocl hat das spec Gew 0,891 und siedet zwischen 250 und 290° C Das Gummi enthalt circa 3,5 Proc Asche, es ist wahrscheinlich saures Calciumarabinat Aether, Amylalkohol, Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff lösen nur wenige Procente, mit Wasser zeinieben giebt das Ammoniaeum eine weisse Emulsion

Findet zu pharmaceutischen Zwecken fast nur in gereinigtem Zustande Verwendung Ammoniacum deputatum Daistellung. 1) auf trockenem Wege. Durch Pulvern und Sieben bei Winterkalte (Austr.), oder nach vorherigem Trocknen bei hochstens 30° C (Germ) oder fiber gebranntem Kalk (Helvet), hierber geht ein grosser Theil der Verunreinigungen mit durchs Sieb 2) auf nassem Wege (wobei das atherische Oel sich therlweise verificatigt) Man erweicht (Gall.) das Gummiharz mit 2/2 seines Gewichts heissem Wasser, setzt soviel Weingeist zu, dass derselbe mit dem vorhandenen Wasser ein spec Gew von 0.914 ergeben wurde, seiht nach dem Absetzen durch und dampft ein, bis die halb erkaltete Masse nicht mehr an den Fingern klebt - Nach E Dietreach weiden 1000 Th grob gepulvertes Gummiharz (in Thianen) mit 250 Th Weingerst von 90 Proc durchgeknotet, nach 12 Stunden auf 50° C erhitzt, mehrere Stunden tuchtig durchgearbeitet. 500 Th. Weingeist zugefugt und durch ein feines Messingsieb getrieben, den Rückstand knetet man nochmals bei 90° C, setzt 250 Th Weingeist (bei altem Gummiharz 200 Th) von 68 Proc zu und reibt durch das Sieb Nach 24 Stunden giesst man die durchgetriehene Masse vom Bodensatz ab und erhitzt im Wasserbade, bis eine Probe sich nach dem Erkalten zerreiben lasst Ausbeute 70-80 Proc

Prütung Fur die Beuitheilung kommt in Betracht

- 1) Die Bestimmung des Aschengehaltes, der 5 Proc (Ph. helv.) nicht übersteigen soll
- 2) Die Bestimmung der alkoholloslichen Bestandtheile, mindestens 70 Proc, da der Werth der Droge durch das Harz und das atherische Oel, nicht aber durch das unlösliche Gummi bedingt wird. Den in Alkohol unlöslichen Antheil kann man event unter dem Mikroskop auf Starke prufen. Geringe Mengen sind, als aus der Mutterpflanze herruhrend, nicht zu beanstanden.
- 3) Für die Beurtheilung des Werthes ist wiederholt versucht worden, die Säure und Verseifungszahl zu benutzen, indessen haben die bisherigen Resultate wenig Uebereinstimmendes
- a Die Saurezahl Nach Differior ubergiesst man in einem Kolben 0,5 g Am moniacum mit etwas Wasser und leitet Wasserdampfe durch, wobei durch Erhitzung des Kolbens Sorge getragen wird, dass sich nicht zu viel Wasser kondensirt. Die Vorlage enthält 40 ccm  $^{1}/_{2}$  N Kalilauge, das aus dem Kuhler kommende Rohr taucht in sie ein Man destillirt 500 ccm über und titrirt den Inhalt der Vorlage unter Verwendung von Phenolphtalein mit Saure zurück. Die Menge der gebundenen Kubikcentimeter KOH werden mit 28 multiplierit und ergeben so die Säurezahl. Die bestehe erhielt 150—200
- b Harz- und Verseifungszahl Zweimal je 1 g Ammoniacum zerreibt man und tibergiesst mit je 50 ccm Petrolbenzin (spec Gew 0,7), fügt je 25 ccm ½ N alkohol Kalı

lauge zu und lässt unter öfterem Umschitteln in 1 Literfläschen 24 Stunden stehen Dann fugt man der einen Piobe 500 com Wasser zu und titnirt mit 1/2 N-Schwefelsäure und Phenosphtalein zuruck Die gebundenen Kubikcentimeter KOH mit 28 multiplicirt geben die Harzzahl Dieterioh erhielt 99.4—155.4

Der zweiten Probe setzt man noch 25 ccm 1/2 N wasserige Kalikauge und 75 ccm Wasser zu, lasst unter Umschutteln noch 24 Stunden stehen, verdünnt dann mit 500 ccm Wasser und irtrirt wie oben zuluck Die gebundenen Kubikcentimeter KOH mit 28 multiplicht geben die Verseifungszahl Dietennich erhielt 145,6—162,4 Die Diffeienz beider Zahlen bezeichnet Dieterich als Gummizahl

4) Da Ammoniacum mit Galbanum vermischt vorkommen soll, so ist darauf zu prüfen frisch durchgeschlagene Körner sollen sich mit Salzsaune und Salpetersäure nicht roth oder violett farben, auch nicht beim Kochen Filtrirt man dann die Salzsäure ab und übersattigt mit Ammoniak, so darf keine Fluorescenz von Umbelliferen, die auf Galbanum deutet, eintreten

Dagegen farbt Ammoniacum koncentrirte Schwefelsäure blutroth, und gesättigte Chlorkalklosung orangeroth

Anwendung Innerheh als Expectorans bei chronischen Bronchialkatarrhen, wenn kein Fieber vorhanden, ferner als Emmenagogum Aeusserlich zu ieizenden, zertheilenden, maturirenden Pflastern bei Abscessen, Drüsenauschwellungen etc

Aufbewahrung Das gereinigte Ammoniacum wird an einem kühlen, trockenen Orte in Pergamentpapier oder Pappkästchen, am besten über Actzkulk, aufbewahrt, um das Zusammenbacken zu verhuten, dieses ist übrigens seiner Verwendung zu Pflastermassen keineswegs hinderlich

leswegs hinderlich	
Emplastrum Ammonisci (Germ I)	Pilulae antasthmaticae Quamn
Rp (1) Ammomaci depur 6,0	Rp Ammoniael 10,0
(2) Galbani depur 2,0	Sulfuria depurati 5,0
(3) Terebinthmae 4,0	Opii pulvernu 0,25
(4) Cerne flavae 4,0	Extracti Dulcamarao q s
(5) Resinae Pını Burgund 4,0	fiant pilulae 200
-8 werden im Dampfhade geschmolzen und halb-	Pilulae balsamicae Augustinorum
erkaltet einer halberkalteten Mischung aus 4 und	Rp Ammoniaci 8,0
5 zugesetzt	Lutracti Myrchao 4,5
Emplastrum Ammoniael camphoratum	Letacti Marrubii 1,5
Braunes Milchzertherlungspflaster	Sucel Liquiritiae q #
Rp Emplastri Plumbi comp 100,0	fiant pilulne 100
Emplastri oxygrogol 50.0	Sirapus Ammoniaci
Cerati Resipao Pini 10.0	_
Aloës pulveratae 5,0	Rp Ammoniaci depurati 5,0
Camphorae 8,0	Sacchari 50,0 Spiritus diinti 7,5
Emplastium Ammoniaci Eyer	Aquae 25,0 Im Wasserbade erwittmen, absetren lassen, kolinan,
Even'sche Pflastermasse	•
Rp Ammoniaca depurata 200,0	Tinctura Ammoniaci Distraction
Aceti Scillae q s	Rp Ammoniaci 1,0
Jan benente im Dampfbade eine weiche, pflaster-	Spiritus (90%) 5,0
atuge Masse	Yet. Lutum ad ungulam equi
Mixtura Ammoniaci (Brit)	Iluikitt.
Ammoniacum Mixture	I Rp Ammoniaci
Rp Ammoniaci 5,0 g	Guttae-Porchao na
Sir bals tolutan 10,0 com	II. Rp (1) Guitac-Perchae 100.0
Aquae 150,0 ccm	The first control of the control of
reduce reals com	(2) Fuliginis 4,0 (3) Carbonol sulfurati
Emulsio (seu Lac) Ammeniaci	
Rp Ammoniaci via humida den 10.0	(4) Olei Terebinthinae KA 5,0 (5) Ammoniael pulv 60 0
Gummi mabici 5,0	
Arguae 10,0	Man erweicht 1 in heissem Wasser, mischt im er- wirmten Mörser 2-4 und zuletzt 5 go
Aquae 75,0	
Mixtura antasthmatica Bruner	III Rp Emplastri Plumbi comp 100,0
-	Corno flavae 20,0
Rp Ammoniaci 10,0	L'erebinthinae 10,0
Vin: albi 76,0 Aquae Tillae 150,0	Ammoniaci 50,0
	Carbonis ossium 5,10,0

Amerikanische Asthma-Pillen sind vergoldete Pillen aus Ammoniacum

### Ammonium.

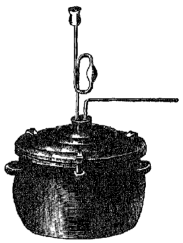
Ammonium. Ammonum. Ammoniacum. Flüchtiges Alkali. Ammoniak. Ammon. Ammoniaque. Ammonia. NHa. Mol. Gew. = 17.

Gewinnung. Die Hauptquelle der Gewinnung des Ammoniaks sind zur Zeit die Steinkohlen, welche etwa I Proc. Stickstoff enthalten. Bei der trockenen Destillation der Steinkohlen (in Gasanstalten und Kokereien) erhält man als Nebenprodukt das sog. "Ammoniakwasser", welches I-1,5 Proc. Ammoniak enthält. Durch Destillation dieses Ammoniakwassers mit Actzkalk wird das Ammoniak ausgetrieben und entweder in sittssiges Ammoniak verwandelt, oder durch Auflösen in Wasser gesammelt oder durch vorgelegte Schwefelsäure in Ammoniumsulfat umgewandelt.

I. Gasförmiges bez. flüssiges Ammoniak. Farbloses, stechend ricchendes Gas. Spec. Gewicht (H = 1) ist = 8.5. Ein Liter Ammoniak wiegt bei 0°C. und 760 mm B = 0.7616 g. Wird unter einem Druck von 6.5 Atmosphären bei 10°C. oder unter Normaldruck bei - 40°C. zu einer farblosen Flüssigkeit vom spec. Gewicht 0,618 verdichtet, welche bei - 75° C. zu einer farblosen Krystallmasse erstarrt. Das fillssige Ammoniak

absorbirt beim Verdampfen viel Wärme, erzeugt also Kälte und wird deshalb zur Eisfabrikation nach Oarre angewendet. Das flüssige Ammoniak kann in druckfesten Gefüssen (Bomben) zu wohlfeilem Preise durch den Handel bezogen werden. 1 Vol. Wasser löst bei  $0^{\circ}$ C. = 1050 Vol. NH<sub>8</sub>, bei 15°C. = 727 Vol., boi 20°C. - 854 Vol. NHa. Ammoniak-Gas ist auch in Alkohol und in Aether löslich.

II. Wässerige Ammoniakflüssigkeit. Dieselbe wird gegenwärtig ausschliesslich durch Fabri-Muss man sie gelegentlich einmal selbst herstellen, so verwandelt man 12 Th. Actzkalk durch Ablöschen mit 4 Th. Wasser in ein staubiges Pulver und mischt dieses mit 10 Th. Ammoniumchlorid grob durch. Diese Mischung rührt man mit (20 Th.) Wasser zu einem dünnen Brei an und erhitzt diesen in einem geeigneten Entwickelungsgroffiss. Das entwickelte Ammoniak wäscht man in Fig. 45. Papir'scher Topf, in ein Ammoniakwenig Wasser und leitet es schliesslich zur Absorp-



Entwickelungsgefüss umgewandelt.

tion in kalt zu haltendes Wasser, wobei die Abzugsröhre bis auf den Boden des Gefasses reichen muss. Infolge der Absorption des Gases findet Volumvermehrung der Flüssigkeit statt.

Als Entwickelungsgefäss kann man für kleinere Mengen einen Glaskolben benutzen, für größere Mengen verwendet man zweckmässig einen Papin'schen Topf. Man entfernt aus dessen Deckel das Ventil und setzt in die so geschaffene Oeffaung einen doppelt durchbohrten Kautschukstopfen ein, welcher Sieherheitsrohr und Gasabzugsrohr aufninmt.

Handelssorten. Die verschiedenen Sorten Ammoniak werden nach dem Gehalt bez, nach dem spec. Gewichte gehandelt. Die wichtigsten sind: 1) Liquor Ammonii caustici 0,960 = 10 Proc. NA<sub>s</sub>. 2) Liquor Ammonii caustici duplex 0,925 = 20 Proc. NH<sub>s</sub>. 3) Liquor Ammonii caustici 0,910 = 25 Proc. NH<sub>3</sub>. 4) Liquor Ammonii caustici 0,890 = 32 Proc NH<sub>4</sub>. Die koncentrirten Sorten werden der Frachtersparniss wegen bezogen und durch Verdünnen mit Wasser auf den gewünchten Gehalt gebracht.

Liquor Ammonii caustici (Germ.). Ammonia (Austr.). Ammonium hydricum solutum (Helv.). Liquor Ammoniae (Brit.). Aqua Ammoniae (U-St.). Ammoniakflüssigkeit. Ammoniak. Aetzammon. Salmiakgeist. Hirschhorngeist. Ammo256 Ammonium

Ammoniaklosung von 10 Proc NH, aufgenommen, deren spec Gew zu 1,059 bez 1,060 angegeben wird — Farblese, stechend rechende, beim Erwarmen ohne Rückstand fitch tige Flüssigkeit Aus der Luft zieht sie Kohlensaure an, durch Erwarmen kann der ganze Ammoniakgehalt ausgetrieben werden

Aufbewahr ung Wegen der Möglichkeit der Aufnahme von Kohlensäuse aus der Luft in gut verschlossenen Gefassen, und, da Korkstopfen zerstert werden, wober Braunfarbung der Ammoniakflussigkeit erfolgt, in Gefassen mit Glasstopfen Namentlich die koncentristen Sorten bewahre man an einem kühlen Oste auf Grössero Vorrathe itille man bald in Glasstopfen Flaschen von 5—6 Liter ab Vorsichtige Aufbewahrung wird zwai nicht vorgeschrieben, doch sei man in dieser Beziehung auch nicht fahrlässig! Im Handverkauf werde sie mit einem "Aeusserlich" signirt abgegeben

Prüfung. 1) Klare, faiblose Flussigkeit 20 cem düssen beim Verlampsen in einer Platinschale von glübbestandigem Ruckstand nur eine Spur zoigen, welche meist aus den Ausbewahrungsgesassen stammt 2) Mischt man 5 cem Ammoniakslüssigkeit mit einer Mischung von 10 cem klaiem Kalkwassen und 10 cem kohlenskuiesreiem destillirtem Wasser, so darf die Mischung sich auch beim Erweimen nicht trüben (Ammonkarbonni, Ammonkarbaminat) 3) Durch Schweselwasseitoss weide sie nicht verändert (Bloi, Kupsei, Eisen, Zink) 4) Uebersättigt man 5 cem stark mit kone Salpeteisaure und dampst im Wassenbade ein, so muss ein weisser Salzrückstand hinterbleiben (Theerbestandtheile wie Anilm, Pyridin, Pyrrol) 5) 5 cem sollen zur Neutralisation (Congo als Indikator) 28,0—28,2 cem Normal-Salzskure verbrauchen

Das Ammoniaque liquide du commerce und Ammoniaque liquide cificinale der Gall enthalten 20 Proc NH<sub>3</sub> und haben das spec Gewicht 0,925

Liquor Ammoniae fortior der Brit hat das spec Gew 0,891 = 32,5 Proc NH<sub>3</sub>

Aqua Ammoniae fortior der U-St hat das spec Gew 0,901 = 28 Proc NH<sub>3</sub>

Specifische Gewichte von Ammoniaklösungen bei 15 ° C.

Nach Longe und Wiernik

							-
Spec Gew bel 15°	Proc NH;	Spec Gew bel 15°	Proc NII,	Spec Gew bei 15°	Proo NHa	Spec Clow bel 15°	Pioc Nifa
1,000 0,998 0,996 0,994 0,992 0,990 0,988 0,986 0,984 0,982 0,982 0,978 0,978	0,00 0,45 0,91 1,87 1,84 2,81 2,80 8,80 4,80 4,80 5,80 5,80 6,30	0,970 0,968 0,966 0,964 0,962 0,960 0,958 0,954 0,954 0,952 0,950 0,948 0,946	7,81 7,82 8,33 8,84 9,35 9,91 10,47 11,08 11,60 12,17 12,74 18,81 18,88 14,46	0,940 0,938 0,986 0,984 0,982 0,980 0,928 0,928 0,924 0,924 0,922 0,918 0,916 0,914	15,63 16,22 16,82 17,42 18,08 18,64 19,25 19,87 20,49 21,12 21,75 22,39 28,08 28,68	0,910 0,908 0,906 0,904 0,902 0,900 0,898 0,896 0,894 0,892 0,898 0,888 0,888	24,99 25,65 26,81 26,98 27,65 28,38 29,01 20,69 80,37 81,05 81,75 32,50 88,25 84,10
0,972	6,80	0,942	15,04	0,912	24,33	0,882	84,95

Anwendung. Innerlich wirkt sie in kone Foim ätzend, selbst tödtlich in starker Verdunnung und in kleinen Gaben wirkt sie excitiiend, eniegt namentlich das Athemcentrum und vermehrt die Schweissekretion und die Expektoration. Aeusserlich auf die Haut gebracht wirkt sie reizend, daher in vielen Fällen zu reizenden Einseibungen verwendet Gegen Insektenstiche, bei denen sie die Säure abstumpft. Als Excitans bei Ohimachten zum Riechen! Die technische Anwendung ist eine sehr verbreitste übrigens allgemein bekannte. Cave. Das Zusammenbringen von Jod mit Ammoniak wegen der möglichen Bildung des explosiven Jodstickstoff, fernei das Einleiten von Chlor in Ammoniak wegen der möglichen Bildung des explosiven Chlorstickstoffs

III. Liquor Ammonii caustici spirituosus. (Ergenzb.) Spiritus Ammoniae (U-St.). Spiritus Ammonii caustici Dzondii. Spiritus Dzondii. Dzondischer Salmiakgeist. Ist ein soweit mit Ammoniak gesättigter Alkohol von etwa 90 Vol-Proc., dass der Gehalt an  $NH_3 = 10$  Proc. ist. Nur von U-St. recipirt.

Darstellung. Man bringt in einen Glaskolben 1000 Th. doppelten Salmiakgeist (event. die entsprechende Menge einer noch stärkeren Sorte), legt zunächst eine leere Waschflasche vor und schliesst an diese eine Vorlage an, welche 450 Th. Weingeist von 0,820 spec. Gow. onthält. Das Gasabzugsrohr muss bis an den Boden der Vorlage reichen; auch ist es zweckmässig, die Flüssigkeit zu kühlen. Man erwärmt nun den den Salmiakgeist enthaltenden Kolben vorsichtig und geht — um die Verdampfung von Wasser zu

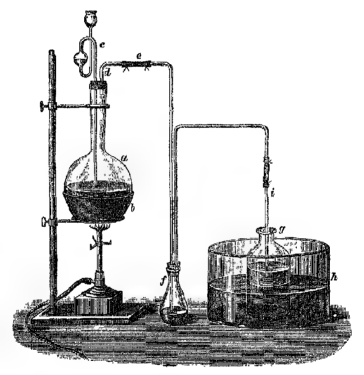


Fig. 45.

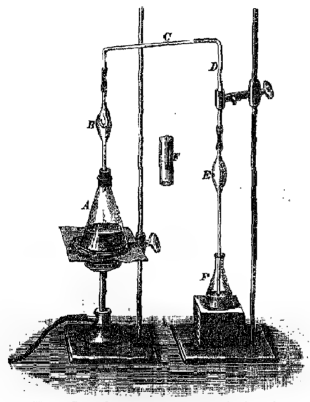
vermeiden — nicht tiber 50°—60° C. hinaus. Man leitet solange ein, bis das Volum der Flüssigkeit etwa 620 ccm beträgt. Dann stellt man das spec. Gewicht sowie den Ammoniakgehalt durch Titriren mit Normal-Säure fest und stellt auf einen Ammoniakgehalt von 10 Proc. entweder durch Verdünnen mit Alkohol von 0,820 oder durch fortgesetztes Einleiten von Ammoniak ein.

Eigenschaften. Der Dzond'sche Salmiakgeist gleicht in seinen Eigenschaften der wässerigen Ammoniakflüssigkeit, nur ist er noch flüchtiger und wirkt stärker reizend. Das spac. Gewicht ist nach U-St. = 0,810. Gehaltsbestimmung: 5 g sollen nach dem Verdünnen mit Wasser bei Benutzung von Rosolsäure als Indikator, 29,4 ccm Normal-Salzsäure zur Neutralisation erfordern. Auf Verunreinigung ist wie bei der wässerigen Ammoniakflüssigkeit zu prüfen.

Aufbewahrung. In Glasgefüssen mit Glasstopfen, an einem kühlen Orte. Anwendung äusscrlich zu reizenden Einreibungen.

IV. Liquer Ammonii vinosus. Spiritus Salis ammoniael vinosus der illteren Pharmakopden war eine Mischung aus 1 Th. Liquer Ammenii caustici (0,960) mit 2 Th Spiritus (0.829). Er wird heute kaum noch verordnet.

Chemie und Analyse. A. Nachweis. Ammoniak in freiem Zustande erkennt man am stechenden Geruphe und daran, dass es bei Annäherung eines mit Salzzäure befeuchteten Glasstabes Nebel bildet, ferner, dass es feuchtes rothes Lackmuspapier bigut, Indessen kommen alle drei Reaktionen auch anderen flüchtigen (organischen) Basen zu. Weiterhin: Fouchtes Mercuronitratpapier wird geschwärzt, fouchtes Kupfersulfatpapier wird gebläut. Nisslen'sches Reagens giebt sowohl mit freiem als auch mit gebundenem Ammoniak einen brauerothen Niederschlag. Liegt dus Ammoniak im gebundenen Zustande,



also als Salz vor, so kann wan as durch Prhitzen der wässerigen Lözung mit stärkeren Basen (Kali- oder Natronlauge, Kalkmilch, frisch goglühter Magnesia) anstreiben und alsdann als freies Ammoniak (s. vorher) nachweisen. Ferner kann man in der wasserigen Lösung den Nachweis direkt mit Nessler'schem Reagens fähren.

B. Bestimmung Liegt das Ammoniak im froien Zustande vor und sind andere Basen nicht zugogen (wie z. B. bei der Gelialtsbestimmung des Salmiak-geistes), so kann man direkt mit Normal-Salzshure oder Normal-Schwofelsaure titriren. 1 com Normal-Säure entspricht = 0,017 g NH. Als Indikator bonutzt man Rosolsaure, Methylorange, am zwockmässigsten Congo, night aber Phenolphthalein. - Liegt dagegen des Ammoniak in gebundenem Zustande vor, so bringt man

Fig. 47. Destillationsapparat zur Bestimmung des Ammoniaks.

eine gewogene oder gemessene Mange in einen Destillirkolben, fügt eine hinreichende Menge Wasser sowie einen Ueberschuss einer stärkeren Base, g. B. frisch ausgeglühte Magnesia, hinzu, legt eine überschuss gemessene Monga Normal-Schwefelsture vor und destillirt nunmehr '/e bis '', der l'lüssig-keit ab. Als Apparat kann man den hier skizzirten benutzen. Kühlung durch die Luit genügt. Wesentlich ist aber, dass die benutzten Glasröhren kein Alkali an Wasserdampi abgeben. Nach beendigter Destillation spritzt man das Destillationsrohr ab, wägelt es mit etwas Wasser nach und titrirt den Ueberschuss der Schwefelsäure mit Normal-Natronlauge oder mit Normal-Ammoniak zurück. Natürlich muss zum Einstellen und zum Titriren der gleiche Indikator verwendet werden (a. vorher).

In beifolgender Figur ist A der Zersetzungskolben. An diesen schliesst sich der Destillationsaufsatz B an, welcher mit dem zweimel gebogenen Glasrohr CD von 0,7 cm ichter Weite verbunden ist, welches bei C absichtlich schräg nach aufwärts gebogen st. B ist eine kugelförmige Erweiterung des Abzugarohres, um das Zurücksteigen der Flüssigkeit nach A zu verhundern. Das Inde F ist entweder schräg abgeschnitten oder wie angedeutet mit Buchtungen versehen. Es braucht übrigens eben nur in die vorgelegte Müssigkeit einzutauchen.

Ammonium 259

Man kann auch das entwickelte Ammoniak in vorgelegter Salzsäure auffangen, die Lösung mit Platmehlorid eindampfen und das sich ergebende Ammoniumplatinchlorid oder das durch Glithen desselben hinterbleibende Platin wagen Pt Cle (NH4) 2 > 0,07657 = NH4 und Pt × 0,17436 = NII Vergl unter Kalium und unter Platin

Balsamum Billinger. Gegen Rheumstismus und Gicht 25 g Sapo viridis, 40 g Aqua, 10 g Spiritus, 10 g Spiritus camphoratus, 20 g Liquor Ammonii caustici, 5 g Tinetura Capaço

Idlaton. Mittel gegen Schmerz canteser Zähne Von Dr Breslaung Oleum Terebinthinge, Spiritus Dzondu ää 2,0, Chloroformu 15,0

Restitutionsifuld der Gebr Engels, Berlin und Wriezen a/O Tinct Capsici 50.0.

Spiritus camphoratus, Liquor Ammonii caust (0,96), Spiritus aethereus, Spiritus je 115,0, gomischt mit einer Lösung von 85,0 Kochsalz in 500,0 Wassei Siffe's Ammoniiakilissigkeit gegon Blähsucht der Rinder und Schafe Liquor Ammonii caustici 85,0, Aqua 1400,0 Rindern auf einmal, Schafen den 1/4 Theil Tympanit Essenz von Simons-Gravin Liquor Ammonii caustici (0,96) 40,0, Liquor Ammonii amsatus 15,0, Tinotura Aloes 15,0, Spiritus 50,0 Mit 1/4 Liter Wasser den 1/4 bis 2/. Theil einzugressen

#### Agua cosmetica Lucz

Eau cosmetique de Luce Mixturae eleosae balsamicae Liquoria Ammonii caustici Spiritus odorati ăă 100,0

Filtrirt als Zusatz zum Waschwasser Auch gegen linsektenstiche

#### Aqua anodyna Pragensis.

Re Liquoris Ammonii caustiel spirituosi 150.0 Tincturae Croci 20,0 Olei Lavandulae 8,0 Spiritus Lavandulas 100,0 Zum Einreiben bei chronischem Rheumatismus

Aqua sedutiva RASPAH (Helv, Ergänzh) Enu sedative (Gall) Lotion ammoniacale

camphree Raspall's beruhigendes Wasser E B Hely Gall 60,0 60,0 Rp Natrii chlorati 60.0

1000,0 880,0 940,0 Spiritus camphorati 10,0 10,0 10,0 Liquoris Ammonii

caustici (0,96) 80,0 100,0 120,0 Vor dem Gebrauche umzuschütteln, damit be fcuchtete Kompressen bei Kopfschmerz, Rheu matismus aufzulegen

#### Balueum ammoniacatum camphoratum RABPAIL

Liquoris Ammonii caustici 400,0 Spiritus camphorati (Germ ) 100,0 200,0 Spiritus (0,83) Salis culinaris 2000,0

Des mit der Flüssigkeit gemischte Salz wird einem Vollbade /ugesetzt Bei Rheumatismus, Paralyse

#### Emplestrum Pajor Larorer

$\mathbf{R}\mathbf{p}$	Liqueris Ammonii e	caustici	(0,925)	5,0
	Camphorae			10,0
	Opii puri			7,5
	Crock			·
	Gummı Ammoniaci		A.A.	5,0
	Emplastri gummosi		1	LO.O

In dicker Schicht auf Leinwand gestrichen zum Audlegen auf Leichdornen

#### Essentia volatilis

Desence of smelling-bottles Anglorum. Englischer Riechfläschehen-Geist.

Rр	Clei Lavandulae	10,0
	Olei Bergamottae	20,0
	Ofei Caryophyllorum	•
	Olei Cassiae Cinnamomi	
	Tincturae Moschi	ãã b,0
	Olei Rosae	gtt 10
	Spiritus Dzondii	•
	Liquoris Ammonii caustici (0,925)	as 250,0

#### Gazeolum Gazéol

Rp Liquoris Ammonii caustici (0,925) 1000,0 Acetoni Benzmi lithanthracim BA 10,0 Naphthalini 1.0 Picis liquidae lithanthraciae 100,0 Acidi carbolici

Unter Umschlittein digeriren, nach 8 Tagen abgiessen In flachen Gefässen im Wohnzimmer der an Keuchhusten Leidenden aufzustellen Dr MARLIARD und BURIN DU BUISSON

#### Linimentum ammoniatum Linimentum Ammoniae Liniment volatile.

		Austr	Helv	Germ	Gall	$\mathbf{Brit}$	U-St	
$\mathbf{R}\mathbf{p}$	Olel Oliyarum	4,0	8,0	0,8		8,0		
_	Liq Ammonii caust (0,98)	1,	1,0	1,0	1,0(20 %)	1,0	8,5	
	Olei Papaveris	_	-	1,0		_		
	Olei Amygdalarum		-	_	9,0	****		
	Olei Gossypii					-	6,0	
	Spiritus	_			_		0,5	

#### Linimentum antirheumaticum Americanum

Mustang Liniment

Rp Liquoris Ammonii caustici (10 Proc.) MA 200.0 Epiritus (90 Proc) Petrolel 25,0

Zum Einreiben bei Rheumatismus etc

#### Liquor Ammonii anisatus

		Austr Germ	Hely
Rp	Olei Anisi	1,0	8,0
-	Spiritus (90 Proc.)	24,0	77,0
	Liq Ammonii caustici	(0,98) 5,0	20,0

#### Liquor Ammonii aromaticus (Hamb Yorschr)

Liquor oleosus Sylvn Sal volatile oleosum Sylvn

Rp Oles Citri Olei Caryophyllerum Olei Majoranae Olei Macidia ää 1.0 Liq Ammon caust 66,0 Spiritus (90 Proo) 180,0

Fünfzehn bis dreissig Tropfen in schleimigem Getränk als Antispasticum und Carminativum

••		
	Liquor Ammonii foeniculatus	Siropus ammoniacalis
Rp	Oler Forniculi 1,0	
wh	Spiritus (90 Proc) 25,0	Rp Liquoris Ammenii caustici 2,0 Sirupi simplicis 100,0
	Liquoris Ammonii caustici 5,0	printing and and
Wie der	Liquor Ammonia anisatus	Ungaentum ammeniacale
	•	Pommade ammoniscale ou de Gondrei
	t der Louchtgas Reinigungsmasson	Lommade with our and on a c connext
Die Luf	der Rhume, in welchen die aufgebrauchte	Rp Schi ovilis
Reinig	ungsmasse aufbewahrt wird, soll gegen	Adipis suilli na 10,0
Keuch	husten beilsam sein Adrian und DFS	Liquoris Ammonii caustici (20 Proc.) 20,0
CHAMI	's lassen ein Gemisch folgender Substanzen	Man schüttet die geschmelzene Fettinischung in
als Er	satz in den Zimmern ausbreiten Aetzkalk	ein Glas Wenn sie zu erstarren beginnt fügt
100,0,	Wasser 300,0, Sand 2000,0, Steinkohlen-	man die Ammoniakilussigkeit hinza und schittolt
incer	150.0, Ammoniumchlorid 100,0	um, indem man das Glas bisweilen in kaltes Wasser taucht
	Mixtura Ludgunensis	A tranch mindur
	Potion de Lyon	Unguentum dedermaticans IROUSSEAU
Ŕр	Extracti Belladonnae 0,8	_
	Sirupi Papaveris 20 0	Rp Adapis suilii 10,0
	Aquae Aurantii florum 15,0	Sebi taurini 1,0
	Aquae destillated 150,0	Liquoris Ammonis caustici (20 Proc) 10,0
	Liquoris Ammonli caustic 1,0	Bereitung wie vorher
	chhusten! Vierstündlich 1/2 bis 1/1 Fas-	Vesicatorium ammeniacale Deschanis
löffel		
1	Essentia aromatica ammoniacalis	Rp Adipis benzolnati 15,0
	at aromatique ammonincal (Gall)	Olei Amygdalarum 6,0
	it volatil ammoniacal huileux	Liquoris Ammonii caustici (20 Prov.) 150
F	de Sylvius	Zur Salbe zu mischen
Rp	1 Corticis Aurantii recentis	Vot Fomentum stimulans Brack Clarca
	2 Corticis Citri recentis aa 100,0	
:	8 Vanillae 80,0	Rp Olei Olivarum communis 100,0
	4. Cort Cinnamomi Ceylanici 15,0	Camphorae
	5 Caryophylloxum 10,0	Olel Terebinthinae AR 2,0
	6 Ammonii chlorati 500,0	Liquoris Ammonii caustici (0,96) 25,0
	7 Kalii carbonici 500,0	Mit 2 Liter Wasser durchschüttelt, zu Umschlie en
	8 Aquae Cinnamomi 500,0	auf Druckstellen, Kontusionen
	9 Spiritus (0,868) 500,0	let Liquor restaurans Herry iq
	cerirt 1—6 mit 8 und 9 8—4 Tage lang, dann 7 hinzu und destillirt 500 g ab	
	estiliat färbt sich sehr bald etwas dunkel	HERPWIG'S Restitutions-bluid
	t vor Licht geschützt aufzubewahren	Rp Liquoris Ammonii caustid (0,66)
		Ammonii chlomii ni 50,0
J.	iquor pectoralis (Form Berol)	Calcariae ustne plv
$\mathbf{R}\mathbf{p}$	Liquoris Ammonii anisati 5,0	Spiritug camphorati #1 25,0
	Strupt Althaeae 80,0	Aquae 800,0
	Aquae destillatae 200,0	Zum Befeuchten und Waschen bei Verstauchung,
	Spiritus Ammonii succinatus.	Schnenausdehnung, Lahmsein
AquaL	ucise Eau de Luce Bienenwasser	Vet Linimentum volatile
Rp Lie	quoris Ammonii caustici	Mark and I am
Sp	uritus (90 Proc.)	1 Rp Olei Rapae 800,0 Liquor Ammonii caustici (0,08) 100,0
	xturae oleosae balsamicae aā 10,0	midean returnered (manual (alon) 100%
	el Succini rectificati guttam unam,	Vet. Liquor resorbens a contra tymnanitum
zu wasc	hungen bez Umschlägen bei Insektenstich	Frommelsucht-Essens
	Spiritus anticephalalgicus.	** ***
Migr	sinegeist Ropfkrampfspiritus	Tineturae Colonici (0,98) 100,0
	Spiritus Serpylli	Liquoris Ammonii anisati 200
	Spiritus Meliseae	Ein Esslöffel der Essenz mit 1/2 Talter Wasset vit
	Spiritus camphorati An 20,0	dunt file Rinder, Schalen die halbe Dosts
	Liquoris Ammonii caustici (0 96)	A PANAL ALIMAN MAIL MANAGEMENT & PANALLY
	Acthoris acetici na 10,0	II Rp Liquoris Ammonii caustici 100,0
Zum Au	flegen von Compressen und zum Riechen	Spiritus aetherei 20,0
		Liquoris Ammonii anisati 10,0
To T	Spiritus caerulous (Ergenzb)	Gebrauch wie vorher
Rp Lie	quoris Ammonii caustici (0,98) 50,0	Within the control of
	iritus Lavandulae iritus Rosmarini aā 70.0	III Rp Liquoris Ammouit anisati 12,0
		Tincture Capsici 7,5
	, dann filtriren Zum Einrelben bei	Tincturue Zingiheris 80,0
Quetaci		Aquae q s ad 2 Liter Rindern auf einmai ru geben
	-	versent der gefriner in Rengt

### Ammonium aceticum.

Ammonium aceticum crystallisatum Ammoniumacetat. Essigsaures Ammonium. CH<sub>0</sub>CO<sub>2</sub>NH<sub>1</sub> Mol Gew. = 77. Dieses Salz kann nicht durch Abdampfen der wassenigen Lösung eihalten weiden, da es sich mit den Wasserdämpfen verflüchtigt bez in saure Salze spaliet. Man stellt es dar durch Sättigen möglichst wasserfreier Essigsäure mit getrocknetem Ammoniakgase. Farblose, aus Nadeln bestehende Krystallmasse. Schmilzt bei 89° C und geht beim rischen Ehlitzen auf über 160° C in Acetamid über. Sehr leicht löslich in Wasser, auch in Alkohol. Wegen der hygroskopischen Eigenschaften in Gläsern mit paraffinirten Korken aufzubewahren.

ii. Liquor Ammonii acetici (Germ) Ammonium aceticum solutum (Austr Holy) Liquor Ammonii Acetatis (Brit U-St) Acetate d'Ammoniaque liquide (Gall) Liquor Mindereri. Spiritus Mindereri. Ammoniumacetatlösung. Minderer's Geist.

Darstellung. 1) 100 Th Ammoniakflussigkeit werden mit 115 Th (oder soviel) verdünnter Essigskure (80 Proc.) versetzt, dass die Flüssigkeit gegen Lackmus neutral bez sehr schwach sauer ist, worauf man auf das geforderte spec Gewicht einstellt. 2) Man kann die Essigskure auch mit Ammoniumkarbonat neutralisiren, und dies empfiehlt sich, wenn man ein zerfallenes Salz besitzt, welches sonst keine Verwendung finden kann. Fur 100 Th verdunnte Essigskure (80 Proc.) bedarf man etwa 80 Th Ammoniumkarbonat.

Engensolvaften. Farblose, neutrale oder sehr schwach saure Flussigkeit, von salzigem Geschwack, im Wasserbade vollig flüchtig. Bem Erwärmen mit Kahlauge Ammoniak, mit Schwefelsaure Essigsaure entwickelnd. Das Gehalt der Lösung an kryst. Ammonium-acetat wird von den amzelnen Pharmakopeen wie felgt angegeben.

	Austr	Brit.	Gall	Germ	Hely	U-SL
Spec Gowicht	1,09	1,022	1,036	1,0921,084	1,32	
Gehalt an C.II.O.NH.	16%		18.5%	15 %	15%	70/0

#### Volumgewicht der Ammeniumacetatlesungen bei 16° C.

% Can o nu	Spec Gow	%°C'H2O'NH"	Spec Gew	%C2H2O2NH	Spec Gow	% C2H3O2NH4	Spec Gew
46 44 42 40 38 86	1,0860 1,0880 1,0800 1,0770 1,0740 1,0710	94 32 30 28 26 24	1,0681 1,0651 1,062 1,058 1,054 1,050	22 20 18 16 14 12	1,046 1,042 1,038 1,034 1,030 1,026	10 8 6 4 3	1,022 1,018 1,014 1,010 1,008

Prüfung. 1) Man stellt die Reaktion fest durch Piufung mit rothem und blauem Lackmuspapier, die Flüssigkeit muss neutral sein oder nur ganz schwach sauer reagiren Lüsst man die Probe auf blauem Lackmuspapier eintwocknen, so erfelgt auch bei einem neutralen Liquor schwache Rethfürbung, weil Ammoniak sich verflüchtigt unter Hinterlassung eines sauren Salzes 2) Empyreumatische Bestandtheile werden durch Geruch und Geschmack erkannt. Sie sind die Ursache dafür, dass das Prapaiat sich nach einiger Zeit gelb finht. 3) Auf Metalle wird durch Schwefelwasserstoffwasser und durch Schwefelammonium geprüft. 4) Auf Chlor durch Silbernitzat in der mit Salpetersause angesauerten Flüssigkeit.

Anwendung. Aeusserlich zu Umschlägen unverdunnt bei Quetschungen, Drüsen geschwülsten, Mumps, in Verdunung mit Wasser (1 10) bei chronischen Augenentzundungen, als Gurgelwassen bei Anginen Innerlich regt es die Schweissekretion an, daher in Gaben von 5—10 g mehrmals täglich, in Mixturen bei fieherhaften Katarthen, Neuralgien, Rheu mausinus Als Schwitzmittel 20—30 g in getheilter Dosis, aber rasch hintereinander mit heissem Fliederthee im warmen Bett zu trinken. Es wird im Organismus zu Ammonium karbonat verbrannt. Krystallisittes Ammoniumaectat. Eine koncentrirte Lösung eines sauren Sa'zes ist zur Konservirung von Fleisch, Gemüse und Früchten vorgeschlagen worden, aber nicht zu empfehlen

Fomentum ammoniacatum NEUMANN
Rp Infusi Florum Arnicae 20,0 250,0
Aceti (8 Proc.) 280,0
Ammonii carbonici 10,0
Acusserlich, bei Oedem des Scrotum

Mixtura anticephalaigica WRIGHT

Rp Liquoris Ammonii acetrol
Tracturae Aurantii corticus
Sirupi Aumonii corticus an 20,0
Aquae destillatue 500,0
Stündlich 1—9 Essioffel gegen Kopischmerz nach
Alkoholgenuss

Mixturs diaphoretics Bread
Rp Liqueris Ammonil acetici 50,9
Camphorae 0,6
Splitts q s ad solutionom
Sirupi Sacchari 200,9
Stundlich olner Essibilet

Mixtura contra christatem Gallaces.

Rp Liquoris Ammonii acetici 15,0
Salis cultuaris 5,0
Infusi Coffene concentrati 75,0
Sirupi Sacchari 80,0
Alle 1/4 Stundon den 1/8 I heil.

Potio diaphorettea. Bouchardar

Rp Liquoris Ammonii acctici 15,0
Aquae Cinnamomi
Aquae Menthae piperitae
Sirupi Sacebari 84 50,0.

Stündlich einen Essiöffel voll.

### Ammonium benzoïcum.

Ammonium benzoicum (Ergänzb Helv) Ammonii Benzoas (But U-St) Benzoate d'Ammoniaque (Gall) Ammoniumbenzoat. Benzoësaures Ammon  $C_7H_5O_3NH_1$  Mel. Gew. =139

I. Ammonium benzoicum ist als krystallisirtes Salz von Ergünzb, Brit Gall Helv und U-St aufgenommen

Darstellung. Man übergiesst in einem Bechergiase 100 g Benzossäure (e Toluolo) mit 80 g Ammoniakflüssigkeit von 20 Proc (0,925 spec Gew) und erwärmt unter Unschwenken, bis vollständige Auflösung erfolgt. Beim Erkalten schoidet sich das Salz in Blättehen aus, welche auf Filtrirpapier an der Luft getrocknet und in gut zu verschliessenden Gefässen aufbewahrt werden

Eigenschaften. In 5 Th Wasser oder in 28 Th Weingeist lösliche, hygroskopische, farblose tafelförmige Krystalle oder ein krystallinisches Pulver, ohne Geruch, von salzig bitterlichem, hintennach etwas scharfem Geschmack Schm P 190° C An der Luft verlieren sie allmählich Ammoniak unter Hinterlassung eines sauer reagirenden Salzes. Die wässerige Lösung giebt, mit Salzsäure angesäuert, Ausscheidung von Benzoestüre, mit Bleiacetat weissen krystallinischen, mit Ferrichlorid rehbraunen, mit Silbernitrat weissen, beim Erwarmen loslichen Niederschlag

Pritfung 1) Auf dem Platinblech ohne Rückstand flüchtig 2) Die wässerige Lösing 1 10 werde weder durch Ammoniumsulfid (Metalle) noch durch Baryumohlorid (Schwefelsaure) gefällt

Il Liquor Ammonii benzoici Ammoniumbenzoat-Lösung 20 Proc. Diese Lösung wird als Receptur-Erleichterung vorräthig gehalten, falls Ammoniumbenzoat in Mixturen öfter verordnet wird

Darstellung Man verdünnt 49 Th Ammoniakflüssigkeit von 10 Proc (0,960) mit 100 Th destillirtem Wasser und löst darin 85 Th Benzocsäure (e Toluolo) auf Die Lösung wird mit Lackmuspapier geprüft und entweder mit Ammoniak oder mit Benzocsäure so eingestellt, dass sie ganz schwach sauer reagirt Alsdann ergünzt man sie mit destillirtem Wasser auf das Gewicht von 200 g — Im Zweifelsfalle ist die Lösung so wort mit Wasser zu verdünnen, dass das Gesammtgewicht das 5,7fache der verbrauchten Benzocssäure beträgt

Anwendung In Gaben von 0,5—1,0 g mehrmals täglich als Elxpertorans bei Katarrhen älterer Leute, bei Asthma, als Antispasmodicum, Diaphoreticum

### Ammonium bromatum.

Ammonium bromatum (Austr. Gern. Helv.). Ammonil Bromidum (Brit. U-St.). Bromhydrate d'Ammoniaque (Gall.). Ammonium hydrobromicum. Ammonium bromid. Bromanumonium NH.Br. Mol. Gew. = 98.

Darstellung. In den Kollen a, welcher mit einer etwas Wasser enthaltenden Waschflasche verbunden ist, bringt man 520—536 Th. Ammoniak von 20 Proc. (0,925) und stellt ihn, um die Beaktion zu mässigen in kaltes Wasser. In den Hahntrichter b bringt man 350 Th. Brom und lätst diezes tropfenweise in das Ammoniak einfliessen. Jeder einfallende Tropfen erzeugt ein zischendes Geräusch, der gebildete Stickstoff entweicht durch die Waschflasche, in welcher auch die mitgerissenen Ammoniumbromid Dämpfe zurückgehalten werden. — Ist sämmtliches Brom eingetragen und der Kolben-

inhalt erkaltet, so giesst man den Inhalt der Waschflasche d durch den Hahntrichter in den Kelben a, fügt, wenn erforderlich, noch soviel Ammoniakflässigkeit hinzu, dass der farblose Kelbeninhalt deutlich darnach riecht, und stellt 2—8 Tage zur Seite. Sollten sich während dieser Zeit Krystalle ausscheiden, so sind diese durch Zusatz von Wasser in Lösung zu bringen. — Wenn nach 3 Tagen eine Probe der Lösung beim Arskuern mit verdünnter Schwefelsäure sich nicht mehr gelb färbt, so wird die Lösung fültrirt und im Wasserbade zur Trockue verdampft.

 $4 \text{ NH}_a + \text{Br}_a = \text{N} + 3 \text{ NH}_a \text{ Br}.$ 

Eigenschaften. Prismatische Krystalle oder farbloses Krystallpulver, ohne Geruel, von salzigem Geschmack. Löslich in 1,5 Th. kaltem oder 0,7 Th. siedendem Wasser, auch in 150 Th. kaltem oder 15 Th. siedendom Weingeist. Die wässerige Lösung röthet blaues Lackmuspapier.

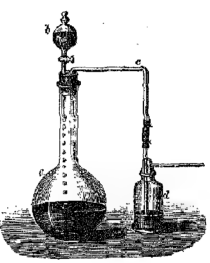


Fig. 48.

Beim Erhitzen völlig flüchtig. Das roine Salz ist lichtbeständig. Die wässerige Lösung giebt beim Erwärmen mit Katrenlauge freies Ammoniaz; versetzt man sie mit wenig Ohlorwasser mit einigen von Chloroform, so wird ictzteres von ausgeschiedenen Brom gelbbraun gefärbt.

Priffung. 1) Das Salz färbe sich beim Befeuchten mit verdünnter Schwefelsäure nicht sogleich gelb (Ammoniumbromat NH, BrO<sub>3</sub>). 2) 5 com der wässerigen Lösung (1:10) mit einem Tropfen Ferrickloridiösung und etwas Chloroform geschüttelt, sollen diesem keine vielette Färbung entheilen (Ammoniumjodid). 3) Auf Metalle ist mit Schwefelwasserstoff bezw. Schwefelammonium, speciell auf Eisen mit Kaliumferroeyanid in der mit Salpetersäure oxydirten Lösung zu prüfen. 4) Prüfung auf Ammoniumehlorid. Sämmtliche Pharmakopöen mit Ausnahme der Gallica lassen einen Gehalt an Chlorammonium durch Titration mit Silbernitrat feststellen. 0,8 g des scharfgetrockneten Salzes werden in 80 cem Wasser gelöst, mit 3-4 Tropfen neutraler Kaliumehromatlösung versetzt und nun mit ½10 Silbernitratlösung bis etwa zum Eintritt bleibender Rötkung titrirt. Für 0,3 g sollen hierzu enfonderlich sein: Nach Austr. 30-31,5 cem, Germ. und U-St. höchstens 80,9 cem, Holv. 30,6 cem, Brit. 30,5-50,9 cem ½10 Silbernitratlösung; dem entsprechend lassen einen Gehalt an Ammoniumehlorid zu: Helv. — Spar; Brit., Germ. u. U-St. — 1,8 Proc., Austr. — 2,5 Proc., wobei enber zu bemerken ist, dass Helv. nicht ausdrücklich die Untersuchung des scharf getrockneten Salzes verschreibt.

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Geffssen. Reine Priparate ledürfen des Lichtschuszes nicht. Gelbwerdende sind gewöhnlich durch Eisen verunzeinigt. Gelbgewordenes Ammoniumboomid lost man in Wasser, fligt etwas Ammoniak hinzu, ligst einige Tage stehen und bringt alsdam die filtririe Lösung zur Trockne

Anvendung. Die therapeutische Wirkung ist gleich der des Kaliumbromids, doch wird es von vielen Personen besser vertragen als dieses. In Gabon von 0,8—0,8 g (für Kinder 0,1—0,8) mehrmals taglich bis zu 10 g pro die gegen nervöse Störungen, Epilepsie, Dehlium tiemens, bei Keuchhusten Bestandtheil des Erlinmberrischen Biom wessers. Es empfiehlt sich überhaupt, das Salz in kohlensurem Wasser zu nehmen

Specifisches Gewicht und Procentgehalt der Ammoniumbromidlisungen bei 15° C

Proc NH,Bi	Spec Gew	Proc NH <sub>2</sub> Br	Spac Gow	Proc NU Br	Spco (rew
5	1,0326	15	1,0960	80	1,1921
10	1,0652	20	1,1285	41, <b>9</b>	1,2920

Ammonium bromatum ex tempore Kleinere Mengen Ammoniumbromic kann man auch durch Neutralisinen der offentellen 25 proc Bromwasserstoffskure mit 10 proc Ammoniakflusigkeit darstellen Neutralisit man 824 Th Bromwasserstoffskure (25 Proc) mit 170 Th Ammoniakflusigkeit (10 Proc), so erhält man 494 Th einer first geran 20 Proc Ammoniumbromid enthaltenden Lösing Verdampft man diese, nachdem man noch etwas Ammoniak zugefigt hat, so erhält man 98 Th testes Ammoniumbromid

### Ammonium carbonicum.

| Ammonium carbonicum (Austr Germ Helv) Ammonii Carbonas (Brit U-St) | Carbonate (sesqui-) d'Ammoniaque (Gali) Ammonium sesquicarbonicum. Sal volatile Ammoniaei Sal volatile siceum. Ammoniumkarbonat. Ammonium sesquicarbonat Reines Hirschhornsalz. Englisches (flüchtiges) Salz Flüchtiges Lausensalz. Kohlensaures Ammon. Durchschnittlich von der Zusammensatzung CO2NH2NH4 — HCO2NH4. Mol. Gew. = 157.

Handelssorten. Das Ammoniumkaibonat komint in Handel in zwei viischiedenen Forman vor 1) Als etwa 2 cm dieke, schwach kugelig gebogene Platten von fasoriger Struktur, auf dem Bruche duichscheinend. Die Fasoin stehen senkrocht zu den halbrugeligen Aussenseite. Die Stüdke lassen sich besonders leicht in der Richtung dieser Struktur zerkleinern bez spalten. 2) Als grosse, unregelmässig gestaltete Massen ohne faserige Struktur, nicht nach einer bestimmten Richtung am besten spaltbar, beim Daranfschlagen in unregelmässige Stücke von körnig krystallnischem Bruch verspringend. Beide Sorten, von denen die zu zweit angelähite zur Zeit die verbreitetere ist, dürsten nicht die gleiche Zusammensetzung haben.

Darstellung Dieselbe erfolgt febrikmässig, indem man em Gewisch von 4. Th Ammeniumchlorid mit 4 Th Calciumkarbinat und 1 Th Holzkohlepulver in eiseinen Retorten bis auf Rothgluth eihitzt. Die entweichenden Gase, Ammoniak und Kohlensäure, werden in Kammern geleitet, in denen sie sich zu Ammoniumkarbonat verdichten

Bigenschaften Das aussere Ausschen ist schen unter "Handelssorten" beschrieben, es mag huzugefigt werden, dass das Salz stechend nach Ammoniak necht beiner ehe mischen Zusammensetzung nach ist das frisch sublimitte Ammoniumkarbenat ein Gemenge von 1 Mol sausem Ammoniumkarbenat H $\rm CO_3/NH_4$  mit 1 Mol Ammoniumkarbeminat  $\rm CO_3/NH_2/NH_4$  Diese Formel nimmt auch die USt an Dagegen beschreibt es Gall als eine Mischung bez Verbindung von 1 Mol neutralem Ammoniumkarbenat mit 2 Mol saurem Ammoniumkarbenat, also als  $\rm CO_3/NH_4/2 + 2[\rm IICO_3/NH_1]$ , was nach den houtigen Ansichten nicht ganz zitzeffend isb

Es löst sich in 3-4 Th kaltem Wasser langsam, aber vollständig, durch heissos Wasser wird es zersetzt, beim Erhitzen ist es vollständig flichtig ohne zu sehmelzen

Von Wichtigkeit ist das Vorhelten des Salzes an der Luft Wird es an der Luft sich selbst überlassen, so verslüchtigt sich in erster Linde [sekon bei gewöhnlicher Tem

penetur, reichlich in missiger Warmel das Ammeniumkarbeminat. Findet diese Verfüchtigung un geschlossenen Gefüsse statt, so setzt sich des Ammoniumkarbammat in den oberen Therlandes Gefüsses wieder als Sublimat ab Infolge dieser Verfüchtigung des Ammonimikartammates zerfallt das Salz zu einem weissen Pulver, welches aus dem eist über 60°C fluchugen bez in Kohlenseure, Wasser und Ammoniak zerfallenden saurem Ammoniamkaibonet HCO, NII, besteht Dieses letztere ist auch in Wasser schweier löslich. Es lost sich arst m 15 Th Wasser Dieses saure Ammoniumkarbonat bleibt immer in den Gefassen zurück, wenn das Huschhormalz (wie wir es hier nennen wollen) nicht gendgend dicht verschlossen anthewalnt wird

Therapoutisch and zwar diese verschiedenen Salze des Ammoniaks und der Kohlenshare would zeemhoh gleichwerting, als Lockenungsmittel für Backzwecke aber sollte nur das night gerfallege Huschhoinsalz abgegeben weiden, weil es leichter und in zwei Phasen flüchtig ist Die zerfallenen Bestande kann man zur Herstellung von Ammoniaksalzen (Ammonium acctionin, A. mitrioum, A. phosphonoum, A. sulfuncum etc.) verwerthen

P. (Hung 1) Es bilde strahlig krystallimsche, farblose Massen, die beim Erwarmen vällig flüchtig sind 2) Die wässerige, mit Essigsaure übersättigte Losing werde weder durch Schwefelwasserstoff (Blei, Zink), roch durch Baryunnitrat- (Ammoniumsulfat), oder Ammoniumoxalatlösung (Kalk, Baryt) verändert 3) Wird die wasserige Losung (1 == 20) mit Silbernitmtlösung im Ueberschuss und hierauf mit Salpetersaure versetzt, so darf sie sich weder brännen (Ammoniumthiosulfat), noch innerhalb 2 Minuten mehr als opa ligrand pairtibt werden (Chlor) 4) Wird 1 g des Salzes mit Salpetersauie stark utersattigt und die Lösung im Wasserbade eingetrocknet, so muss ein farbloser, beim Erhitzen vollstandig fluchtiger Salzrückstand hinterblerben (empyreumatische, d h dem Theer entstammende Stoffe)

Aufbewahrung. Man bestelle heim Drogisten ausdrucklich hartes, nicht verwittertes Ammonumkarbonat und bowahre dieses in Gefässen aus Glas oder Krausen aus Steinzeug auf

Diese Gelasse sind mit Korkstopfen zu versehlessen, welche mehrmals in heisses festes Paraffin getaucht worden sind. Bei grösseren Vorräthen verschlesst mit die Gelässöffnungen nach dem Aufsetzen des Korken auch noch mit einer Paraffinselnicht. Die so verheruteiten Gelässe sind an einem trockenen, kuhlen Orte aufzubewahren. Das Zerkleinern der Stäcke erfolgt in der Weise, wie man Zucker klein schlagt, d.h. mittels eines Hammers und eines stumpfen Messers. Das Salz wird meist unter dem Namen "Hirschhornsalz" im Handverkaufe verlangt und zum Backen des Gebacks verwendet. Hieren eines sich zum des verbliere und zum besten des Gebacks verwendet. Hieren eines sich zum des verbliere und zum besten des Gebacks verwendet.

wendet Hierzu eignet sich nur das nicht verwitterte und zwat am besten die strabligknystallinische Sorte

Anwendung Venhaltmissmassig selten therapeutisch angewendet Innerlich in Gabon von 0,2-0,8 g m Lösung, seltemer in Pulyerform, als Stimulans bei Collaps im Ver lauf verschiedener Krankheiten wie Typhus, Scharlach, asthenischen Pneumorien, Alkohol rausch, auch als Antidot bei Schlangenbissen, aber hier unzweckmassig phoreticum und Expectorans Asusserlich namentlich als Ricchmittel in verschiedenen Formen Technisch namentlich zu Backzwecken. In der Analyse zur Ueberführung saurer Alkahsulfate in neutrale Sulfate, auch hier ist die ohne Verspritzen verdampfende strahlige Soite dei anderen vorzuziehen. Das Pulvern des Salzes soll nie in Morsein aus Kupfer oder Messing eifolgen

Liquor Ammonii carboniel (Erganzh) Ammoniumkarbonatflussigkeit, therapoutische 1 Th Ammonumkerbonat wird ohn: Anwendung von Weime in 5 Th destribitom Wasser gelbet und filtritt Klare, farblese Flussigkeit, spee Gew 1,070-1,074 Recombin Enlerchterung Nicht zu verwechseln mit der als Reagens benutzten Ammonumkarbonatlesung S w unten, S 266

#### Aqua actophora ammoniacata

Aqua Ammonii bicarbonici Ammoniumbleathoust-Blausewasser

Rp Ammonii carbonica Aquas Acido carbonico ampergravatas 500,0 In Flaschon von 260 com anzufüllen

Liquor Ammonii carbonici salicylatus Liquoris Ammenii caustici (0,96) 20,0 Liquous Ammonsi carboniei 2,5 Acada salicylica Spiritus 25.D Aquae destrilatae Gegen Schlangenbiss Aousserlich zum Waschen, mneilich alle 15 Minuten 30 Tropfen mit Wasser Unwuksam

	zono contra alopeciam	ı	
B	tp Ammonii carbonici	2,5	
	Aguas Aurantii florum	15,0	
	Glycerini	80,0	
	Tincturae Cantharidum	0,5	
	Mixturao oleosae halsamicae	50,0	
	Spiritus diluta (0,295)	100,0	
Die	kahlen Stellen täglich emmal	damıt	zu be
afa	reichen		

Mixtura dispheretica Amer	icana
Ammonii carbonica	2,5
Tincturae Opii camphoratae	5.0
Vini Ipecacuanhae	7,5
Aquae destallatae	150,0
	Ammonii carbonici Tincturae Opii camphoratae Vini Ipecacuanhae

4—5stindlich einen Essiöffel in Wasser, welches mit 1 Theelöffel Citronensaft versetzt ist Bei Eintritt des Scharlachs

#### Olfactoria Anglorum

Rischfißschchen der Engländer A Preston's salt Sel de Preston Mun füllt Gläser von 25-30 com Fassungsraum mit erbengrossen Stücken des nicht zorfallenen Ammoniumkarbonats und befeuchtet sie mit folgender Mischung

Rp	Spiritus (90 Proc )	2	150 O
-	Olei Lavandulae		
	Olei Bergamottae	ar	10,0
	Olei Caryophyllorum		
	Olei Cinnainomi	āi	6,0
	Olej Aurantii florum		1,0
	Tincturae Moschi		5,0
	To a discount consists the files	ANDREN D	en'n

Liq Ammonii caustici duplicis (0,926) 250,0
Das vornehmate Salz dieser Art wird crhaiten
wenn man das Ammoniumcarbonat mit einer
Mischung aus Orangenblüthenöl 1 Th, Spiritus
10 Th und 30proc Ammoniakflüssigkeit 10 Th.
befeuchtet

#### B SMELLING salt Sel volatil Anglaia

Wird seltener gebraucht und ist durch das vonge fast verdrängt. Le stellt eine oberflächliche Mischung gleicher Volume von Ammoniumkarbonat und gebranntem Marmor dar, befeuchtet mit der obenstehenden Mischung äthorischer Oele

### Offactorium anglicum Smelling salt (Hamburg Vorschift)

Kalii carbonici, Ammonii chiorati da 49,6 Liquoris Ammonii aromatici (S 259) 1,0

#### Pulveros anticholoriel ALBERS

Rp Ammonii carbonici 0,5 Camphorae 0,1 Sacchari 1,0

Doses tales X Halbstündlich ein Pulyer bel Cholera

#### Sirupus depurativus Pavailus

Rp Ammonii carbonici 1,0 Sirupi Sennae 250,0

Sechestundlich ein halbes Woinglas; bei Syphilis

#### Sirupus diaphoretious CAZENAVE

Rp Ammonii carbonici 5,0 Sirupi Sarsaparillae compositi 150,0 Morgens, Mittags und Abends je einen Desibliei ber Syphilis, Hautleiden, wie Psoriasis Gebrauch einzustellen, sobald Appedimangel eintritt.

#### Unguentum ammoniacale ROCKOUL

Rp Ammonii carbonici subt ply 10,0 Unguenti cerci 30,0 Bei Croup jedosmai 4,0 g einzureiben

# II Ammonium bicarbonicum Ossa Helmonti. Ammoniumbikarbonat, Doppeltkohlensaures Ammon. HCO<sub>2</sub>NH<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 79.

Darstellung. Entweder man logt zerfallenes Ammoniumkarbonat, in einer Papier kapsel ausgebreitet, in eine Walme von 80—40°C, bis der Geruch nach Ammoniak völlig verschwunden ist, oder man versetzt eine kone wässerige Lösung von Ammoniumkarbonat mit dem doppelten Volumen Weingeist, sammelt den Niederschlag und trocknet ihn zwischen Filtripapier bei 20—80°C

Eigenschaften. Weisses, mehliges Pulver oder rhombische Krystalle, in 15 Th Wasser löslich, nicht nach Ammoniak riechend, von kühlend-salzigem Geschmack Zer fällt bei 60°C in Kohlensäure, Ammoniak und Wasser Unlöslich in starkom Alk

Anwendung. An Stelle des gewöhnlichen Ammoniumka bonates in Fülvermischungen, Pastillen etc.

## ill Ammonium carbonicum neutrale Neutrales Ammoniumkarbonat. CO<sub>2</sub>(NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O. Mol. Gew. = 114

Darstellung Man benetzt das gewöhnliche Ammoniumkarbonat mit stärkster Ammoniakflüssigkeit (0,895 = 80 Proc) und lässt 2-3 Stunden bei 12°C stehen Das zurückbleibende Pulver wird rasch zwischen Filtrirpapier getrocknet Zerfällt an der Luft in Wasser, Ammoniak und Ammoniumbikarbonat Dieses Salz ist das zum Füllen der Riechfläschehen zu verwendende

Ammoniumkai bonatlösung, analytische Nicht zu verwechseln mit dem thera peutisch gebrauchten Liquor Ammonii carbonici 1 Th gewöhnliches Ammoniumkarbonat (reines Hirschhornsalz) wird in einer Mischung aus 8 Th Wasser und 1 Th Ammoniakflussigkeit (0,960) gelöst Diese Lösung enthält neben einem Ueberschuss von Ammoniak das neutrale Ammoniumkarbonat, in welches das Ammoniumkarbaminat in wasseriger Lösung ohne weiteres, das Ammoniumbikarbonat abei durch den Zusat/ des Ammoniaks übergeht Zur Fällung der alkalischen Erden, zum Auflösen des Schwefelnisens

IV. Ammonium carbonicum pyro-oleosum (Ergänzb ) Sal volatile Cornus Cervi. Sal Counus Cervi. Brenzlich-kohlensaures Ammon Brenzlich-oliges Ammon-karbonat. Robes Mirschhorpsalz.

War friher ein mit thierischem Brandol durchtranktes Ammoniumkarbonat, wie es bei der trockenen Destillation thierischen Substanzen erhalten wurde Jetzt 32 Th mittelfein zerriebenes Ammoniumkarbonat werden mit 1 Th ätherischem Thieröl gemischt (Ergänzb Ap V) Weissliches, mit der Zeit gelblich werdendes Pulver vom Geruch seiner Bestandtheile Vor Licht geschützt aufzubewahren

Liquor Ammonii carbonioi pyro oleosi (Erganzb) Brenzliche Ammoniumkarbonatiosung 1 Th Ammonium carbonicum pyro oleosum wird unter Ausschluss von Warme in 5 Th destillirtem Wasser gelöst, die Lösung einige Tage bei Seite gestellt, dann niturt Klare, anfangs gelbliche, später bläunlich werdende, in der Wärme vollkommen fluchtige Flussigkeit, spec Gew 1,070—1,074 Vor Licht geschutzt aufzubewahren

Beide Präparate werden als Excitans bei adynamischen Fiebern, Trunkenheit, Ohnmacht, Pneumonie der Säufer angewendet Dosis 0,2—0,4 des trockenen Praparates, 1,0—2,0 der Lösung mehrmals täglich

Linetus antispasticus Wendt Ep Liquoris Ammonii carbonici pyro-cleosi 2,5 Aquae Chamonillae Sirupi Aurantii florum 35 50,0 Zwei bis dreistündlich emen Theelölfel Ber Krümpfen klemer Kinder

Spiritus Lumbricorum Regenwurm-Spiritus Rp Liquoris Ammonii carbonici pyro-0.808i 5,0 Spiritus diluu (0,885) 97,0 Wird melst ex kompore gemischt.

### Ammonium chloratum.

Ammonium ohloratum (Austr Germ Hely) Ammonii Ohloridum (Brit U-St) Chlorhydrate d'Ammoniaque (Gall) Ammonium hydrochloricum seu muriaticum. Sal ammoniacum. Ammoniumehlorid Chlorammonium. Salmiak.  $NH_4Cl.$  Mol. Gew. =53.5.

Handelssorten. Im Handel kommen folgende Sorten des Salmiaks vor 1) Krystallisister Salmiak, Ammonium chloratum erystallisatum. Und zwar kommt diese Sorte entweder als weisses Krystallmehl oder in lockeren Salzmassen von der Form der Zuckerhüte Ammon chlorat cryst "im motis" vor Sie ist verhaltnissmässig unrein 2) Sublimister oder läffinister Salmiak, "Ammonium chloratum sublimatum", und zwar entweder als weisses, schneeariges Krystallmehl oder in Form durchsichtiger, eisglänzender, specifisch schwerer, konkav-konvexer Kuchen mit faserig-strahligem Gefüge Die für den pharmaceutischen Gebrauch dienende Sorte ist der raffiniste oder sublimiste Salmiak in Pulverform. Die im Massen sublimiste Sorte wird im wesentlichen für technische Zwecke gebraucht

Reinigung des Salmiaks Bisweilen einhalt der sublimitte Salmiak Schmutz sowie Forro und Ferriverbindungen. Um ihn zu reinigen, löst man ihn im zweisachen Gewicht Wasser unter Erwärmen auf, zur Oxydation des vorhandenen Eisenoxyduls mischt man für je 1 Kilo Salmiak 80—50—100 g staikes Chlorwasser, bez soviel zu, dass die Lösung deutlich danach riecht, und erhitzt zum Aufkochen. Alsdam setzt man unter Umrühren in kleinen Mengen Ammoniakfüssigkeit hinzu bis zur schwach alkalischen Reaktion, filtrit im Hoisswassertrichter durch Filtripapier und ruhrt das Filtiat um, damit moglichst kleine Krystalle erzielt werden. Man treint diese von Ier Mutterlauge und trocknet sie durch Erwärmen in einer Porcellanschale im Wasserbade unter Umrühren aus. Die Mutterlauge wird unter Umrühren in einer Porcellanschale gleichfalls eingetrocknet. Man verbraucht beide Produkte als reinen Salmiak. Bei der ganzen Reinigung muss die Verwendung metallischer Geräthe ausgeschlossen werden.

Vom Geldpunkte aus bietet die Reinigung des Salmiaks im Laboratorium keinen Vortheil, es ist vielmehr zu empfehlen, eine solche Sorte anzuschaffen, welche keiner Reinigung bedarf

Pulverung Das Pulvern des sublimitten Salmiaks ist nicht ganz leicht, weil die einzelnen Krystellfasern elastisch sind und dem Zeidrücken infolgedessen einen gewissen Widerstand entgegensetzen Am besten gelingt es durch Stossen im erwärinten Morser von Stein oder Eisen und Durchschlagen durch ein erwärintes Sieb Man umgeht es, wenn man das durch issche Abkuhlung der Salmiakdämpfe erhaltene feme Krystallmehl anschafft

Eigenschaften Faibloses und geruchloses, krystallmisches Pulver von salzigem Geschmack Es ist an der Luft beständig (nicht hygroskopisch) und verslüchtigt sich beim starkeien Eihitzen ohne volher zu schmelzen als dichter weisser Dampf Auf glithende Kohlen gestreut farbt Salmiak die Flammen blaugrün Löslich in 2,7 Th kaltem oder in 1 Th siedendem Wasser, in Alkohol fast unloslich Beim Auflösen in Wasser erfolgt Temperatur-Erniedrigung Aus der heissgesattigten Lösung rasch abgeschieden, bildet er lange, biegsame, prismatisch dreiseitige, nadelförunge Krystalle, welche in Gestalt eines Federbertes zusammenhangen Durch langsame Krystallisation erhält man ihn in langlichen oktaedlischen und tetraëdrischen Krystallen des reguläten Systems Salmiaklösungen haben die Neigung, beim Verdunsten "auszublithen", die über die Gefässwandungen huwegzusteigen Die Auflösung in destillntem Wasser ist haltbar, ursprunglich neutral, beim Erhitzen verflüchtigt sich etwas Ammoniak und die Lösung ninnat infolgedessen schwach saure Reaktion an

Priffung 1) Salmak sei farblos Gelbliche Farbung kann von einem Eisengehalt heiruhren Röthliche bis rothe Farbung kann durch Theorfarbstoffe bedingt sein, in diesem Falle ist auch die filtrite wasserige Lösung, bez dei alkoholische Auszug röthlich gefärbt Giebt ein rothlich gefärbter Salmak eine wasserige Lösung, die im filtinten Zustande farblos ist, so wird die Farbung moglichenweise durch Mikro Organismen (Oidnem auraniacum) verursacht Einfaches Austrocknen genügt, um diesen Pilz zu zeitlüren 2) Er sei frei von gluhbestandigen Verunreinigungen, man weist diese durch Einhitzen von 1 g Salmak im Platin- bez Porcellantiegel nach (Gefunden wurde gelegentlich Buryum sulfat) 3) Die wüsserige Lösung 1 10 weide durch Baryun chlorid nicht getrübt (Schwefelsaure) und durch Schwefelwasseistoffwasser auch nach Zusatz von Aumoniah nicht gefärbt oder getrübt (Metalle) 4) Wird die mit 2 Tropfen Salzsläuse angesäuerte Lösung mit Kahumfeiroeyanid versetzt, so darf nicht sogleich Blaufärbung eintreten 5) Wird 1 g des Salzes mit kone Salpetersäure (1,158) im Wasserbade zur Tiockne ver dampft, so darf Färbung meht auftreten (theerartige Bestandtheile, z. B. Anilin)

Volumgewicht und Gehalt von Chlorammoniumlösungen bei + 15° C.

Vol Gew	Proc. NH <sub>4</sub> Cl	Vol. Gew	Pioc NH <sub>4</sub> 0l	Vol. Gew	Proc	Vol Gew	Proc NILCI	Vol Gew	NTI'CI
1,00816 1,00632 1,00948 1,01264 1,01580 1,01880	1 2 3 4 5 6	1,02180 1,02481 1,02781 1,03081 1,03870 1,03658	7 8 9 10 11 12	1,08947 1,04325 1,04524 1,04805 1,05086 1,05367	18 14 15 16 17 18	1,05648 1,05929 1,06204 1,06479 1,06754 1,07029	19 20 21 22 23 24	1,07804 1,07575 1,07658	25 26 26,297

Aufbewahrung In gut verschlossenen Gefässen aus Glas und Steinzeug, weniger gut in Kasten und Tonnen

Anwendung Wirkt ortlich auf Schleimhäuten reizend Innerlich and grosse Gaben giftig, selbst tödtlich, kleine Gaben wirken sekretionsbefördernd, doch wird bei dauerndem Gebrauch kleiner Mengen der Appetit gestört Aeusserlich in wässeriger Lösung zu Umschlägen bei Entzündungen 1 10—20,0, namentlich aber zu Inhalationen 1 100 Mit gleichen Theilen Kalisalpeter in Form von Kälte Mischungen Innerlich in Gaben von 0,2--0,5 g als ein den Auswurf beförderndes Mittel (Expektorans), wenn kein

oder nur geringes Fieber verhanden ist. In der Volksmediein eine grosse Rolle spielend - Der auf silbernen Losseln durch Salmiak-Mixturen entstandene schwaize Ueberzug ist ein basisches Silberchlorid und kann leicht mit Ammoniakflüssigkeit abgewaschen werden Technisch aum Löthen und Verzinnen, in der Faibeiei, zum Fullen der Leclanché Elemente, in der Analyse und zu vielen anderen Zwecken

Salmlak in festen Stücken Ammonium chloratum in massis Wird duich langsame Abkuhlung der bei der Sublimation auftretenden Salmiakdampfe erhalten, so dass die sich bildenden Krystalle theilweise schmelzen und zusammensintern Eisähnliche konkav konvexe Massen von etwa 10 cm Dicke und faseriger Struktur Wird ganz besonders vum Löthen gebraucht und zwar, um dem Löthkolben eine metallische Löthflache zu verlothen Nach W Hrmren kann man ähnliche Massen auch durch starke Pressung von erwärmtem Salmiakpulver erzeugen

Solutio Ammonii ohlorati Salmaklösung 1 Th eisenfreier Salmak wird in der Kalte in 4 Th, destallirtem Wasser gelöst und die Lösung nach mehrtagigem Absetzen filtrirt Receptur-Erleichterung und chemisches Reagens

#### Findrocatio saling Brasley

Rn Ammonii chlorati Aceti (6 Proc) Spiritus (0.83) EN 50.0 500,0 Aquae destillatae

7n Umschlägen bei Anschwellungen und Kontusionen ohne Hautverletzung

#### Emplastrum saponatum ammoniatum Limplastrum volatile Kinkland,

Pp Emplastri Lithargyri simplicis 40.0 Suponis oleacei pulverati 20,0

Ammonii chlorati pulverati 5,0 Rei subkninnen Verhärtungen, Rheumatismus

### Fomentum frigidum Schwicker

#### I omentatio refricerans Schwockers Kälte-Umschlag

Ammonii chlorati Kalii nitrici 55.50.0

Zum Gebrauch zwischen Kompressen zu schichten und diese wiederholt zu befeuchten mit einer Muschung von

> Aquae communis 350,0 Aceti (6 Proc ) 150,0

Die Temperatur der Kompressen geht um etwa 108 C herab Bei Mangel an Eis

#### Liquor haroscopicus

#### Fibssigkeit zum chemischen Wetterglase

Rp Ammonli chlorati Kalu nitrici RE 20.0 Camphorae 10,0 spiritus (0,88) 50,0 Aquae destillatae 100,0

Man lilest 2 Tage an einem warmen Orte (80-40° C) unter Umrühlen stehen und filtrirt alsdann

#### Mixturasolvens

a) Ergänzb

Rp Ammonii chlorati Sucel Liquiratiae depurati AL 5,0 Aquae destillatse

b) Form magistr Berol

Rp Ammonii chlorati Succi Liquiritiae depurati 2.0 Aquae destillatae 198,0

Mixtura solvens stibinta (Form mag Berol) Rp Tartari stiblati 0.05 5,0 Ammonli chlorati

Sucel Liquirities depurati 2,0 Aquae destiliatae q s nd 200,0

#### Mixtura anticatarrhalis Opporzer

Rp Infusi radicis Althreae 7.5 150,0 Ammonii chlorati 1,2 Tineturae Opu simplicis 0,5 Strupi Senegae 15,0

7 weistündlich einen Esslöffel, bei akutem Bronchial-Katarrh

#### Oxycratum compositum

Rp Ammonn chlorati Spiritus camphorati 50.0 Aceti (6 Proc) Aquae fontanne En 500.0

Zu Umschlägen bei Anschwellungen, Rheumatismus, Paralyse

#### Oxycratum simplex

Rp Ammonii ohlorati Aceti (6 Proc) Aquae fontanae ää 500,0

Zu Umschlägen gegen Anschwellungen, Kontusioner bei unverletzter Haut

#### Pastilli Ammonti chlorati (Helv)

Ammonii chlorati 5,0 Tragacanthae 1,0 Radicis Liquinitiae 4.0 Succi Liquiritiae Sacchari albi

first pastilli ponderis 1,0

#### Trochisel Ammonii chlorati (U St)

Rp Ammonii chlorati 10.0 25,0 Extracti Liquiritiae 2,0 Tragacanthae Sacchari 50,0 Sirupi tolutani q #

fiant trochisci 100

#### Unquentum discutions Guéneau de Mussy

Ammonii chlorati 1,5 Adipis suilli 25.0 Camphorae 0,15

Zum Pinrerben geschwollener Nackendrüsen

#### Unquentum resolvens Guéneau de Muest

Rp Ammonii chlorati 2.0 Camphorae 1.0 80.0 Adipis

7um Einreiben bei skrophulbsen Drüsenanschwel lungen. Die Guerin'sche Sal be enthült für obige Mengen 5 g Salmiak

Rp Ammoni o Naurii niurii Acidi tartaa Rhizomatis Radicis Gei Radicis Ali Aquae com ut fiat electuarium Dr	cl 20,0 rioi 1,0 Culumi utionse ät 5,0 haese 10,0 munis q s reiständiich eine unubouei- weins und grössene Hunde	Rp A Fr Fr R R fint electuariu fur Pierde	electuarium expectorana mmonii chlorau ructus Fondculi ructus Anisi adicas Althacac adicis Liquiritiae na 500 m Dielstündlich zwei Esslüffel voli bei Druse machdem die entzündlichen gen gehoben sind
---	--	---	--

Isslaus's Katarrhbrötchen besteht aus mit Anisol paifimiliem Zucker mit otwas Salmiak

### Ammonium citricum.

I. Ammonium chricum. Ammoniumeitrat. Citronensaures Ammon. Citrate d'Ammoniaque. Citras Ammonii  $C_0H_0O_7(NH_4)_4$ . Mol. Gew. =243.

Das neutrale trockene Salz obiger Zusammensetzung ist kaum bekannt, bez es lasst sich durch Eindampfen der wässerigen Lösung nicht herstellen. Man benutzt daher zum Receptungebrauche eine wässerige Auflosung desselben

II Liquor Ammonii citrici Ammoniumcitiatiösung 20 Proc. 34,6 g krystallisirte Citronensäure werden in 80 g destillirtem Wasser gelöst und der Lösung 84 g Ammoniakflüssigkeit von 10 Proc (0,96 spec Gew) bez soviel hinzugefügt, dass eine neutrale oder sehr schwach saure Flüssigkeit entsteht, welche man mit destillirtem Wasser auf das Gesammtgewicht von 200 g bringt

Die Lösung enthält 20 Proc Ammoniumentrat  $C_0H_0O_7(\mathrm{NH_4})_4$  und kann etwa 1 Weche hindurch aufbewahrt werden

Bisweilen wird das Ammoniumeitrat als neutrale oder schwach säuerliche Saturation verwendet. Man braucht alsdaun für

trockues Ammoncitra	t Citronensilu	ire Ammonkaibonst	trocknes Ammonoitrat	Citronensture	Ammionkai bonat
10,0 ==	= 8,0 t	und 7,0	25,0 =	20,0 u	nd 17,5
15,0	12,0	10,5	50,0	24,0	21,0
20,0	16,0	14,0	50.0	40,0	85.0

Das Ammoniumcitrat wird in Gaben von 1—2—3 g mehimals täglich bei verschiedenen Leiden der Harnblase empfohlen. Im Organismus wird es zu Ammoniumkarbonat verbraunt.

### Ammonium jodatum,

† Ammonium jodatum (Ergänzb Helv) Ammonii Joddum (U-St.). Jodhydrate d'Ammoniaque (Gall.) Ammonium hydrojodicum. Ammoniumjodid. Jodammonium. NH.J Mol. Gew. == 145.

Darstellung. 1) Die in chemischen Laboratorien gebräuchlichste Vorschrift ist folgende Man übergiesst I Th Eisenpulver mit 10 Th destillirem Wasser und fügt allmählich, nöthigenfalls unter Abkühlen, 4 Th Jod zu Nach beendigter Bildung des Ferro jodids filtrirt man durch Glaswolle, wäscht mit Wasser nach und löst in dem grünen Filtrate nochmals 2 Th Jod auf Man verdünnt diese Lösung alsdanu mit dem gleichen Volumen heissen Wassers, fällt sie mit einem Ueberschuss koncentrirter Ammoniakflüssigkeit, erwärmt noch bis zum Dichtwerden des Ferri-Ferrohydroxydes, filtrirt und dampft das Filtrat — zuletzt unter Zusatz von etwas Ammoniak — im Wasserbade, schliesslich im Sandbade bei 110° C zur Trockne Die etwas einfachere Vorschrift von Jacobsen giebt die Helv 2) Helv Eine Lösung von 6 Th Kallumjodid in 6 Th destillirtem Wasser mischt man mit einer Lösung von 4 Th Ammoniumsulfat in 6 Th Wasser und fügt 2 Th Wein-

geist unter Vermischen hinzu. Nach 12stundigem Stehen wird von der ausgeschiedenen Salzmasse abhltrirt und das Filtrat zur Krystallisation abgedampit

Eigenschaften. Trockenes, weisses, an der Luft zerfliessendes und allmahlich gelb werdendes, aus Würseln bestehendes krystallinisches Pulver, von scharf-salzigem Geschmack, nicht nach Jod ricchend Es verflüchtigt sieh beim Erhitzen ohne zu schmelzen und ist in 1 Th Wasser oder in 9 Th Weingeist loslich. Die wasserige Lösung entwickelt mit Nationlauge den Geruch nach Ammoniak, durch Silbernitrat wird sie gelb gefällt Schuttelt man sie mit einem Tropfen Ferrichlorid und etwas Chloroform, so nimmt letzteres violette Farbung an Aufbewahrung Wegen der hygroskopischen Eigenschaften in gut geschlossenen, kleineren Gefässen, vor Licht geschlitzt, vorsichtig Ist es gelb geworden, so wird es mit weingeistiger Ammoniaklösung befeuchtet und wieder zur Tiockne gebracht

Prüfung. 1) Es darf weder deutlich gelb sein, noch deutlich nach Jod riechen (schwache Gelbfärbung und schwacher Jodgeruch sind nicht zu vermeiden) 2) Die wasserige Lösung 1 20 darf durch Schwefelwasserstoffwasser nicht veründert (Metalle) und durch Baryumnitzatlösung nur schwach opalisirend getrübt werden (Schwefelsäure) 20 ccm deiselben dürfen nach Zusatz von 0,5 ccm Kaliumferrocyanidösung nicht blau gefärbt werden (Eisen) 3) Werden 0,2 g getrocknetes Ammoniumjodid in 2 ccm Ammoniakflüssigkeit gelöst und mit 15 ccm ½1/10-Silbernitzatlösung unter Umschütteln vermischt, darauf filtzirt, so darf das Filtrat, nach Übersättigung mit Salpetersäure innerhalb 10 Minuten weder bis zur Undurchsichtigkeit getrübt (Chloride, Bromide), noch dunkel gefarbt (Thiosulfat) erscheinen

Anwendung. Als schnell wirkendes Jodpräparat, namentlich als Antisyphiliticum und Antirheumaticum empfohlen, die Wirkung soll sicherer wie beim Jodkalium sein Innerlich in Gaben von 0,1—0,5 mehrmals täglich in Mixturen, der Zersetzlichkeit wegen mit Laquor Ammonii anisatus kombiniit. Acusserlich in Linimenten und Salben 1 20—30,0 Mischungen von Kaliumjodid und Ammoniumchlorid werden in Säckehen auf Geschwällste gelegt, das durch Umsetzung entstehende Ammoniumjodid soll zertheilend wirken. Breslau

#### Candelae Ammonli jodati

¥	m m o	'n	luma j	odi	d-Ke	rzche	n	Diet	$\mathbf{M}$
	Yes.				crit1!		cor		

Rp	1	Carbonis Tiliae puly	825,0	
_	2	Ammonii jodati	100,0	
	8	Kalii nitrici	50,0	
	4	Sacchari	5,0	
	ħ	Cumarini	0,2	
	6	Aquae	1000,0	
	7	Tragacanthae pulv	20,0	
	8	Olei Rosae	gtt X	
	9	Baleami Peruviani a	tt XX	

Man tränkt 1 mit der Lösung von 2—6, mischt 7—9 darunter und stösst mit Traganthschleim, welcher 2% Salpeter enthält, zur bildsamen Masse an Die Kerzehen werden mit Zmnbronze bepinselt

#### Linimontum antisyphiliticum Gamberini

Rp Ammonii jodati 0,15 Olei Olivarum 25,0

Misce conterendo Zum Einreiben bei nächtlichem (syphilitischen) Muskel- und Gelenkschmers

#### Letio contra perniones

lip Ammoni jodati 5,0 Aquae Rosse 50,0 Aquae Colonicusis 6,0

Täglich abends die Frostbeulen damit zu bestreichen

#### Linimentum jodatum

Rp Ammonii jodati 10,0 Linimenti saponati camphorati 90,0

#### Mixtura Ammonii jodati Waldenburg

 Rp
 Ammoni jodati
 8,0

 Aquae destilitatae
 100,0

 Liquoris Ammoni anisati
 0,25

 Sirupi Sacchari
 50 0

Dreistündlich einen Esslöffel

#### Saccellus ad strumam BRESLAU

Rp Kalii jodati 60,0 Ammonii chlorati 80,0

Die getrocknete Pulvermischung wird in ein Mousselin-Säckehen gebracht, so dass das Pulver in 0,5 ein dieker Schicht verthellt ist, das Säckehen verschlossen und durchgesteppt Zum Auflegen auf Kropf- und Drüsenanschweilungen

#### Saccellus contra tumores mammas

TANCHOU

Rp Kaili jodati 5,0 Spongiae ustae 10,0 Ammonii chlorati 40,0 Salis culinaris 10,0

Säckehen wie vorher zu bereiten

#### Unguentum Ammonii jodati

Ammonii jodati 1,0 Aquae destillatae gtt X Adıpis suilli 20,0

Zum Enreiben der Frostbeulen, des Kropfes

### Ammonium molybdaenicum.

i. Ammonium molybdaenicum. Ammoniummolybdaenat. Molybdaensaures Ammon. Mo<sub>2</sub>O<sub>24</sub>(NH<sub>4</sub>)<sub>5</sub> +4H<sub>2</sub>O Mol. Gow. == 1236.

Darstellung. Man löst Molybdansdure (s S 72) unter Erwarmen in 20 procentigen Ammoniak und dampft die Lösung bis zum Salzhäutchen ein, indem man durch ge legentlichen Zusatz kleiner Mengen von Ammoniak dafür Sorge trägt, dass die Lösung bis zum Schluss alkalisch bleibt — Im Handel ist das Salz in grosser Reinheit erhältlich

Eigenschaften. Weisse Krystallmassen aus glänzenden, harten, prismatischen Krystallen bestehend. Es löst sich in Wasser klar auf. Gresst man diese Lösung in einen Ueberschuss von Salpetersäure, so erfolgt zuerst weisse Ausscheidung von Molybdänsäure, welche sich aber im Ueberschuss von Salpetersaure wieder auflöst. (Bleibt eine Trübung, so deutet diese auf Verunreinigung durch Phosphorsäure)

Prüfung. 1) 10 g des Salzes geben mit 25 ccm Wasser und 15 ccm Ammoniak flüssigkeit von 0,910 eine klare Lösung Giesst man diese in 150 g Salpetersäure von 1,2 spec Gew, so darf die gemischte Flüssigkeit auch nach 2stündigem Stehen in gelinder (1) Wärme keine gelbe Ausscheidung zeigen (Phosphorsaure). 2) Die Lösung in Ammoniak flüssigkeit (1 10) werde durch Schwefelammonium nicht verändert (Metalle). 3) Die mit Salpetersaure angesauerte wässenge, wenn nötlig filtzurte Lösung werde durch Silbernitrat und Baryumnitrat höchstens sehr schwach getrüht.

Anwendung Als Reagens zum Nachweis und zur Bestimmung der Phosphorsaure säure Eine Lösung von Ammoniummelybdanat in Salpetershure giebt mit Phosphorsauren beim Stehen in der Wälme einen gelben Niederschlag von molybdän-phosphorsauren Ammon 22MoO<sub>3</sub> + 2(NH<sub>4</sub>)<sub>8</sub>PO<sub>4</sub> + 12 H<sub>4</sub>O Dieses ist in verdünnter Salpetersäure, in Ammoniummitratiösung und in salpetersaurer Ammonimolybdänatiösung unlöslich Löslich dagegen in Ammoniak Aus dieser letzteren Lösung wird die Phosphorsäure durch Magnesiamixtur als Ammonium-Magnesiumphosphat quantitativ gefällt

ii Ammoniummolybdanatiosung mit Salpetersaure Reagens zur Bostimmung der Phosphorsdure 1) Nach P Wagner Man löst 150,0 g Ammoniummolybdanat in 500 ccm Wasser, fligt 400,0 g Ammoniummitiat hinzu und füllt mit Wasser bis zu I Liter auf Diese Lösung giesst man in 1 Liter Salpetersäure von 1,2 spec Gew (nicht umgekehrt), lässt die Mischung 24 Stunden an einem warmen Orto stehen und fil trirt 100 ccm dieser Lösung entsprechen = 0,1 g P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> 2) Nach C Meineums Man löst 150 g Ammoniummolybdänat in 150 ccm Ammoniakflüssigkeit von 0,91 spec Gew und 850 ccm Wasser und giesst diese Lösung unter Umrühren in 1 Liter Salpetersäure von 1,2 spec. Gew Man eintzt die Mischung 10 Minuten ling auf 90° C Die duich Dekanthiren und Fillitren von der zeichlich ausgeschiedenen Molybdänsäure getrennte Flüssigkeit, hält sich, vor Incht geschützt aufbewahrt, lange Zeit klar 100 ccm der Lösung entsprechen = 0,1 g P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>

Die im Laufe längerer Aufbewahrung in diesen Lösungen sich ausscholdenden weissen Krystalle sind Molybdansdure – Die nach längerer Zeit entstehenden gelben Ausscholdungen sind nicht Phosphor-Molybdänsäure, sondern eine gelbe Modifikation der Molybdänsäure

Aufarbeitung der Molybdänrückstände. Nach P Wacher Die bei der Bestimmung der Phosphorsäure hinterbliebenen sauren Molybdänflussigkeiten werden in einer etwa 10 Inter fassenden Flasche A, die ammoniakalischen Filtrate in einer ebensolehen Flasche B gesammelt. Sind die Flaschen gefüllt, so wird ein Windofen an einem zugigen Orte aufgestellt und gehenzt. Auf denselben setzt man einen mit Wasser gefüllten (als Wasserbad dienenden) kleinen Kessel<sup>1</sup>) und in diesen eine etwa 5 Inter fassende Porzeilanschale ein. Der Inhalt von A wird klar abgehebert, in die Porcellanschale gegehen und allmählich bis auf 1,5 Inter verdampft. Fast die ganze, vorher gelöste Molybdänsäure hat sich als Kruste an die Schale angesetzt. Man lässt die Schale erkalten, beseitigt die Mutterlauge, spult die Molybdänsäurekruste mit etwas Wasser ab, das man wieder in

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Wird die Porcellanschale direkt auf den Windofen gesetzt, so springt sie regelmässig infolge Bildung von Molybdänsäurekrusten

Flasche A zuruckgieht Nun bringt man die Schale wieder auf das Wasserbad und fest die aus der Flasche B mzwischen abgeheberte ammoniakalische Flussigkeit hinzu, in welcher sich die Molybdansäurekruste bald auflöst. Man lässt abdampfen, bis schliesslich die gesammte Flussigkeit aus B in die Schale gebracht ist, und das Gesammtvolumen noch 1,5 Later beträgt Hierauf filtert man noch herss m eine andere Schale und lasst einige Tage in der Kalte stehen

Das auskrystallisirte Ammoniummolybdänat wird von der Mutterlauge getrennt, mit etwas Wasser, das man der Mutterlauge zufugt, abgespult, alsdann durch Umkrystalheren

gereinigt und zur Bereitung der Molybdänlösung verwendet
Die Mutterlaugen engt man auf etwa ½ Liter ein, lässt auskrystallisiren, giesst die
zweite Mutterlauge foat, lässt die abgeschiedene Krystallmasse trocknen und löst eie bei der nächsten Vera beitung der Molybdanrickstände in der Krystallisationslauge wieder auf

### Ammonium nitricum.

Ammonium nitricum (Ergänzb ) Ammonii Nitras (Brit U-St ) Nitrum flammans. Ammoniumnitrat. Salpetersaures Ammon. Ammonsalpeter. Azotate ou Nitrate d'Ammoniaque. NH, NO. Mol. Gew. = 80.

Darstellung Man neutralisirt 100 Th remer Salpetersaure (von 1,158 spec Gew = 25% NO.H) mit 68 Th Ammoniakstüssigkeit (0.96 spec Gew) und bringt die Lösung durch Eindampfen zur Krystellisation Kleinere Mengen kann man direkt zur Trockie eindampfen - Man kann die Neutralisirung der Salpetersaure auch mit Ammoniumkarbonat In diesem Falle bedarf man für 100 Th Salpetersaure obiger Starke (1,153 ausführen spec Gew) etwa 21 Th Ammoniumkarbenat

Eigenschaften Farblose und geruchlose, rhombische Prismen von kühlend salzigem Geschmack, in 0,5 Th Wasser oder in 20 Th Weingeist zu sauer reagnenden Flussigkeiten Vorsichtig erhitzt, schmilzt es bei 165°C, bei höherem Erhitzen (230—250°C) verflüchtigt es sich unter Zersetzung in Stickoxydul und Wasser Auf gluhende Kohlen geworfen, veruisacht es Funkenspruhen Beim Auflisen in Wasser erzeugt es Temperatur Erniedrigung Die wasserige Lösung entwickelt, mit Natronlange erwarmt, Ammoniak Mischt man 2 ccm derselben mit 2 ccm Ferrosulfatlösung und schichtet diese Lösung auf kone Schwefelsaure, so entsteht eine braunschwarze Zonenfarbung

Prifung. Die wasserige Lösung 1 20 werde 1) durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert (Meialle) 2) Sie werde nach Zusatz von Ammoniak weder durch Ammo numsulfat (Kalk) noch durch Natrumphosphatlosung (Magnesia) getrübt 3) Silbernitiat und Baryumnitratlösung durfen sie inneihalb 5 Minuten nicht verandern (Chlor, Schwefelsaure) 4) 20 ccm der Lösung din fen durch 0,5 ccm Kalnumfernocyanidlösung nicht gebläut werden 5) 1 g des Salzes verflüchtige sich beim Erhitzen, ohne einen Ruckstand zu hinterlassen

Anwendung. Man hat es in Gaben von 0,5-1,0-1,5 g drei bis viermal täglich als Diaphoreticum und Diureticum bei Fiebern, Katarrhen, aber ohne rechten Erfolg ge geben Man beachte, dass grosse Dosen toxisch, ja tridtlich wirken konnen, da Ammoniumnitiat ein Blutgift ist und wie Kalium chloricum Methamoglobin bildet - Es dient ferner zur Darstellung des Stickoxyduls (Lachgases) In der Analyse bedient man sich des Salzes, um die Verbrennung organischer Substanzen zu befürdern, z B verbrennt ein mit Ammo nummitratlösung gehänktes und hierauf getrocknetes Filter sehr rasch Man beachte aber, dass Ammoniumnitiat beim Erhitzen mit leicht entzündlichen bez leicht oxydubaren Sub stanzen (Phosphor, Kohle, organische Stoffe) die Einhaltung der gleichen Vorsicht erfordert wie z B Kaliumuitrat Man verwendet es ferner zum Auswaschen von Niederschlagen, welche sonst leicht durch das Filter gehen (Zinnsäurehydrat), bei der Abscheidung der Phosphorsäure nach der Molybdanmethode - Zu den bisher angestihrten Verwendungen bedarf man des als Ammonium nitricum purissimum in den Preislisten aufgeführten Präparates

Dagegen kann man für Kälte Lösungen oder Mischungen ein weniger reines Salz verwenden

### Ammonium phosphoricum.

| Ammonium phosphoricum (Erganzb) Ammonium Phosphos (Brit) Ammonium Di-Ammonium Phosphorsaures Ammonium Di-Ammonium Phosphor. Po.H(NH<sub>4</sub>).

Mol Gew. = 132

Darstellung. Man dampft in einer Porcellanschale 100 Th Phosphorsäuse (25 Proce) etwo bis zur Halfte ab, giebt alsdam soviel 20 procentige Ammoniakflüssigkeit (0,925 spec Gew) hinzu (60—70 Th), dass die Flüssigkeit stark alkalisch rengirt, und dampft zur Krystallisation weiter ein, indem man durch gelegentliche Zugabe kleiner Mengen starken Aminoniaks dafin sorgt, dass die Reaktion bis zum Schlass alkalisch bleibt. Die in der Khite ausgeschiedenen Krystalle werden auf Filtri papier, bez. poroson Scheiben an der Luft rasch getrocknet.

Ergenschaften Farblese, säulenformige Klystelle oder om weisses Krystallpulver, geruchles, von kählind salzigem Geschmeek – Löslich in 4 Th kaltem oder 0,5 Th siedendem Wasser, untesheh in Alkohol – Die wässerige Lösung ist neutral oder sehwachsauer – An der Luft verliert das Silz allmählich Ammoniak und nimmt danis saure Reaktion an – Auf dem Platinblech erhitzt, schmilzt as, Ammoniak und Wasser entweichen, als Rückstand hinterbleibt Metaphosphorsaure – Die wasserige Lösung giebt mit Silbernitrat einen gelben, beim Erwarmen sich meht bräunenden (phosphorige Säure) Niederschlag, der sowohl in Salpetersiure als auch in Ammoniak Islich ist – Beim Erwärmen mit Natronlauge entwickelt die Lösung Ammoniak

Pritfury. 1) Wird 1 g des zemebenen Salzes mit 8 ccm Zunishlertidesung geschüttelt, so darf im Verlaufe einer Stunde Braunfärbung meht eintreten (Arsen) 2) Die wasserige Lösung 1 20 sei neutral, event werde sie durch Ammoniakzusatz neutralisärt 3) Sie brause beim Anstuern mit Salpetersäure nicht auf (Ammoniumkarbonat) und werde als dann durch Baryumnitrat micht getrübt 4) Sie werde durch Schwefelwasserstoffwasser weder direkt noch nach vorhengem Zusatz von Ammoniak verändert (Metalle wie Blei, Kupfer, Zink)

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefassen an emem kühlen Orie

Arwendung. Die Wirkung gleicht in ganzen der anderer Ammon Salze Es ist in Gaben von 0,5—1,0—2,0 g bei chronischen Krankheiten empfehlen worden, denen harmsaure Diathese zu Grunde hegt wie Rheimatismus, Gicht, indessen wenig eingeführt Technisch als Zusatz (5 Proc.) zur Appietur (Stirke), um Gewebe schwieriger entzündlich zu machen. In der Analyse zum Nachweis und zur Bestimmung der Magnesia

HERREN'S Nervensulz 1st Ammontamphosphat Uebrigens moht zu verwechseln mit

HENSEL's physiologischem Salz

Pfianzen-Bilinger nach Prof Washer (Fir Garten und Topfpfianzen) Ammond phosphorier 30,0, Natru mitrier 25,0, Kala mitrier 25,0, Ammond sulfurier 20,0 In verdinnter Lösung, meht über 1 1000, zu verwenden

Mixture antarthritica Buckben	Mixtura Ammonii pho Rp Ammonii phosphorisi	
Rp Ammonii phosphoriei 25,0 Aquao destillatae 150,0	Aquae destillatae li soosacchari Citri	1000,0 4,0
Strup: Althesiae 25,0  Dreimal täglich einen Esslöffel, bei Gioht, Rheu-	Acidi tartarlel Suçobari	1,0 60,0
matianus sus Harnsture-Diathose	In 1—9 Tagen zu verbrauchen; matismus	bel Glubt, Rhon-

II Ammonium-Natrium phosphoricum. Sai fusibile urinae. Sai microcosmicum. Phosphorsalz. Natrium-Ammoniumphosphat. Phosphate de Soude et d'Ammoniaque. Phosphas ammoniaco-sodicus. NaNH<sub>4</sub> PO<sub>4</sub>H+4H<sub>4</sub>O Mol. Gew. == 209.

Darstellung. 500 Th Phosphorsaure (1,154 spec Gew = 25 Proc) werden in einem Kasserol aus Porcellan erhitzt, allmählich mit 69 Th geglühtem, reinem Natriumkarbonat versetzt und auf die Hälfte eingedampft. Alsdann setzt man 225 Th Ammoniakflüssigkeit (0,960) hinzu, filmrt heiss und dampft die Lösung entwoder bis zum Salzhäutehen ein und lässt in der Kälte krystellisiren, oder man fällt das Salz aus der eikalteten kon-

centrirten Lösung durch Zumischen des gleichen Volumens Alkohol Man trocknet das Salz zwischen Fliesspapier bei einer 25-80°C nicht übersteigenden Warme Ausbeute 250 Th

Farblose Krystalle, in 5 Th Wasser von gewohnlicher Temperatur löslich Beim Eihitzen verlieit es Ammoniak und Wasser und hinterlasst Natriummetaphosphat  $PO_2N_2$  als einen farblosen Glasfluss Dieser hat die Eigenschaft, Metalleryde aufzulosen und damit Doppelsalze der Orthophosphorsaure zu geben, z B  $PO_3$  Na + CuO =  $PO_4$  Cu Na Da einige dieser Glasflüsse charakteristisch gefürbt sind, so dient das Salz unter dem Namen "Phosphorsalz" in der "Analyse auf trockenem Wege" zur Herstellung der sog Phosphorsalzpeilen Bisweilen auch als Fallungsmittel zur Bestimmung der Magnesia

Das verwitterte Phosphorsalz ist als Schweisspulver für Kupfer empfohlen worden

### Ammonium sulfuratum.

Ammonium sulfuratum. Ammonium hydrosulfuratum. Ammonium hydrothionicum. Ammoniumsulfid. Schwefelammonium. Ammoniumsulfuret Sulfure d'Ammonium. Ammonium-Sulphide

Unter dem Namen "Schwefelammonium" werden eine Anzahl verschiedener Substanzen zusammengeworfen, welche gleichwohl streng unterschieden werden müssen

! Ammonium sulfhydricum Ammoniumsulfhydrat Saures Ammoniumsulfhydrat Saures Ammoniumsulfhydrat Saures Ammoniumsulfhydrat

Darstellung. Man stellt einen Apparat zusammen, welchei einen ausgiebigen Strom von Schwefelwasserstoff hefert, wäscht diesen — um mechanisch mitgerissene Eisenverbindungen abzufangen — in einer Waschflasche mit etwas Wasser und leitet alsdann dieses gewaschene Gas in eine, 10 procentige Ammoniakflüssigkeit enthaltende Vorlage Das Gaszuleitungsrohr braucht nur etwa halb in das Ammoniak einzutauchen Man leitet nun einen langsamen Strom Schwefelwasserstoff unter gelegentlichen Umschwenken ein, bis das Gas nicht mehr absorbirt wird, also ein Ueberschuss desselben vorhanden ist

Magnesiumsulfatlösung darf alsdann durch diese Schwefelammoniumlösung weder in der Kalte noch in der Wärme gefällt werden

Die erhaltene Lösung ist farblos und erhalt das saure Salz Ammoniumsulfhydrat NH\_SH Durch die Emwirkung der Luft wird die Lösung gelb gefarbt

ii. Ammonium sulfuratum neutrale Neutrales, farbloses Schwefelammonium. Einfach-Schwefelammonium (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S Hatte man, wie sub I angegeben, z B 300 ccm Ammoniakflüssigkeit (10 procentig) vorgelegt und mit Schwefelwasserstoff vollständig gesättigt, so könnte man rechnungsmässig durch Zugabe von nochmals 300 ccm der nomlichen Ammoniakflüssigkeit aus dem sauren Sulfid das neutrale herstellen

Da aber während des Einleitens Verluste von Ammoniak nicht zu vermeiden sind, so zicht man es in der Praxis vor, die Neutralisation mit etwas weniger Ammoniak aus zuführen. Man logt also 3 Th. Ammoniak flüssigkeit vor, skttigt diese vollstandig mit Schwefelwasserstoff und mischt alsdann nur 2 Th. der nämlichen Ammoniakflüssigkeit hinzu. Das Präparat enthält alsdann vorwiegend neutrales Ammoniumsulfid  $(NH_4)_2$  S und ausserdem kleine Mengen Ammoniumsulfbydrat  $NH_4$  SH, aber kein freies Ammoniak, und auf die Abwesenheit des letzteren wild besonders Werth gelegt, während die Anwesenheit des Sulfhydrates gleichgiltig ist

Frisch bereitet eine far blose Flüssigkeit, welche stark nach Ammoniak und Schwefel wasserstoff riecht, mit Säuren versetzt, reichliche Mengen von Schwefelwasserstoff entbindet, aber ursprünglich keinen Schwefel ausscheidet. Es bringt in Magnesiumsulfatlosung keinen Niederschlag hervor

Der Luft ausgesetzt fürbt es sich gelb, es enthalt alsdann neben Einfach-Schwefel ammonium auch noch Zweifach-Ammonium (NH4), S, und nach längerer Zeit entsteht durch weitere Einwirkung des Luftsauerstoffes auch noch Ammoniumthiosulfat

- 1)  $2(NH_4)_2S + O = (NH_4)_2S_2 + 2NH_3 + H_3O$ 2)  $(NH_1)_{\bullet} S_0 + 30 = (NH_1)_{\bullet} S_0 O_4$
- Jedes gelb gewordene Schwefelammonium scheidet auf Zusatz von Säuren ausser Schwefelwasserstoff auch noch Schwefel als weisse, milchige Trübung aus

III Ammonium polysulfuratum Poly-Schwefelammonium. Gelbes Schwefelammonium (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> S<sub>2</sub> bez. Sx.

Lässt man das Einfach-Schwefelammonium an der Luft stehen, so fürbt es sich gelb. indem zunächst Ammoniumdisulfid, spater -Trisulfid etc entstehen Eur viele Zwecke kann man solches durch massige Lufteinwirkung gelb gewordenes Ammoniumsulfid verwenden Rascher erhalt man das gelbe Schwefelammonium, wenn man das Einfach Schwefelammonium (sub II) mit etwas Schwoselpulver (10 g pro 1 Liter) digerirt und dann filtriit

Es unterscheidet sich von den volligen sub I und II dadurch, dass es beim Veiseizen mit Shuren ausser Schwefelwasserstoff auch noch Schwefel abscheidet

Prifung. 1) Beim Eindampfen und Eihitzen in einer Porcellauschale sollen 10 com keinen wagbaren Rückstand hinterlassen 2) Mit Salzsaure bis zur sauren Reaktion versetzt, sollen reichliche Mengen Schwefelwasserstoff und ein reinweisser (nicht gefärbter) Niederschlag von Schwefel auftreten (Arsen, Antimon, Zinn) 3) Es bringe weder in Calcumchloridiosung (Ammonkarbonat) noch in Magnesiumsulfatiosung (fieles Ammoniak) einen Niederschlag hervor

Anwendung. Schwefelammonium ist ein wichtiges Gruppen-Reagens in der analytischen Chemie Für diesen Zweck wird sowoll das einfache wie das gelbe Schwofelammonium je mit dem gleichen Volumen Wasser verdünkt. Man kann im allgemeinen beide promisone gebrauchen, doch ist zu beschten, dass nur von gelbem Schweiel ammonium das biaune Stannosulfid SnS in Losung gebracht, von farblosom Schwefelammonium Technisch von Silbeiarbeitern zur Herstellung von sog oxyaber nicht gelöst wird dutem Silber (Altsilber) verwendet

Aufbewahrung. In nicht zu grossen, fast vollig gefüllten Flaschen mit Glas stopfen Man verkittet diese mit etwas Baunwachs und bewahrt sie an einem klihlen Orte, am besten unter Wasser getaucht, auf

† Spiritus Sulfuris Beguin Liquor fumans Boyle Liquor Ammonii quinquies sulfurati Hapar Sulfuris volatile Beguin's cher Schwefelgeist War ursprünglich ein Destillat aus einem Gemisch von 1 Schwefel, 2 Kalkhydrat und 2 Salmak (Ammoniumehlorid) Jetzt bereitet man das Prüparat, indem man 1 Th gereinigte Schwefelblumen mit 6-8 Th Ammoniaklüssigkeit von 20 Proc (spec Gew = 0,925) übergresst und in die Mischung solange gewaschenen Schwefelwasserstoff einleitet, bis der Schwefel gelöst ist

Anwendung Man hat dieses Medikament früher gegen solche Krankheiten verwendet, bei denen man den Schwefel für specifisch heilkräftig ansah, also bei Syphilis, Rheumatismus, Podagra Dosis drei- bis viermal 8—4 Tropfen mit viel Wasser oder Milch veidunt Nach und nach um einen Tropfen steigend, Maximaldosis 10 Tropfen Der Beguin'sche Schwefelgeit kann sehr wohl durch gelbes Schwefelammonium

ersetzt werden Da dieses wesentlich schwächer ist, so nimmt man das Doppelie der als

Begun'scher Schwefelgeist verordneten Menge

Mixtura hydrogulfurata LATZ Rp Liquoris Ammonii hydrosulfurati 5,0 Aquae destillatae 250,0 Zweistundlich einen Esslöffel gegen carcinomatöse Dyakrasie

Tinctura Sulfaris volatilis. Liquor antipodagrique Horswans Rp Spiritus Sulfmis Beguin 6.0 Epiritus Vini

### Ammonium sulfuricum.

Ammonium sulfuricum (Helv Ergänzb) Sal ammoniacum secretum Glanber. Ammoniumsulfat Schwefelsaures Ammon. Sulfate d'Ammoniaque. Sulfas Ammonii. SO<sub>1</sub>(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. Mol. Gew. = 132 Das rohe Salz wird in Kokereien durch Sattigung roher Schwefelsäure mit Ammoniakdämpfen, in chemischen Fabriken durch Verarbeitung des Ammoniakwassers der Gasanstalten dargestellt Ausserdem ist noch ein reines Ammoniumsulfat im Handel, das wie folgt bereitet wird

Darstellung Man mischt 100 Th reiner kone Schwefelsaure mit 200 Th destillirtem Wasser und neutralisirt diese Lösung mit 20 procentigem Ammoniak (0,925), wozn etwa 170 Th erforderlich sein werden Man filtrirt die Lösung, wenn es erforderlich sein sollte, und dampft sie bis zum Krystallhautchen ab Ausbeute etwa 125 Th

Eigenschaften Farblose, rhombische Prismen, oder ein farbloses Krystallmehl, an der Luft unveranderlich, geruchles, von schaff salzigem Geschmack Löslich in 2 Th kaltem oder 1 Th siedendem Wasser, in Alkokol unlöslich Die wasserige Lösung ist neutral, sie giebt mit Baryumchlorid einen weissen Niederschlag, beim Erwarmen mit Natronlauge entwickelt sie Ammoniak Beim Gluhen zerfallt das Salz in Ammoniak und Schwefelsäuie. Letztere kann unter Umstanden in den Gluhgefassen hinterbleiben

Prittung Die wassenge Lösung 1 10 werde 1) nach dem Ansäuern mit Salpeter säure durch Silbernitrat nicht getrübt (Chlor) 2) durch Schwefelwasseistoff weder direkt noch nach Zusatz von Ammoniak verändert (Metalle) 3) Nach Zusatz von 2 Tropfen Silzsaufe durch eine geringe Menge Eisenchlond nicht geföhrt (Rhodanammonium) 4) Auf Alsen speziell ware im Marsh'schen Apparate zu piufen 5) 1 g verflüchtige sich beim Eihitzen auf Plaunblech ohne Rückstand

Das Ammoniumsulfat galt eine Zeit lang für ein gelindes Abführmittel, man gab es zweistundlich in Mengen von 1-2 g. Heute ist es verlassen. Technisch dient es hauptsachlich zur Darstellung einiger Ammonpiaparate, z. B. des Ferrum sulfurieum ammoniatum. In der Analyse zur Fällung dei Albuminosen und Trennnung derselben nach Künne und Cinttenden, auch zur Kontrohrung des Stickstoff- bez Saure-Titers

Das rohe Ammoniumsulfat (s c) wird hauptsächlich als Dungemittel verbraucht Es ist häufig so stark arsenhaltig (As<sub>2</sub>S<sub>2</sub>), dass es sehon ausserlich gelb gefülbt erscheint Es ist ferner immer mehr oder wenigei rhodanhaltig, eine sehr schädliche Verunrennigung, die seinen Dungewerth erheblich herabsetzt — Zur annäheriden Bestimmung dieser Ver unreinigung mischt man eine filterite Lösung von 10 g Ammoniumsulfat mit einer Lösung von 2 g kryst Kupfersulfat und 3 g kryst Ferrosulfat in 15 g destillirtem Wasser, macht mit verdunnter Schwefelsaure stark sauer, sammelt nach ½ Stunde den Niederschlag auf gewogenem Filter, wäscht erst mit verdunnter Schwefelsaure, dann mit Wasser aus und trocknet und wügt. Beträgt das Gewicht des Cuprorhodanids Cu (SCN) mehr als 0,5 g, so wäre das Ammoniumsulfat als Dungemittel zuruckzuweisen. — Die Werthbestimmung des Ammoniumsulfats eifolgt durch Bestimmung des Ammonialgehaltes in der S. 258 be schriebenen Weise. Der Gehalt des reinen Salzes an Ammoniak (NH<sub>3</sub>) beträgt 25,757 Proc, im rohen Salze erreicht er durchschmitlich 20 Proc. — Teichnisch verwendet man 5 proc. Lösungen des rohen Salzes zum Unverbrennlichmachen der Gewebe, z. B. der Theater-Coulisson, Prospekte etc.

#### Für leichte Gewebe

Rp Ammonii sulfuriol \$,0 kg
Ammonii carbonici 2,5 ,
Boracis 2,0 ,
Acidi borici 8,0 ,
Amyli 2,0 ,
(od 0,4 kg Dextrin bez Geintine)
Aquae 100 ,
Die Gewebe sind mit der auf
80° C erwärmten L'lüssigkeit zu
imprägniren, dann zu trocknen
und zu plätten

#### Für Conlissen, Holz, Mobel

Rp Ammonii sulfunci 15 kg In 100 kg Wasser zu lösen Zum Konsistentmachen ist etwas Loim und Schlämmkreide zuzusetzen

### Far Holz, Tauwerk, Stroh

Rp Ammonii sulfunci 15 kg
Acidi borici 6 n
Boracis 8 n
Aquae 100 n
In die auf 100°C erhitzte Flüssig-

n die auf 100°C erhitzte Flüssigkeit eintnuchen, auspressen und trecknen

#### Papier bedruckt und unbedruckt.

Rp Ammonii sulfunci 8 kg Acidi borici 8 n Boracis 2 n Aquae 100 n

Mit der auf 50°C erhatzten Flüssigkeit bestreichen, dann trookuen.

### Ammonium uricum.

Ammonium uricum 86u unnicum Ammoniumurat, Harnsaures Ammon Unate d'Ammoniaque. Urate of Ammonia.  $C_6H_8N_4O_6$ .  $NH_4$ . Mol. Gew. = 185.

Darstellung Man ubergieset 10,0 Harnesure mit 20,0 destillutem Wasser, er warmt im Wasserbade und fügt allmählich soviel 10 proc Actzkaldauge hinzu, bis Auflösung erfolgt ist. Die filtrite warme Lösung versetzt man mit einem Ueberschuse von Ammoniumchlorid und lässt einige Zeit in mässiger Warme, dann einen Tag in der Kälte stehen Der ausgeschiedene Niederschlag wird gesammelt, gewaschen und bei mässiger Wärme ge trocknet. Ausbeute ca. 11,0

Ein körnig krystallinisches, weisses Pulver, geruchlos, fast geschmacklos, in etwa 1600 Th kaltem Wasser löslich Beim Kochen mit Wasser verliert es seinen Ammoniakgehalt unter Hinterlassung von Harnsaure — Dampft man eine Spur des Salzes mit Salpetersture auf dem Wasserbade zur Trockne, so nimmt der gelbe Ruckstand auf Annüherung von Ammoniak rothe Färbung an, beim Befeuchten mit Kalilauge tritt prächtige blauviolette Färbung ein (Murexid-Reaktion) 8 § 144

Anwendung. Innerlich gelegentlich einmal gegen katarrhalische Affektionen der Athmungsolgane augewendet. Dosis für Kinder 0,03 g, für Erwachsene 0,06 g mehrmals täglich. Aeusserlich im Salben (1 25—20,0) gegen Ekzema und Impetigo. Hat sich indessen nicht eingeführt.

### Amygdalus.

Primus Amygdalus Stokes (Amygdalus communis L.). Besucene—Prunoidene. Heimisch in Turkestan und Mittelasien, kultivirt im Otient, Nordafrika, Südeuropa bis nach England, des Samens wegen Die Frucht ist eine bis 4 cm lange, zunächst floischige, später lederige Steinfrucht, die aufreisst und den Samen mit der Steinschale entlässt. Kommit mit süssen und bitteren Samen vor Amygdalae dulces und Amygdalae amarae der Pharmane

l. Amygdalae dulces (Germ Austr) Amygdala dulcis (Helv. Brit USt) Semen Amygdali dulce. Süsse Mandela. Amandes douces (Gall) Sweet almonds.

Beschreibung Bis 4,0 om lang, bis 1,5 om breit, eiförmig, an den Seiten ab geplattet, mit der braunen schilferigen Samenschale bedeckt, die am breiten Ende die grosse Chalaza erkennen lässt, von der aus sich die Gefässbündel durch die ganze Samenschale verzweigen. Innerhalb der Samenschale ein ganz dünnes Endosperm und der Embryo mit zwei dicken Kotyledonen, die die kuize Radicula am spitzen Ende des Samens und die Plumula umschliessen

Die schilferige Beschaffenheit der Samenschale wird durch die grossen, verholzten, portsen Zellen der Epidermis bedingt, die recht charakteristisch sind und auf die man achtet, wenn es sich darum handelt, Mandeln, natürlich ungeschälte, in einem Gemenge nachzuweisen (Fig 49a) In den Zellen des Embryo ist Plasma, fettes Oel, Alduron, aber keine Stärke, aufzufinden

Bestandtheile. 48-56 Proc fettes Oel, 8 Proc gummiartiger Stoff, 6-10 Proc Zucker, 20-25 Proc Proteinkorper, 8-5 Proc Asche, 6,0 Proc Wassel

Sorten. Als beste gelten die schlanken, bis 4 cm langen Malaga- oder Jordan mandeln, ihnen wohl gleichweiting sind die spanischen Valencer- und Alicantomandeln, dann folgen die italienischen Florentiner, Puglieser und Communmandeln, sowie die südfranzösischen, die alle kürzer und dicker sind. Wenig geschätzt werden die kleinen aftikanischen "berberischen" Mandeln

II. Amygdalae amarae (Germ. Austr.). Amygdala amara (Helv. Brit. U-St.). Semen Amygdali amarum. Bittere Mandeln. — Amandes amères (Gall.). — Bitter almonds.

Im Allgemeinen etwas kleiner wie die vorigen.

Bestandtheile. 86-50 Proc. fettes Ool, 2-8 Proc. gummiartiger Stoff, 5 Proc. Zucker, 25-35 Proc. Proteinkörper, 1,75-8,8 Proc. Amygdalin, 3,2 Proc. Ascho, 5,5 Proc. Wasser. Das Amygdalin ist ein Glukosid, es zerfällt beim Zerreiben mit Wasser unter der Einwirkung des ebenfalls in den Mandeln (auch in den süssen) enthaltenen Fermentes: Emulsin, unter Aufnahme von Wasser, am besten bei 10-25° C. in Cyan wasserstoff, Benzaldehyd und Zucker.

 $C_{20}\Pi_{97}NO_{11} + 2\Pi_{9}O = HCN + C_{6}H_{7}CHO + 2C_{6}H_{12}O_{6}$ 

Verfälschungen und Substitutionen: Den bitteren Mandeln werden häufig die aus Südrussland und Ungarn stammenden Samen von *Prunus nana Jess.*, sowie Pfirsichund Aprikosensamen substituirt (cf. Ol. Amygdalarum).

Künstliche Mandeln hat man in Amerika hergestellt; aus Runkelriben geformt, mit Leim überzogen und geröstet, sollen sie echten Mandeln äusserlich sehr ähulich sein.

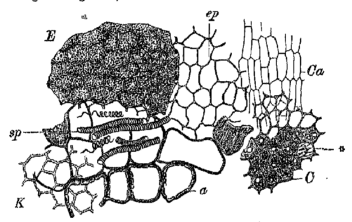


Fig. 49. Gewebe der Mandel. E Endosporm. ep Epithel der Samenhaut, a Epidermis der Samenschale.

O. Parenchym der Cotyledonen. Ca Epidermis derselben (nach Moeller).

Aufbewahrung. Bruchstücke und beschädigte Samen werden durch Ausleseu entternt, dann die Samen mittelst eines feinen Drahtsiebes vom Staube befreit. Kleinere Vorräthe bringt man in Hafengläser, grössere in Holzkästen auf die Materialkammer, besichtigt dieselben öfter und entfernt von Insekten zerstörte oder verdächtige Samen, die weich, biegsam und im Innern nicht rein weiss sind.

Amygdalae decorticatae. Nach kürzerem Einweichen in heissem, oder längerem in kaltem Wasser lösst sich die braune Samenschale mit dem Endosperm leicht entfernen. Geschälte Mandeln hält man nicht, oder nur in geringer Menge vorräthig.

Anwendung. Die süssen Mandeln dienen zur Herstellung der Emulsio Amygdalarum, deren Geschmack man zuweilen durch Zusatz einiger bitterer Mandeln verbessert, ferner, wie die bitteren, zur Gewinnung des Oleum Amygdalarum. Aus den danach zurückbleibenden Presskuchen von bitteren gewinnt man Aq. Amygdal. am., aus denen der süssen, die man pulvert, Mandelkleie. Zur Versüssung der Emulsion wählt man passend Sir. simpl., also keine Fruchtsäfte; Austr. lässt von vernherein Zucker zusetzen.

ill. Oleum Amygdalae (Helv.) O. A. expressum (U-St.). Oleum Amygdalarum (Austr. Germ.). Oleum Amygdalarum dulcium s. expressum, s. frigide paratum. — Mandelöl. Süssmandelöl. — Huile d'Amande douce (Gall.). — Expressed oil of Almond.

Nach Austr. des aus stissen, nach Germ. Helvet. U-St. auch des aus hittern Mandeln gepresste fette Oel, in letzterem Falle meistens gelegentlich der Bereitung von Bittermandelwasser Die Samen weiden, nach Entfernung der weichen und zeibrochenen, grob gestessen oder geneben, in einen deiben Pressbeutel, kleinere Mengen wohl auch in eine doppelte Lage Fliesspapier eingeschlagen und unter ganz allmahlich gesteigertem Druck ausgepresst. Man verlegt die Arbeit möglichst in die waime Jahreszeit, in der külteren ei waimt man die Pressplatten gelinde (abei nicht tiber 30°C). Da das Oel nur unvollkommen ausgepresst wird, so pulvert man die Presskuchen und presst noch emmal. Das nach mehr tagigem Absetzen klar filtrite Oel fullt man in trockene, braune Flaschen, verschliesst mit neuen Korken und bewahrt es in einem kühlen Raume auf Ausbeute aus süssen Mandeln 40—45 Proc., aus bitteren 30—36 Proc

Werden die Pressrickstande als Zusatz zu Verschönerungsmitteln verwendet, so sollten die Mandeln zuvor geschält werden

Eigenschaften. Das Mandelol ist nicht austrocknend, klar, dünnflüssig, gelblich, fast gernehlos, von mildem Geschmack Spec Gew bei 15°C 0,915—0,920 Es erstaut erst bei — 20°C Lost sich bei 15°C in über 60 Th absolutem Alkohol

Bestandtheile. Vorwiegend Oelsaureglycerinäther  $(C_{18}\Pi_{33}O_2)_3$   $C_8\Pi_{51}$ , ferner Linelsaureglycerinäther  $(C_{18}\Pi_{31}O_2)_3$   $C_8\Pi_5$  und in geninger Menge freie Fettsuuren

Priffung Da ein grosser Theil des im Handel befindlichen Mandelöles gar nicht aus solchem, sondern aus Pfilsichkein- und Aprikosenkernöl (Ol' Amygdal gallic) besteht, oder auch mit diesen, sowie mit Mohnel, Nussbl und Sesamöl verfalscht wird, so ist dasselbe beim Einkauf zu untersuchen

1) Die meisten Verfälschungen erhöhen das spee Gew 2) 1 ccm Acid nitrie fum, 1 ccm Wasser und 2 ccm des Oeles werden kräftig geschütlelt, nach einiger Zeit (10 bis 15 Stunden) ist die ohere, die Oelschicht, fest geworden, sie muss von weisser Farbe sein, die Flussigkeit dagunter farblos. Die meisten Verfälschungen geben der Oelschicht eine röthlichgelbe bis bräunliche Farbe. Findet das Erstarren nicht statt, so sind auch folgende 2 Proben anzustellen a) In ein Probirrohi werden 10 ccm 25 proc. Salpetersture und einige Kupferblechschnitzel gebracht und 2—3 ccm Oel darauf geschichtet. Dieses muss bei etwa 10° C nach 6—10 Stunden fest werden. b) Man bringt obenso 20 ccm Salpetersaure, 1 g Quecksilber und 2—3 ccm Oel zusammen. Auch hier soll es bei etwa 10° C nach 6—10 Stunden fest werden. Die feste Oelschicht ist weise. 3) 10 ccm Oel, 15 ccm Nationlauge und 10 ccm Alkohol werden in einem 150 ccm Kolben unter öfterem Umschwenken auf dem Wasserlade bei 30—40° C ei warmt, bis die Mischung klar ist Dann bringt man 100 ccm warmos destillutes Wasser zu, wobei die Lösung klar bleiben muss. Durch Ansäuern mit Salzsäure werden die Oelsäuren abgeschieden, die man in einen zweiten Kolben abgieset, mit warmem Wasser wäscht und durch Zusalz von warmem Wasser in den Hals des Kolbens steigen lässt. Ist die Schicht der Oelsäuren klar geworden, so giesst man sie ab und lässt erkalten. Bei 15° C muss sie noch klar sein und sich erst bei 13—14° C trüben 1 com davon soll mit 1 ccm Alkohol eine klare Mischung geben, aus der sich bei 15° C nichts abscheidet, die sich auch nicht trubt, wenn man von neuem 2 ccm Alkohol zugiebt. 4) In zweifelhaften Fällen ist es nothwendig, die Köttstoren des Zeich die Refraktometerzahl (64,6 bei 25° C, 56,2 bei 40° C, 50,6 bei 50° C) festzustellen.

Anwendung. Innerlich meist als Emulsion oder ieizmilderndes Mittel, läussorlich zu Salben und Einreibungen

Oleum Amygdalarum gallicum des Handels wird aus Pfirsichkeinen gepresst, es entspricht nicht den Anforderungen der Arzneibücher, das aus Mandeln gewonnene geht im Handel als Ol. Amygdalarum anglieum

# IV Aqua Amygdalarum amararum Aqua Amygdalae. Bittermandel-wasser. — Eau d'amandes amères. — Bitter almond water.

Wird fast überall durch Destillation bitterer Mandeln, die durch Pressen vom fetten Oel befreit sind, mit Wasserdämpfen bereitet. Der Gehalt an Amygdalin beträgt in den entölten Mandeln 3—6 Proc. Die im Handel vorkommenden Placenta Amygdalarum amararum bestehen gewöhnlich aus ausgepressten Pfirsichkernen. 8 Th. derselben entsprechen ungefähr 4 Th. Mandeln

(Germ) Bittere Mandeln 12 Th, vom fetten Oele durch Pressen befreit, als mittelfeines Pulver mit 20 Th Wasser gemischt lässt man in dem Einsatz einer Destilheblase über Nacht Amygdalus 281

gut bedeckt stehen. Man rührt dann die Masse nochmals gehörig durch, lasst Wasserdampfe hindurchstroichen und destillirt unter sorgfaltiger Kuhlung 9 Th in eine 8 Th Weingeist enthaltende Vorlage ab

Aqua Amygdalarum amararum concentrata. Austr 800 g bittere Mandeln werden zerstossen und durch wiederholtes Pressen vom fetten Oele befreit. Den Presskuchen pulvat man, trägt "/<sub>12</sub> davon allmählich in 6000 g siedendes, in einer Destilln blase befindliches Wasser, liält einige Minuten im Kochen und entfornt das Feuer Nach völliger Abkühlung setzt man das zuruckbehaltene '/<sub>12</sub> zu und lässt über Nacht stehen Dann destillirt man 1000 g oder soviel ab, dass 1000 Th des Destillates 1,0 Th Blausbure

Aqua Amygdalae. Helvet 100 Th ber gelmder Wärme getrocknete, gepulverte (Sieb IV) und durch Pressen vom Oele befreite bittere Mandeln werden mit Wasser ubergosser und mittelst Dampf 80 Th in eine 20 Th Weingeist enthaltende Vorlage ab-

Diese Vorschuften geben zu folgenden Bemerkungen Veranlassung 1) Es ist noth wendig, die Destillation nach dem Amuhren der Mandeln mit Wasser nicht sofort vorzu nehmen, sondern das Gemenge etwa 12 Stunden gut bedeckt siehen zu lassen, da eine längere Zeit für die Zersetzung des Amygdalins durch das Emulsin erforderlich ist Lietz teiles verhiert über 60° C die Fähigkeit, als Ferment zu wirken. Die Menge des gewonnenen Cyanwasserstoffs kann nach 12 stundiger Maceration dreimal so gross sein, als wenn min sofort destillirt. 2) Da der Cyanwasserstoff fluchtig ist, ist es nothwendig, das aus dem Kuhler kommende Rohr so zu verlängern, dass es direkt in die Flussigkeit der Vorlage taucht, um Verluste zu vermeiden. 3) Man wird finden, dass, nachdem die vorgeschriebene Menge Destillat ubergezogen ist, der Nachlauf noch reichliche Mengen Cyanwasserstoff enthält, den wild man gesondert auffangen und in den meisten Fallen verwenden, um das zuerst Uebergezogene auf den vorgeschriebenen Gehalt zu bringen. Wo die Heistellung des Bittermandelwassers eine haufig wiederkehrende Operation ist, kann min diese Nachlaufe sammeln und aus ihnen durch Dampfdestillation direkt ein vorschriftsmässiges Wasser gewinnen. Man bestimmt in den gemischten Nachlaufen den Cyanwasserstoffgehalt, und be rechnet daraus den verzulegenden Alkohol, indem man aber nur  $^4/_5$  des verhandenen Cyanwasserstoffs in Rechnung stellt, da etwa  $^1/_5$  bei der Destillation verloren geht

1) Das Praparat soll stark nach Cyanwasserstoff riechen und Eigenschaften dieser Geruch auch nach dem Ausfallen desselben mit Silbernitrat bleiben, da Benzaldehyd and Benzaldehydcyanhydrin (Verbindung beider, namlich  $C_0H_0OHO + HCN = C_0H_0OHO$ dabei nicht gefallt werden Ein durch einfaches Zusammenmischen von Blausaure, Wasser und Alkohol hergestelltes Bittermandelwasser wurde hierbei den Geruch verheien 2) Es reagirt neutral oder hochstens ganz schwach sauer und zeigt je nach der Menge des darin enthaltenen Alkohols eine stärkere oder geringere Trubung 3) Spec Gew nach Germ Dasselbe ist festzustellen, da es einmal über die Menge des dann bereitet 0,978-0,977 enthaltenen Alkohols Aufschluss giebt, andererseits bei der Feststellung des Blausaure gehaltes berücksichtigt werden muss 4) Beim Abdampfen darf ein wagbarei Rickstand nicht hinterbleiben. Ist ein solcher vorhanden und giebt er nach dem Eindampfen mit Salzsäme würfelförmige Krystalle von Kalium- oder Natriumchlorid, so liegt der Verdacht anf Zusatz von Cyankahum resp. Cyannatrium zum Praparat vor

Feststellung des Blaushuregehaltes und Stellung des Destillats auf denselben Der Gehalt wird überemstimmend auf 0.1 Proc HCN normirt

Zu seiner Bestimmung wei den 10 cem des Praparates mit 90 cem Wasser verdunnt, mit 5 Tropfen Kahlauge und einer Spur Natrumeblorid versetzt und unter Umruhren solange <sup>1</sup>/<sub>10</sub> N Silberlösung zugegeben, bis eine bleibende Trubung entsteht Dazu sollen 1,8—2,0 com der Silberlösung verbraucht werden

Der Zusatz der Kahlauge hat den Zweck, das Benzaldehydeyanbydrin zu zerlegen unter Bildung von Benzaldehyd und Cyankahum — Lässt man nun Silberlösung zuftiessen, so entsteht nicht unlösieches Silbereyanid, sondern leicht lösieches Kahum Silbereyanid — Erst wenn elles Crop in desse lösieche Depreharbindung übergeführt ist und ein weiteren

Erst wenn alles Cyan in diese lösliche Doppelverbindung übergeführt ist, und ein weiterer Tropfen Silberlosung zufliesst, entsteht unlösliches Chlorsilber

1 com der ½ N Silberlösung enthält 0,017 AgNO<sub>2</sub> und zeigt 0,0054 HCN an, also 1,8 com 0,00972 HCN und 2,0 com 0,0103 HCN

Das spec Gew des Praparates legt wegen des Alkoholgehalts unter 1,0, nach Germ bei 0,958-0,957, also im Mittel 0,955, es ermittelt sich daher der Gehalt des Praparats an HCN nach folgender Gleichung

955 0.972 == 1000 x x == 1.017955 1,08 = 1000 x

1000 Th enthalten also 1,017-1,18 HCN = 0,1017-0,118 Proc

Zur gewichtsanelytischen Bestimmung des Oyanwasserstoffes veisetzt man 30,0 des Praparates mit soviel Ammonischussigkeit, dass es deutlich danach riecht, saiert mit Salpetersaure an und fallt mit Silbernitrat aus Den entstandenen Niederschlag von Silbercyanid sammelt man auf einem Filter, trocknet und gluht in einem Porcellantiegel

Es resultirt metallisches Silber, das man wagt 4 Th Ag = 1 Th HON Nach der Darstellung des Praparates wurd man den Gehalt an IICN zu hoch finden und hat dasselbe nun entsprechend mit einer Mischung von 3 Th Wasser und 1 Th Weingeist zu verdumen nach der Gleichung

$$0.1 \ a = b \ x$$

wober a den proc HCNgehalt des unverdunnten Buttermandelwassers und b die Menge des Destillates bezeichnet  $x = \frac{a \ b}{0.1}$  grebt dann dasjonige Gowicht an, auf welches das Destillat

zu verdunnen ist Da, wie ohen angeführt, nach dem Ueberdestilliren der vorgeschriebenen Menge noch em blansaurehaltiges, wenn auch schwacheres Destillat gewonnen wird, so kann man diesen "Nachlauf", nachdem man ihn mit 1/8 Weingeist versetzt hat, zum Verdünnen des eisten, zu starken Destillates verwonden Man bestimmt in dem so verdünnten Nachlauf den Gehalt an HCN und berechnet die dem ersten Destillet zuzufngende Menge nach folgender Gleichung a b = c x

a 1st die Differenz des HON gehaltes des verdunnten Nachlaufes vom vorgeschriebenen — b die Differenz des HON gehaltes der ersten Destillation vom vorgeschriebenen. - c die Menge des ersten Destillates

Anwendung. Innerlich als die Sensibilität und Reflexthätigkeit herabsetzendes Mittel bei starkem Hustenreiz, Bronchitis, Phenmonie, Keuchhusten, Gastralgie, Angina pectoris, auch bei Veitstanz

Aqua Amygdalae amarae U-St 1st eme durch Schutteln und Filtreen erhaltene

Auflösung von 1 ccm blausäurchaltigen Bittermandelöles in 999 com Wasser

Aufhewahrung in kleineren, gelben oder geschwärzten, ganz gefullten und gat verschlossenen Gläsern an einem kuhlen Orte Vorsichtig Abgahe Als Heilmittel nur gegen äizihche Vereichung Höchste Einzelgabe nach Austr 1,5 g, nach Geim, und Helvet 2,0 g, höchste Tagesgabe nach Austr 5,0 g, nach Geim und Helvet 8,0 g Bittermandelwasser darf nach Germ statt Aqua Laurocerasi abgegeben werden

Aqua Amygdalarum amararum diluta. Aqua Cerasorum. Aqua Cerasorum amygdalata. — Kirschwasser. Verdünntes Mandelwasser. Pfirsichblitihenwasser. Nach Austr und Germ I eine Muchung aus 1 Th Bittermandelwasser und 19 Th Wasser, enthält also 0,005 g HCN in 100 g Die Abgabe im Handverkauf für Kilchenzwecke ist gesetzlich nicht beschränkt

Strupus Aquae Amygdalarum amararum, Strepus Acidi hydrocyanici Entiermandelwasser 10 Th, weisser Strup 90 Th.

V †† Oleum Amygdalarum (amararum) aethereum. Oil of Bitter Almond (U-St.) Essence d'Amande amerc (Gall) Hulle volatile d'amandes amères.

Gewinnung. Die durch Auspiessen von bitteren Mandeln oder Aprikosenkernen chaltenen Presskuchen werden gepulvert, gesiebt, mit 6—8 Th lauwarmem Wusser (50—60°0) angeruhrt und nach zwölfstündigem Stehen von dem unzwischen gebildelen atherischen Oele durch Destallation getrennt. Nach einer Vorschrift von Puttunkoppu weiden 12 Th entölte und gepulverte Mandeln unter Umrühren in 100–120 Th Wusser eingetragen Nachdem der Brei 1/4—1/2, Stunde bei Siedelntze geständen hat, lusst man eikalten, mischt 1 Th frisches, mit 6—7 Th Wasser angerührtes Mandelpulver hinzu und lässt 12 Stunden stehen Des heißes Wasser löst das Amygdalin besser als kaltes, vorstörten des Ernelen. aser 12 Stinden stehen Das heisse Wasser lost das Amygdalm bosser as Kates, victore as a fer das Emulsin. Um die Spaltung einzuleiten, muss also frisches — meht erhitztes — Mendelpulver hinzugefügt werden Das in einem Gewichtstheile Mandeln enthaltene Emulsin reicht zur Zersetzung des Amygdalms von 12 Th aus Das fertige Bittermandelöl wird aus dem Brei durch eingeleiteten Wasserdampf abgetrieben Die Destillation über freiem Feuer ist nicht zu empfehlen, da die Masse leicht überschäumt oder aubrennt Wasser des eine Breiten Die Destillation und Destillation gegen geleicht zu den des Wegen der giftigen Blausäuredämpfe muss bei der Destillation stark gekühlt werden. Den Kuhler verbindet man luftdicht durch Schweinsblase mit der Florentiner Flasche, von deren Halse aus man durch ein Glasichr die überschüssige Blausause in Wasser oder ins Piece leitet. Das Oel sammelt sich in der Vorlage am Boden. Das abfliessende Wasser entliätt

Amygdalus 283

sehr viel Oel gelöst, das man duich Cohobation gewinnt. Hierzu bringt man das gesam melte Wusser in eine Blase, die man duich indnickten Dampf heizt. Das im Wasser ge löste Oel geht mit den eisten Antheilen über. Sobald reines Wasser kommt, unterblicht man die Deshillation. Die Ausbeute aus bitteren Mandeln betragt 0,5—0,7 Proc., aus Aprikosenkernen 0,6—1,0 Proc. Liegt man der Berechnung die Presskuchen zu Grunde, so ist die Ausbeute knapp doppelt so gross

Blausäur eft eies Bitter mandelel. Zur Darstellung schuttelt man 10 Th des Oeles, wie es durch Destillation gewonnen wurde, mit 6 Th gelöschtem Kalk, 3 Th rehem Eisenvitrol und der entsprechenden Menge Wassen kraftig durch, und destillat das nunmehr entblausäuerte Oel mit Wassendampf ab Man überzeugt sich durch die unter "Prufung" angegebene Reaktion, ob alle Blaus une entfernt ist

Eigenschaften. Das blausaurehaltige Bittermandelöl ist eine furblose, im Alter gelbe, stark lichtbiechende Flüssigkeit von blausäuleahnlichem, alomatischem Geruche (Vorsicht!) und staik brennendem, etwas bitterem Geschmacke Das spec Gew des normalen Oels hegt zwischen 1,045 und 1,06 (1,060-1,070 U-St) Es ist jedoch hoher, bis 1,1, wenn das Oel sehr viel Benzaldehydcyanhydrin enthalt Optisch ist es maktiv Frisch beleitet ist es neutial, reagut abei spater wegen der durch Oxydation gebildeten Benzoesaure, die sich mitunter sogar in Krystallen abscheidet, sauer Bittermandelol lost sich ziemlich leicht in Wasser, nach Fluckiger im Verhältniss von 1 300 Die Gegenwart von Blausäure erhöht die Löslichkeit betrachtlich Von Spiritus dilutus 1st 1 Theil zur klaien Losung von 1 Th Oel erforderlich Salpetersame lost Biftermandelol ohne Entwicklung von Stickoxyddämpfen Dei Blausäunggehalt beträgt in der Regel 1,5-5.0 Proc. ist aber manchmal bedeutend höher Blausaurefreies Bittermandelol hat die Eigenschaften des leinen Benzaldehyds Es lost sich in 1-2 Th Spiritus dilutus Spec Gew 1.053 klar auf

Priffung Auf Alkohol pitift man, indem man einige Tropfen des Oeles in Wasser fallen lässt, die sofort untersinkenden Tropfen sind bei Gegenwart von Alkohol weiss und undurchsichtig, bei ieinem Oel hingegen klai

Fremde atherische Oele odei Nitrobenzol werden auf folgende Weise nachgewiesen. Man schüttelt 1 ccm des Oeles in einem Reagircylinder mit 10 ccm einer kalt gesättigten Natriumbisulfitösung durch und erwarmt das Gemisch wenige Minuten lang auf dem Wasserbade. Bei reinem Oele verschwindet der Geruch vollstandig und es entsteht eine fast klaie Lösung. Fremde Oele scheiden sich als Oeltropfen an der Oberflache der Flüssigkeit ab (USt.)

Das haufigste Verfalschungsmittel für Bittermandelol ist dei kunstliche Benzaldehyd Da er von seiner Darstellung (siehe diese) her meist Chlor enthält, so kann man ihn leicht nachweisen Man bringt ein Stilek fidibusartig zusammengefaltetes, mit einigen Tropfen des zu untersuchenden Oels getränktes Papier in einen kleinen Poicellantiegel, dei in einer giösseren Porcellanschale steht, und zundet das mit Oel getrankte Papier an Dann wird ein beieit gehaltenes etwa zwei Liter fassendes, innen mit destillitem Wasser benetztes Becherglas schnell darüber gestürzt. Die Verbrennungsgase schlagen sich an den feuchten Wanden nieder, die inneren Wandungen des Glases weiden alsdann mit etwas destillirtem Wasser auf ein kleines Filter abgespult. Das Filtrat darf mit Silbernitratlösung keine Trübung, noch viel weniger aber einen Niederschlag von Chlorsilber geben. Aechtes Oel giebt niemals eine Chlorreaktion. Da neuerdings aber auch chlorfreier Benzaldehyd in den Handel gebracht wild, so burgt das Ausbleiben der Chlorreaktion nicht immer für die Reinheit des Oeles.

Auf Blausaure prifft man qualitativ, indem man 10 Tropfen des Oeles in etwas Alkohol löst, mit einigen Tropfen Natronlauge versetzt und gut umschüttelt, dann fügt man eine kleine Menge einer eisenovydhaltigen Ferrosulfatlosung (oder Ferrosulfatlosung und 1 Tropfen Ferrichlorid) hinzu, und versetzt mit Salzsaure im Ueberschuss Ein tief blauer Niederschlag von Berlinerblau zeigt die Gegenwart von Blausaure an Sind nur Spuren von Blausaure zugegen, z B bei einem schlecht entblausauerten Oele, so tritt nur eine blaue oder blaugrune Farbung ein Da dei Blausauregehalt heim Bittei mandelol sehn stark

weckselt, so ware zum medicinischen Gebrauch die Anwendung von Briteimandolol mit einem bestimmten Gehalt an Blausaure wünschenswerth

Die quantitative Bestimmung der Blauseure kann auf gewichtsanalytischen oder

auf massanalviischem Wege geschehen

1) Gewichtsanalytisch Man wagt ungefahr 1g des Oeles in einem Bocherglase genau ab, last es in der 10-20 fachen Menge Spiritus und fagt 10 g (chlorh ein) alkoho hischer Ammonialfösing hinzu Nach kurzem Stehen wird 1g Silbernurat (in Wasser gelöst) dazu gethan, und das Ganze mit Salpetorseure angesähert. Ist die Flussigkeit klar geworden, so bringt man das ausgeschiedene Cyansilber auf ein getrocknetes und gewogenos Filter, wascht sorgfältig mit Wasser aus und trocknet bis zum konstanten Gewicht bei 100° C

Filter, wascht sorgfältig mit Wasser aus und trocknet bis zum kentkanten Gewicht bei 100°C. Die Behandlung mit Ammoniak ist nothwondig, um das im Oele enthaltene Benraldohydevankydrin aufzuschließen — Gefundenes Ag ON < 0,2015 ist — HON

2) Massar alytisch Nach Vielerber Die Methode ist zwar bequemer, aber wenger genau als die vorige, da die Endreakuon nur schwer zu eikennen ist Man wagt genau 1 g Bittermandelöl in ein Kölbichen, glebt 10 cem in Wasser aufgeschwennites Magnesiumhydroxyd sowie einige Tropfen Kahumchromatlösing lindzu und titrit unter fortwahrendem Umschutteln langsam mit 1/10 Normal Silberlösung, bis die rothe Karbe von Silberlösung aut 0,0027 erhält man die in 1 g Oel enthaltene Menge Bloudure. Biausture

Bestandtheile. Eittermandelöl ist ein Gemisch von Benzaldehyd, Blausäure und Benzaldehydcyanhydrin (Mandelsäurentril, Phenyloxyacetomtril) Der zuletzt genannte Körper entsteht durch direkte Vereinigung der beiden ersten

 $C_6H_5OOH$  + CNH  $= C_0 H_5 OH(OH) CN$ Benzaldehydeyankydı in Benzaldehyd Blanskure

Da das Nrivil leicht zersetzlich ist und bei der Wasserdampfdestillation zeifällt, so kann es erst nach der Destillation im Oele antstanden sein. Ils bildet sich besonders reichlich bei der längeren Berührung von Benzaldehyd mit blausünrehaltigem Wasser Je mehr ein Oel von dem Nitzil enthält, deste höher ist sein spec Gew (Spec Gew des reinen Mandelräurentrils 1,124) und deste cyanwasserstoffreicher ist es Oele mit höherem spec Gew als 1,065 sollten deshalb wegen des zu hohen Blausturegehaltes zu medicunschen Zwecken nicht verwender werden Dar Gehalt an Blausture betrügt bei Oelen von den normalen spec Gew 1,045—1,60 — 1,5—5 Proc — 2 Oele vom spec Gew 1,086 und 1,026 enthelten 9 und 11,4 Proc Blausture (Schimmer)

Aufbewahrung Das blansturchaltige Bittermandeld wird in klemen, möglichst gefüllten, gut verstopften Flaschen im Eunkeln in der Reihe der direkten Gifte aufbewaln!

Anwendung. Wegen des schwankenden Gehalts an Blausture wird das Bitter mandeld nur selten noch als Azzneimittel angewendet. Dosis 1/2-1 Tropfon in schwach weingerstiger Lisung Gegengifte sind Ohlorwasser, vordflunte Chlorkalkiosungen, Opium, Morphum, sowie Begiessungen mit kaltem Wasse! Die grösste Menge des blausbuichaltigen Bittermandelöls wird in der Laqueurfabrikation sowie bei der Heistellung feiner Toi letteserfen verbraucht

Magennorsellen, Morsuli aromatici Weissen Zueker kecht man mit 1/4 seines Gewichtes Wasser ohne Umrühren (!) his zur Federprobe (Flockenhildung einen abgoschleuderten Probe), fügt zeischmittene Mandeln und Gewürze hinzu, rührt um gieset sogleich in zeilegbare, mittelst eines Schwammes angefeuchtete Formen aus Eichenholz, verthallt die Masse durch Aufstessen auf den Tisch gleichmässig und zerschneidet sie halberkaltet mit einem dunnen, scharfen Messer in schmale Stierfen. Die Mandeln sind vonher geschält, in Längsstreifen geschnitten und verschiedenaring gefärbt worden

Farbstoffe Kurkumatinktur, ammoniakalische Karmirlösung, Chlorophyll in Aether weingeist gelöst, Indigokarmin, Citronat und Pomeranzenschalenkonfekt in Würfeln, die Gewürze als staubfreies, grobes Pulver beigemischt

Species ad morsulos, Morsellengewürz. Nach Haese Zimmt 17,5, Kardamomen 7,5, Ingwor 7,5, Galgant 9,5, Muskatauss 8,5, Gowürznelken 8,5 Nach Dierseiger Zimmt 40, Kardamomen 80, Ingwer 10, Galgant 5, Muskatauss 5, Gewürznelken 20 Th Morsuli arematici Dierench Zucker 1000, Wasser 250, Gewürz 25, Churonat, kandarte Pomeranzenschalen, gefärbte und ungefürbte Mandeln, Pustanen 1e 40 Th — Durch geringe Aenderungen der Verhältzusse und entsprechende Zucktz glebt diese Masse mit 10 Chtsprechende zucktze glebt diese Masse mit 10 Chtsprechende zucktze glebt diese Masse mit 10 Chtsprechende Zucktz glebt diese Masse mit 10 Ch Ottronensaure und einer fem gewiegten Chronensonale die Morsula Citra, mit 10 Yanillezucker (10 proc ) und 30 gebrannten, grob gemahlenen, mit 20 Cognak genäesten Kaffoe-bohnen die Morsuli Coffoas, mit 50 Ingwer die Morsuli Ziogiberie, Morsuli Cacao kocht men sus Zucker 1000, Wasser 250, ungeforbten Mandeln 150, Vandlunzucker 10, harter

Varullechokolade in erbsengiossen Stücken 200, Morsuli mannati aus Zucker 500, Wasser 125, Kaliumnatriumlai itat 100, Susshol/pulver 100, Manna 500, Citronoud 5 Tropfen

Aqua cosmetica orientalis, Hiera's orientalisolies Wasser Bittermandel-Emulsion 95,0, Queckelbeichlorid 0,015, Benzostinktur 1,0

Confectio s. Conserva Amygdalae Geschalte Mandeln 8, Gummi arabicum 1, Zucker 4 Th stösst man zu einem Teig an

Emulsio Amygdalarum Germ Süsse Mandeln 1 Th, Wasser q s zu 10 Th Seih flussigkeit Form mag Berol Mandelmilch Mandelemulsion 18 180 g, weisser Sirup 20 g

Emulsio Amygdalarum composita. Ergünzb Susse Mandein 4, Bilsenkrautsamen 1 werden mit verdünntem (!) Bittermandelwasser 64 zur Emulsion angestossen, durchgeseiht und Zucker 6, gebrannte Magnesia 1 zugefügt

Emulsio Amygdalai um cum Morphino (Munchener Nosokomial-Vorschrift) Man-

delmilch 180,0, Morph hydrochlorici 0,02, Weisser Strup 20,0 Emulsio Amygdalarum gumniosa (Ph bavar) Susse Mandeln 10,0, Wasser 90,0,

Gummi 10,0

Emulsio Amygdalarum pro potu (Munchener Nosokomial-Vorschrift) Mandeln 25,0, Wasser 500,0, Woisser Strup 20,0 Susse

Geschalte susse Mandoln 25, Zucker 15, Wasser Emulsio amygdalina Austr

q s zu 250 g Schhlussigkeit
Emulsio gummosa. Mandelemulsion 90, Gummischleim 10 Th
Emulsio Invativa Viennensis Dutterion Manna 25,0 löst min in Mandelemulsion 75,0, seiht durch, fügt 5,0 Zimmtwasser und Wasser q s zu 100,0 hinzu

Emulsio oleosa, Mixtura oleosa, — Oelemulsion

	Austr	Germ, Helvet	Hung
Mandelöl	10	20	8
Arabisches Gummi (pulv )	5	10	4
Wasser	175	170	180
Zucker Strup	10	~~~	8

Emulsio oleosa cum Morphino (Munchener Nosokomial Vorschrift) Mandelol 10,0,

Gummi 5,0, Wasser 85,0, Morph hydrochlorici 0,02, Weisser Sirup 20,0
Emulsion d'amande (Gall) Lait d'amande. Emulsion simple. Rp Amygdalarum

dulcium, Sacchari albi, Aquae dostillatae 1000,0

Emulsum Amygdalae U-St — Mistura Amygdalae, Milk of Almond — Susse Mandeln 60 g, Gummi arabicum 10 g, Zucker 80 g, Wasser q s zu 1000 ccm Emulsion Farina Amygdalaium. Furfur Amygdalaium. — Mandelkleie. — Son d'aman des — Brane of almonds — Nach Didturbion Kakaool 50,0 geschmolzen, verruhrt men mit Talkpulver 100,0, fügt Bohnenmehl 500,0, Mandelkleie 250,0 hinni, alsdam Glycerin 50,0, Kölnisch Wasser 50,0, Kumarin 0,1, Aethorisches Bittermandelöl 20 Tropfen, Amhgitultine 5 Tronfen Ambratinktur 5 Tropfen

Mandelmehl 700, Reisstarke 160, Veilchenwurzel 70, Seife 60, Nach PASOHKIS

Bittermandelöl i Th
Nach Südd Ap-Ztg Mandelöl (aus Pfirsichkernen) 60 g, entwässerte Soda 120 g,
Weizenmehl 2000 g, Aetherisches Bittermandelöl, Santelöl, Ylang-Ylangol je 60 Tropfen
Weizenmehl 240, Borax 100, Lavendelöl 2, Mandelmehl 240, Portugalöl 5, Bittermandelöl 0,5, Veilchenwurzel 50, Glycerm 100, Taleum 20, Infusorienerde 250 Th

Glycerin-Cold-Cream. Creme celeste (Diet) Mandelol 600, Wulrat, weisses Wachs je 80, schmilzt man, setzt Borax 5, in Glycerin und Wasser je 120 gelöst, zu, ruhrt schaumig

und fügt Rosenöl 1, Bergamottöl, Neroliöl je 0,5, einige Tropfen Ambratinktur linizu
Honig-Mandelpasta (Buchhuster) Bittere Mandeln, geschält und gestossen 210,
Mandelöl 420, Bergamottöl 6, Honig 420, Eidotter 186, Citronenöl und Nelkenöl je 4 Th
Kampher-Cold-Cream. Kampher 50, Mandelöl 500, Wasser 270, Moschustinktur 10

Thopfen, sonst wie vorige

Kiambambuli. Bittere Mandeln gestessen 0,5 kg, Wasser 1 kg, man stellt einen Tag bei Serte, fügt hinzu Zimmt 30 g, Nelken 30 g, Pomeranzenschale 120 g, Ingwei 60 g, Spiritus (75 proc) 20 l, Occhenile 8 g, Weinstein 2 g, presst nach 8 Tagen, dazu Zucker 4 kg, Wasser 20 l (Pharm Ztg)

Looch album oleosum (Helvet) Linctus d'emulcens Weisser Looch
Looch pectoral s huileux — Mandelöl 10, Arabisches Gummi 10, Pomeranzenbluthen-

Wasser 15, Wasser 40, Mandelwasser 1, Grummsrup 24

Mandel-Créme, Mandel-Cold Cream (Diet) Weisses Wachs, Walrat je 80, Mandel81 560, Wasser 280, Borax 5, Borgamottól 2, Rosenól 0,5, Bittermandelől 10 Tropfen Bereitung wie Glycerin Cold-Cream

Mandel-Orgende, Orgent Geschalts süsse Mandeln 100, bittere Mandeln 10, PomeMandel-Orgende, Orgent 100 Th. The given green zerten Bret zerstossen

ranzenblüthenwasser 50, Zucker 100 Th, zu einem zarten Brei zerstossen Mandelseife. Talgkernscife 750, venetian Seife 125, Kokosseife 125, schmilzt man vorsichtig, setzt 10, künstliches, chlorfreies Butermandelöl zu und giesst in Formen aus

Pasta cosmetica manualis. Handpasta (Diet) Susse Mandeln, geschät 900, bitter Pasta cosmetica manualis. Handpasta (Diet) Susso Mandelin, goschat 300, bitter 200, stösst man mit Rosenwasser 10, Borax 30, zur gleichmassigen Masse an, setzt Walrat 50, mit Kamphorel 50 geschmolzen, hierauf Kartoffelmehl 200, Talk 100, mit Rosenwasser 200 angeruhrt, zu, arbeitet die Masse durch und parhimmt sie Nach Paschers Süsse Mandeln 600, bittere 200, Honig 100, Perubalsam 100 Persiko. Bittermandelöl, blausaurefrei, 4 g, Neroliöl 2 Tropfen, Kardamomend Citronenöl je 5 Tropfen, Spiritus 4 l, Zucker 2,5 kg, Wasser q s zu 10 l
Pomade divine Walrat 80, Schwenefett 170, Mandelöl 250, Muskatnuss 18 Storax 20, Zibeth 2,5, Benzö 20, helken 15, Veilchenwurzel 20, erwärnt man längere Zei im Wasserbade, gieset klar ab und frigt allmuhlich Olangenbluthenwasser 500, hinzu Pomaden-Grundlage (Piet) Mandelöl, Walrat je 100, Schwenefett 800 Mai

Mandelol. Walrat 10 100. Schwemefett 800 Mai Pomadon-Grundlage (Piet)

schmilzt und ruhit bie zum Erkalten

Pulvis cosmeticus. Pulvis manualis. Hand-Waschpulver (Diet) Stearinseife Hausseife je 150, Veilchenwurzel, Talk je 100, Mandelkleie, Bohnenmehl je 200, Borax 20 Kölmsch-Wasser 50, Moschustinktur, Bittermandelöl je 5 Tropfen, volher mit Glycerin 5

Salicyl-Crême. Wie Glycerin Cold Cream, nur werden statt Borax im Glycerii

Salicylsaure 10 fem vertheilt

Schonheitskugeln (Buorneisrun) Mandelkleie, Soife, Kartoffelmehl je 285, Voil chenwuzel 145, man mischt, stösst mit Benzoetinktur zu einem Teig an und formt Kugeli dáraus

Amandine (Buchh) Weiche Kahseife 20, Zucker 20, löst man in Wasser 50, unt rührt allmählich zu Mandelöl 900, Bergamottöl 5, Citronenöl, Bittermandelöl, Nelkenö je 2 Weisse, nicht durchscheinende Salbe (nötligenfalls mehr Seife)

Sirupus Amygdalarum. Sir. amygdalinus s. emulsivus. — Mandelshup. Mandelsaft — Sirop d'orgeat. — Syrup of Almond

Austr Geschälte susse Mandeln 80 Th., bittere 20 Th., gepulveiter Zucke
120 Th., man stösst mit Wasser 200 Tr. zur Emulsion an, seiht durch, presst aus und löst unter Umruhren gepulverten Zucker 200 Th

U St grebt ahnliche Verhältnisse, ausserdem einen Zusatz von Orangenblüthenwasser Germ Susse Mandeln 15 Th, bittere 3 Th werden geschält, mit Wasser 40 Th zur Emulsion angestossen, die Seihflüssigkeit soll mit Zucker 60 Th durch ein maliges Auflicehen 100 Th. Sirup ergeben

Ein Zusatz von 5 Th. arabischem Gummi hefert (Diet) einen haltbaren, sich nich

entmischenden Sirup Aufbewahrung In kleinen, ganz gefüllten Flaschen im Keller Von

dem Gebrauch kraftig umzuschütteln

Linetus lentens. Mandelstrup, Erbischstrup je 20 Th., Brechwurzelstrup 10 Th ALBIN DEFLONS tablettes pectorales and Tabletten aus Mandeln, Zucker, Morphir und Ipecaenanha

Cataplasma leniens Reveil 1st Mandelkuchenbrei

Christofia. Ein Magenwein aus Zimmt, Nelken, bitteren Mandeln, Zucker, Weir and Weingerst

Spiritus Amygdalae amarae U-St Spirit of Bitter Almond. Buttermandelöl 10 ccm, Weingeist [91 Gew Proc.) 800 ccm, Wasser q s zu 1000 ccm. Uhrmacheröl Sussmandelöl 100, dickflüssiges Paraffinöl 5, Klauenfett 10, gepul vertes Natrumbikarbonat 10, werden unter öfterem Schütteln 2—8 Wochen bei Seite ge stellt, dann filtrirt Für grössere Uhren Mandelöl 60, Provencerol 50, Klauenfett, diekes Paraffinol je 10, Natr bicarbon 15

Unguentum Aquae Rosae (U-St), Ungt. emolliens (Austr), Ungt. leniens (Germ), Ungt refrigerans (Helvet) Erweichende Salbe - Cold-Cream. Creme ce-leste. - Contment of Rose Water.

	Austr	Helvet	nach Unna	(Kühlsalbe)
Weisses Wachs	10	5	5	
Walrat	20	10	5	
Mandelöl	. 80	60	50	
Rosenwasser	20	25	50	

Germ Weisses Wachs 4, Walrat 5, Mandelol 82, Wasser 16, Rosenol 1 Tropien auf je 50 g U-St

Walrat 125 g, Weisses Wachs 120 g, Mandelöl 600 ccm, dreifaches Rosen-

wasser 190 ccm, Borax 5 g

Antidiabetin ist eine Mischung aus Mandelöl und Saccharin (cf. Manna)

GRENOUGH'S Zahntinktur ist ein weingeistiger Auszug aus Brasilienholz, Fichtonspressen, Verlchenwurzel, Cochenille mit einem Zusatz von Bittermandelwasser und Löffelkrautspiritus

Looch solide Dr Gallior ist Mandel-Orgeade

Mandelbrot, Pavy's, fur Diabetiker, wird aus theilweise entölten, sässen Mandeln

unter Zusatz von Eiern, Pulvis aromaticus etc gebacken

Pulvis Amygdalae compositus Compound Powder of Almonds (Brit ) Besteht aus sussen Mandeln 200 Th , Zucker 100 Th , arabischem Gummi 25 Th — 20 g dieser Mischung geben mit Wasser 160 g die Mistura Amygdalae, Almond Mixture

Mandelmilchextrakt von Jul Unban in Dresden ist ein sehr dicker Mandelsirup Nectarsyrup der engl Sodawasserfabrikanten enthalt Vamille-, Rosen- und Citronen-extrakt, Mandelemulsion und Zueller

Resorbin ist eine Salbengrundlage aus Mandelöl. Wachs und Wasser, gebunden durch wenig Leim und Seife

Sculein von A Wasmurn, gegen Ratten und Mause, enthält als wirksamen Bestand theil bittere Mandeln

VI †† Amygdalinum Amygdalin. Amygdalina Das Glukosid der bitteren Man  $C_{a0}H_{27}NO_{11} + 3H_{2}O$  Mol Gew = 511.

Darstellung Gepulverte, vom fetten Oele moglichst befreite Presskuchen der bitteren Mandeln oder Pfirsichkerne weiden mit der 2-Sfachen Menge 95 proc Alkohol einige Stunden am Ruckflusskuhler ausgekocht. Man tiennt den alkoholischen Auszug ab und wiederholt das Auskochen mit frischem Alkohol nochmals Die alkoholischen Auszuge werden nach dem Absetzen filtrirt, darauf destillirt man % des Alkohols ab und vermischt die rückstandige Lösung mit 1/e Volumen Aether Die in der Kalte ausgeschiedenen Krystalle werden mit Aether gewaschen und aus siedendem 90 piocentigem Alkohol umkrystallisirt

Eigenschaften Krystallisirt aus Wasser oder wasserhaltigem Alkohol in durch sichtigen, prismatischen Krystallen mit 3 Mol H<sub>2</sub>O, aus starkem Allohol wasserfrei in weissen, glanzenden Blattchen - Ohne Geruch, von schwach bitterem Geschmack, von neutraler Reaktion Loslich in 12 Th kaltem und in jedem Verhaltniss in siedendem Wasser, ferner in 900 Th kaltem oder 11 Th siedendem Alkohol von 95 Proc, in Aether unlöslich Die Lösungen polarisiren links Es wird bei 110-120° C wasserfrei, bei 160° C braunlich und schmilzt unter Zersetzung gegen 200°C Bei Gegenwart von Wasser wild es durch Emulsin (z B durch Emulsion aus süssen Mandeln) in Glukose, Benzaldehyd und Cyanwasserstoffsäure (bez in Benzaldehyd-Cyanhydrin s S 279) zerlegt. Aehnliche Spaltungen erfolgen mit verdünnter Schwefelsäure oder Salzsaure Can Hen NO11 + 2H2O  $= C_1H_0O + HCN + 2C_0H_{12}O_0$  Von kone Schwefelsaure wird es mit blassviolettiother Farbe gelöst Beim Eindampfen mit konc Salzsaure entstehen Mandelsaure und braungefarbte Humuskörper, letztere aus der Glukose

Aufbewahrung Obgleich Amygdalin an sich — d h im meht gespaltenen Zustande - ungiftig sein soll, so ist es doch unter Berucksichtigung der leichten Abspaltbarkeit von Blausaure sehr vorsichtig aufzubewahren

Anwendung Amygdalın wird nur selten als Blausaure-Quelle angewendet 1.7 g trockenes Amygdalın giebt mit einer Emulsion aus süssen Mandeln 0,1 g Cyanwasserstoff und 0,8 g Bittermandelöl Eine Mixtur aus 1,7 g Amygdalin und 100 g Emulsion aus süssen Mandeln entspricht demnach im Blausaure Gehalt dem Bittermandelwasser der Germ III

Amydalinum amorphum, Laurocerasın, sınd die aus gewissen Pflanzentheilen z B ans den Kernen von Prunus anum, den Blattern von Prunus Lauro Cerasus etc abge schiedenen, bisher noch nicht krystallisirt erhaltenen Amygdaline Gummiartige, amorphe Massen

## Amylaether aceticus.

Amylaether aceticus Amylium aceticum Amyloxydum aceticum. Amylacetat. Essigsaure(Iso)-Amylather oder -ester  $C_2H_2O_2 \cdot C_5H_{11}$ . Mol Gew. = 130.

Darstellung Man mischt in einem Kolben 130 Th kone Schwefelsäure mit 105 Th technisch reinem Amylalkohol und lasst diese Mischung, gut verkorkt, an einem warmen Orte 2-3 Tage lang stehen Hierauf bringt man in eine Tubulat Retorte, welche mit einer guten Kühlvorrichtung verbunden ist, 100 Th frisch entwassertes und grob gepulvertes Natrumacetat, übergresst und durchmischt dasselbe mit der obigen Schwefelsaure-Amylalkohol Losung und destillert nach 12stundigem Stehen aus dem Sandbade unter guter Kublung 130 Th ab

Das Destillat wird mit 50 Th destillirtem Wasser und 10 Th Natriumbikarbonat gut durchschuttelt Alsdann hebt man die Aetherschicht ab, durchschüttelt sie nochmals mit 15-20 Th Wasser, hebt sie wiederum ab, entwassert sie durch Maceiation mit geschmolzenem Calciumehlorid und rektificirt aus dem Sandbade

Engenschaften. Farblose, leicht bewegliche, neutrale, entzündhehe, durchdringend nach Birnen (Fruchtbonbons) riechende Flassigkeit Spec Gow bei 15° C = 0,875 Siede punkt = 138° C Wenig loshoh in Wasser, in allen Verhaltnissen mischhar mit Alkohol. Aether und Essigather Nach langerer Aufbewahrung nimmt der Aether saure Reaktion an, was jedoch seine Verwendung als Fruchtather nicht beeinträchtigt. Nothigenfalls kann er mit Natrumbikerbonat entsauert und nochmals rektificirt werden

Aufbewahrung. In nicht zu grossen Flaschen, unter Korkverschluss, an einem kuhlen Orte Man beachte die Feuergefähilichkeit!

Anwendung Nicht als Medikament, aber zur Bereitung von Fruchtessenzen Das vollig reine Praparat dient zur Herstellung des Flammenmaasses (Hermen-Al-TERBORS Amylacetat-Lampe) in der Photometrie

Birnenessenz. Pear-oil ist ein Gemisch aus 10 Amylacetat, 1 Essignither, 90 ver

dunntom Weingeist (0,395)
Reinettenessenz Ist eine Misching aus 10 Amylacetat, 2,0 Valeriansäure Aethyl ather, 1,0 Essighther, 90 verdunutem Weingeist (0,895)

Das in der Technik angewendete Amylacetat wird hanfig in der Weise bereitet, dass man die oben angegebene Mischung nicht destillirt, sondern nur einige Zeit erhitzt Alsdann scheidet man den gebildeten Aether durch Zusatz von viel Wasser ab, entsäuert, trocknet and rektificirt ilin

# Amylaether nitrosus.

Amylium nitrosum (Austi Gern) Amylum nitrosum (Helv), Amyl Nitris (Brit U-St) Ether amylnitreux (Gall) Amyle nitrosum. Amyloxydum nitrosum. Amylnitrit. Salnetersinge-Amyläther. C.H., No., Mol Gow = 117.

Darstellung In den Kolben A brugt man 100 g Amylalkokol (SP 180°C) m den Kolben B, welcher mindestens 11 fassen muss, bringt man 20 g Strike Man erhatet nun Kolben B, welcher mindestens 11 fassen muss, bringt man 20 g Staike Man erhitzt nun zunächst den Amylalkohol im Kolben A his auf 100°C, was sich leicht feststellen lässt, da ein Thermometer in die Flüssigkeit eingesetzt ist. Sobald dies der Fall ist, entfeint man die Flamme unter A und giesst in B mittels des Trichterrolines 250 g Salpetershuie von 1,20 spec Gew Man erwärmt Kolben B vorsichtig so weit, dass ein zuligen Strom von salpetinger Saure bez Untersalpeterseure durch A lindurch geht. Die jetzt in A eintretende Reaktion halt den Inhalt von A in leichtem Sieden. Es destillit Amylnitrit über, welches durch den Liebig'schen Kübler kondensit und in der durch Eis kühl gehaltenen Vorlage aufgefangen wird. Gegen das Ende der Operation erwärmt man den Kolben A soweit, dass das eingesetzte Thermometer auf 100°C stehen bleibt. Dostillit bei desser Tamperatur nichts nehr über, so unterbricht man das Eulleiten von salpetriver bei dieser Temperatur nichts mehr über, so unterbricht man das Einleiten von salpetriger Saure und lasst erkelten. Vorsicht! Man hute sich, den Dampf des Amylnitrits einzuathmen

Das Destillat wird zuerst nach und nach mit kleinen Mengen zernebenem Natriumbikarbonet versetzt und durchschüttelt, darauf nach Abstumpfung der freien Säute mit einem gleichen Volumen kalten Wassers durchgeschuttelt und zum Absetzen gebracht Die abgehobene Amylnitritschicht wird nochmals mit ½, Volumen Wasser durchschüttelt, abgehoben, mit geschmolzenem Calciumchlond entwäseert, darauf aus dem Wasserbade rectificht Das bis 90° C Uebergehende wird verworfen, die von 96—100° O übergehenden Antheile werden als Amylnitrit gesammelt (Hillera)

Eigenschaften. In remem Zustande eine blassgelbliche, klare, leichthewegliche Flüssigkeit von gewürzhaftem Geschmacke und fruchtartigem Geruche, neutral oder schwach sauer Spec Gew 0,877 bei 15° C Siedepunkt 97-99° C Entzündet mit gelber leuch

tender Flamme verbrennend. Seiner chemischen Zusammensetzung nach Salpetrigsäure-Iso-Amyläther  $(CH_0)_2 = CH - CH - CH_2 - ONO$ . In Wasser nicht löslich; leicht mischbar mit Weingeist, Asther, Chloroform, Benzin, Petroläther. Luft, Licht und Wasser wirken zersetzend, der ursprünglich neutrale Aether nimmt saure Reaktion an.

Die einzelnen Pharmakopöen stellen verschiedene Ansprüche auf das von ihnes aufgenommene Amylnitrit.

Brit. Gall. Germ. Helv. U-St. Spec. Gewicht 0.902 0,980 0.877 0.87---0.88 0,87-0,90 0.87-0.88 Siedetemperatur 95-980 90-1000 950 97-999 ca. 09° 86---990

Schon aus diesen Angaben ist zu entnehmen, dass einige Pharmakopöen (Austr. Brit.) nicht absolut reines Amylnitrit vorschreiben. Brit. schätzt, dass das Präparat etwa 70, U-St., dass es etwa 80 Proc. Amylnitrit neben nicht nüher auzugebenden Beimengungen enthält.

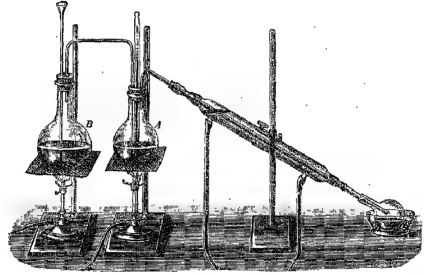


Fig. 50.

Schichtet man über eine Lösung von Ferrosulfat etwas Amylnitrit, so entsteht an der Berührungsfläche eine braune Zone, infolge Oxydation des Eisensalzes durch die salpetrige Säure. — Im Verlaufe der Aufbewahrung nimmt das Amylnitrit durch freiwillige Zersetzung bald saure Reaktion an.

Prilfung. 1) Schüttelt man 5 cem Amylnitrit mit 2 cem Wasser sowie 0,1 cem Ammoniakflüssigkeit (von 10 Proc.) unter Zufügung von 1—2 Tropfen Lackmustinktur, so darf die Flüssigkeit noch nicht roth gefärbt erscheinen. Da ein völlig neutrales Präparat nicht verlangt werden kann, so soll der zulässige Säuregehalt wenigstens begrenzt werden. Die obige Vorschrift lässt in 100 cem Amylnitrit = 0,428 g salpetrige Säure N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> zu. 2) Versetzt man 1 cem Amylnitrit mit einer Mischung aus 1,5 cem Silbernitratlösung und 1,5 cem absolutem Alkohol, sowie soviel Ammoniakflüssigkeit, dass der sich bildende Niederschlag gerade wieder gelöst wird, so darf beim gelinden Erwärmen weder Brännung noch Schwärzung eintreten (Aldehyd, besonders Valeraldehyd). 3) Auf 0°C. abgekühlt, darf Amylnitrit sich nicht trüben, sonst ist es wasserhaltig.

Zur Bestimmung des Gehaltes an salpetriger Säure kann nur die gasometrische Methode im Azotometer (Nitrometer) empfohlen werden.

Lunges Nitrometer. Ein in ½, oem getheiltes Rohr a endigt oben in einem Trichter c. Der Trichter besitzt einen "Dreiwegehahn", Fig. 51, welcher gestattet, das Massrohr nach Belieben mit der äusseren Luft oder mit dem Trichter c in Verbindung zu bringen. Ueber den Hahnschlüssel des Dreiwegehahnes lässt sich ein Kautschukschlauch ziehen, welcher

mit einem Quetschhahn und einem kurzen Glasrehr verschen ist. Die Theilung des Mess rohres beginnt vom Hahne an und geht von oben nach unten. Das Messrehr a ist mittels eines starkwandigen Schlauches mit dem nicht kahbrirten Niveau Rohr b verbunden. Beide Röhren lassen sich leicht verschieben, bezw aus den Klammern



nehmen Der Dreiweg hahn ist luftdicht bezw eingesettet Man stellt nun das Rohr b so hoch, dass dessen unteres Ende etwas höher ist als der Dreiwegehahn und giesst dann bei offenem Hahn durch b soviel gesattigte Kochsalzlösung ein, dass sie oben in den Trichter c eindringt Man schliesst alsdam den Isahn und lasst durch die seitliche Bohlung die in dem Trichter c siehende Kochsalzlösung absliessen Alsdam stellt man den Dreiwegehahn todt, d h so, dass er weder mit dem Trichter noch mit der aus seien Luft kommuniert und hierauf das Niveaurohi b tief, so wie es in der Zeichnung angegeben ist Nunmehr lässt man eine Lösung von 0,26 g Amylnitrit in 5 cem Alkohol in den Glasbecher c einstelsesen und lässt diese durch vorsichtiges Oessen des Hahnes in die Burette a so eintreten, dass keine Lust mit hinem gelangt (!) Hierauf bringt man 10 com Kallumjedidlösung (1 +5) in den Glasbecher c, lässt diese eintreten und giebt sehliesslich

in den Glasbecher c, lasst diese eintreten und giebt schliesalich noch 10 eem verdünnte Schwofelsaure (1 + 9) in den Becher und lasst diese gleichfalls einsaugen Linft darf bei keiner dieser Operationen eingetreten sein. Dann mischt man die eingesogenen Flussigkeiten, welche auf der Kochsalzbeung schwimmen, durch vorsichtiges Bewegen und wartet ib, bis die Reaktion beendigt ist. Sobald dies der Fill ist, bringt man das Rohr b in eine solche Stellung, dass die Flussigkeitssaulen in a und b im gleichen Niveau hegen, hest die Kubikeentimeter des gebildeten Stickstoffoxyds ab und notzet Temperatur und Luftdruck. Die Reaktion verluuft nach folgender Gleichung

$$C_0 H_{11} NO_2 + KJ + H_2 SO_4 = J + HKSO_1 + C_5 H_{11} OH + NO$$

1 com Stickstoffoxyd wiegt bei 0°C = 0,0018428 g, bei 25° = 0,0012297 g unter normalem Druck Die Reduktion des gefundenen Volumens auf 0° und 760 B erfolgt nach der Va B

Formel  $V_0 = \frac{V^2}{760 (1 + 0.00366t)}$  Hierbei bedeuten  $V_0 = das$  gesuchte Volumen,  $V_0$  das abgelesene Volumen,  $V_0$  das abgelesene Barometerstand,  $V_0$  das bedeuten  $V_0$  S 167



Fig 52 Lungr's Nitrometer

Fur die Praxis ist es ausreichend anzunehmen, dass unter Zugrundelegung obiger Gewichtsverhältnisse (d. li bei Anwendung von 0,26 g. Amylnitrit) jeder Cubikcentimeter Stickoxydgas bei Zimmertemperatur = 2 Proc. Amylnitrit anzeigt. Bei ieinem Amylnitrit müssen also 50 cem Stickoxydgas, bei 80 proc. = 40 cem erhalten werden

Aufbewahrung. Wie sehon bemaikt wurde, zer setzt sich das Amylnitrit im Verlause der Aufbewahrung, indem es saure Beaktion annimmt. Man bewahrt es in nicht zu grossen, völlig trocknen Flaschen, vor Licht geschützt, vorsichtig auf Der Vorschlag, es über einigen Krystallen von Kaliumtartrat aufzubewahren, hat sich nicht bewahrt. Mehr zu empfehlen ist die Aufhewahrung über etwas gebrannter Magnesia. Im Bedaisfalle giesst oder filtrirt man das eiserderliche Quantum ab

Anwendung. Amylnitrit bewirkt Pulsboschlounigung und Erniedrigung des Blutdruckes Man lässt 1-5
Tropfen einathmen bei halbseitigem Kopfschmerz, Epilepsie, Angina pectoris und Asthma. Innerlich 1
bis 2 Tropfen mehrmals täglich gegen intermittirende Fieber der Tropen Man hüte sich, an Amylnitrit unversichtig zu riechen! Höchstgaben pro

dos: ad inhalationem 0,25 g = gtt. V, pro die = 1,0 g = gtt XX (Helv)

Amylnitrit tertiares  $(CH_3)_2$   $C_3$   $H_5$  C ONO Ist dem vorigen isomer und wird aus Amylenhydrat (dem tertiaren Amylalkohol) durch Ennwirkung von salpotriger Säure analog dem Amylum nitrosum bereitet Soll, wie das Amylnitrit, die arterielle Spannung vermindern, aber nicht so giftig sein wie dieses Ebenso soll es auch weiniger zersetzlich sein Dosis 5 Tropfen auf Zucker oder in Gelatine-Kapseln

Amylenum

291

# Amylenum.

Von den fünf theoretisch möglichen Kohlenwasserstoffen der Formel  $C_5H_{10}$  haben das sog Iso-Amylen und des Pental eisneiliche Verwendung als Anasthetica gefunden

I † Iso-Amylenum. Iso-Amylen Valeren Fuselol-Amylen  $C_bH_{10}$ . Mol Gew = 70 Unter dem Namen "Amylen" schlechthin versteht man ein Gemisch von Kohlenwasserstoffen  $C_bH_{10}$ , welches durch Wasserabspaltung aus dem Galnungsamylalkohol dargestellt wird

Das stellung. Ein Gemisch gleicher Theile sorgfältig gereinigten und entwäs serten Gährungsamylalkohols (S P 180°C) und geschmolzenen, hierauf wieder zerkleinerten Zinkchlouds werden in einer geräumigen Retorte, welche mit Kühlvorrichtung und Vorlage versehen ist, einige Tage sich selbst überlissen, darauf aus dem Sandbade der Desullation unterworfen. Das unter sorgfältiger Abkuhlung gesammelte Desullat wird mit ge schmolzenem Calciumchlorid entwässert, darauf im Wasserbade aus einer Retorte mit ein gesetztem Thermometer rektificirt, wobei man nur die zwischen 30 und 40°C übergehenden Autheile auffangt

Eigenschaften. Farblose, leicht bewegliche, eigenthümlich atherarig richende, susslich schmeckende, neutrale Flüssigkeit, mit leichtender Flamms brennend, leicht entzundlich Spec Gew 0,660—0,670 bei  $15^{\circ}$  C, Siedetemperatur  $80-40^{\circ}$  C Enthalt vorzugsweise Trimethylathylen  $(CH_0)_2 = C = CH - CH_0$ , daneben Isopropylathylen und Methylathylen Polymerisirt sich schon beim blossen Stehen in hoher siedende Kohlenwasserstoffe wie Di isoamylen (S P 156° C), Trinsoamylen (S P 246° C)

Prüfeing 1) Es ist Rucksicht zu nehmen auf das spec Gewicht, ferner die Siedetemperatur 2) Wird Amylen mit dem gleichen Volumen Wasser geschuttelt, so darf dieses blaues Lackmuspapier nicht rothen

Anwendung Als Inhalations Anastheticum wie das folgende Praparat "Pental" II † Amylenum (des Erganzb Ap V) Pentalum Trimethylaethylenum Reines Amylen Pental Trimethylathylen. Callin Mol Gew = 70

Das stellung. In ein mit guter Kuhlvorrichtung versehenes Destillingefäss bringt man 3 Th krystallisirte Oxalsaure, erwarmt im Wasserbade auf 60—90° C und lasst alsdann durch einen Scheidetrichter einen dunnen, regelmässigen Strahl von reinem tertiaren Amylalkohol (reinem Amylenhydrat) zufliessen Letzteres spaltet sich sofort in Trimethylathylen und Wasser  $C_6H_{11}$   $OH=H_2O+C_5H_{10}$  Nachdem 80 Th Amylenhydrat gespalten sind, empfiehlt es sich, die Oxalsaure zu einenem — Man treint das überdestillirte Trimethylathylen vom fibergegangenen Wasser, entwassert es durch geschmolzenes Calciumchlorid und rektificirt aus dem Wasserbade

Eugenschaften Farblose, leicht bewegliche, leicht flüchtige, leicht entzundliche, mit leuchtender Flamme verbrennende Flussigkeit, im Geruche dem Benzin ahnlich, aber etwas stechend, an Senfol einmernd Spec Gew 0,667 bei 15° C Siedepunkt 37—38° C [Eiganzb Spec Gew = 0,69, Siedep 39° C > ] In Wasser unlöslich, leicht löslich in Chlorofoim, Aether, Weingeist von 90 Proc (nicht mit solchem unter 80 Proc) Löst Jod mit himboerrother Farbe auf Wird durch Ehnwirkung von salpetriger Saure in das krystallisnende Amylintrit verwandelt Besteht aus reinem Trimethylathylen ( $CH_2$ ) =  $C = CH - CH_3$ 

Prüfung. 1) Man beachte das specifische Gewicht, besonders den Siedepunkt 2) Das mit dem gleichen Volumen Pental geschuttelte Wasser darf blaues Luckmuspapier nicht rothen

Anwendung Durch v Mering als Inhalations-Anastheticum empfohlen Fur einen Erwachsenen werden 15-20 ccm verabreicht. Die Narkose tritt in etwa 60 Sekunden ein und soll nicht von üblen bez drohenden Erscheinungen begleitet sein. Doch sind sehen Todesfälle beobachtet worden, also Vorsicht. Der Arzt beachte auch die Feuergefährlichkeit des Präparates

19\*

Aufbewahrung In Glasern von 30 ccm Fassungsraum, die mit guten Korken verschlossen sind, an einem moglichst kühlen Olte volsichtig Die verschlossenen Flaschen sind mit einem Gelatine Überzug zu verschen Der Apotheker mustere seinen Volrath haufig, damit er nicht, wenn Pental verordnet wird, leere Gefasse vorfindet

# Amylenum hydratum.

† Amylenum hydratum (Germ ) Amylenhydrat. Tertiärer Amylalkohol. Dimethylathylkarbinol Amylène Hydrate.  $C_bH_{11}$  OH. Mol Gew = 88

Darstellung Man fuhrt 300 ccm Amylen durch Schütteln mit 600 ccm abge kuhlter Schwefelsaure (aus 1 Vol kone Schwefelsaure und 1 Vol Wasser gemischt) unter Vermeidung jeder Erwaimung in Amylschwefelsaure über, trennt deren Lösung von beigenengten Kohlenwasserstoffen durch Scheidetrichter und Filtration und destillirt das Filtrat mit überschussiger Natronlauge oder Kalkmilch Das überdestillirte Amylenhydiat wird vom Wasser getrennt, mit frisch geglichter Potasche entwassert, darauf rektisiert, wobei die zwischen 100 und 103°C übergehenden Antheile aufgefangen werden

1)  $C_5H_{10} + H_9SO_4 = C_5H_{11}$   $SO_4H$  2)  $C_5H_{11}SO_4H + 2KOH = H_2O + K_9SO_4 + C_5H_{11}OH$ 

Eigenschaften Eine wasserklare, blaring fliessende, in der Warme vollig flüchtige Flüssigkeit von durchdringendem Geruch, der zugleich an Kampher, Pfesserminzel und Paraldehyd erinnert. Spec Gew bei  $15^{\circ}$  C = 0.815 - 0.820. Siedep  $102.5^{\circ}$  C. In folge Anziehung von Wasser aus der Luft kann der Siedepunkt etwas sinken. Gerin normirt ihn von  $99-103^{\circ}$  C. Durch Abkühlung erstarrt es bei  $-12.5^{\circ}$  C. zu langen, nadelformigen Krystallen, welche bei  $-12.^{\circ}$  C. sehmelzen. Löslich in etwa 8 Th. Wasser

 $(C\mathbb{H}_3)_3 > 0$  OH

Amylenhydrat.

von 15°C, die gesättigte Losung trübt sich beim Erwärmen Mit Alkohol, Aether, Chloroform, Benzin, Glycoiin und fetten Oelen in Jedem Verhaltnisse mischbar Ist hygroskopisch, d h es zicht aus der Luft Fenchtigkeit an, womit ein Sinken des Siedepunktes verknupft ist

Seiner chemischen Beschaffenheit nach ist es reines Dimethylathylkarbinol

Priting. 1) Bestimmung des spec Gewichtes und des Siedepunktes Ermedrigung des Siedepunktes weist auf unzulassigen Gehalt an Wasser hin, von welchem nur Spuren zulassig sind Erhöhung des Siedepunktes kann durch Gehalt an Gählungs Amylalkohol bedingt sein, der bei 131° C siedet 2) 1 Th lose sich in 8 Th Wasser von gewöhnlicher Temperatur klar Nicht geloste Antheile konnen aus Kohlenwasseistoffen (Amylen) bestehen Die Lösung darf blaues Lackmuspapier nicht rothen 3) Wird eine Lösung von 1g Amylenhydrat in 20 cem Wasser mit 2 Tropfen Kaliumpermanganatlösung (1 1000) versetzt, so darf innerhalb 10 Minuten Entfährung nicht eintreten (Aethylalkohol, Gahrungs Amylalkohol und deren Aldehyde) 4) Wird die wässenge Lösung (1 20) mit ammoniakalischer Silbernitratlösung 10 Minuten im Wasserbade erwarmt, so darf Reduktion nicht eintreten (Aldehyde)

Aufbewahrung. Vor Licht geschutzt, vorsichtig In nicht zu großen Gefässen Wegen der hygroskopischen Eigenschaften sind gute Korkstopfen als Verschluss zu empfehlen

Anwendung Vorzugsweise als Hypnoticum angewendet Heizthütigkeit und Athmung sollen während der Hypnose nicht wesentlich beeinflusst werden. 2 g Amylenhydrat sollen die gleiche hypnotische Wirkung haben wie 1 g Chloralhydrat. Am zweckmässigsten innerlich in wasseniger Lösung, bez abends vor dem Schlafengehen mit Bier — Ferner an Stelle von Bromkalium bei Epilepsie

Grösste Einzelgabe 4,0, grösste Tagesgabe 8,0 (Germ) Man beachte die Schwerlosiichkeit des Präparates und verwende stets so viel Wasser, dass völlige Auflösung eintritt. Es sind Fälle vorgekommen, in denen der Patient mit dem letzten Arzneireste zu viel Amylenhydrat, welches ungelöst war, auf einmal erhalten hat Amylum 293

# Amylum.

### Stärkemehl Kraftmehl Satzmehl. Anndon. Fécule. Starch.

Die Starke entsteht unter dem Emilusse des Lichtes aus Wasser und Kohlenskure der Luft in den Chlorophyllkeinern der Pfianzen  $6 \, {\rm CO_2} + 5 \, {\rm H_2O} = {\rm C_0 H_{10}O_5} + 120$ 

Wenn auch sicher der Vorgang viel komphenter ist, so lässt sich die Entstehung der Starke doch durch diese Gleichung veranschaulichen Diese so gebildete Starke (Assimilationsstärke) wandert zu den Orten ihres Verbrauches in der Pflanze und wird daber zuweilen vorübergehend ferinköring niedergeschlagen (transitorische oder Wanderstarke), oder sie wird in bestimmten Organen (Samen, Rhizomen, Stammen, Wurzeln, Knollen etc.) für die neue Generation oder bei ausdauernden Pflanzen für das nachste Jahr aufgespeichert (Reservestärke) — Nur die letztere wird in so grosser Menge abgelagert, dass sie im Grossen gewonnen werden kann aus Samen (Weizen, Reis, Mais) oder Stammen (Sago, Kartoffel)

Dar stellung. Die Kartoffeln werden gewaschen, mittelst Maschinen zerrieben und die Starke in Trommeln ausgewaschen, gereinigt und getrocknet, oder man schneidet die Kultoffeln in Scheiben, schuttet sie in Haufen, lasst gahren und wascht direkt aus. Das Reinigen der Starke geschieht durch Absetzenlassen und Auswaschen oder durch Centrifugiren

Zur Gewinnung der Weizenstarke verwendet man das Mehl oder die ganzen Körner Das eistere wird mit Wasser zu einem Teig geknetet, dieser in Sieben ausgewaschen, das abfliessende "Starkewasser" in einem "Absussbottich" absetzen gelassen, ein Rest noch in der Starke vorhandenen Klebers etc durch Gahrenlassen entfernt, von neuem ausgewaschen, absetzen gelassen und getrocknet. Verwendet man die ganzen Korner, so werden diese in Wasser eingeweicht, zwischen Walzen zerquetscht und mit Wasser zu einem dünnen Brei gemengt, den man gahren lässt. Durch Ausdrucken, Kneten und Waschen in Haarsieben sondert man dann die Starke ab und reinigt sie

Da beim Reis und auch beim Mais die einzelnen Starkekörnehen sehr fest mit einander verkittet sind, so ist es nothwendig, sie aufzulockern, was durch Behandeln mit Laugen oder mit Sauren geschieht

Eigenschuften Das Starkemehl (C<sub>6</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>)x bildet mehr oder weniger rundliche, nur durch gegenseitigen Druck in der Zelle kantige Korner, die das Licht doppelt brechen und zwischen gekreuzten Nikols ein schwarzes Kreuz zeigen, dessen Arme sich im organischen Centrum des Kornes schneiden Man nimmt an, dass das einzelne Koin nach Art der Sphärite aus schichtweise radial angeordneten, nadelformigen, einzelnen Individuen be stehe Die um den Kern geordneten Schichten sind nicht gleichformig, sondern es wechseln wasserärmere und wasserreichere Schichten mit einander ab, die aber unter dem Mikroskon nicht immer zu eikennen sind Die Grosse ist sehr wechselnd (s unten bei den einzelnen Arten)

Die Körner sind entweder einfach, dann mehr oder weniger rundlich (Weizen) oder zusammengesetzt (Reis), d h eine grössere oder gelingere Anzahl Könner sind in einem Leukoplasten entstanden, oder es kommen einfache und zusammengesetzte neben einander vor (Kartoffel)

Trockne "Handelsstarke" enthält 15—18 Proc Wasser, sogen "grüne Starke" durchschmittlich 45,5 Proc, indessen ist sie im Stande, bis 80 Proc zuruckzuhalten. Sie lasst sich dann nicht sieben, sondern ballt zusammen. Solche Starke trocknet man, vollstandig geht das Wasser erst bei 125—135°C weg. Vollig trockne Starke ist dann sehr hygroskopisch.

Durch warmes Wasser von 50-80°C quillt die Stärke auf und bildet einen "Kleister" ohne zunachst eine Losung zu bilden. Diese entsteht erst bei längerem Kochen, oder Kochen unter Druck oder unter dem Einfluss von Quellungsmitteln (Chlorzink, Chlormagnesium, Jodkalium, Natron- und Kalihydiat etc.)

Als Reagens auf Stärke beautzt man Jod, womt die einzelnen Körnchen sich mehr oder weniger blau oder violett, in seltenen Fällen mehr rothbraun farben. Die Farbung verschwindet beim Erwarmen, tritt beim Erkalten wieder auf Reducirende Substanzen und Alkalien zerstören die blaue Farbe. Als Reagens benutzt man Jodwasser oder Jodjod

kalium (3 g KJ 1 g J 60 g  $\rm H_2O$ ) Nothwendig ist die Anwesenheit von Wasser und Jod wasserstoff, der im Reagens nie fehlt. Die Reaktion ist noch bei 1 J auf 500 000 Starke deutlich. Stärke oder Starkelosung ist dahei auch das beste Reagens auf Jod. Der ent stehende blaue Korper ist Jodstarke.  $(C_{24}H_{40}O_{20}J)JH$  Ueber das Verhalten der Starke beim Erhitzen verg! Dextrin

Pharmacentische Verwendung finden Amylum Tritici (Geim Brit Austr Gall Helv) Amylum Oryzae (Helv Eiginzb Brit) Amylum Zeae (Brit U-St) Amylum

Solani (Erganzh Gali) Amylum Marantae (Erganzh Gall Austr)

Amylum Tritici kommt in verschiedenen Foimen in den Handel, als prismatische oder cylindrische bis fingerdicke Stähchen (Tafel-, Stiahlen-, Krystall und Stengelstarke etc.), oder für Zwecke der Wasche mit verschiedenen Zusätzen (Ultramarin, Oeker, Boiax, Stearin) Für den phumaceutischen Gebrauch ist nur die in Form eines feinen Pulvers vorkommende reine Stälke zuzulassen

Gute Weizenstarke besteht aus 82-85 Proc Starkehörnchen, 14-18 Proc Wasser, 0,1-0,15 Proc Kleber, 1,0-1,5 Proc vegetabilischer Faser und 0,05-0,08 Proc Asche

Amylum 01 yzae kommt ebenfalls in kantig-prismatischen Stücken oder in Brockenform ("Schafchen") und als Pulver in den Handel Hier gilt bezüglich der Verwendung dasselbe

Arrow-Root Mit diesem Namen (engl arrow root = Pfeilwurz, oder aus dem biasilianischen arrainsa [Starkemehl der Maranta alundinacen]) bezeichnet man eine ganze Anzahl aus verschiedenen Pfianzen gewonnener Starkemehle, die, medicinisch verwendet, als für Kinder leicht verdaulich und besonders nahrhaft eines unverdienten Rufes geniessen (vgl unten die Uebersicht der wichtigsten Sorten)

Sago ist das aus dem dünnwandigen Mark mancher Palmen (Metroxylon Rumphii Mart, M laeve Mart und anderen Arten, ferner Arenga saccharifera Labill, Caryota urens L., Borassus flabelliformis L., Chamaerops-Arten) und einiger Cycadeen durch Auswaschen gewonnene Starkemehl Der bei uns verwendete Sago wird "geperlt", indem man die nicht völlig trockne Starke durch Siebe in Form kleiner Körnehen treibt und diese dann durch Rollen abrundet Gewöhnlich werden die Körnehen dann noch durch Erhitzen auf Pfannen oberflachlich verkleisteit Solcher Palmensago ist bei uns selten im Handel, man verwendet dafür (unter dem Namen Sago) meist Tapioca (s unten), oder macht Sago aus Kaltoffel- oder Weizenstarke, auch Batatenstarke wird verwendet

#### Uebersicht der wichtigsten Starkeauten. a) Starke aus Grammeenfruchten Getreidestarke

1) Welzenstarke Amylum Tritici (aus den Fruchten von Triticium sativum Lam) besteht aus zwei Formen von Körnern, die durch wenig Uebergünge verbunden sind al Grosskörner, im Umriss rund, zuweilen schwach geschweift, dicklinsenfürmig Kern central Schichten sehr selten andentungsweise zu sehen Auf der Seitenansicht wird



Fig 58 Amylum Triticl

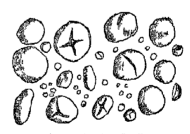


Fig 54 Amylum Seculis

bei den moisten Körnern ein dunkler Spalt sichtbar Grösse 30—45  $\mu$  (meist 30—40  $\mu$ ) b) Kleinkörner, rundlich oder oval, selten in ein Spitzehen verschmälert Grösse 2—10  $\mu$  (meist 5—7  $\mu$ ) Fig 53

2) Roggenstarke Amylum Secalis (aus den Fruchten von Secale cereale L), der vorigen sehr ahnlich, aber Gross- und Kleinkörner durch viele Uebergänge verbunden,

Schichtung bei den grossen Körnein bisweilen deutlich zu sehen, dieselben oft mit mehrstrabligem Spalt in der Mitte Grosskörner 25–60  $\mu$  (auch 70  $\mu$ ) (meist 25–40  $\mu$ ) Mittlere

Körner 10-25 \( \mu\) Kleinkörner 3-10 \( \mu\) Fig 54

3) Gerstenstarke Amylum Horden (aus den Fruchten von Hordeum sativum Jessen) Den vorigen ähnlich, wenig Zwischenformen zwischen Gross- und Kleinkörnera Spalt im Centrum seltner und weniger deutlich wie beim Roggen, Schichtung häufig zu erkennen Grösse der Grosskörnen 15–30  $\mu$  (selten 40)  $\mu$ , meist 20–28  $\mu$  Kleinkörner wie beim Weizen Charakteristisch sind zuweilen vorkommende merenförmige Körner Fig 55



Fig 55 Amylum Hordei

Fig 56 Amylum Maydis

- 4) Maisstarks Amylum Maydis (aus den Fruchten von Zea Mays L.) Körner ziemlich gleichinässig,  $10-15~\mu$  (selten  $30~\mu$  und mehr) gross, meist durch gegenseitigen Druck mehr oder weinger kantig im Umriss, seltener rundlich, meist mit centralem Spalt oder kleiner centraler Höhlung, Schichtung sehr selten erkennbar Weinige rundliche Kleinkörner Fig 56
- 5) Haferstarke Amylum Avense (aus den Fruchten von Avens sativa L) Besteht ebenfalls vorwiegend aus kantigen Körnern, die aber durch den Zerfall grosser, zusammengesetzter Körner entstehen. Die einzelnen Körnehen sind 5-7 (-12)  $\mu$  gross Daneben finden sich häufig noch nicht zerfallene, grosse, ovale, zusammengesetze Körner Ferner fallen einzelne Körner von Spindelform auf Fig. 57

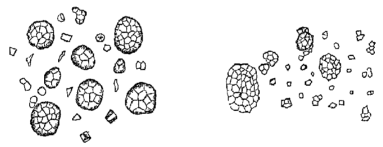


Fig 57 Amylum Avenue

Fig 58 Amylum Oryane

6) Reisstarke Amylum Oryzae (aus den Fruchten von Oryza sativa L.) Der vorigen abnlich, die Theilkornchen der zorfallenen grossen Körner messen aber nur 2–10  $\mu$ , meist 8–6  $\mu$  Daneben finden sich ebenfalls meist die grossen, nicht zerfallenen Körner, solche von spindelförmiger Gestalt fehlen Fig 58

#### b) Starke aus Leguminosensamen.

7) Bohnenstarke Amylum Phaseolı (aus den Samen von Phaseolus vulgarıs L) Besteht aus bohnenförmigen, eiförmigen oder etwas merenförmigen Körnern, die einen grossen, astigen, schwaizen Längsspalt haben Schichtung deutlich Länge der Körner 20—40 (—50)  $\mu$  Breite 10—85  $\mu$  Daneben finden sich kleine, runde oder rundlich eiförmige Körner Fig 59

8) Erbsenstarke Amylum Pisi (aus den Samen von Pisum sativum L) Form der Stärkekörnehen memlich wechselnd, eiförmig, merenfölmig, rundlich, oft seitwärts mit Auftreibungen Schichtung meist deutlich Der Spalt fehlt oder ist doch weniger deutlich wie bei der vorigen Lange der Körner  $30-60~\mu$ , meist  $30-50~\mu$  Breite  $20-35~\mu$  bei

den mehr oder weniger gestieckten Kornern Fig 60

9) Linsenstarke Amylum Lentis (aus den Samen von Lens esculenta Much) Die Körner stehen der Form nach zwischen 7 und 8, es finden sich behnenförmige mit 296 Amylum

starkem Spalt und mehr rundliche ohne oder mit schwachem Spalt Länge 30-40  $\mu$ , Brotte 12-80  $\mu$  Fig 61



Fig 59 Amylum Phaseoli

Fig 60 Amvlum Pist

#### c) Starke aus anderen Fruchten

10) Bananenstarke Amylum Musae, Guyana Arrowroot (aus dem Fruchtfleisch von Musa paradisiaca L und M sapientum L) Form der Körner recht unregelmässig und wechschol, rundlich, eiförnig, rundlich eckig, heulenförmig, hernförmig gebogen etc Besonders charakteristisch sind die in der Handelswauer aber merst auseinandergefällenen Doppelkörner, die aus zwei gekrummten Theilkörnern bestehen Schichtung meist zu erkennen Korn excentrisch Grösse 25-60  $\mu$ , meist d0-40  $\mu$  Danehen kommen kleine rundliche Körner vor, die 4-10  $\mu$  gross sud Fig 71

#### d) Starke aus unterirdischen Pflanzentheilen

11) Kartoffelstarke Amylum Solanı (ans den Knellen von Solanum tuberosum L) Körner von wechselnder Gestalt und Grösse und doch sehr charakteristisch, sie sind rundlich, oval, eiförnig, abgorundet-eckig, fast lappig mit eingebogenei Contour, Kern excentrisch und bei den nicht runden Körnern am schmaleren Ende hegend Spalt selten Schichtung deutlich Körner zuweilen auch zu 2 und 3 zusammengesetzt Grösse von wenigen  $\mu$  bis zu  $100~\mu$  und dauber Fig 62



Ing 61 Amylum Lentis

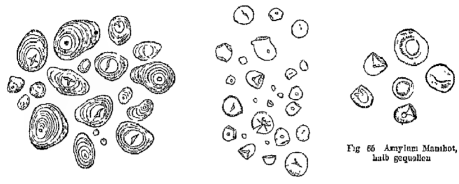


Fig 62 Amylum Solani

- 12) Marantastarke Amylum Marantae, Arrowroot der Alzneibücher, Kraftmehl (unter diesem Namen jetzt auch oft die vorige), Westindisches, Jamaika-, Bermudas-, St Vincent-Arrowroot (aus den Rhizomen von Maranta arundinacea Li und einiger anderer Arten) Form der Körner ähnlich wechselnd wie bei der vorigen. Kern viel weniger excentrisch wie bei 11, Spalt klein aber deutlich Schichtung meist deutlich Grösse  $40-60~\mu$ , zuweilen noch grösser, daneben vereinzelt viel kleinere Körner Fig 63
- 13) Manihotstarke Amylum Manihot, Manioc, Cassava, Tapioca, Brasilianisches, Bahia-, Rio-, Para Arrowroot (aus den Wurzelknollen von Manihot utilissima Pohl und einiger anderer Arten) Wird meist von aus 2 Theilkörnern bestehenden zusammengesetzten Körnern gebildet, die aber in der Handelsware zerfallen und Die Körnehen sind daher von der Seite gesehen ungefähr halbkugelig (paukenförmig), von oben und unten rund Meist ein centraler Spalt vorhanden, von dem gegen die Bruch-

Amylum 297

finche sich oft ein paar divergirende Linion ziehen. Schiehten schwer und nicht immer zu sehen. 15-36~u. Ausserdem Kleinkörner, die 5 $-15~\mu$  messen. — Fast aller Sago des Handels wird gegenwältig von dieser Starke geliefeit. Fig 64 und 65



Tig 63 Amylum Maruntae

Fig 64 Amylum Manihot

14) Curcumastarke Amylum Curcumae, Ostindisches Arrowroot, Tik mehl, Tikhu mehl, Bombay-, Malabar-, Tellichery-Arrowroot (aus den Rhizomen von Curcuma angustifolia Roxb und einiger verwandter Arten) Körner flach, von der breiten Fläche gesehen ungefülr eifernig, die breite Seite oft otwas rundkoh abgestutzt, die Spitze oft vorgezogen, in dieser dei Nabel Schichtung zart, aber deutlich Von der schmilen Seite gesehen sind die Körner fast stahförmig, oft zu mehreren anander hegend Die Körner sind 30-60  $\mu$  lang, 20-85  $\mu$  bieit Neben dieser chalakteristischen Form finden sich kleine Körner von wenig konstanter Form Fig 66.



Tig 66 Amylum Curcumne

Fig 67 Amylum Cannas

- 15) Cannastarke Amylum Cannae, Tolomanstarke, Queensland-Arrow-root, Neu Sudwales-Arrowroot (ans den Rhizomen von Canna edulis Edw., Canna indica L etc.) Hat die grössten Körner und ist dadurch charakteriart Sie sind dicklinsenförmig, der Umriss ist rundlich, elliptisch, eiförmig, zuweilen etwas unregel mässig und sich den Formen von 14 nahernd. Der Kern am spitzen Ende Schichtung deutlich Sie erreichen eine Grösse von 100—180 μ. Die kleinsten, meist ovalen Körner messen etwa 20 μ. Fig 67
- 16) Batatenstarke Amylum Batatae, Brasilianisches Arrowroot (aus den Knollen von Batatas edulis Chois) Körner denen der Manihotstärke ziemlich ähnlich, ebenfalls meist aus Doppel- oder Drillingskörnern zerfallen Ein rundlicher Kern oder strahliger Spalt Schichtung zurt und nicht immer zu erkennen Grösse 15—40  $\mu$ , nur zusnahmsweise grösser, meist 20—30  $\mu$  Fig 68
- 17) Erythroniumstarke (Aus den Zwiebeln von Erythronium dens canis L, in Japan officinell) Die Körner dick linsenförmig, im Umries rundlich, ausgebuchtet, an 11 erinnernd Kern oft seitlich excentrisch, Spalt meist rundlich Schichtung zart aber deutlich Meist Einzelkörner, sehr selten aus wenigen zusammengesetzte Körner Uebergänge von den runden, nur wenige μ messenden Kleinkörnern zu den grossen, bis 70 μ messenden Körnern vorhanden Fig 69

e) Stärke aus oberirdischen Achsen.

18) Sage. Amylum Sage (aus dem Grundparenchym des Stammes von Metroxylon Rumphii Mart, und M. laeve Mart). Körner meist zusammengesetzt und ayar so, dass einem grossen Theilkorn ein oder mehrere, meist viel kleinere Theilkörner und

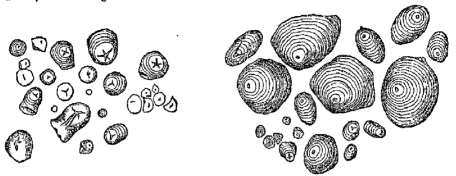


Fig. 68. Amylum Batatae.

Fig. 69. Amylum Erythronii.

gewöhnlich an der dem Kern entgegengesetzten Seite aneitzen. Der Theil des Hauptkornes, dem das Theilkörnehen ansitzt, ist oft etwas vorgezogen. In der Handelswaare sind die kleinen Theilkörnehen gewöhnlich abgefallen und das Hauptkorn zeigt die Abbruchstellen. Das Hauptkorn von wechselnder Gestalt, aber wohl stets gestreckt. Kern am einen Ende. Schichtung meist deutlich. Daneben kommen einfache, eirunde oder ovale Körner vor. Grösse 30—60  $\mu$ , selten grösser. Fig. 70.

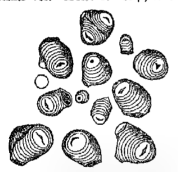


Fig. 70. Amylum Metroxyli.



Fig. 71. Amylum Musae.

Pritfung. Die Prüfung erstreckt sich 1) auf die Bestimmung des Aschengehaltes. Man verbrennt etwa 10 g bei kleiner Flamme zu schwarzer Kohlenmasse, entfernt von der Flamme, zerdrückt die Kohle, lässt einige Stunden an der Luft stehen und führt die Veraschung bei stärkerer Flamme zu Ende, ev. mit etwas Ammoniumnitrat. Der Aschegehalt reiner Stärke beträgt nicht über 0,2%, die Arzusibücher lassen etwas höbere Zahlen zu (1%). Höherer Aschengehalt kann durch Unreinigkeiten (Staub) bedingt sein, aber auch durch Verfälschung mit Gips, Magnesit, verwittertem Natriumsulfat etc. 2) Auf die mikroskopische Untersuchung bei etwa 800 × Vergrösserung. 8) Auf die Fähigkeit, einen neutralen Kleister zu bilden, doch ist zu bemerken, dass Weizen und Kartoffelstärke häufig sauer, Reis- und Maisstärke alkalisch reagiren infolge eines geringen Gehaltes an den bei der Fabrikation verwandten Säuren oder Laugen. Die Temperatur, bei der die einzelnen Sorten zu verkleistern beginnen und die Verkleisterung beendigt ist, ist verschieden:

nach Lippmann.

	Deutliches Aufquellen	Beginnende Verkieisterung	Volikommene Verkleisterung		Dautliches Aufquellen	Vollkommene Verklelsterung	
Roggen	45	50	55	Mais	50	55	62,5
Reis	53,7	58,7	61,2	Weizen	50	65	67,5
Kartoffel	46,2	58,7	62,5	Maranta	66,2	66, <b>2</b>	70

Amylum 299

4) Bestimmung des Wassergehaltes, die man durch Trocknen einer gewogenen Menge bei kunstlicher Würme vonnummt, wobei zu beachten ist, dass trockene Stillte rasch wieder Wasser annimmt Bestimmung nach anderen, annahernden Methoden vergl Hache-Fischer-Harwich, Kommentar I p 302 5) Mit kaltem Wasser angerieben, darf das Filtrat sich mit Jod nicht bläuen, andernfalls ist der Starke, um sie zu formen, Kleistorwasser zugesetzt

Roggenmehl und Weizenmehl Es wild haufig verlangt, von einem Mehle zu sagen, ob es Roggen- oder Weizenmehl oder ein Gemenge beider ist. Im ersteren Fall ist auf die oben angegebenen Unterschiede der Stätlickbiner zu achten die Körner des Roggens werden etwas grösser, sie zeigen häufig einen strahligen Spalt, Schichtung oft deut lich, Gross- und Kleinkörner durch viele Uebergange verbunden. Auch die Verkleisterungstemperatu (vgl oben) ist fistgutstellen

Viel schwieriger ist der zweite Fall und dabei das Hauptgewicht auf die Unter suchung der in keinem Mehle fehlenden Gewebselemente der Getreidekörner zu legen. Man

stienting der in kannem kreine feinender entfernt zunächst die störende Stärke, indem man 4 g des Mehles mit 200-800 ccm 4 proc Salzsaure (unter Eisatz des verdunstenden Wassels) eine Stunde lang kocht, dann 12 Stunden in einem Spitzglas absetzen lösst und nun gwaswohl den Schaum, wie den Bodensatz mikroskopisch pruft. Im Schaum findet man besonders die Haare des Bartes der Fruchtschale



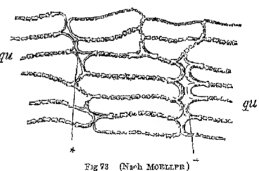
Querzellen.chicht des Weizens 800 Mal vergrossert

die e sind bei beiden einzellig, beim Weizen ungewöhnlich dickwandig, 500—700  $\mu$  lang, etwa 15  $\mu$  dick, die Wanddicke beträgt 3,5—9,5  $\mu$ , der Durchmesser des Lumens 1,5—3,5  $\mu$ , dasselbe ist also fast immer enger wie die Dicke der Wand-Beim Roggen sind die Haare 60—500  $\mu$  lang, 9—22  $\mu$  bieit, die Wanddicke beträgt 3,5—4,5  $\mu$ , der Durchmesser des Lumens 3,7—7,5  $\mu$ , selten mehr, das Lumen ist also fast immer weiter wie die Dicke der Wand

Ferner dient zur Unterscheidung die "Querzellenschicht" der Fruchtschale Ihre Zellen sind bei beiden Fruchten in der Form gleich, aber beim Weizen stossen die Zellen lucken-

sand hel botten in der Wand an den kurzen Seiten ist dunner wie die an den langen, beim Roggen sind die Zellen an den Enden meist abgerundet, lassen also Intercellularraume zwischen sich, ferner sind diese abgerundeten kurzen Wande dieher wie die langen und selten getupfelt Fig 72 und 78

Zur Erkennung von Roggen mehl kann man ferner auch die Kleberzellen benutzen, die hier meist blau, beim Weizen farblos sind Zur Erkennung schuttelt man das Mehl nut Chloroform und untersucht den Bodensatz, der bei Roggen mehr oder wemger grun ist



Querzellenschicht des Roggens 300 Mal vergrössert

Aufbewahrung. Starke und starkehaltige Gemische (Nahrmehle) müssen wegen ihrer Neigung, aus dei Luft Feuchtigkeit aufzunehmen, in wohlverschlossenen Gefassen an einem trockenen Orte aufbewahrt werden

Anwendung In Form eines flussigen Kleisters (1 50) als reizmilderndes Mittel, in Klystieren bei Durchfall etc., als Antidot bei Jodvergiftung — In Substanz als Excipiens für starkwirkende Arzneimittel (z B Jodoform), zum Konspergiren von Pillen, als Stienpulver auf nassende Flechten und bei Hautjucken — Arrowroot gilt als besonders leicht verdauliches Nahringsmittel bei Kindern und Rekonvalescenten

Amylum solubile, Losliche Starke, Amylogen Man erhält es durch Behandeln von Stärke mit der 6-Sfachen Gewichtsmenge 1 proc Kalilauge in der Kalta, dann im Wasserbade bis zur Dunnflussigkeit, zuletzt langeres Kochen, Filtriren, Neutralisiren mit Essigsaure und Ausfällen mit Alkohol Durch wiederholtes Lösen in Wasser und Fallen mit Alhohol erzielt man ein wasserlösliches, weisses Pulver, welches mit Jod rein blaue Färbung giebt

Glanzstärke. 1) flussige Botax, Gummi, Steamin je 2 Th., Glycerin 5 Th., Wasser 49 Th, setzt man umgeschuttelt der Sfachen Menge Stärke vor dem Kochen zu
2) Pulver Weizenstarke 2 Th werden in geschmolzene Steamisäure 1 Th einge

tragen, die erkaltete Masse gepulvert 3) Stearnsaure 800 Th weiden auf einem Reibeisen zerrieben, mit Borax 100 Th, Kochsalz 10 Th, arabischem Gummi 50 Th, Weizenstule 400 Th innig gemischt (Buchh)

Glyceritum Amyli U-St Glycerite of Sturch Maisstarke 10 g worden mit Wasser 10 ccm angerieben, mit Glycerin 80 g vermischt und bei höchstens 1440 C zu einer durch-

schemenden Masse verarbeitet

Klebemittel für Photographien. 1) Starke 3 Th, Zucker 1 Th veriuhrt min in einer Lösung von arabischem Gummi 4 Th in etwa der 10 fachen Menge Wasser und erhitzt im Dampfbade bis zur volligen Veikleisterung

2) Collodine, Triticine, ist mittelst Alkalien löslich gemachter Stänkekleister (vergl Amylum solubile)

300

3) STATFORT'S White Pasta ist Kleister aus Dextrin und Starke mit Zusatz von Bor-

saure. Glycerin und Thymol

Klebmittel für Schilder auf Glas, Metall etc Zu einer erkalteten Lösung von 100 g Laugenstein giebt man Roggenmehl 500 g, ruhrt mit Wasser q s zum Kleister und setzt erwarmten venet Terpentin 5 g und 1 Esslöffel Essigsaure zu (Pharm Ztg)

Mueilago Amyli, Decoctum Amyli Starkekleisten Zu Stärke 1 Th mit Wasser

2 Th verrieben gresst man unter bestundigem Rubren allmählich siedendes Wasser 97 Th Pulvis exsiceans, Form mag Berol Sturke, Zinkoxyd je 25 g
Pulvis inspersorius Hebra, Hebra's Emstreupulver Talk, Veilchenwurzel je 5,0,

Zinkoxyd 6.0, Weizenstarke 84,0

Reispuder, Poudre de Riz (Buchh) Reisstarke 750 Th, Veilchenwurzelpulver 250 Th, Rosengeraniumöl 2 Th Ist ein Zusatz von Zinkweiss erwunscht, so verreibt man dieses — 100 Th — mit der Veilchenwurzel und schlägt das Ganze durch ein feines Sieb Schminkpuder (Buchh) Stärke 200 g, Veilchenwurzel 100 g, Talcum 700 g,

Rosenöl 10 Tropfen

Schweisspulver (Buchh) Alaun, Tannın je 115 Th., Borax 175 Th., Stärke

Schweisspulver (Buchn) Alaun, Lannin jo 110 In, Botax 10 In, Starke Sth, Orangonschalendi 10 Th Starkeglanz, flussiget Walrat, Arabisches Gumm, Botax je 1 Th, Glycomn 2<sup>1</sup>/<sub>2</sub> Th, Wasser 24<sup>1</sup>/<sub>2</sub> Th 3 Theelöffel auf <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Pfund Stärkekleister Stärkekleister, Stärkekleit. 1) Stærke 10 Th, Wasser 10 Th versetzt man unter Umruhren mit siedendem Wasser 100—150 Th Vorheitges Vermischen der Starke mit 5—10 Proc Weizen- oder 15—20 Proc Roggenmehl erhöht die Klebkraft, ein geringer Zusten aus Alaun Boray oder Kerholsburg die Haltbarkeit

satz von Alaun, Borax oder Karbolsaure die Hultbarkeit

2) Eine siedend heisse Lösung von Leim 4 Th in Wasser 80 Th giesst man unter Umrühren in einen heissen Kleister aus Starke 30 Th und Wasser 200 Th, kocht einige Minuten und fügt Karbolsaure 2 Th hinzu Besonders für Papier, Pappe, Leder

Starkelosung, kaltbare, zur Analyse Sturke 5 g, Quecksilbenjodid 0,01 g mit Wasser 30 com verrieben, giesst man in 1 i siedendes Wasser, kocht 3 Minuten und lässt erkalten Die Empfindhehkeit 1 3500000 soll sich jahrelang halten (Mutnanski)

Alearnose Nahrmittel aus Kohlehydraten, Fleisch- und Gemusealbuminosen und

Fleischextraktivetoffen

Ambrosia Nähmittel aus Kastanien-, Kartoffel-, Innson-, Bohnenmehl und Vanille Apparatine, zum Appretiren, wird durch Eintragen von Pottaschelbsung in eiwärmten Kleister gewonnen

Apparatine, Greabd's 1st durch NaHO löslich gemachte Stärke

Glutinin ist eine Wasserige Lösung des vorigen Arrowroot-Biscuit von Huntley & Pahnens, enthalt verdauliches Enweiss, Feit, Kohlehydrate, Mineralstoffe (Phosphate)

Backpulver, Gardickes, enthalt saures Calcium- und Magnesiumphosphat. Natrum-

bikarbonat, Kochsalz und Mohl

Backmehl, Liebic's selbstthatiges, besteht aus Natrumbikarbonat 8.4 Th. Weinstein 18,8 Th, Weizenmehl 1000 Th

Blutspeien-Heilmattel, Wortmanns, eine Mischung mehrerer Mehle mit Zucker,

Coin starch und Patent Corn-flour, ferner Maizena, Dureya's, em Nährmittel, and Maisstarke, Mexikanisches Mehl von Dr. Bentio del Rio ebenfalls

Damenpulver (Gesichtspuder), von Pagenkork, besteht aus Stärke, kohlensaurer Magnesia, Borax

Entfuselungspulver von Plattner, enthält Stärke, Erweiss und Milchzucker

Feuerschutzstärke, Apyrinstärke, zur Verminderung der Feuergefährlichkeit bei Damenkleidern u dgl., besteht aus einer Mischung von Ammonium Magnesiumphosphat? Th., wolframsaurem Natrium 1 Th., Weizenstärke 6 Th.— Das demselben Zweck du-

nende Pattra'sche Salz ist eine Mischung von Borax 4 Th und halbzerfallenem Bittersalz 3 Th

Gummirte Stilrke ist Reisslinke

Hefenmehl, Berliner. Besieht aus gereinigtem Weinstein, Natriumbikarbonat

Kindermeble and im allgemeinen Gemische von eingedampfter Milch mit beson ders praparuten, aufgeschlossenen Mehlen von Cereahen oder Legummosen Ehrige enthalten keine Milch, in anderen ist das Starkemehl unverandert, nie sind daher zum Gebrauch für Säuglinge völlig ungeeignet, was die mikroskopische Untersuchung nachweist Das Aufschliessen geschieht durch Durchfeuchten mit verdunnten Sauen, die dann

mit Calciumkarbonat oder Natriumbikarbonat wieder abgestumpft werden, oder durch Be-

handeln mit Malz

Im allgemeinen eignen sie sich wenig als Ersatz der Muttermilch, da sie meist zu wenig Stickstoffsubstanz enthalten. Sie verlieren ihre Bedeutung, seit die Sterilisirung der Kuhmilch so wenige Schwierigkeiten macht

#### Zusammensetzung einiger Kindermehle (nach König)

	Wasser	Suckstoff- substanz		Kohlel in kalt qəlləgi Q	loglich	Holzfaser		Phosphor- sture	Kalk	Stickstoff substants and substants are subst	ibatar		Stickstoff
W Nestlé in Vevey Anglo Suiss & Co, Cham Giffey, Schill & Co Faust & Schuster, Göttingen Dr F Frerichs & Co, Leupzig Kufekes Kindermehl Rademanns Kindermehl Melluns Food Milchzwieback v Looflund, Stuttgart	1 54 6,87	11,28 11,71 10,79 11,96 12,61 18,62	5,96 4,29 4,55 6,03 1,81 5,37 0,31	47,11 43 21 28 76 21,02 15,78 61,47	29,75 82,99 44,48 52,22 55,51 18,84	0,65 0,65 0,59	1,87 0,77 1,03 2,36 2,11 4,00 2,91	0,75 0,51 0,52 0 68 1,72 0,58	0,11 1,01 0,16	12,37 11,55 12,81 13,71 14,81 9,61	6,37 4,53 4,87 6,43 1,97 6,63 0,37	50,26 49,78 40,28 50,75 24,09 16,58 66,01	1,69 1,92 1,85 2,05 2,19 2,29 1,51 2,20

Kunstmehl, Kunstweiss von Herremanns & Co, zum Beschweren des Backmehles, ist gemahlener Gips

Malerlein, chemischer, ist mit Aetzalkalı autgeschlossener Starkekleister

Meen Tun, amerikanisches Verschönerungsmittel, besteht aus Talk, Kreide, Stärke Mehl amerikanisches, wird durch Schaben, Bleichen und Mahlen weicher Holzer bei New York massenhaft dargestellt und ist ausserlich von Weizenmehl nicht zu unter acheiden

Mondamın Corn Floor von Brown & Polson ist entöltes Maismehl

Nutrol. Nähimittel, das aus veidautei Stärke mit wenig HCl und fleischveidauenden Fermenten besteht

Palmyrena Brastmittel aus mehreren Starkemehlarten, Kaffee, Kakao und Zucker Patent Glanzstarke, von Franz Corlenzer, ist Reisstarke mit einem kleinen Zu satz von Borax und Silikaten

Pyroxam, Xyloidin, Uchatius' Weisspulver, ist aitrite Kaitoffelstärke Schlichte, von Ducancel & Fortin Stärke wird mit kalter Natronlauge behan delt, dann letztere durch Schweselsaure neutralisist Schonheitiscreme, Orientalische Teig aus Mehl und Kleie Stälke, losliche, von Prof Debove, ist durch Erhitzen dextruirte Stärke Toilettenpuder, unsichtbarer, Invisible toilet powder besteht aus Starke 20 Th, Talcum 50 Th, Zinkoxyd 30 Th

Toilettenpulver von Recamer, eine Mischung von Starke und Zinkoxyd

Wundermittel, englisches, als Milchersatz für Kalber. Kartoffelstärke mit wenig Enzianwurzel.

### Anacardium.

Pharmaceutische Bezeichnung fur zwei verschiedene, der Familie der Anacardiaceen angehörige, medicinisch verwendete Fruchte

1) Anacardia orientalia (Fruetus Anacardii orientalis, ostindische Elephantenläuse. Herzfrüchte) von Somecarpus Anacardium L fil. (Ostindischer Tin tenbaum, the Marking hut tree, Bhilawa), einem im nordwestlichen Indien heimischen Baum. Die Früchte, die auf einem harten, runzligen Stiel (Fig. 75 b), der sich in der Droge häufig findet, aufsitzen, sind 2-3 cm lang, 2 cm breit, herzfürmig, einfächerig, einsamig, schwarz-braun. (Fig. 75 a).

2) Anacardia occidentalia (Cassavium, Fructus ocpatae, Nuces Acajou, Dintennüsse, Mahagoninüsse. Noix d'Acajou, Castew-nut, westindische Elephantenlüuse) von Anacardium occidentale L. (Nierenbaum, Acajou, Kashubaum), heimisch in Westindien, durch die ganzen Tropen durch die Kultur verbreitet, da der dickfleischig verdickte Fruchtstiel (Fig. 74 b) als beliebtes Ohst gilt. Die demselben außitzenden Steinfrüchte sind nierenförmig, wenig größer wie die vorigen, brann. (Fig. 74 a).





Bestandtheile. Beide Arten enthalten in grossen Sekretbehältern der Fruchtschale Cardol (s. d.); das der ersten Art: Cardolum pruriens, gilt für schärfer als das Cardolum vesicans der zweiten Art. Forner enthält die zweite Art die einbasische Anacardsäure C<sub>22</sub>H<sub>22</sub>O<sub>5</sub>, Harzsäuren und mehrere Gerbstoffe. Dus Ammoniumsalz der β- und δ-Harzsäure C<sub>44</sub>H<sub>62</sub>O<sub>7</sub>(NH<sub>6</sub>)<sub>2</sub> wird als Haarfärbemittel empfohlen. Die fettroichen Samen (ohne Schale) sind wohlschmeckend, eine Abkochung der Rinde gilt als Specificum gegen Diabetes, die adstringirenden Blätter verwendet man gegen Blutungen. Das Catechin enthaltende Holz ist als "weisses Mahagoni-

holz" oder "Acajouholz" im Handel. Aus dem Stamme tritt Gummi, welches gesammelt wird (Acajougummi, Gomme d'acajou), cf. Gummi. Auch andere Arten liefern Gummi: A. humile Mart. und A. nanum St. Hil.

Anwendung. Die Früchte beider Arten sind infolge des Cardolgehaltes ausserordentlich scharf und blasenziehend, die Wirkung ist etwas schwächer, aber anhaltender
wie die der Kanthariden. Die Auszüge der Fruchtschale nehmen an der Luft eine tiefschwarze Farbe an und man verwendet solche mit Aether-Alkohol hergestellten Auszüge
als "unauslöschliche Tinte". Da die damit gezeichneten Stellen von Wäsche auf der Haut
Erkrankungen hervorrufen können, ist von dieser Verwendung abzuschen, theilweise (in
Berlin) ist sie behördlich verboten.

Man verwendet die Früchte als Sympathiemittel gegen Zahnweh, indem man sie auf einen Faden zieht und auf der Haut trägt. Auch das ist zu verwerfen.

Die Früchte der zweiten Art werden häufig zu Spielereien (Affenküpfe) verwendet. Man hüte sich, Kindern solche in die Hände zu gehen. Aufbewahrung. Versichtig.

† Cardolum. Cardoloum. Cardol.  $C_{a1}H_{a0}O_{a}$  (nach Staedbler) oder  $C_{a2}H_{a0}O_{a}$ .  $H_{a}O$  (nach Streedl).

Darstellung. Das Fruchtsleisch der Acajou-Nüsse wird mit Aether extrahirt und der Auszug zum Extrakt abgedunatet, welches man zur Entfernung der Gerbature mit Wasser wäscht. Den Rückstand löst man in 15 bis 20 Th. Weingeist (95 Proc.) und digerirt die Lösung so lange mit frischgefälltem Bleihydroxyd, bis alle Anacardsäure an Blei gebunden ist, die Lösung also nicht mehr saner reagirt. Man führirt vom anacardsauren Blei ab und versetzt das Filtrat bis zur beginnenden Trübung mit Wasser, hierauf mit etwas Bleiacetat, Alsdann kocht man die Mischung auf, tröpfelt bis zur Entfürbung Bleiessig hinzu, filtrirt den klebrigen Niederschlag ab, entbleit das Filtrat durch Schweselsäure, verdunstet das Filtrat und wäscht das zurückbleibende Cardol mit Wasser. (Vorsicht bei der Bereitung!)

Eigenschaften. Im reinen Zustande eine gelbliche, in dickeren Schichten schwach röthliche, ölige Flüssigkeit, spec Gew. — 0,978 bei 23° C. Es besitzt schwachen, angenehmen, besonders beim Erwärmen hervortretenden Geruch. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Aether. Ander Luft nimmt es allmählich dunklere Färbung an. Es erstarrt noch nicht bei — 20° C. Verbrennt entzündet mit leuchtender, russender Flamme, ist aber nicht ohne Zersetzung flüchtig. Auf die Haut gebracht, erzeugt es

Blasen und Eiterung Die als "Caidol" im Handel vorkommenden Praparate (s weiter unten) sind in der Regel Gemenge von Cardol und Anacardsaure und eistarren alsdann beim Abkuhlen krystallinisch Meist enthalten sie auch von der Darstellung her Blei weis des letzteren durch Veraschen Aufbewahrung Versichtig und vor Licht geschützt - Das reine Cardol wird kaum therapeutisch verwendet, wohl aber die in der Therapie als Cardol bezeichneten unchstehenden Extrakte

† Cardolum (Cardoleum) tesicans Das Alkohol-Aetherextrakt aus Anacardum occidentale Enthalt im wesentlichen Anacaidsaure und Caidol Braune, schmierige Masse, biswoilen als Visicans an Stelle der Canthauden angewendet. Nicht mit dem Folgenden

An verwechseln (!) Vorsicht beim Manipuliren (!)
† Cardolum (Caidoleum) pruisens Das Alkohol-Aetherextrekt aus Anacardium orientale Theischwarze, theerige Masse Erzeugt bei ausserer Anwendung nicht nur lokal Blasen, sondern weit über die Applikationsstelle hinausgehend rosenartige Entzündung Vor

sicht beim Manipuliren (!)

Die beiden käuflichen Extrakte werden als Waschezeichentinten verwendet. Man schreibt oder druckt damit auf Wische etc und befouchtet die Stellen alsdann mit Kalkwasser, worauf sie tiefschwarz werden Vergl aber \$ 302

### Ananas.

Gattung der Bromeliaceae - Bromelieae.

Ananas sativus Lindi Heimisch in Amerika, jetzt durch die Kultur weit ver-Alle beerenartigen Früchte eines Fruchtstandes verwachsen mit der fleischig werdenden Achse und den ebenfalls fleischig werdenden Deckblättern und stellen eine "Sammelfrucht" dar, die von einem Blatterschopf gekrönt ist. Kultivirt chne Samen Die ganze Flucht ist grosswarzig (jede Walze entspricht einer Einzelflucht), goldgelb bis braunlichgelb, in der Form und Grösse varmend, bis 4 Kilo schwer werdend und Geschmack angenehm aromatisch, sänerlich suss

Die Frucht der wilden Form besitzt nicht unerhebliche Heilkrafte, man verwendet sie als Diureticum und Anthelminticum Der vergohrene, weinartige Saft der Kulturformen wird gegen Magenkatarrh, katarrhalische Affektionen der Schleimhaute (mit Wasser als Spray bei Nasenkatairh) verwendet Ferner enthält die Frucht Eiweiss verdauende und Milch coagulirende Fermente

Der Gehalt an freier Saure bei den kultivirten Formen ist Bestandthelle 1,0-5,2 Proc, bei der wilden 8,6 Proc, der Zuckergehalt der kultivirten 58-66 Proc. der wilden 8.0 Proc

Die Verwendung der frischen oder in Zucker eingemachten Frucht zu Ananasbowle ist bekannt

Ananas-Essenz (Buchh) 1) Ananas 500 g wird zerkleinert mit Weingeist 8 Tage ausgezogen, abgepresst, filtrirt, mit einigen Gramm Vanillelinktur und soviel Weingeist ver setzt, dass 1 kg Essenz erhalten wird (zu Punschextrakten) 2) Stärkere Essenz Butteräther 250 g, Ananasessenz 1 600 g, Chloroform 150 g, Vanilletinktur 5 g, Citronenol 2 Tropfen Ananassaft (Diet) Ananasessenz 1 30 g, Weinsäure 5 g, weisser Snup 1000 g,

Zuckertinktur g B

Pinapin ist vergohrener Anansssaft

# Andropogon.

Gattung der Gramineae - Andropogoneae. Zahlreiche Arten liefern atherische Oele (0,3-1,0 Proc)

Andropogon Nardus L Heimisch in Ostindien Liefert Citronellol Die Wurzel verwendet man gegen Magenkrankheiten und Fieber

Andropogon citratus D C In Ostindien Liefert Lemongrassol, oder Verbena- oder Melissa indica-Oel

Andropogon Schoenanthus L. In Sudasien und Afrika. Liefert das Palmarosa-Oel (Ingwergrass-Oel, Rusa Oel) Dieses Oel dient in Bulgarien ganz allgemein als Verfälschungsmittel des Rosenéles. Die Pflanze gilt als Fiebermittel.

Andropogon squarrosus I fil (A muricatus Retz) In Indien Namen Khurkhur, Bena Franz Vétiver Liefert aus der Wuizel Vetiverol Das aromatische Rhizom und die Wurzel (Radix Anatheri, Radix Vetiveriae, Raiz cheiroso) ist ein stimulirondes und antiseptisches Arzneimittel Man macht daiaus die gegenwärtig häufig kauflichen orientalischen Fachei

Andropogon laniger Desf Von Indien his Nordafilka Man verwendet die ganze Pflanze (Helba Schoenanthi und Helba Junci odorati) als Aromaticum und Dinreticum (Foenum camelorum), das atherische Oel enthalt Phellandren

Andropogon odoratus Lishoa In Ostindien Liefert atherisches Oel Dreht — 72° bis 28°, spec Gew 0,945—0,950

Ferner hefort atherisches Oel Andropogon fragrans (?) von Réumon (Hwleessenticle de Pataque Malgache)

Medicinische Verwendung finden ferner wegen des aromatischen Geruches und Geschmackes Andropogon densifierus Steud, A ceriferus Hack A. bicornis L., A virginicus L. A spathiflorus Kth A minorum Kth A arundinaceus Scop

Andropogon annulatus, m Asien, Afrika und Australien, soll eine Manna liefern, die 75 Pioc Mannit enthalt

Oleum Andropogonis citrati Lemongrassol. Citronengrassi. Indisches Verbenaol. Essence de Lemongrass. Essence de Veryeine des Indes. Oil of Lemongrass. Andropogon extratus D C

Eigenschaften. Eine gelbe bis rothbraune Flüssigkeit von starkem Citronen oder Verbenageruch Spec Gew 0,899-0,908 Drehungswinkel (100 mm-Rohr) - 1°25' bis -3°5' Es lost sich in 2 bis 3 Theilen Spiritus dilutus klar auf

Fritzeng. Lemongrassol wird mit Petroleum und fettem Oel verfalscht. Da diese Zusatze die Loslichkeit in Spiritus dilutus vermindern oder aufheben, so sind alle Oele, die in dem angegebenen. Verhaltniss sich nicht klar lösen, zu beanstanden

Bestandtheile. Besteht zu 70-85 Proc aus Citral  $C_{10}H_{16}O$ , demselben Aldehyd, der auch dem Citronenöl seinen charakteristischen Geruch verleiht. Weitere Bestandthule sind Methylheptenon  $C_8H_{14}O$  und Geraniol  $C_{10}H_{18}O$ 

Anwendung. Zu Parfümerien und Toiletteseifen

Oleum Andropogonis squarrosi. Vetiver ol. Iwarancusaci. Essence de Vétiver. Oil of Vetiver.

Die Wurzel der in Indien und Birma sehr verbreiteten und neuerdings auf Réumen kultivirten Graminee Andropogen squarrosus L fil giebt bei der Destallation mit Wasser dämpfen ein ausserst sehwer flüchtiges, dickflüssiges braunes Oel, das "Vetiveröl" des Handels Es hat einen penetianten, anhaftenden, myrrheinfinlichen Geruch Das spec Gew des in Europa aus indischer Wuizel destillirten Oels liegt zwischen 1,015 und 1,030 bei 15°C, die auf Réunion gewonnenen Oele sind leichter, und haben das spec Gew 0,982—0,998 bei 30°C Der Drehungswinkel (100 mm Rohr) = +28 bis + 86° Vetweröl löst sich in 1½ bis 2 Theilen 80 proc Alkehol klar auf, an dieser Eigenschaft können mit Fett verfalschte Oele, die sich in diesem Lösungsmittel in keinem Verhältniss klar lösen, leicht erkannt werden

Vetiverel wird feinen Parfilmerien zugesetzt, bei denen es zum Verbinden und Fixiren der einzelnen Gerüche dient

Dieum Andropogonis Nardi Oleum Citronellae. Citronellaöl. Ostindisches Melissenol Essence de Citronelle. Citronella oil. Wird in Sud Ceylon, sowie auf der

Halbinsel Malacca durch Destillation der oberirdischen Theile des Citronellgrases, Andropogon Nardus L, gewonnen

Eigenschaften Eine gelbe bis gelbbraune, bisweilen auch durch Kupfer grin gefarbte Flussigkeit von angenehmem, eigenthumlichem, etwas süsslichem Geruch Spec Gew 0,886—0,920 Drehungswinkel (100 mm-Rohr) —0°30′ bis —21° Es lost sich in 1—2 Th 80 proc Alkohols klar auf, nach weiterem Zusatz des Losungsmittels wird die Mischung meist schwach getrübt

Prifung Bei der Untersuchung ist besonders auf die häufigen Verfälschungen mit Petroleum oder fettem Oel (Cocosfett) zu achten Oele, die derartige Zusatze enthalten, geben mit 10 Th 80 proc Alkohol trilbe Mischungen, aus denen sich beim Stehen in einem zugestopften Cylinder olige Tropfen entweder an der Oberfläche (Petroleum) oder am Grunde (fettes Oel) abscheiden Bei Gegenwart von Cocosfett erstarrt das Oel ganz oder theilweise im Kaltegemisch oder bei Winteitemperatur

Bestandtheile. Es besteht in der Hauptsache aus Geraniol  $C_{10}H_{18}O$  (50-80 Proc), Citronellal  $C_{10}H_{18}O$  (10-15 Proc) und Links-Camphen  $C_{10}H_{16}$  (5-20 Proc) In geringer Menge sind anwesend Links Borneol  $C_{10}H_{18}O$ , Methylheptenon  $C_{8}H_{14}O$ , Dipenten  $C_{10}H_{16}$ , Methyleugenol  $C_{6}H_{3}-C_{2}H_{5}-(OCH_{8})_{3}$  und endlich Essigsäure und Valeriansäure (als Ester)

Verwendung. Zum Parfümmen billiger Tofletteseifen, besonders der sogenaunten Honigseifen

Oleum Andropogonis Schoenanthi Palmarosaol. Türkisches oder Indisches Geraniumól (Rusaól). Oleum Palmarosao. Oleum Geranii Indicum. Oleum Graminis Indici Essence de Géranium des Indes. Oil of Palmarosa. Oil of Geranium East Indian.

Das Palmarosaol wird fälschlich als "türkisches Geraniumöl" bezeichnet, weil es früher über Konstantinopel in den europäischen Handel kam und einen den Geraniumbelen (Destillat der Blätter verschiedener Geranium- oder Pelargoniumarten) ähnlichen Geruch besitzt. Es wird in ziemlich beträchtlichen Quantitäten in Indien in der Präsidentschaft Bombay durch Destillation von Andropogon Schoenanthus L. gewonnen

Eigenschaften. Eine fast farblose oder gelbliche Flussigkeit von angenehmem, rosenähnlichem Geruche Spec Gew 0,888—0,896 bei 15°C Optisch schwach rechts oder linksdrehend, und zwar schwankt der Drehungswinkel (100 mm Rohr) zwischen + 1° 40° und - 1° 55° Mit 3 Th Spiritus dilutus giebt das Oel eine klare Lösung Verseifungszahl 20-40

Priffung. Da das Palmarosaöl häufig mit fettem Oel (Cocosfett), Mineralel oder Terpentinel vorfalscht wird, so ist auf Loshehkeit in 3 Th Spirifus dilutus, und auf das richtige spec Gew zu achten

Bestandtheile. Palmarosaci besteht der Hauptmenge nach aus Geraniol  $C_{10}H_{18}O$ , das zum grossten Theil frei, zum kleineren Theil als Ester der Essigsaure und Capronsaure in dem Oele enthalten ist. Von Terpenen ist nur Dipenten in geringer Menge, etwa 1 Proc, anwesend.

Anvendung. Palmaresael findet in der Parfümerie bei der Herstellung von Rosenseifen ausgedehnte Verwendung. In Bulgarien dient es zum Verfalschen des Rosenels

Gingergrasol (of oben) Eine geringe Sorte Palmarosadi, über deren Herkunft man nicht ganz im klaren ist, kommt von Indien aus unter dem Namen "Gingergrassl" in den Handel Das Oel enthält meistens grosse Mengen Minerald (bis 60 Proc.) oder Terpentinol beigemischt.

### Anethum.

Gattung der Umbelliferae - Apioideae - Seselincae.

Anethum graveolens L Dill Gurkenklaut. Heimisch in Indien, Persien, vielleicht auch Kaukasus und Aegypten, durch die Kultur weit verbieitet

Verwendung finden die Fruchte Fructus Anethi (But Erganzb.) Semen Anethi hortensis. Semen capilli cynocephali. Dillsamen. Bergkummel. Fruit d'Aneth. Dill fruit

Beschreibung. Sie sind 4-5 mm lung, 3 mm bieit, im Umriss eirund, vom Rucken hei stark zusammengedruckt, kahl und glatt, meist in die Theilfrüchtehen zerfallen, jedes mit 5 Rippen, von denen die Randrippen stark vorragen, in jedem Thalchen ein Oelgang, auf der Fugenflache 2 Geschmack gewunzhaft, scharf, charakteristisch

Bestandtherle 3-4 Proc atherisches Oel Spec Gew 0,895-0,915 Dreht +75 bis 80° Enthalt Limonen, Carvon, besonders englisches Oel auch Phellandren Das aus Frichten des indischen A Sowa D C, das mit A graveolens identisch sein soll, gewonnene Oel enthalt Limonen, Carvon und Dill-Apiol, es dieht +40°

Anwendung In England vielfach statt des Fenchels als blahungtreibendes Mittel, im allgemeinen dienen Frucht und Kiaut mehr zu Kuchenzwecken, zum Einlegen der Gurken etc

Aqua Anethi Dillwasser Dill Water 1) But Dillsamen, gequeseht 10 Th, Wasser 200 Th, man destillert 100 Th ab In den but Kolomen darf das Dillwasser durch Verreiben des atherischen Dillöles mit Calciumphosphat, Schutteln mit dest Wasser und Filteren bereitet werden — 2) (n Diet) Dillöl 10 Tropfen schuttelt man mit heis sem dest Wasser 1000 Th und filturt nach dem Erkalten

### Il Oleum Anethi Dillol Essence d'Aneth Oll of Dill (Brit)

Die zeikleineiten Dillfruchte geben bei der Wasseidampfdestillation 3-4 Pioc ätherisches Oel

Ein faibloses, spater gelb werdendes, ziemlich dunnfitissiges Och Der Geruch ist dem des Kummels ahnlich, aber doch wieder deutlich davon verschieden Der Geschmack ist zuerst susslich, spater scharf und brennend Spec Gew 0,895—0,915 (Bitt 0,905—0,920)—Drehungswinkel (100 mm Roln) + 75 bis + 80° Das Oel löst sich im 5—8 Th 80 proc Alkohols

Dillol enthalt 40-60 Proc Rechts Carvon  $C_{10}H_{14}O$  (Carvol), 40-60 Proc Rechts-Limonen  $C_{10}H_{16}$  und wechselnde Mengen Phellandren  $C_{10}H_{16}$  Dieses Terpon ist reichlicher im spanischen und englischen als im deutschen Dillol vorhanden. An wondung in der Liqueurfabrikation

Ostindisches Biltol. Der ostindische Dill, der von einigen Botamkern als besondere Species Ancthum Sowa D C unterschieden wird, enthält ein von dem europäischen Dillöl vinschiedenes Oel Sein spec Gew liegt zwischen 0,949 und 0,970, sein Drehungswinkel (100 mm Rohr) zwischen +41 und +48° Es enthält ausser Limonen und Carvon einen dem Apiol aus Petersihonöl isomeren Konper, das Dillapiol  $O_{12}II_{14}O_{4}$  Dillapiol ist eine dieke ölige bei 285° C siedende Flussigkeit

# Angelica.

Gattung der Umbelliferae - Aprordeae - Angelieinae.

Angelica Archangelica L Heimisch in Nordeuropa und Sibirien Verwendung findet die Wurzel und die Fruchte

1) Die Wurzel Radix Angelicae (Geim, Helv, Austr) Radix Archangelicae. Radix Angelicae hortensis Angelikawurzel Brustwurzel. Engelwurzel Heiligengeistwurzel Dieleinigkeitswurzel. Theriakwurzel Geilwurzel. Giftwülze. Gölk. Glückenwurzel. Luftwurzel. Racine d'angélique (Gall) Angelica root.

Angelica 307

Beschreibung. Die Droge besteht aus dem kurzen, bis 5 cm dicken, von Blattnarben geringelten Wurzelstock, von dem zahlreiche, bis 1 cm dicke, bis 30 cm lange Wurzeln entspringen, die oft zopfartig zusammengedreht sind. Sie sind langsfürchig, hockerig. Die Droge ist von rothbiauner bis graubrauner Farbe, sie schneidet sich weich und bricht, wenn trocken, glatt. Der Querschnitt ist unter der Lupe deutlich radial gestreift, er lässt den gelb oder graugefarbten Holzkörper erkennen, der in der Wurzel etwa so stark wie die Rinde, in dem Wurzelstock viel starker ist. In der Rinde eikennt man schizogene Schretbehalter mit gelbröthlichem Inhalt. Der Durchmesser derselben, der bis 200 \(mu\) betragt, ist geeignet, die Droge auch in kleinen Bruchstücken von den Wurzeln anderer Umbelliferen (s. d.) zu unteischeiden. Geruch und Geschmack angenehm aromatisch

Bestandtheile. 0,35-1,0 Proc (frische Wurzel 0,2-0,4 Proc) atherisches Oel, ferner 6 Proc Harz, 0,5 Proc Angelicasaure, Hydrocarotin (Angelicin), Baldrian saure, Essigsaure etc

Ver wechselungen und Verfulschungen Die Wurzeln der andern offie Umbelliferen sind durch den abweichenden Geruch und Geschmack, sowie die Weite der Se kretbehälter (s. a. a. 0.) leicht zu unterscheiden — Die Wurzel der wilden Angelica silvestris L. (m. Italien als Radico di Brocula gegen Kratze) ist kleiner, holziger und von weniger augenehmem Geruch und Geschmack — Aehnlich verwendet man in Japan Angelica anomala Ave-Lall und A refracta A Schmidt, in Nordamerika A atropurpurea L. und A lucida L. (Belly-ach Root), in Unterstahen A nomorosa Ten.

Einsammlung Im Fruhjahre von der 2 jahrigen Pflanze 5 Th frische Wurzel geben 1 Th trockene

Aufbewahrung 1) Bei gelinder Waime, besser über Aetzkalk, nachgetrocknet in dicht geschlossenen Blechbüchsen. Da die Angelikawurzel in ganz besonders hohem Maasse den Angriffen von Kafern und ihren Larven (Ptinus, Anobium, Anthrenus) ausgesetzt ist, so ist für sehr sorgfaltiges. Trocknen und Aufbewahlung in gut verschlossenen Gefassen besondere Sorge zu tragen.

Anwendung Aromatisches Stimulans und Stomachicum, selten zu Latwergen, Badern, Kräuterkissen, haufiger als magenstarkendes Hausmittel Wurzel, Blatter, Samen und Tinktur gehören mit zu den Heilmitteln Pfarrer Kneipps

2) Die Fruchte Fructus Angelicae Semen Angelicae. Fruit d'Angélique (Gall.)

Beschreibung Eifermig, vom Rücken zusammengepresst, mit dicken, stumpfen Ruckenrippen, stark hervortretenden Randrippen, bei der Reife die ausseren Theile der Fruchtschale ohne die Oelstriemen sich ablosend, so dass also diese mit der Samenschale vereinigt bleiben (charakteristisch)

Bestandtheile. 1,0-1,2 Proc atherisches Oel Von noch angenehmerem Geruch wie das der Wurzel

Spin ilus Angelicae compositus (Germ), Sp. theriacalis. Zusammengesetzter Engelwurzepritus, Angelikaspinitus, Jeiusalemer Sp., Krauterspiritus, Themakgeist — Alcolat de themac composé, Esprit thériacal — Spinit of treacle — Angelikawurzel 16 Th, Baldrianwurzel 4 Th, beide mittelfem zerschnitten, Wacholderbeeren, gequetscht 4 Th lasst man mit Weingeist 75 Th, Wasser 125 Th 24 Stunden stehen, destillit 100 Th ab und löst darm Kamphei 2 Th Klar, farblos, spec Gew 0,890—0,900 Trübt sich bisweilen in der Kälte Ansetzen mit Weingeist und Uebertreiben mittels Dampf hefert ein kraftigeres Dostillat

Spiritus Angelicae compositus ex tempore paratus Angelikawurzelöl 6 Tropfen, Wacholderbeeröl, Baldmanöl je 2 Tropfen, Kamphergeist 17,5 g, verdunnter Weingeist 82.5 g

Theotura Angelicae, wird aus fein zerschnittener Angelikawurzel 1 Th und verdunitem Weingeist 5 Th bereitet

<sup>1)</sup> Zur Aufbewahrung nechender Pflanzenstoffe sind Ricinuskanister, auf die man über einer runden, etwa 15 cm weiten Oeffnung einen Rand mit dicht schliessendem Griffdeckel auflöthen lässt, die billigsten und zweckmassigsten Vorrathsgefasse

Tinctura bezoai dica, Ludwies Bezoartropfen Opium, Safran je 5 Th, Myrrhe, Angelikawurzel, Eberwurzel, Alantwurzel, Diptamwurzel je 20 Th, verdunnter Weingeist

Tinctula alexipharmaca Stahl. Angohkawurzel, Meisterwurzel, Eberwurzel, Schwalbenwurzel, Bibernellwurzel, Alantwurzel je 7,5 g, verdünnter Weingeist 210 g oder q s zu 200 g Tinktur

Rothlauftinktur HAUCK, ist ein weingeistiger Auszug aus Angelika- und Ar-

SCHAUER'scher Balsam ist ein Gemisch aus Spirit Angeliese comp und Spirit

balsam Fioraventi

Balsamum divinum, B digestivum (Diet) Baume du chevalier Laborde, Baume Fourcroy Lirchenterpentin 200 g, Ohvenöl 800 g mischt man unter Erwärmen, setzt hinzu Benzoe, Weihrauch, rohen Storax je 10 g, Safrantinktur 25 g, Aloëtinktur 100 g, entwassertes Natriumsulfat 50 g, erwarmt 1 Stunde im Dampfold unter Umruhren, lässt absetzen, seiht durch oder filtrirt und fügt hinzu Angelikaöl 0,2 g, Wacholderbeeröl 0,5 g

Potsdamei Balsam, Parfum aromatique balsamique Eine Mischung aus Spirit Angelicae comp, Tinct Calami ää 5,0, Mixtura oleoso-balsam 70,0, Liq Ammon caust 8,0

Eau dentifriee de Prodhoume. Ein Destillat aus Angelika, Anis, Zimmt Muskat nus, Nelken, Pfefferminzöl, mit Chinarinde, Ratanhia, Tolubalsam, Vanille und Cochenille

zur Tinktur gemacht

Nervosin, versiberte Pillen, bestehend aus Extr Valerian, Angelic, Chenopod,

Ol Angelic, Valerian, Fol Aurant

Alter-Schwede, Angelikalikor, Angelica-Ratafia sind aus Angelikakraut und Bitterstoffen bereitete Inkore

Liqueur de la Grande Chartreuse, Elixir végetal d I Gr Ch Ein Destillat aus Melisse, Pfefferminze, Angelika, Zimmt, Safran, Macis, Citrone und verd Weingeist, worin Zucker aufgelöst ist

Universal Krauteressenz von Fr Dietze Ein bitterer Schnaps aus Angelika,

Wermuth etc

Universal-Magenbitter von DR ROBACK besteht hauptsächlich aus Angelika und

Yespetro, Rosolia d'Angelica, em Lukör aus Angelika, Komander, Ams, Fonchel

Oleum Angelicae radicis Angelikawurzeldi. Essence de la racine d'Angélique. Oil of Angelica root

Trockne Angelicawurzel giebt bei der Destillation 0,35-1 Proc, frische Wurzel nur 0,2-0,4 Proc Oal Das Oel der frischen Wurzel gilt als das feinere

Das Oel 1st eine anfangs farblose, spater bräunlich werdende Flüssigkeit, von sehr aromatischem, pfefferahnlichem, etwas an Moschus erinnerndem Geruch, und gewürzhaltem Specif Gew 0.857-0.910 | Drehungswinkel (100 mm - Rohr) + 160 his + 320 Geschmack

Das Angelikawurzeld enthält Rechts-Phellandren und andere Terpene (vielleicht Pinen, sowie Cymol C10H14) und Sesquiterpene Die wichtigsten Bestandtheile sind Ester zweier Säuren, der als Methyläthylessigsäure bekannten Valenansaure, und der Oxypentadecylsaure CinHaoOR Die alkoholischen Komponenten dieser Ester sind unbekannt

Oleum Angelicae fructus Angelikasamenöl. Essence de la semence d'An gélique. Oil of Angelica fruit

Ist in den Angelikafruchten zu 1-1,2 Proc enthalten Das durch Wasserdampfdestillation gewonnene Oel 1st in allen seinen Eigenschaften, besonders im Geruch und Geschmack, dem Wurzelöl sehr ähnlich Spec Gew 0,856-0,890 Drehungswinkel (100 mm-Rohr) + 11° bis + 12° Es enthält Phellandren und andere nicht näher dennirte Terpene Von sauerstoffhaltigen Korpern sind Methyläthylessigsäure und Oxymyristinsaure nachgewiesen worden

Das aus frischem Angelikakraut destillirte Oel ist von dem aus der Wurzel oder den Früchten gewonnenen kaum zu unterscheiden Spec Gew 0,870-0,890 Drehungswinkel (100 mm Rohr)  $+8^{\circ}$  bis  $+21^{\circ}$ 

Alle drei Angelikable werden in der Liqueurfabrikation besonders zur Darstellung von Chartreuse verwendet.

Angostura. 309

# Angostura.

Cortex Angosturae. Cortex Cuspariae (Brit) Quina de Caroni. Angosturarinde Caroni-Rinde Angusture viale (Gall) Angostura bark Cascarilla de Angostura Ist die Rinde der zu den Rutaceae — Cuspariae gehorigen Cusparia trifoliata H B, vielleicht auch der Cusparia officinalis Hancock in Venezuela

Beschreibung. Flache oder rinnenformige, bis 2 mm dicke, harte und sprode Stucke, mit einem leicht abreibbaien, weichen, grünlichen oder gelbbaunen Kork bedeckt, an der Innenseite gelblich oder röthlich, Bruch aussen körnig, innen blatterig. Querschnitt orangegelb oder bräunlich, die rothbraunen, nach aussen sich verschmälernden und mit den helleren Markstrahlen abwechselnden Baststrahlen, ausseidem helle Punktehen erkennen Inssend

Zellen des Korkes zartwandig, oder (nur an der Innenseite oder ganz) verdickt. In der Mittelrinde in zahlieichen Zellen Bündel von Oxalatnadeln, ferner lysigene Harzraume. Steinzellen spärlich. In den äusseren Parthien des Bastes, selten in weiter nach innen gelegenen tangentiale Gruppen stark verdickter, knorriger Fasern. Ferner im Bast dieselben Harziaume, Oxalatnadeln, aber ausserdem auch grosse prismatische Ennzelkrystalle. Markstrahlen 2-, selten Breibig, zuweilen lokal erweitert und dann mit Harziaumen. Von gewurzhaft bitterem Geschmack.

Bestandtheile. 4 Alkaloide, zum grössten Theile im freien Zustand Cusparin  $C_{20}H_{10}NO_3$ , Cusparidin  $C_{10}H_{17}NO_3$ , Galipin  $C_{20}H_{21}NO_3$ , Galipidin, ferner ein Bitterstoff Angosturin  $(C_0H_{12}O_5)$   $\alpha$ , ein nicht genauer studirtes Glykosid, und  $1^4/_2$  Proc atherisches Oel

Anwendung Als bitter-aromatisches Mittel bei dyspeptischen Zustanden, Dysen terie, auch an Stelle der Chinarinde Grosse Dosen rufen Uebelkeit und Erbrechen hervor (Dosis 0,5-1,0 mehrmals taglich)

Ver wechselungen und Verfalschungen Zu Anfang dieses Jahrhunderts kam an Stelle der Angostufa die giftige Rinde von Strychnos nux vomica in den Handel, wodurch viele Vergiftungen hervolgerufen wurden. Auch gegenwartig befinden sich im Handel falsche Angostufarinden in reicher Menge. Mindestens in einer derselben ist ein Alkaloid gefunden, das charakteristische Reaktionen ganz ähnlich dem Strychnin giebt. Die arzneiliche Verwendung der Droge ist unbedeutend, dagegen wird sie vielfach zur Herstellung bitterer Liqueure benutzt. Es ist sehr sorgfaltig datauf zu achten, dass nur Rinde verwendet wird, die den oben beschriebenen charakteristischen Ban zeigt, und da die letztgenannte Benutzung meist von Nichtsachverstandigen geschieht, so sollte man von ihrer Verwendung lieber überhaupt Abstand nehmen, da an bitter-aromatischen Rinden kein Mangel ist.

Tinctura Angosturae, Rinde 1 Th, verd Weingerst 5 Th

Sirupus Angosturae compositus Infusi Angosturae concentrati 50, Sacchari 90, Sirupu opiati 60

Electuarium antidysentericum Wilkinson Angosturarinde 30 Th, Zimmt 3 Th,

Honig q s
Rothlauftinktur, Lebergerers, von H Musche, ist ein Auszug von Angosturarinde
und Blauholz

Magenwein. (Buchh) Angosturaessenz 30 Th, Kuschsuup 120 Th, Rothwein

Angostura-Bitter. Angosturarınde 125 g, Chinarinde, Orangoschale je 60 g, Galgant, Zimmtbluthe, Sandelholz, Zimmt je 40 g, Kardamomen 15 g, Enzian 10 g, Nelken 5 g, zieht man mit Weingeist und Rum je 4½ l aus, löst im Fritrat Zucker 1000 g und fügt hinzu Waldmeisteressenz 40 g

Angostura Essenz (Buchh) Aus Angosturarinde, Enzian je 50 g, Kardamomen 30 g, Malis, Nelken, Piment, Zimmt, rothem Sandellielz je 25 g und 50 proc Weingeist bereitet man 1 l

Oleum Angosturae. Angosturarınden öl. Die Angosturarınde enthalt 1,5 bis 1,9 Proc eines anfangs hellgelben, später nachdunkelnden Oels von aromatischem, wenig ausgesprochenem Geruch und Geschmack. Spec Gew 0,83—0,96. Drehungswinkel (100 mm. Rohr)

—36 bis —50° Nach den Untersuchungen von Beckuers und Tropere enthält das Angosturarindendi kleine Mengen eines von 155—162° C siedenden Terpens (wahrscheinlich Pinen) Ferner sind Cadinen C<sub>16</sub>H<sub>24</sub> und noch ein zweites nicht schaif charakterisites Sesquiterpen, Gahpen, sowie 13—14 Proc des Sesquiterpenalkohols Galipol C<sub>16</sub>H<sub>26</sub>OH anwesend

Praktische Verwendung hat das Angosturamndenöl bisher nicht gefunden

## Anhalonium.

Anhalonium Lewinii Hennings Caetaceae — Cereoideae Diese Art und noch einige andere dienen den Indianera Mexikos und der stidlichen Vereinigten Staaten unter dem Namen Pellote als Berauschungsmittel bei religiösen Festen, werden aber auch als Heilmittel verwendet

Bestandtheile Enthält in einer Gesammtmenge von ungefahr 5 Proc folgende Alkaloide Anhalonin  $C_{12}H_{18}NO_8$ , krystallinisch, Schmelzpunkt 85,5°C Mesoalin  $C_1H_5(OCH_3)_8NCH_2$  krystallinisch Schmelzpunkt 151°C Anhalonidin  $C_{10}H_9NO(OCH_3)_2$ , isomer mit dem ersten Schmelzpunkt 160°C Lophophorin  $C_{18}H_{17}NO_8$ 

Botanisch von der genannten Art nicht zu unterscheiden ist das Anhalonium Williams Lem, das 0,9 Proc eines anderen Alkaloids, Pellotin C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>(OCH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>OH NCH<sub>3</sub> enthalt, welches schlafmachend wirkt

Ferner sind von Hefften mehr oder weiniger energisch wirkende Alkaloide auf gefunden in A fissuratum Engelm, A. prismaticum Lem., A Jourdanianum (wahrscheinlich nur Varietät von A Williamsi), A Visnagra (angeblich identisch mit Mammillaria cirrhifera Mart) und in anderen Cactaceen Ueber die medicinische Vor werthung dieser interessanten Entdeckungen herrseht noch weing Sicherheit, jedenfalls ist aber die Thatsache ausserordentlich bemerkenswerth, dass die Cactaceen nicht, wie man bisher annahm, physiologisch indifferent sind, sondern stark giftige Pflanzen enthalten

## Anilinum.

I † Anilinum (Ergänzb) Anilin. Phenylamin. Krystallin. C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>NII<sub>8</sub>. Mol. Gew. = 98. Wird in chemischen Fabriken (Farben-Fabriken) durch Reduktion von Nitrobenzol mittels nascirenden Wasserstoffs (aus Eisen oder Zink und Salzsäure) gewonnen Man erhält so zunächst das salzsaure Salz und scheidet aus diesem die freie Base durch Destillation mit Kalkmilch im Wasserdampfstrome ab Je nachdem das zur Herstellung des Nitrobenzols verwendete Benzol rein oder toluolhaltig war, ist das erzeugte Anilin rein oder es enthält (o- u p) Toluidin

Handelssorten. Man unterscheidet im Handel folgende Sorten 1) Völlig reines Anilin der Preislisten, die theuerste Soite 2) Anilin für Blau, aus fast reinem Anilin bestehend 3) Anilin für Roth, Gemisch aus nahezu gleichen Theilen Anilin, Ortho-Toluidm und Para-Toluidm 4) Anilin für Safranin ist ähnlich dem Anilin für Roth zusammengesetzt, doch enthält es mehr Ortho Toluidm als dieses 5) Flüssiges Toluidin, Gemisch von Ortho- und Para Toluidm, enthält nur wenig Anilin — Von diesen Sorten ist das völlig reine Anilin sub 1) natürlich für alle pharmaceutischen zwecke verwendbar Indessen ist man nicht an diese Sorte allein gebunden, es genügt vielmehr für alle in der Pharmacie in Betracht kommenden zwecke das "Anilin für Blau"

Es 1st zu empfehlen, das Präparat, wie es aus den Farbenfabilken bezogen wird, zu rektificiren

Rektifikation Den Kolben a, welcher mit einem als Luftkühler dienenden Glasrohr von etwa 70 cm Länge und 1 cm hehter Weite verbunden ist, fullt man zu etwa 1/2 seines

Anilinum. 311

Fassungsraumes mit "Anilin für Blau" an, und trägt — um das Stossen zu vermindern — eine Messerspitze "Taleum venetum" ein. Als Vorlage legt man einen nicht zu dickwandigen Kolben vor, welcher auf einen Strohkranz e gelegt wird. Man erhitzt nun (Flamme in der Hand halten! Unter den Kolben eine geräumige Porcellanschale stellen!) den Kolbeninhalt. Zunächst entweichen Wasserdämpfe, welche sich in dem Kolbenhalse kondensinen

und, wenn sie (unter knatterndem Geräusch) an der Glaswandung hinuntergleiten, ein Springen des Kolbens zur Folge haben können. Um das zu vermeiden, setzt man. schald sich Wassertropfen zeigen, die Flamme zur Seite, lüftet den Stopfen und saugt mit einem Glasstabe, welcher mit Filtrirpapier umwickelt ist. diese Tropfen auf. Nachdem der Stopfen wieder aufgesetzt ist, wird weiter orhitzt und dieses Auswischen, wenn nöthig, wiederholt. Sobald das Wasser entfernt ist, kann alle Gefahr als bescitigt angesehen werden. Das Thermometer steigt nun bei weiterem Erhitzen schr

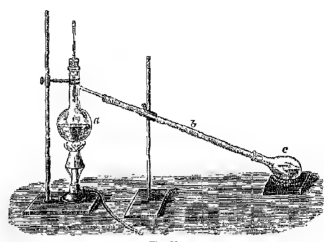


Fig. 76

bald und bei 182° C. destillirt das Anilin über. Man destillirt in einem ruhigen Tempo (so dass nicht viele Anilin-Dümpfe unkondensirt entweichen) bis auf einen kleinen Rest ab. Das Thermometer zeigt gegen das Ende der Destillation in der Regel 184—185° C. (Einige beseitigen das Wasser durch Maceration des Anilins mit metallischem Natrium, indessen wollen wir dieses nur dem empfehlen, der mit Natrium umzugehen versteht.) — Man füllt das Destillat sogleich in trockene, dunkle Flaschen ab.

Eigenschaften. Frisch destillirt eine farblose, stark lichtbrechende, ölige, eigenthümlich riechende, brennend schmeckende Flüssigkeit, welche sich durch Einwirkung von Luft und Licht bald braun färbt. Wird in einer Kältemischung fest und schmilzt dann bei — 8° C. Siedepunkt 182° C.; mit Wasserdämpfen ziemlich leicht flüchtig. Spec. Gew. = 1,0265 bei 15° C. Löslich in 30 Th. Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Kohlenwasserstoffen. Selbst ein gutes Lösungsmittel für Indigoblau, Anilinblau, Kampfer,

Kolophonium, Schwefel, Phosphor, nicht aber für Kautschuk und Kopal. Der

Dampf ist entzündlich und verbrenut mit russender Flamme.

Chemisch ist es eine wohlcharakterisirte Base, bildet also mit Säuren Salze, doch bläut es an sich weder in Substanz, noch in wässeriger Lösung den Lackmusfarbstoff, dagegen wandelt es den Dahliafarbstoff in Grün um. Es treibt in der Hitze das Ammoniak aus seinen Salzen aus, umgekehrt werden

in der Kälte Anilinsalze durch Ammoniak zersetzt.

Auilin,

Reaktionen. Man erkennt das freie Anilin an seinem eigentümlichen Geruche, am Siedepunkte und specifischen Gewichte, davon abgesehen an folgenden Reaktionen:

1) Giebt man zu 3ccm Anilin etwa 3g zerriebenes Mercurichlorid und erwärmt die Mischung unter gelegentlichem Umschütteln, so bildet sich ein rothvioletter Farbstoff (Violanilin), der in Weingeist löslich ist. 2) Die wässerige Lösung des Anilins wird durch vorsichtigen Zusatz von Chlorkalklösung violett gefärbt; die Färbung geht in schmutzig roth über. Noch erkennbar in Lösungen 1:250000. 3) Die mit einem Ueberschuss von verdünnter Schwefelsäure bereitete wässerige Lösung giebt auf Zusatz von Kaliumdichromat zuerst einem dunkelgrünen Niederschlag, der auf weiteren Zusatz von Kaliumdichromat schwarz (Anilinschwarz) wird. 4) Die schwefelsaure Lösung färbt Holzstoff kanariengelb.

Prifung. Für die Reinheit des Anilins ist besonders der Siedepunkt von Wichtigkeit. Ferner: 1) Es löse sich im 2fachen Volumen Salzsäure zu einer klaren Flüs-

312 Anilinum

sigkeit, welche auch nach dem Verdunnen mit dem gleichen Volumen Wasser und nach dem Erkalten nicht getiubt erscheinen darf (Kohlenwasserstoffe, Nitrobenzol würden sich als Tropfehen abscheiden und konnten der sauren Losung durch Ausschütteln mit Aether entzogen werden) 2) Eine etwaige Verumeinigung durch Toluidin, welches gegen 200° C siedet, wird durch fraktionirte Destillation festgestellt

Aufbewahrung Vor Licht geschutzt, vorsichtig, in möglichst angefüllten, nicht zu grossen Gefassen Wenn das Anden durch Lichteinweikung braun geworden ist, kann man es durch Rektifikation wieder in den farblosen Zustand zuruck vorwandeln

Anwendung Arzneilch findet es nicht Verwendung Die freie Base (auch als Dampf eingeathmet) wirkt giftig Leichte (chronische) Vergiftungen charakterisiren sich durch einen der Trunkenheit ahnlichen Zustund, Appetitlosigkeit, Cyanose Als Gegenmittel werden salinische Abführmittel, z. B. Bittersalz, Karlsbader Salz angewendet, nicht aber Alkohol Grössere Gaben von 10—20 g, innerlich genommen, führen zur akuten Vergiftung, welche haufig todtlich verlauft. In eister Linie wird das Athemeentium beein flusst. Die Symptome weisen auf ein Nerven- und Blutgift hin. In dei Mikroskopio zum Aufhellen der Praparate, als Anilinwasser bei der Farbung von Bakteiten benutzt. In der organischen Chemie zur Heistellung zahlreicher Präparate, z. B. des Acetanilids und vieler sog "Anilinfarben". Die Ausscheidung erfolgt durch den Urin als ein Salz der Paramidophenylschwefelsäure. Höchst gaben pro dess 0,2 g, pro die 0,4 g (Ergänzb.)

Andinwasser a) Nach Ehrlich 5 ccm Anilin werden mit 100 ccm Wasser ge schuttelt und die Flussigkeit nach 5 Minuten langem Stehen durch ein angefeuchtetes Fluer filtrit b) Nach Frankel Man löst 3 ccm Anilin in 7 ccm Weingeist und setzt 90 ccm destillirtes Wasser hinzu Zur Bakterien-Farbung

# ll † Anilmum hydrochloricum Anilmehlorhydiat Salzsaures Anilm. C. H. Nol. Gew = 129,5 Schlechthin "Anilmsalz".

Zur Darstellung mischt man 100 Th frisch destillirtes (farbloses) Anden mit 160 Th reiner Salzsaure (von 1,123 spec Gew d i 25 Proc.) Die Lösung scheidet beim Erkalten Krystalle ab. Man saugt diese ab und gewinnt weitere Mengen durch Eindampfon der Mutterlauge [Bei Verwendung chlorhaltiger Salzsaure entstehen schwarze Nebenprodukte durch Oxydation des Andens ]

Farblose oder schwach röthliche Nadeln oder Blattchen, in Wasser und in Alkehol leicht löslich, Schmelzp 1920 C. Aus der wassenigen Losung wird durch Natronlauge freies Anilin abgeschieden. Ausgangsmaterial für zahlreiche chemische Piapaiate, z. B. Anilin schwarz, Azo Farbstoffe. Vor Licht geschützt vorsichtig aufzubewahren!

Schwarze Stempelfarbe für Wische Man bereitet zwei Lösungen, welche ge trennt in dunklen Gefässen aufbewahrt werden I Krystallisites Kupfeichlotid 8,52, Chlorsaures Natrium (NaO<sub>3</sub>Cl) 10,65, Ammoniumchlorid 5,55, Wasser 60,0 II Salzsauros Anilm 20,0, Wasser 80,0 Gummischleim 20,0, Glycerin 10,0 Man mischt je gleiche Theile von Lösung I und II kurz vor dem Gebruiche Die mit dieser Mischung hergestellten Schriftzeichen sind ursprunglich blassgrün, werden aber beim Liegen an der Luit, rascher beim Dimpfen (Ueberfahren mit einem warmen Bägeleisen) schwarz

# III † Anthoum nitricum Anthonitrat Salpetersaures Antho. C. H. NH. . IINO... Mol Gew = 156.

Man vermischt 93 Th Anilin mit 252 Th reiner Salpetersäure von 25 Proc (spec Gew 1,153) Die nach dem Erkalten abgeschiedenen Krystalle werden abgesaugt Die Mutterlauge liefert durch Eindunsten weitere Krystalle Farblose oder schwachröthliche, in Wasser lösliche Krystalle Vor Licht geschützt, vorsichtig aufzubewahren

# iV † Anilinum sulfuricum (Eiganzb) Anilinsulfat. Schwefelsaures Anilin. $(C_0H_0NII_2)_2$ . $H_2SO_4$ Mol Gew. = 284

Darstellung Eine Lösung von 100 Th farblosem Anilin in 600 Th Weingeist versetzt man unter Umiuhren mit einem in der Kälte frisch bereiteten und völlig erkalteten Gemisch aus 55 Th reiner kone Schwefelsaure und 150 Th Weingeist. Man stellt einige Stunden an einem dunklen Orte zur Seite und rührt zu der eikalteten Flüssigkeit 400 Th Aether Den ausgefallenen Krystallbrei sammelt man in einem Trichtei.

Amsum 313

verdiängt die Mutterlauge duich Aether und trocknet die Krystalle bei Lufttemperatur an einem dunklen Orte auf porbsen Tellern Ausbeute etwa 140 Th Man benutze beim Filtriren nur holzstoffneies Filtrirpapier, andernfalls filtrire man durch Asbest oder Glaswolle

Eigenschaften Faiblese, an der Luft rothlich werdende, geruchlese, brennend salzig schmeckende, glanzende Blattchen oder Nadeln, in Wasser und verdunntem Weingeist leicht, weniger in starkem Weingeist löslich, in Aether fast unlöslich

Die wassenge Losung wild durch Chlorkalklösung violett, spater schmutzigroth gefarbt Durch Nationlauge wird Anilin in oligen Tropfehen abgeschieden, durch Baryumnitratiosung entsteht Fallung von Baryumsulfat. Die wasserige Lösung farbt Holzstoff gelb Vor Licht geschützt, vorsichtig aufzubewahren

Anwendung. Fruher in Gaben von 0.05-0.12 g zwei- bis dreimal taglich gegen Epilepsie und Choica empfohlen, aber nicht bewahrt. Neuerdings von Fax als Krebsmittel ersten Ranges, als Analgeticum, welches Morphin und Opium übertrifft, sowie als Desodorans empfohlen. Man beginnt mit 0.05 g zweimal taglich und steigt auf 0.4 g zweimal taglich In der Regel faiben sich nach 2-3 Stunden Fingernagel und Lippen blau, auch tritt Athemnoth und Schwindel ein Hochstgaben pro don 0.2 g. pro die 0.4 g (Erganzh)

Rp Anilini sulfunci 2,0, Saccharini 0,2, Spiritus 70,0, Aquae destillatae 30,0 Tag lich einen Kaffeelöffel voll, allmählich steigend bis zu 3 Essloffel Fay

† Bromamidum Bromamid Bromwasseratoffsaures Tribromanilin C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>3</sub>NH<sub>2</sub> HBr = 411 Zur Darstellung wird Nitro Tribrombenzol mit Zinn und Schwefel saure reducirt, das Reduktionsprodukt durch Schwefelwasserstoff vom Zinn befreit und an Bromwasserstoff gebunden

Fmblose, geruchlose und geschmacklose Nadeln, Schmelzp 117° C Unlöslich in Wasser, wenig löslich in kaltem Alkohol Löslich in 16 Th medendem Alkohol, leicht löslich in Aether und in Ohloroform Vorsichtig aufzubewahren

Als Antineuralgreum und Analgetieum Dosis 0,75-1,00 für Erwachsene, 0,05-0,2 fur Kinder

### Anisum.

I Fructus Anisi (Germ Helv Austr But U-St) Semen Anisi. Semen Anisi vulgaris Semen Absinthit dulcis Anıs Brotsamen. Gemeiner Anis. Süsser Kummel. Anis vert (Gall) Anise fruit

Beschi eibung Die Spaltfrucht der zu den Umbelliferae - Apioideae - Ammineae gehörigen Pimpinella Anisum L, wild nicht mehr nachzuweisen, ursprünglich wahrschemlich im ostlichen Mittelmeergebiet heimisch, reichlich kultiviit

Die in der Droge fast immer noch zusammenhangenden Theilfrüchtehen sind verkehrt bunformig, von den Seiten wenig zusammengedruckt, oben mit dem Stempelpolster und

den vortrockneten Griffeln versehen Lange 3-6 mm Deutscher und russischer Anis besteht aus kurzen, dunkelgefarbteren, italienischer aus langeron, schlankeren, helleren Fruchten (Fig. 77) Dicke durchschuittlich 2 mm Aussen mit kurzen, meist nur einzelligen, warzigen, gekrummten Härchen bedeckt Rippen wenig hervortretend Im Queischnitt das Endosperm an der Fugenfläche eingebuchtet Oelgange zahlreich, nicht auf die Thalchen und die Fugenflache beschrankt (Fig 78) Die grosse Zahl (bis 80) derselben und die Haare (Fig 79) sind besonders charakteristisch für den Anis Letztere sind auch im feinen Pulver leicht aufzufinden. In deu Aleuionkornern des Endospeims wie auch sonst bei den Umbelliferen grosse Globoide 2 Deutscheroder und Oxalatdrusen Geruch und Geschmack angenehm suss aromatisch



Fig 77 1 Italienuscher od spanischer russisch Anis

Bestundtheile. 1,5-6,0 Proc atherisches Oel (s unten) (Deutscher 2,4 Proc, 1 ussischer 2,4-3,2 Proc, italiemischer 2,7-3,5 Proc, syrischer 1,5-6,0 Proc) Ferner über 9 Proc Fett, 4.27 Proc Zucker, 5-6 Proc Asche

Verfälschungen und Verunreinigungen. Der Anis ist meist mit Bruchstücken der Doldenstrahlen verunreinigt. Als Verfälschungen kommen häufig vor bis 30 Proc. thonhaltiger, von Regenwürmern herrührender Erdklümpchen, die man in Mähren zu diesem Zweck sammeln soll. Die Bestimmung des Aschengehaltes giebt darüber Aufschluss. Man kann den Anis auch in Chloroform eintragen, wobei die erdigen Beimengungen zu Boden sinken. Ferner mengt man dem Anis solchen bei, dem das ätherische Oel antzogen, und der daher geschmacklos ist.

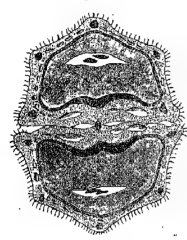


Fig. 78. Querschnitt durch Anis.

Häufig sind dem italienischen Anis die giftigen Früchte von Contum muculatum L. beigemengt (—18 Proc.). Diese sind ovel, —3 mm lang (also viel kürzer wie italien Anis), hoch gewölbt mit stark hervortretenden Rippen: Die Kerbung der Rippen ist in der trockenen Frucht nicht sehr deutlich. Das Endosperm ist tief eingebuchtet, Oelgänge fehlen.

In Schierling enthaltendem Anis findet man immer die leicht kanntlichen Früchte der Borstenhirse (Setaria glauca Bezuv.). Sie sind 3 mm lang, 2 mm breit, gelblich bis schwarzbraun, auf einer Scite hoch gewölbt, quergerunzelt. Zum Nachweis dieser gefährlichen Verfälschung ist die Untersuchung einer nicht zu kleinen Probe (7 g), die man am besten dem Boden des Gefässes entnimmt (da die glatten und schweren Conium- und Setariafrüchte allmählich zu Boden sinken) allein sicher. Verdächtige Früchte sind im Querschnitt unter dem Mikroskop zu prüfen.

Zum chemischen Nachweis des Conlins extrahirt man ein Quantum der gepulverten Droge mit Acther, schüttelt diesen Auszug mit saurem Wasser

aus, macht die filtrirte wässerige Lösung alkalisch und schüttelt wieder mit Aether aus. Bei Anwesenheit von Coniin gieht der Verdunstungsrückstand des Aethers den charakteristischen Geruch nach Mäuse-Urin.

Anvendung. Als Stimulans und Carminativum bei Kolik, Blähungen, als Expektorans, als die Milohsekretion beförderndes Mittel, endlich als Geschmackskorrigens.

Aufbewahrung. Möglichst nicht über 1 Jahr; das feine Pulver (Sieb VI Helvet.) nur in kleinen Mengen.

Oleum Anisi (Germ. Helv. Austr. Brit.1) U-St.), Anisöl. Hulle d'Anis vert (Gall.). Essence d'Anis. Oil of Anise.

Gewinnung. Durch Destillation der zerkleinerten Anisfrüchte worden durchschnittlich 2,5—8 Proc. Anisöl erhalten; kleinere oder grössere Ausbeuten sind selten. Bei der Destillation darf nicht zu stark gekühlt werden, weil das Oel sonst im Kühler erstarrt und diesen verstopft.

Eigenschaften. Anisöl ist bei 20°C. eine farblose oder gelbliche, stark lichtbrechende Flüssigkeit von Anisgeruch und intensiv süssem Geschmack. Das specifische Gewicht des optisch schwach linksdrohen-

Fig. 79. Hanre der Antsfrücht.

ündert. (Germ. Austr. Helv. U-St.) Anisöl erstarrt bei niedriger Temperatur — der Beginn des Erstarrens hängt von äusseren Umständen ab — und schmilzt alsdann zwischen 15 und 19°C. Je anetholreicher das Oel ist, desto höher liegt sein Erstarrungspunkt und deste werthvoller ist es. Geschmolzen lässt es sich bedeutend unter seinen Erstarrungspunkt abkühlen, ohne dass es fest wird. Durch Hinzufügen von etwas krystallisirtem Anethol oder durch Reiben mit einem Glasstabe erstarrt es plötzlich unter Wärmeentwicklung. Der Erstarrungspunkt, d. h. der höchste Punkt, den ein in das krystallisirende Oel

den Oeles liegt zwischen 0,980 und 0,990 bei 15°C, Anisöl löst sich in

11/2-5 Vol. Spiritus. Diese Lösung wird durch Eisenchlorid nicht ver-

<sup>1)</sup> Brit. lässt neben dem ätherischen Oele von Pimpinella Anisum L. auch noch dasjenige von Illicium anisatum L. zu und bezeichnet mit Oil of Anise sowohl das gewöhnliche (Pimpinella) Anisel wie auch Sternanisch.

Anisum. 315

gestelltes Thermometer erreicht, ist als Werthmesser für die Qualität des Oeles anzusehen.

Beim Verdunsten des Anisöls in einem Schälchen auf dem Wasserbade bleibt ein verhältnissmässig grosser, dickflüssiger, geruchloser, nicht flüchtiger Rückstand (9-10 Proc.). der vermuthlich aus einer polymeren Modifikation des Anethols besteht, zurück.

Prüfung. Die Bestimmung des Erstarrungspunktes geschieht zweckmässig in dem von Schimmel & Co. (Bericht Oktober 1898, 49) angegebenen, nebenstehend abgebildeten

Das Batterieglas A dient zur Aufnahme der Kühlflüssigkeit oder des Kültegemisches. Das Batterlegias A dieht zur Aufmanne der Kunflussigkeit oder des Kattegemisches. Das in dem Metalldeckel hängende Glasrohr B bildet einen Luftmantel um das Gefrierrohr O und verhindert das vorzeitige Erstarren des zu prüfenden Oeles. Das Gefrierrohr C ist oben weiter und wird an der Stelle enger, wo es auf dem Rande des Rohres B aufliegt. Zur Fixirung von O sind im Rohre B, ca. 5 cm unter seinem oberen Ende, drei nach innen gerichtete Glaseinstülpungen angebracht. Das in halbe Grade eingetheilte Thermometer wird in einer Metallscheibe durch drei Federn,

in denen es sich leicht verschieben lässt, festgehalten.

Zur Ausführung der Bestimmung füllt man bei Anisund Sternanisöl das Batteriegias mit kaltem Wasser und Eisstücken, bei Fenchelöl aber mit einer aus Eis und Kochsalz
hergestellten Kältemischung. Dann giesst man in das Gefrierrohr soviel von dem zu untersuchenden Oele, dass es etwa
5 om hoch seht und bringt das Thermometer, das an keiner Stelle die Wand berühren darf, in die Flüssigkeit. Während des Abkühlens ist das überkaltete Oel vor Erschütterungen, die ein vorzeitiges Erstarren hervorbringen würden, zu schützen. (Ein zu frühes Erstarren findet auch statt, wenn das Oel nicht ganz klar filtrirt ist.) Ist das Thermometer etwa 10°C. unter den Erstarrungspunkt, also bei Anis- und Sternanisöl auf 6°C. bis 8° C., gesunken, so sucht man durch Reiben und Kratzen mit dem Thermometer an der Gefässwand die Krystallisation einzuleiten. Sollte das auf diese Weise nicht gelingen, so bringt man ein Kryställchen von erstarrtem Oel oder etwas festes Anethol in die Flüssigkeit, worauf das Erstauren unter star-ker Wärmeentwicklung vor sich geht. Das Festwerden beschleunigt man durch fortwährendes Rühren mit dem Thermometer, dessen Quecksilberfaden schnell steigt und endlich ein Maximum erreicht, das man den Erstarrungspunkt des Oeles nennt.

Steht ein derartiger Apparat nicht zur Verfügung, so kann man auch die Bestimmung unter den angegebenen Vorsichtsmassregeln bei Quantitäten von 100-200 g in einer gewöhnlichen Flasche ausführen. Bei der Probeentnahme ist darauf zu achten, dass die ganze Masse des Oels geschmolzen und gleichmässig gemischt ist.

von Fenchelstearopten. Hierdurch wird das Anisöl rechtsdrehend,

Die häufigste Verfälschung geschieht durch Zumischen

Fig. 80. 1/4 der wirklichen Grösse. was bei der polarimetrischen Prüfung zu erkennen ist.

Auf Alkohol prüft man in der üblichen Weise, indem man einige Tropfen in Wasser fallen lässt. Eine Trübung würde Alkohol anzeigen, der gleichzeitig durch die Erniedrigung des spec. Gew. des Oels zu erkennen wäre. Von Sternanisöl ist Anisöl nur durch Geruch und Geschmack zu unterscheiden. Die zu diesem Zwecke vorgeschlagenen Farb-

reaktionen mit alkoholischer Salzsäure geben unzuverlässige Resultate. Bestandtheile. Anisöl besteht in der Hauptsache aus Anethol, dem wenig von dem isomeren flüssigen Methylchavicol beigemengt ist.

Anethol, der Träger der charakteristischen Eigenschaften des Anisöls, ist der Methyläther des Parapropenylphenols  $C_6H_4-C_3H_5[1]-OCH_3[4]$ . Es erstarrt zu weissen. krystallinischen Schuppen oder Blättchen, die bei 21,5-22°C. schmelzen. Geschmolzen bildet es eine sehr stark lichtbrechende, intensiv süss schmeckende Flüssigkeit vom spec. Gew. 0,984-0,986 bei 25° C. Anethol siedet bei 233-234° C. und ist optisch inaktiv.

Methylchavicol ist der Methyläther des Paraallylphenols. Es unterscheidet sich vom Anethol nur durch eine andere Lagerung der Atome in der CaH5-Gruppe.

Es recht amsertig, schmeckt jedoch nicht sitss, siedet bei 216-217°C, ist optisch maktiv und hat das spec Gew 0,972 boi 156 C

Aufbewahrung. Anisol muss in möglichst gefullten, kleinen Flaschen an einem kublen Orte aufbewahrt werden, da es besonders im geschmolzenen Zustande in nur theil weise gefüllten Flaschen sich schnell verandert und die Fäligkeit zu erstarren verhert

Anwendung. Siehe unter Sternamsel S 817

Anis-Aldehyd (Aubèpine) C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> (OCH<sub>3</sub>) COH Neuerdings für Parfumeriezwecke empfohlen, von an bluhenden Weissdorn erinneindem Geruch Spec Gew 1,126 Siedep 245—246° C Erstarrt in der Kälte, schmilzt wieder hei —4° C Krystallisirtes Aubèpine, ein weisses Pulver, ist anisaldehydschwefigsaures Natrium und Soda Inefert auf Wasserzusatz 40 Proc Anisaldehyd Aqua Anisi. Anise-Water 1) (Brit) Fruct Anis 500,0 g, Aq 10 Inter, die Hälfte überdestilliren 2) (USt.) Ol Anisi 20 wird mit Colo phosph praecip 4,0 und mit 1000,0 Aq abgerieben und filtrirt 3) (Gall.) Fruct Anis 1000,0 g Mit hinreichendem Wasser 4000.0 destilliren

dem Wasser 4000.0 destilliren

Spiritus Anisi, Anusgeist 1) Austr Zerstossener Anis, 250 g, Womgeist 1000 g, Wasser 1500 g Nach 12 stundiger Maceration and abzuziehen 1500 g

2) Brit, U-St Anisi Anisi Anisi Anisi Anisi Anisi Titungeist 100 Th, mit Weingeist 50 Th angeseuchtet, lässt man mit Wasser 450 Th 24 Stunden stehen, in 350 Th Filtrat 16st man unter Auf kochen Zucker 650 Th

Elacosaccharum Anisi, Oleosaccharetum cum Oleo Anisi. Ol Amsı 0,1,

Sacchar 5,00

Claretum e sex seminibus. Aqua Vitae carminativa. Rosolis s Claret des six granes (Vespetro). Anisol 5 Th., Sternanisol, Kummelol je 2,5 Th., Fenchelol 1 Th., Weingerst 1000 Th., Weinser Srup 2000 Th.

Pulvis carminativus., Windpulver für Erwachsene. Anis, Zucker, aromat Pulver 12 Oth. Kümmel. Kansander. Rasolist. Naturalabelander. 170 Mill.

pe 20 Th, Kümmel, Koriander, Fenchel, Natriumbikarbonat jo 10 Th

Species carminativae, Semences carminatives, Blahung treibende Kräuter Anis,
Kümmel, Koriander, Fenchel, Angelikawurzel, gleiche Theile

Pulvis carminativus infantum, Windpulver für Kinder Anis 15 Th, Fenchel 10

Th, gebrannte Magnesia 5 Th, Zucker 70 Th

Tinctura Proprietatis Mynsicht. Spiritus Anisi 50 Th

Elixir Proprietatis Para-

cels: 25 Th

Oleum Aussi sulfuratum, eine durch längeres Erwärmen bereitete Auflösung von

Schwefel in Ansol

Mannheimer Wasser ist ein Anis-Aquayit mit den fluchtigen Bestandtheilen von Kornander, Nelken, Zimmt

DR BASTLERS Choleratropien, em Gemsch aus Ams-, Wacholder- und Cajeputöl, verd Schwefelskure, Aetherweingeist, Zimmtunktur Bernhardiner Alpenkrauter Magenhitter von Bernhard enthält reichlich uromatische Pflanzenstoffe, besonders Ams und Fenchel

Calming-Pastills, Dr. Airr's, bestehen aus Zucker, Anisol und Lakritz Manol, Dr. Ringr's, sell ein Succus Anisi ozonisatus sein

ISSLEID'S Katari hbi ödchen sind Pastillen aus Amsöl, Salmisk und Zucker

Il Fructus Anisi stellati (Erganzb Hely Austr) Semen Anisi indici seu sinensis. Semen Badiani. Sternanis. Anis étoilé. Badiane (Gall) Star-Anise (USt)

Der einachsige Fruchtstand des zu den Magnoliaceae - Illicieae gehörigen Illicium anisatum L (Illicium verum Hook f) Heimisch im nördlichen Anam und im sudlichen China, auf den Philippinen und in Japan kultivirt

Beschreibung. Um die kurze Bluthenstandaxe befinden sich bis 8 in einen Kreis gestellte, kahnformige, an der nach oben gekehrten Bauchnaht aufsprungende Früchte von dunkelbrauner Farbe, aussen runzelig, mit je einem heller gefärbten, glänzendbraunen Samen

5 Proc Aetherisches Oel (auf trockene Früchte bezogen), 2,8 Proc fettes Oel, 10,7 Proc rothbraunes Harz, Gerbstoff, Zucker etc

Verwechslungen. An Stelle des Steinams oder ihm beigemengt sind die Früchte des giftigen, in Japan heimischen Illicium religiosum Siebold (Shikimfrüchte) nicht selten vorgekommen Sie enthalten das giftige Glykosid Shikimin, Shikiminpikim, Shikiminsäure (der Chinasaure naliestehend), im Oel Eugenol, Safrol und ein Terpen (Shikimon)

Anisum 317

Sie sind im Ganzen kleiner, wie die echten Fruchte, die Karpelle kläffen stärker, sind stark und spitz geschnäbelt, riechen scharf aromatisch, jedenfalls nicht nach Anis. Sind sie den echten Fruchten beigemengt, so überwiegt der Geruch der letzteren, man muss dann Bruchstucke verdachtiger Fruchte kauen. Dazu kommen folgende anatomische Unterschiede die Palissidenzellen in der Fruchtschale der echten Droge sind im Durchschnitt 0,5 mm lang, bei der falschen 0,375 mm, die Aleuronkörner in dem Samen der echten Droge sind bis  $22~\mu$  gross, aussen rauh, lappig, sie enthalten zuweilen ein grosses Krystalloid und stets zahlreiche Globoide, die der falschen Droge sind bis  $15~\mu$  gross, oval oder elliptisch, glatt, sie enthalten 2-3 Krystalloide und an einem Einde wenige Globoide

Anwendung Wie beim vorigen
Anisette ist ein verdunntes weinigeistiges Destillat aus Sternanis, Komander und
Fenchel oder ein Gemisch von Zuckersirup, Spiritus, Wasser und den ütherischen Oelen

des Sternanis, Koriander und Fenchel

Oleum Vitae, Balsamum vitae Asiaticum — Lebensöl, weisser Liebensbalsam Eine Lösung von Sternanisöl, Nelkenöl, Orangenschalenöl je 20 Th, Pfeffermunzöl 2 Th in Weingeist 1000 Th

Oleum Anisi stellati (But Erganzb) Sternanisol. Oleum Badiani. Huile volatile de Badiane (Gall) Oll of star Anise.

Wird ausschließlich in den südwestlichen chinesischen Provinzen Kwang-Tung und Kwang Si, sowie in Tonkin durch Destillation der noch frischen Sternanisfruchte gewonnen Ausbeute ungefahr 3 Proc Das Oel wird in Bleikanistern von 7,5 kg Inhalt, von denen je vier in eine Kiste verpackt werden, versandt

Elgenschaften Eine farblose oder gelbliche, stark lichtbrechende Flussigkeit von ansartigem Geruch und süssem Geschmack Optisch schwach linksdrehend, spec Gew = 0,98-0,99 Der Erstarrungspunkt liegt zwischen + 14 und + 18° C Das Oel ist in 3 Theilen Spiritus (90 Proc.) klar löslich

Prifung Die Bestimmung des Erstarrungspanktes geschieht auf die bei Anisblauf S 315 beschriebene Weise Die mehrfach beobachtete Verfalschung mit Petroleum wird an der unvollkommenen Löslichkeit des Oels in 3 Th Spiritus erkannt. In Bezug auf den Verdampfungsrückstand gilt das bei Oleum Anisi Gesagte. S S 315

Bestandtheile. Wie beim Anisol, so ist auch beim Sternanisol der wichtigste Bestandtheil das Anethol  $C_{10}H_{10}O$  Ob das Oel relativ reich an diesem Körper ist, wird durch die Bestimmung des Erstarrungspunktes erkanut. Von anderen Körpern sind im Sternanisöl aufgefunden Rechts-Pinen  $C_{10}H_{10}$ , Links-Phellandren  $C_{10}H_{10}$ , Methylchavicol  $C_{10}H_{12}O$  (das isomere Anethol), Hydrochinonathyläther  $C_8H_4 - OH - OC_2H_5$  und Safrol  $C_{10}H_{10}O_2$ . Dem Safrol wird der vom Anisöl abweichende Geschmack des Sternanisöls zugeschrieben

Aufbewahrung. Sternanisòl wird unter den bei Anisol besprochenen Vorsichtsmassregeln aufbewahrt

Anvendung. Amsöl und Sternanisol werden in grossen Quantitaten zur Liqueurfabrikation gebraucht Arzneilich dienen sie hauptsachlich als Geschmackskorrigens, seltener als Stomachicum oder Carminativum Man giebt sie zu 2-6 Tropfen (0,1-0,25 g) entweder in Pulvern mit Zucker oder Magnesia verrieben, oder gelöst in Spiritus Fur den ausserlichen Gebrauch werden sie in fettem Oel gelöst (1 20-50) oder mit Fett(1 10) verrieben (Salbe gegen Filzläuse) Anisol ist ein Lieblingsgeruch der Tauben

Species Hackeri (Vorschrift d. Munch Ap Ver.) Sternans, Pfefferminze, Krauseminze, entharzte Sennesblätter, gleiche Theile

Hustenmittel des Grafen v Schlieden besteht aus Sternans, Senna, Kandiszucker etc

Spanischer Thee ist ein dem Brustthee mit Fruchten ähnliches Gemisch

Topique Indien von Colmer p'Ance ist Sternamstinktur, enthält daneben gestossenen Pfeffer

Universal-Lehensol, Hamburgusches, Balsam Vitae Hamburgense, ein Gemisch aus Sternams-, Nelken-, Pomeranzenschalenöl und Weingeist

Eau dentifrice Mallard 1st eine Tinktur aus Sternanis, Guajak, China, Zimmt, Nelken, Benzoe eto

Eau dentifrice de Pierre 1st eine Tinktur aus Sternams mit Anis- und Pfeffer mänzöl

Essentia dentifricia (Nagel) Sternanisol 1,5 Th, Pfeffermünzel 1 Th, China-aromatische und Myrrhentinktur je 30 Th, Hoffmann's Lebensbalsam 20 Th, verd Weingeist 900 Th, Cochenile 2,5 Th

#### Anthrarobinum.

Anthrarobinum (Erganzb ) Dioxyanthranol Anthrarobina. Desoxy-Alizarin Leuko-Alizarin  $C_{14}H_{10}O_{6}$ . Mol. Gew = 226. Em Reduktionsprodukt des kaufhehen Alizarins

Darstellung Man lost kaufliches Alizarin (Alizarin-Blaustich) in Ammoniakflüssigkeit, erwärmt die entstandene violette Losung zum Sieden, tragt allmahlich Zinkstaub ein und setzt das Erwarmen so lange fort, bis die violette Farbung in Gelb übergegangen ist. Man filtrit sogleich in ein Gefass mit Wasser, welches genugend Salzsaure enthalt, um die Reaktion der Flussigkeit bis zum Ende der Filtration deutlich sauer
zu halten. Der in der sauren Flussigkeit abgeschiedene Niederschlag wird gesammelt,
gewaschen und zuerst auf porosen Unterlagen, dann bei 100° C getrochnet

Gelbliches bis hellbrundiches, geruch- und fast geschmackloses

CiOH) OH

CiOH, OH

CiOH, OH

CoH, OH

(Dioxyanthranol) In der wässerigen Lösung erreugt Bleiessig einen rothAnthrarobin braunen, Eisenehloridlosung einen braunvioletten Niederschlag

Die Lösung in Natronlauge ist rothbraun, nimmt aber durch Aufnahme von Sauerstoff aus
der Luft bald violette Farbung an Da das kaufliche Alizarin keine ganz einheitliche

Substanz ist, so ist auch das Anthrarobin keine ganz einheitliche chemische Verbindung

Es besteht vorzugsweise aus dem Dioxyanthranol, enthalt aber noch andere Reduktionsprodukte des Alizarins abnlicher Zusammensetzung

Prüfung 1) 0,1 g Anthrarobin losen sich in 1 ccm Natronlauge mit gelber Faibe klar auf, die Farbung gehe durch Einblasen von Luft in Violett über 2) 1 g Anthra robin hinterlasse beim Einaschern nicht mehr als 0,01-0,02 g feuerbestandigen Rückstand

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Aizneimitteln, Lichtschutz nicht er torderlich

Anwendung Aeusseihch bei Hautkrankheiten (Psoriasis, Heipes tonsurans, Erythrasma etc.), bei denen gewöhnlich Chrysarobin angewendet wird. Es wirkt zwar etwas schwachei als dieses, reizt dafür aber auch nicht so heftig und kann z B im Gesichte und an den Genitalien angewendet werden. Nach Th. Weyl ist es auch bei innerer Anwendung ungiftig. Durch den Urin wird es als Anthrarobin, nicht als Alizarin aus geschieden.

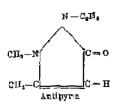
## Antipyrinum.

I Antipyrinum (Austr Germ Helv) Analgésine (Gall) Phenyldimethylpyrazolon Oxydimethylchinizin Pyrazolin. (Anodynin. Metozin. Parodyn. Phenazon Phenylon. Sedatin)  $C_{11}H_{12}N_2O$  Mol. Gew. = 198.

Durch Erhitzen von Phenylhydrazin mit Acetessigester entsteht Phenylmethylpyrazolon Wird dieses in methylalkoholischer Lösung mit Methyljodid behandelt, so wird letzteres addirt und jodwasserstoffsaures Antipyrin gebildet, aus welchem starkere Basen Antipyrin in Freiheit setzen, welches z B durch Ausschütteln mit Aether abgeschieden werden kann

319

Endenschaften



Farbleses neutrales Krystallpulver, von kaum wahrnehmbarem Geruche und milde bitterem Geschmacke Schmelzpunkt 118°C Loslich m 1 Th Wasser, m 1 Th Alkohol, in 1 Th Chloroform, in 50 Th Aother Die wasserige Losung 1 = 100 giebt mit Gerbsaure que weisse Fallung Durch, salpetrige Saure (Nathumnitrit + Essignaire) entsteht in der verdüngten Losung Granfarbung, in der kene Losung Abscheidung gruner Krystalle von Isonitroso-Antipyria (Beaktionsgrenze i 10000) Durch Eisenchlorid wird die Losung des Antipyrins blutroth gefarbt (Reaktionsgrenze 1 100 000)

Priifung. 1) Das Antryynn sei ungefarbt und fast geruchles, der Schmelzpunkt hoge by 113 °C 2) Die wassenge Losung 14 1 sot faibles, noutral (Seuten, Alkalien, wurden saure, bez alkalische Reaktion vermsachen, harzige Verunreinigungen wurden Tribung versulassen 3) 0,5 g Antipyru, hinterlassen beim Verbrennen auf dem Platinbleche keinen feuerbeständigen Ruckstand (mmeralische Verunreiniomgen)

Aufbewahr ung Unter den indifferenten Arzneimitteln, grossere Vorrathe vor Licht geschutzt Hely Vorsichtig

Anwendung Innerlich setzt Antipyrin die Temperatur des fiebernden Menschen herab, ferner wirkt es antineuralgisch und analgetisch. Man verwendet es daher als Antipyreticum bei verschiedenen fieberhaften Zustanden (Febris recurrens und intermittens), indessen ist es bei Malaria wirkungslos. Dosis taglieb inchrmals 1-2 g. Bei Kindern dreimal taglich soviel Decigiamm, als das Kind Jahre zuhlt. Man beachte, dass es anch Antipyringehiauch hiswailen zu ausgedehnten Exanthemen kommt. Die nach Antipyringebrauch auftieferden Schweisse können durch Aganem unterdruckt werden. Acusser-Itch zeigt es faulnisshemmende (antiputride) und blutstillendo (hamostatische) Eigenschaften Subkutan als lokales Anasthetienm, auch in Gemeinschaft mit Cocain oder Atropin Maximal-Dosis nach Hely pro dosi 2,0, pro die 6,0

Dispensation Fur die Verordnung und Dispensation des Antipyrus ist zu beachten, dass Antipyrin mit einer Reihe von vielbenutzten Arzneimitteln unerwartete Aenderungen eingeht

- 1) Antipyrin + salpetrige Saure Man vermede, das A mit Arzneimitteln, welche salpetrige Sture enthalten oder enthinden können (z B Amylnitri, Spiritus Aetheris nitrosi) zusammen zu verorden Es kommt zur Bildung von grunen Isomtrosoantipyrin, welches nach Einigen nicht ungiftig ist. Nach Anderen soll nebeubei Blausnure auftratea
- 2) Antipyrin + Mercurochlorid (Calomel) In diesen Mischungen soll sich eine organische, sehr giftige Quickellberverbindung bilden

3) Antipyrin — Karbolsäure fallen sich schon in verduniten wisserigen Lösungen gegenschig als chige Masse aus

4) Antipyrin -- Natriumsalicylat geben, in Pulverform zusummengerieben, emeschmierige Misse In Lösung schemen sich beide nicht zu beeinflussen

5) Antipyrin + β-Naphthol geben eine fauchte Mischung

6) Antipyrin + Chloralhydrat geben beim Zusammenreiben ein Oel, welches die Reaktionen der Komponenten nicht mehr zeigt

7) Gerbsture falt das Antipyrin als Tannat (s oben) aus

Dagegren erhoht das Antipyrin die Auflostichteit des Coffeins und der Chininsalze m Wasser

Nachweis im Harn In den Hain geht das Antipyrin als solches über Zum Nachworse entfarbt man den Harn mit Tuierkohle, schuttelt ihn mit Aether aus und piult den Verdampfungertickstand der atherischen Lösung mit Eisenchlorid oder salpe

Obgleich ein Bedurfniss eigentlich nicht existirt, Salze des Antipyrins anzuwenden, so sind doch mehrere derselben praktisch gebraucht worden

Il Antipyrinum citricum Wird bisweilen aus Missverstandnies verordnet, man gebe Altipyiin ab und setze das "c.tileum" in Klammern

ill Antipyrinum salicylicum Antipyrinsalicylat. Salipyrin (Erganzb) Salicylate d'Analgésine (Gall) Salazolon. Salipyrazolin. C11H12N2O.C,H6O2. Mol Gow. - 326

Darstellung Man erwarmt eine Mischung von 57,7 Th Antipylin und 42,3 Th. Salicylsaure auf dem Dampfbade. Sie schmilzt zu einer bligen Flussigkeit, welche nach dem Erkalten fest wird. Durch Umkrystallisiren aus Alkohol erhalt man das Sair in rainem Zustande

Eigenschaften. Farbloses und geruchloses Krystallpulver von saurer Reaktion und dem herbsüsslichen Geschmack der Salicylsaure Schmelzn 92° C Löslich in 200 Th kaltem oder 25 Th siedendem Wasser Ziemlich leicht löslich in Alkohol und in Aether. leacht losiich in Chloroform', wenig losiich in Schwefelkoblenstoff Beim Erwaimen mit Schwefelsaure wird die Salicylsaure, beim Erwirmen mit Natronlauge das Antipyrin in Freiheit gesetzt Die weisselige Losung gieht mit Ferrichlorid die violette Renktion der Salıcylsaure

Eine gewogenn Menge Salipyrin (1 g) wird im Scheidetrichter in 40 ccm heissem Wasser gelost, die Lösung mit einer gemessenen Menge (5 ccm) Dopnelt-Normal Natronlauge im Ueberschuss versetzt und das ausgeschiedene Antipyrin durch droibis viermaliges Ausschulteln mit je 15 ccm Chloroform entgogen. Man verdungtet die Chloroformauszuge im gewogenen Glasschalchen und bestimmt Gewicht und Schmelzpunkt (113°C) des hinterbleibenden Antipyrius - Die im Scheidetlichter zurückgebliebene Natriumsalicylatlosung wird mit Normal-Schwefelsaure (Phenolphthalein als Indikator) titriit, die Saheylsaure mit Aather ausgeschüttelt und der Schmelzpunkt (156°C) der nach dem Verdunsten des Aetheranszuges hinterbleibenden Salicylsaure bestimmt

Anwendung Als Antipyreticum und Antineuralgieum, ferner bei akutem und chronischem Gelenkrheumatismus, Influenza Die Dosis ist doppelt so gross wie die des Antipyrins Man giebt Erwachsenen 1-2 g mehrmals taghch

IV Antipyrinum amygdalinicum (Erganzb) Mandelsaures Antipyrin. Tussol.  $C_{11}H_{12}N_{2}O$  .  $C_{2}H_{3}O_{2}$ . Hol Gew = 340.

Darstellung Man erhitzt eine Mischang aus 188 Th Antipyrin mit 152 Th Mandelsdure im Dampfbade zum Schweizen, lässt erhalten und krystallisirt aus Alkohol um

Eigenschaften. Farblose, bitter schmeckende, in Wasser und in Alkohol lösliche Krystalle Sie schmelzen bei 52-580 C und zersetzen sich bei höheger Temperatur unter Verbreitung bittermandelölartig riechender Dumpfe - Die wasserige Lösung (1-20) wird durch einige Tropien rauchender Salpetersäure blassgrun (Isomitroso-Antipytin), durch einen Tropfen Ferrichlond blutroth gefärbt Gerbsaure eizeugt weissen, im Ueberschuss der Gerbsäure leslichen Niederschlag Mit Milch gemischt, wird das Salz zersetzt

Prüfung. 1) Das Salz sei farbles und schmelze bei 52-580 C 2) Die wassenge Lösung (1 = 200) werde durch Schwefelwasserstoff nicht verändert (Metalle, z B Bloi) 3) Lost man 1 g des Salzes in 40 com heissem Wasser, setzt 10 com Normalkalılauge zu und schuttelt nach dem Erkalten 3-4mal mit je 15 cem Chloroform aus, so muss letzteres nach dem Abdunsten mindestens 0,52 g Ruckstand hinterlassen, welcher den Schmelzpunkt (113° C) und die ubrigen Eigenschaften des Antipyrins zeigt 4) 0,5 g sollen beim Erhitzen ohne Rucksfand verbrennen

Anwendung Es besitzt ausser den antipyretischen auch noch narkotische Eigenschaften Wird besonders gegen den Symptomen-Komplex has Keuchhusten empfohlen Dosis für Kinder bis 1 Jahr = 2 bis 3mal 0,05-0,1 g, von 1 Jahr = 3mal 0,1 g, von 2 bis 4 Jahren = 8-4mal 0,25-0,4 g, darbber 4mal taglich 0,5 g Das Mittel sell nicht mit Milch zusammen oder in zeitlicher Nahe von Milchmahlzeiten gegeben werden. S oben

Astipyrinum Coffeino-citricum Migrania Man mischt 85 Th Antipyrin mit 9 Th Coffein und 6 Th Citronensame, schmilzt die Misching im Wasserbade, bricht die erstaute Masse in Stücke, trocknet und pulvert diese Farbioses, hygroskopisches Pulver Das durch einfaches Mischen der Bestandtheile erheltene Palver wird feucht! Als Antineuralgieum bei Migrine in Gaben von 1 g in

Oblaten-Pulvern

Jodopyrin Jodanti pyrin  $C_{i_1}H_{i_1}JN_jO=314$  Durch Einwickung von Chlorjod auf Antipyrin erhalten Glanzendo, farblose, prismatische Nadeln, in kaltem Wasser schwei, leichter in siedendem Wasser loshen Schmelzp 180° C Soll die kombiniste Win kung des Antipyrins und eines Jodides haben Dosis 0,5-1,5 g

Anthopyrus 1) α Anthopyrus Duuch Zusammenschmelzen von 188 Th Antipyrus mit 135 Th Acetanild Faibloses, krystillnisches Pulver, Schniczp 75° C 10 g lösen sich bei 15° C in 4 g Wasser Beim Eindampfen der Lösung erfolgt Dissociation

2) β-Anthopyrus Duich Zusammenschmelzen von 376 Th Antipyrus mit 135 Th Acetanild orbitten Farbloses Pulver, Schmelzp 105° C 10 g lösen sich bei 15° C in 2 g der Sich 2,3 g Wasser Dissociirt weniger leicht als dis vorige. Als Antipyrelieum und Analgeticum 2—3 mal taglich 0,5—1,0 g

- V. Chloral-Antipyrin Es sind diet verschiedene Verbindungen dangestellt worden
- † I Monochloral Antipyrm Hypnal  $C_{11}H_{19}N_2O$   $COl_3$  CH  $(OH)_9$  Man reibt 188 Th Antipyrm mit 165,5 Th Chloralhydrat bis zur Veiflussigung zusammen, löst die olige Masse in heissem Wasser und überlasst die Lösung an einem kalten Orte der Krystallisation Farblose Oktaëder, in 15 Th kaltern Wasser löslich, Schmelzp 67-68° O

Diese Verbindung ist abzugeben, wenn Hypnal verordnet wird

Als Hypnoticum an Stelle des Chloralhydrates empfohlen Hochste Gaben 3 g

pro dost, 6 g pro die

† II Biohloral Antipyrla O<sub>11</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>O 2 [COl<sub>2</sub>CH(OH)<sub>2</sub>] Man reibt 94 Th Antipyrin
mit 165,5 Th Chloralhydrat bis zur Verflussigung zusammen, verfahrt im übrigen wie
sub I Im Wasser lösuche Krystalle, Wilkung otwa wie Hypnal

† III Dehydrotrichforaldehydphenyldimethylpyrazoton C<sub>12</sub>H<sub>13</sub>N<sub>2</sub>O.Cl<sub>3</sub> Man erhitzt
ein Gemisch von 188 Th Antipyrin und 165,5 Th Chloralhydrat einige Zeit auf 100
bis 110° C Aus der eikalteten flussigen Mischung entsteht allmahlich (Einsaen einiger

Kunstallell aus Kwestalland, der aus Alkohol umkrystallisht wird Farblose, bei 186—187° C Krystalle') ein Krystallbrei, dei aus Alkohol umkrystallisiit wird Farblose, bei 186—187°C sehmelzende, geschmacklose Krystalle, in Wasser unlöslich Wird wegen der Unlöslichkeit schwer resorbirt, wirkt im Falle der Resorption abei hypnotisch

† Butylchloral - Antipyrin  $C_{11}H_{12}N_2O$   $C_4H_5Cl_2O+H_2O$  Wird durch Zusammenreiben von 188 Th Antipyrin mit 198,5 Th Butylchloralhydrat in gleicher Weise wie das Hypnal, a vorher sub I, hergestellt Farblose, bei 70° C schmelzende Nadeln, in 30 Th Wasser löslich

Naphthopyrin  $C_{11}H_{12}N_2O+C_{10}H_8O$  Wird durch Zusammenreiben von 188 Th Antipyrin mit 144 Th  $\beta$ -Naphthol als zahe Masse erhalten, welche bisweilen krystallinisch

wird Unlöshch in Wasser, löshch in Alkohol und in Aether

Resopyrin C<sub>11</sub> H<sub>12</sub> N<sub>2</sub> O C<sub>6</sub> H<sub>6</sub> O<sub>2</sub> (?) Bildet sich als krystallinischei Niederschlag,
wenn kone Lösungen von 188 Th Antipyrin und 110 Th Resoran gemischt weiden Farblose, thombische Krystalle, unlöslich in Wasser, löslich in 5 Th Alkohol oder 100 Th

† Phenopyrin Verbindung von 188 Th Antipyrin mit 94 Th reiner Karbolsaure † Pikropyrin Verbindung von 188 Th Antipyrin mit 229 Th Pikrinsaure † Pyrogallopyrin Verbindung von 188 Th Antipyrin mit 126 Th Pyrogallol

Antihemicranin oder Antamigrainepulver von Apotheker Demelinne in Maastricht Coffein 1,6 g, Antipyrin 3,2 g, Zucker 3,2 g In 8 Pulver zu theilen Preis 1,25 Gulden hollandisch

Bromopyline, ein gekölntes Blausopulvel 1 Theeloffel onthält angeblich 0.06 g Coffernbromhydrat, 0,18 g Antipyrin, 1,0 g Natrumbromid
Cerebrine. Alkoholische Lösung von Antipyrin, Coffein und Cocain Genaue Vorschrift unbekannt
Antineuralgicum

Migraine-Pastillen von Apotheker Senkenberg Es werden verschiedene Vorschriften angegeben I) Antipyrin 0,3 g, Antifebrin 0,05 g, Rhabarber 0,05 g, Kalmus 0,02 g, Chinarinde 0,03 g II) Antipyrin 47,0, Antifebrin 26,0, Alos 5,0, Zucker 8 g, Sterke 12,0 g für 25 Pastillen

Pelagin, Mittel gegen die Seekrankheit Kan ätherhaltigei Likör, Antipyrin, Cocain

und Coffern enthaltend

Resorcylsaures Antipyrin (C11H12N2O)2 C7H2O4 Scheidet sich als Oel aus beim Mischen kone Lösungen von 188 Th Antapyrin und 77 Th β-Resorcyl saure Nach dem Erstarren und Umkrystallisiren farblose, sauer reagirende Nadeln, löslich in 150 Th kaltern oder 20 Th siedendem Wasser Lieicht löslich in Alkohol und in Essigother, unlöslich in Aether Schmelzp 1150 C

VI. Ferripyrinum Ferropyriaum. Antipyriaum cum Ferro. (C11H12N2O)8 Fe<sub>2</sub>Cl<sub>8</sub> Mol. Gew. == 889.

Darstelling. Man lost 5 Th krystallisirtes Fernehland FeOis + 6H2O in 10 Th Alkehol you 96 Proc und tragt diese Lesung ein in eine Auflesung von 5 Th Antipyrin in 10 Th Alkohol und 50 Th Aether Der sich ausscheidende orangerothe Niederschlag wird auf dem Filter gesammelt, mit Aether gewaschen, auf porcsen Unterlagen abgesaugt and ber 30-40° C getricknet

Sehr feines, orangerothes, luftbestandiges Pulver, welches 64 Proc Antipyrin, 12 Proc Eisen und 24 Proc Chlor enthalt Es lost sich in 5 Th kaltem, aber erst in 9 Th. siedendem Wasser Die kaltgesattigte Lesung scheidet beim Erhitzen die Verbindung in rubmrethen Blittehen aus, welche bei 220-225°C schmelzen. Die wassenge Lösung ist blutroth gefarbt Wirft man geringe Mengen des Pulvers in viel Wasser, so tritt - wahrscheinlich infolge Dissociation - fast farblose Lösung ein Löslich in Alkohol und Benzol, aus Methylalkohol krystallianbar, in Aether fast unloshch Schwach salzsaure Losungen sind haltbar, durch Alkalien, selbst schon durch Bikaihonate, wird aus der wasserigen Losung Eisenhydroxyd gefallt

Prafung. 1) Die Lasung von 1 g der Verbindung in 100 cem Wasser muss klar sem (ohne Anwesenheit von ungelostem Ferrihydroxyd) Auf Zusatz von einigen Kubikcentimietern Ammoniak fallt das Eisen als Hydroxyd aus 2) Danipit man Filtrat + Waschwasser (sub 1) and 5 ccm cm, versetzt mit 30 ccm Nationlange von 33 Proc und extinhirt dreimal warm mit je 10 ccm Benzol, so muss dieses beim Verdunsten mindestens 0,6 g Antipynn (Schmelep 1130 C) Einterlassen Aufbewahrung Vor Licht geschützt

Anwendung. Innerlich als Eisenpruparat ber chlorotischen und anumischen Zustanden, welche mit Neuralgien ete einhergehen. Dosis Drei bis viermal taglich 0,03 bis 0.05 g Als Adstringens bei Damkatarthen und Magenblutungen zu 0,5 g Aeusserlich Als (nicht atzendes) Adstringens und blutstillendes Mittel gegen Binturgen aus Körperhoblen in 10-20proc Losung oder 18proc Waste und Gaze Bei Goncribbe die 1.0 bis 1.5 proc Losung

Gossyplum Ferropyrini bezw Ferropyrini Eine 18 Proc Ferropyrin enthaltende, an der Luft haltbare Watte, als blut- und schmerzstillender Verbandstoff benutzt

VII + Tolypyrinum Toly-Antipyrin. C19H14N2O. Mol. Gew. = 202. Das hohere Homologe des Antipyrins Wild genau wie Antipyrin dargestellt, nur wird zur Kondensation Acetessigester mit p-Tolylhydiazin (an Stelle von Phenylhydrazin) verwendet

Eigenschaften Farblose, bei 186-187°C schmelzende Krystalle von sehr bit-

terem Geschmack, loslich in 10 Th Wasser, leicht loslich in Alkchol, fast unlöslich in Aether Die wasserige Losung wird durch Ferrichlorid blutroth, durch salpetrige Saure grun gefarbt. Erlutzt man Tolypyrin mit 25procentiger Salpetersaure, so farbt sich die Flüssigkeit weinroth, durch Zusatz von Ammoniak geht die Fürbung in hollgelb über

Als Ersatz des Antipyrins und zwar als Antipyreticum und Antimeuralgicum mehrmals taglich 1 g Vorsichtig aufzubewahren

† Tolypyrinum salicylioum Tolypyrinsalicylat  $C_{12}H_{14}N_1O$   $C_1H_2O_2=340$  Man schmilzt ein Gemisch von 202 Th Tolypyrin und 138 Th Salicylsaure im Dampfoade, verfährt im übrigen genau wie bei Salipyrin (S. 320) angegeben Farblose oder schwach röthliche Krystalle, von herbhitterhehem Geschmack, in Wasser nur weng, schwer in Aether, leicht in Alkohol und in Essigäther löslich Schmelzp  $101-102^{\circ}$  C. In Tagesgaben von 1-3 g antineuralgisch, von 4-3 g antipyreusch

VIII † Pyramidonum. Pyramidon. Dimethylamidophonyldimethylpyrazolon. Dimethylamidoantipyrin.  $C_{12}H_{17}N_{2}O$ . Mol. Gew. = 217.

Darstellung. Man reducirt eine alkoholisch-essigsaure Lösung von Nitroso-Antipyrin zu Amidoantipyrin und führt dieses durch Behandeln mit Jodmethyl oder Chlormethyl in Pyramidon über DRP 71261

Galblichweisses, krystallimsches, fast ge-Eigenschaften schmackloses Pulver, Schmelzp 108° C Löslich in etwa 10 Th Wasser Die wasserige Lösung wird durch Fernehlorid blauviolett und durch

Natriumnitrit und verdunnte Schwefelsaure (auch durch rauch Salpetersaure) ebenso gefärbt, aber die Färbungen verblassen und verschwinden sehr bald. Auf bewahrung Vorsichtig

Als Antipyreticum bes als Nachfolger des Antipyrins Dosis Zweimal taglich 0,3 bis 0,5 g Nach Lepris soll das Pyramidon nicht ganz ungiftig sein

Zum Nachweis im Harn überschichtet man diesen mit einer auf das 10 fache mit Wasser verdunnten alkoholischen 10 proc Jodlosung Bei Gegenwart von Pyramidon trut ein schaufer brauner Ring auf Johles

IX † Formopyrinum Methylendiantipyrin. Methylenbisantipyrin  $(C_{11}H_{11}N_2O)_0$ .  $CH_2$ . Mol Gew = 388

Zur Darstellung erhitzt man 5 Th Antipyrin mit 4 Th Formaldehydlösung von 40 Proc 4-6 Stunden auf 120°C Nach dem Eikalten erhalt man Krystalle, welche mit Wasser gewaschen, getrocknet und aus Benzol umkrystallisirt weiden

Krystallisirt mit I Mol  $\rm H_2O$  und schmilzt alsdam bei 155—156°C, im wasserfreien Zustande bei 176—177°C Atlasglanzende Blattchen, in kaltem Wasser fast unloslich, in heissem Wasser schwerloslich, in Benzol leicht, in Alkohol sehr leicht loslich

 $\dagger$  Salubrolum Tetrabrommethylendiantipyrin  $C_{98}H_{20}Br_4N_4O_2$  Wird durch Einwirkung von Brom auf Formopyrin dargestellt Fast geruchloses, gelbliches Pulver Anwendung als Antisepticum an Stelle des Jodoforms

## Apomorphinum hydrochloricum.

† Apomorphinum hydrochloricum (Austr Germ Helv) Chlorhydiate d'Apomorphine (Gall) Apomorphinae Hydrochloras (Brit U-St) Apomorphinhydrochlorat oder-Chlorhydrat Salzsaures Apomorphin. C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>2</sub>. HCl. Mol Gew. = 303,5. Apomorphin entsteht aus dem Morphin durch Abspaltung von Wasser

Darstellung Man schliesst 1 Th Morphin mit 20 Th kone Salzsaure in ein Glasrohr oder einen Autoclaven ein, so dass die Fullung 4/8 des Gefässes einnimmt, und erhitzt während 3 Stunden im Oelbade auf 140—150° C Nach dem Erkalten verdunnt man den Gefässinhalt mit luftfreiem destillirtem Wasser, übersattigt die Losung mit Natriumbikarbonat, sondert einen etwa entstehenden Niederschlag ab und extrahirt diesen sowie die Losung mit Aether oder Chloroform, welche nur das Apomorphin, nicht aber gleichzeitig anwesendes Morphin losen — Leitet man in die Aetheildsung des Apomorphins gasformige Salzsaure, so fällt das salzsaure Apomorphin in Krystalichen aus Bei der Darstellung ist schnell zu arbeiten, da die freie Apomorphinbase sich an der Luft leicht verandert

Exgenschaften. Weisse, weissliche oder grauweisse Kryställichen, löslich in 30 Th Wasser, 20 Th Weingeist, unlöslich in Aethei, Chloroform, Benzel, fast unlöslich in Amylalkohol. Im trockenen Zustande ziemlich unveränderlich, unterliegt es im feuchten Zustande der Zersetzung unter Annahme grüner Farbung

Lösung, der Luft und dem Licht ausgesetzt, Grünfarbung an Wird dieselbe Menge mit 2 Tropfen Salpetersaure verrührt, so entsteht blutrothe Farbung — Löst man (0,05 g) Apomorphin in 2,5 cem Natronlauge auf, so entsteht eine klare Lösung, welche an der Luft purpurfarben, zuletzt schwarz wird Uebergiesst man 0,05 g mit 3—4 cem Ammoniak-flüssigkeit, so muss alsbald (namentlich beim Erwarmen sehr rasch) Purpurfarbung auf treten Tropft man in diese Lösung 2—3 Tropfen Silbernitratlösung, so erfolgt schwarze Ausscheidung von metallischem Silber — Löst man 0,05 g in 2—3 cem Wasser, übersattigt mit Natriumbikarbonat und schuttelt mit Luft durch, so erfolgt smaragdgrüne Farbung — Eisenehloridosung farbt die wässerige Lösung amethystblau

Prdfung. 1) Apomorphinchlorhydrat sei fast farblos, bez nur grauweiss, nicht stark grun gefärbt, auch nicht feucht 2) Bei der mikroskopischen Betrachtung (50 bis 100fache Vergrößserung) erweise es sich durchweg aus saulenformigen Krystallen be

stehend Ein im Handel vorkommendes amorphes Apomorphinhydrochlorid zeigt unter dem Mikroskope amorphe, gelbfarbige Massen Ein solches Piaparat darf theiapeutisch nicht verwendet weiden 3) Das Salz verkohle beim Eilitzen und verbienne bei Luft zutritt, ohne einen Ruckstand zu hinterlassen

Aufbewahrung. Vor Licht geschutzt nach Germ Vorsichtig, nach Helv Sehr vorsichtig Wichtig ist, dass das Apomorphinchlorhydrat völlig trocken in trockene Gefasse gefüllt wird. Da es in der Regel in 1 g-Glasern von den Fabriken abgegeben wird, so stellt man diese auf einen Wattebausch, welcher mit etwas Aether befeuchter ist, in die Standgefasse. Naturlich mussen die 1 g-Glaschen lediglich mit guten Korken, nicht aber mit Paraffin oder Siegellack verschlossen sein. Unter solchen Manssiegeln halt sich das Praparat Jahr und Tag

Dispensation Die wasserige Lösung des Apomorphinhydrates nimmt nach kurzel Aufbewahrung grune Faibung an, weil die Aufbewahrungsglaser soviel Alkali an die Losung abgeben, dass etwas freie Apomorphinbase in Freiheit gesetzt wird, welche dann in Beruhrung mit dei Luft zu den grünen Umwandlungsprodukten oxydirt wird. Man kann diese Faibung vermeiden, wenn man der frisch bereiteten Lösung sogleich eine kleine Menge (1—2 Tropfen) Salzsaure zusetzt, doch ist dieses Verfahren nur für die per os zu gebrauchenden Arzneien, nicht aber für subkutane Injektionen zulassig. Die Abgabe der Lösungen erfolgt in braunen Glasern

Anwendung Apomorphin wirkt nervenerregend, schliesslich lahmend auf das Gehun und die Medulla oblongsta Die Enegung kann durch geeignete Dosen bis zur sicheren Brechwirkung (auch bei subkutaner Emfuhrung) gesteigert weiden Man gieht es in Dosen von 0,005—0,1 g dier bis viermal taglich als Expektorans und den Hustenierz milderndes Mittel Subkutan bewirkt es in Gaben von 0,005—0,05 g binnen 5—15 Minuten sicher eintietendes Erbiechen Hochstgaben (Germ u Helv) Inneilich pro dosi 0,02 g, pro die 0,1 g Zur Injektion nach Helv pro dosi 0,005 g, pro die 0,015 g

Mixtura Apomorphim
(München Nosokom Vorschr)

Rp Apomorphini hydrochlorici
Morphini hydrochlorici 35 0 03
Acidi hydrochlorici diluti 1,0
Aquae destillatae 180,0
Sirupi Sacchan 20,0
Detur ad vitrum nigrum

Injectic Apomorphini

Bp Apomorphini hydrochlorici 0,1

Aquae destillatae 10,0

Biechmittei für Erwachsene Dosis ½-12

† Apomorphinum Apomorphine (Gall)  $C_{17}H_{17}NO_2=267$  Die freie Apomorphinbase kann aus den Salzen durch ätzende und kohlensaure Basen, auch schon durch lös liche Bikarbonate ausgeschieden werden. Man kann also z B die Lösung des Apomorphinchlorhydrats mit Natriumbikarbonat übersättigen, das Apomorphin mit Aether ausschutteln, nach dessen Verdunsten es zuruckbleibt

Frisch dargestellt eine weissliche, amorphe oder krystallinische Masse, die sich namentlich im feuchter Zustande an der Luft und am Lichte rasch grün fürbt. Sie ist etwas löslich in Wasser, ferner löslich in Weingeist, Aether, Ohlovoform, Benzol. Die Liö sungen des durch Oxydation veränderten Apomorphins in Wasser und Weingeist sind sma ragdgrun, die in Aether und Benzol purpurviolett, die in Chloroform blauviolett gefaibt. Freies Apomorphin muss in Wasser völlig löslich und ohne Ruckstand verbrennbar sein

### Aqua.

Aqua. Wasser. Eau. Water. H<sub>2</sub>0. Mol. Gew = 18. Fur den pharmaceutischen Bedarf kommen namentlich in Betracht 1) Gemeines Wasser und 2) Destillirtes Wasser

l Aqua fontana seu communis. Quellwasser. Brunnenwasser. Gemeines Wasser. Eau de fontaines. Fountain-water. Unter diesen Namen versteht man in der Pharmacie zunachst dasjenige Wasser, welches zum Trinkgebrauch für Menschen dient, und zwar macht man die stillschweigende Voraussetzung, dass dieses Wasser möglichet

∆qua, 325

rein ist und nicht zu grosse Mengen gelöster Substanzen enthält. Die Pharmacie stellt in dieser Hinsicht etwa die gleichen Anforderungen wie die Mehrzahl der übrigen Gewerbe. Ist ein solches Wasser nicht zur Hand oder nur schwer zu beschaffen, so kann es durch Flusswasser (Aqua fluviatilis) oder durch Regenwasser (Aqua pluviatilis) ersetzt werden.

Das für den pharmaceutischen Gebrauch verwendete Wasser muss farblos, gänzlich oder fast geschmacklos, völlig klar sein und darf innerhalb 24 Stunden sich nicht merklich trüben oder einen Bodensatz abscheiden. Wenn das Wasser durch suspendirte Stoffe getrübt ist, so muss es filtrirt werden.

Filtration des Wassers. Für Wasser, welches keine riechenden oder schmeckenden Bestandtheile enthält, bei welchem also lediglich eine Abscheidung suspendirter Stoffe erforderlich ist, ge-

nugt eine einfache Filtration durch Filtrirpapier.

Hat man jedoch einen regelmässigen und grösseren Bedarf an solchem Wasser, so kommt diese Art der Filtration zu theuer, und es empfiehlt sich, an einem kühlen Orte einen Filtrir-Apparat dauernd in Thätigkeit zu halten. In den Gewerben benutzt man für diese und ähnliche Zwecke "Sandfilter", und ein solches wird sich auch der Apotheker zweckmässig herstellen. — Als "Filtrigefäss" kann man ein konisches oder cylindrisches Gefäss aus Thon (glasirt) benutzen oder auch ein wasserdichtes Holzfass, bei grösserem Bedarf lässt man das Filtergefäss aus Mauerwerk herstellen

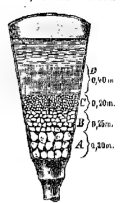


Fig. 81. Sandfilter,

and dies mit Cement wasserdicht abputzen. In Figur 81 ist zur Herstellung eines solchen Sandfilters ein konisches Thongefäss gewählt. Auf den Boden dieses Gefässes bringt man eine etwa 30 cm hohe Schicht gut abgewaschener, ca. faustgrosser Feldsteine oder Granitbruch. Auf diese schüttet man eine etwa 25 cm hohe Schicht von gewaschenen Steinen, die nur etwa ½ so gross sind, dann folgt eine Schicht von etwa 20 cm Höhe von gewaschenem groben Kiese und hierauf folgt endlich eine Schicht von 40 cm gewaschenem Kiessand. Die unteren Schichten bilden lediglich die Träger für die auf sie folgenden oberen Schichten. Die eigentliche Filtrirschicht ist der zu oberst befindliche Kiessand und in diesem bildet wiederum die wirksame Filtrirnfembran die oberste Schicht, in welcher die Zwischenräume zwischen den einzelnen Sandkörnehen sich mit den abzufiltrirenden schwebenden Verunreinigungen ausgefüllt haben. Daher arbeitet ein solches Filter auch dann am besten, wenn es eine gewisse Zeit in Thätigkeit ist. Auf das so vorbereitete Filter wird Wasser aufgegossen. Die Filtration beginnt sogleich, doch wird das filtrierte Wasser erst dann aufgefangen, wenn es völlig blank abzulaufen beginnt. Nach längerer oder Kürzerer Zeit ist das Filter so weit verschmutzt, dass es einer Reinigung bedarf. Man entfernt dann die

oberste Sandschicht, soweit sie verschmutzt ist (5—10 cm) und ersetzt diese Theile durch frisch gewaschenen Sand. Je öfter diese theilweise Reinigung ausgeführt wird, desto länger kann ein solches Filter benutzt werden, ohne dass es vollstän-

dig erneuert zu werden braucht.

Muss man gleichzeitig aus einem Wasser Riechstoffe oder fürbende Substanzen entfernen, so schaltet man in das Filter noch eine Schicht Holzkohle in bohnengrossen Stücken ein. Und zwar bringt man diese alsdann zweckmäsig in der aus grobem Kiese bestehenden Schicht unter. Das Filter hat alsdaun folgende Anordnung:

A Steine faustgross 30 cm, B Steine eigross 25 cm, C Kies grob 10 cm, Holzkohle bohnengross 20—30 cm, Kies grob 10 cm, D Kiessand 40 cm.

Ein solches mit Holzkohle beschicktes Filter eignet sich auch vorzüglich, um eisenhaltiges Wasser zu enteisnen. s. S. 339.

Filter aus plastischer Kohle. Diese Filter waren eine gewisse Zeit lang recht beliebt.

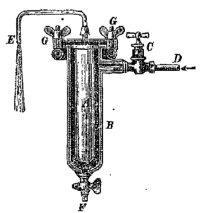


Fig. 82. BERKEFELD-Filter.

Es ist jedoch nachgewiesen worden, dass ein solches Filter in kurzer Zeit einen Heerd von Bakterienkeimen darstellt, so dass das durch ein solches Filter filtrirte Wasser sehliesslich bakterienreicher ist als das nicht filtrirte. Aus diesem Grunde werden sie im allgemeinen in der Gegenwart nicht mehr empfohlen. Die Reinigung solcher Filter erfolgt, indem man sie in stark verdünnte Salzsäure einlegt, alsdann mit Sand vorsichtig abseheuert und auskrocht.

Berkefeld-Filter. Diese Filter haben sich seit 1893 infolge der Furcht vor der Cholera eingebürgert und werden besonders im Anschluss an eine Wasserleitung mit 2-3 Atmosphären Druck angebracht. In beistehender Figur 82 ist B ein gusseisernes Gohäuse, welches bei D an die Hochdruckleitung angeschlossen und von dieser durch den Hahn

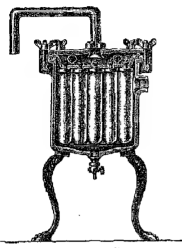


Fig. 83. BERKEFELD-Filter-Batterie.

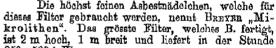
C abgesperrt werden kann. A ist ein aus gebrannter Infusorienerde hergestellter hohler Cylinder. Soll das Filter funktioniren, so wird der Hahn F geschlossen, der Hahn C aber geöffnet Das Wasser dringt alsdann in den Zwischenraum zwischen B und A, wird durch den Hohleylinder aus Infusorienerde gepresst und fliesst bei  ${m E}$  ab. Ein solches Filter liefert ein recht gut filtrirtes Wasser (die Anzahl der Bakterienkeime wird verringert), aber die Leistungsfahigkeit ist sehr gering. Diese beträgt im Anfange hei einem Druck von 3 Atmosphären etwa 2 Liter pro Minute, aber die Leistungsfähigkeit nimmt sehr rasch bedeutend ab. Dann muss das Filter auseinander genommen und der Filterkörper ausgekocht werden, kurz, auch die Wartung dieser Filter ist eine sehr umständliche.

Bei grösserem Bedarf werden eine ganze Anzahl von Filterkörpern in einem Gehäuse vereinigt, indessen leisten auch diese Systeme bezüglich der Quantität nicht das, was der Besteller vorher wohl erwartet hatte. Fig. 83.

BREYER'S Mikromembran-Filter. diesem dient Asbest in feinster Vertheilung als

Filtrirmaterial. Das Filter besteht aus einem Behälter d, in welchem mit Asbest-filz überzogene, flache, poroswandige Hohlkörper e aufrecht stehend und in gewisser Anzahl derartig eingeschlossen sind, dass ihre Oberenden mit einem gemeinschaftlichen Entlufungsrohre f und ihre Unterenden mit einem gemeinschaftlichen Abflussrohr g in Verbindung stehen. Der Behälter d kann sowohl mit einer Leitung für die zu filtrirende Flüssigkeit als auch mit einem Schlemmkanal und einem Behälter in Verbindung gesetzt werden, der eine Asbest-Emulsion enthält. Durch geeignete Vorrichtungen wird diese Emulsion auf die Hohlkörper e unter einem Drucke von 1,5 Atmosphären gepreset, sodass sich auf ihnen eine Asbestschicht ablagert. Nachdem die überschüssige Asbest-Emulsion abgelassen worden ist, wird die abgesetzte Schicht 1/2 Stunde lang durch Luft von 150° C. sterilisirt und ist dann zum Gebrauche fertig. Fig. 84.

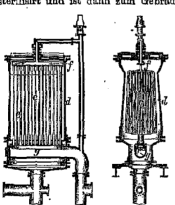
Die hüchst feinen Asbestnädelchen, welche für



250-500 1 Wasser. CHAMBERLAND'S Filter (System Pasteur) besteht aus einer 20 cm langen, 25 mm im Durchmesser haltenden, einseitig geschlossenen und am anderen Ende verjüngten Röhre aus gebranntem unglasirten Porcellan von 4-5 mm Wandstärke. Diese sog. "Filterkerzen" werden einzeln oder zu Batterien vereinigt in einem Gehäuse a f untergebracht und bei d an die Wasserleitung angeschlossen. Das zu filtrirende Wasser wird von aussen in des Innere c der Filtrirkerze gedrückt und tritt von da durch e zu Tage. Eine Kerze kann täglich 40-50 l Wasser lie-fern, welches keimfrei ist. Das Reinigen der Filterkerzen geschieht durch Abbürsten der äusseren Flächen

Fig. 84. Brever's Mikromembran-Filter. und durch Auskochen der ganzen Kerze. — Die quantitative Leistung des Filters ist gering, nach einigen Tagen erfolgt auch Durchwachsen der Bakterien. Fig. 85.

Die oben angeführten Filter nach Berkefeld, Brever und Chamberland verfolgen besonders das Ziel, Filtrate zu liefern, welche frei oder doch wenigstens arm an Mikro-Organismen sind. Für die Filtration von Wasser in der Praxis kommen wohl die Filter von Bereefeld und von Breyen in Betlacht. Das von Chamberland dient vorzugsweise zur Gewinnung steriler Flüssigkeiten bei wissenschaftlichen, bakteriologischen Arbeiten.



Acua. 327

Sand-Kohle-Filter. Ein für die meisten Zwecke sehr empfehlenswerther Apparat wird in folgender Abbildung Fig. 86 wiedergegeben:1)

Er besteht aus 3 Töpfen (ABC) aus Steingut oder feuerfestem Thon, von welchen

der erste A um  $^{1}/_{2}$ — $^{1}/_{2}$  mal grösser ist als die Töpfe B und C. Der Topf A hat über seinem Boden einen Tubus. Die nach innen gehende Oeffnung des Tubus wird mit einem Bausch Asbest lose bedeckt, darüber eine Schicht reiner gewaschener Granitsteine geschüttet, die Steinschicht dann mit einer Schicht grober Kohlenstücke bedeckt, die bis fast zur Mitte des Topfes reicht. Auf die Kohlenschicht wird ein reines ausgewaschenes leinenes Tuch (oder eine Filzscheibe) gelegt und darüber noch eine 20 cm hohe Schicht Sand gegeben. Mittelst Tubus und eines Glasrohres steht der Topf A mit dem Topfe B in Kommunikation. Dieser Topf B ist in ganz derselben Art und Weise mit Stein, Kohle und Kies, im ganzen jedoch nur bis zur Hälfte seiner Höhe beschickt und die oberste Sandschicht noch mit einer Schicht. Fliesspapier und einer eng anliegenden Filzscheibe hedeckt, welche mit einigen reinen Granitsteinen beschwert ist. Der Topf B kommunicirt mit einem leeren Topfe C, in welchem sich das filtrirte Wasser ansammelt. Wird der Topf A mit dem zu filtrirenden Wasser gefüllt, bis das Filtrat in den Topf C niederzurinnen beginnt, so füllt sich letzterer allmählich ungefähr zu  ${}^1/_8$ — ${}^1/_6$ . Um ihn voll zu haben, müsste man also den Topf A noch 1 oder 2 mal nachfüllen, Der Topf C hat über seinem Boden einen zinnernen Hahn zum Abzapfen des filtrirten Wassers. Es kommt nun ganz auf die Beschaffenheit des Wassers an, wie lange ein solcher Apparat bis zu einer neuen Beschickung mit Kohle und Sand brauchbar ist. Ein Zeitraum von mehr als 4 Wochen dürfte in der wärmeren Jahreszeit wohl nicht zu überschreiten sein.

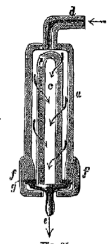


Fig. 85, CHAMBERLAND-Filter.

Diese ohne besondere Unkosten von Jedermann leicht selbst zusammenzustellenden und zu reinigenden Apparate sind in jeder Beziehung zu empfehlen. Wenn irgendwe, so gilt gerade bei der Filtration von Wasser der Grundsatz: Das Einfachste ist das Beste.

II. Aqua destillata. Aqua stillatitia. Destillirtes Wasser. Eau destillée. Destilled water. Ist ein von den gewöhnlichen Verunreinigungen praktisch vollständig befreites Wasser. Es soll frei sein von gelösten festen Substanzen, von Chlor, von Salpetersäure und salpetriger Säure, ausserdem Ammoniak und Kohlensäure nur in Spuren enthalten. - Auch das reinste destillirte Wasser ist nicht etwa lediglich die chemische Verbindung H.O., vielmehr enthält es stets noch kleine Mengen von Verunzeinigungen, doch sollen diese auf ein praktisch noch zulässiges Maass reducirt sein.

Für die Darstellung des destillirten Wassers ist zu beachten, dass das als Ausgangsmaterial dienende Brunnenwasser durchweg Magnesiumchlorid enthält. Dieses spaltet in der Siedehitze unter Uebergang in Magnesiumoxychlorid Salzsture ab, wodurch das Destillat chlorhaltig wird. Jedes Brunnenwasser enthält Kohlensäure, welche gleichfalls in das Destillat geht. Diese Verunreinigungen kann man in den meisten Fällen da-

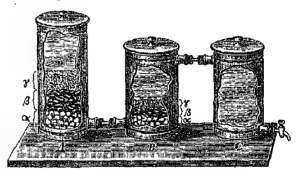


Fig. 86. Wasserfiltrirapparat. a Granithruch. β Grobe Kohlestücke. γ Sandschicht, zur Hälfte aus groben, zur andern Hälite aus feinem Kies bestehend.

durch beseitigen, dass man die ersten Antheile des Destillates verwirft und das Destillat erst dann und nur so lange sammelt, als es sich als frei von Chlor und Kohlensäure erweist. - Enthält das Brunnenwasser aber - wie dies meist der Fall ist - Ammoniak,

<sup>1)</sup> Diesen Filtrirapparat erhält man in der March'schen Thonwazrentabrik zu Charlottenburg, in der Niederlage pharm. Geräthschaften von Warmbrurn, Quilitz & Co. in Berlin etc.

so begleitet dieses fast das gesammte Destillat, wenn es nicht durch geeignete Chemikalien (Aluminiumsulfat) gebunden wird

Die relativ kleinen Mengen destillirten Wassers, welche in der Pharmacie verbiaucht werden, kann man mit Hilfe des in jedem Apotheken Laboratorium verhandenen Destillir Apparates gewinnen. Um ein tadelloses, haltbares Wasser zu erhalten, muss die (kupfeine) Destillirblase sauber ausgescheuert werden. Helm und Kuhlschlange sollen aus Zinn, bezw verzinnt sein. Als Auffanggefass benutzt man eine Flasche, nicht einen Topf oder ahn liche Gefasse mit weiter Oeffaung

The stellung Man fullt die saubere Destillirblase zu 3/4 ihres Raumubaltes mit ge meinem Wasser, fügt (um das Ammoniak zurückzuhalten) pro Liter 0,5—1,0 g kryst Alaun hinzu und heizt an Wenn die Dampfentwickelung beginnt, lässt man den Dampf zunächst einige (10) Minuten ohne zu kuhlen durch die Kuhlschlange streichen Diese wird hierdurch gereinigt, sozuszgen steilliert Alsdam lasst man das Kuhlwasser zutreten Minuverwirft das jetzt übergehende Destillat so lange, als es noch durch Bleiessig und durch Silbernitrat getrübt wud Erst wenn beides nicht mehr der Fall ist, sammelt man die weiteren Theile des Destillates als reines destillites Wasser

Im weiteren Verlaufe der Destillation hat man alsdam nur noch nötlig, von Zeit zu Zeit mit Silbernitrat auf Chlor zu prufen Sollte dieses im spateren Verlaufe der Destillation hat man alsdam nur noch nötlig, von Zeit zu Zeit mit Silbernitrat auf Chlor zu prufen Sollte dieses im spateren Verlaufe der De-

Im weiteren Verlaufe der Destillation hat man alsdam nur noch nötlig, von Zeit zu Zeit mit Silbernitrat auf Chlor zu prufen Sollte dieses im spateren Verlaufe der Destillation (infolge Einwirkung des Alauus auf das Magnesiumohlorid) im Destillate auftreten, so schüttet man durch den Tubus der Blase das halbe Gewicht des vorher angewendeten Alauns an krystall Natriumphosphat hinzu, destillirt weiter und fangt das Destillat wieder auf, sobald es chlorfrei ist, was übrigens bald der Fall sein wird. Die Destillation wird unterbrochen, wenn in der Blase nur noch der funfte Theil des vorher eingefullten Wassers vorhanden ist.

Besitzt das erhaltene destillirte Wasser einen Geruch nicht, so kann es ohne weiteres verwendet werden. Im anderen Falle empfiehlt es sich, dasselbe noch durch ein mit sehr gut ausgewaschener Holzkohle beschicktes Filter zu filtiren, ein Verfahren, welchem in gut geleiteten Laboratorien grundsatzlich alles destillirte Wasser unterworfen wird

In Laboratorien, welche dauernd einen Dampfapparat geheizt erhalten, kann man ganz erhebliche Mengen destillirtes Wasser auch lediglich mit diesem allein gewinnen, na tuilich ist alsdann die Aufwendung grosser Sorgfalt erforderlich, um eine Verunreinigung des Wassers in dem Dampfliessel und darnit auch in den meisten Fallen des destillirten Wassers zu vermeiden

Eigenschaften. Remes destillntes Wasser ist eine vollig klare, geruch, geschmackund faiblese, neutrale Flussigkeit, welche ohne einen Rückstand zu hinterlassen sich verdampfen lasst, und welche frei ist von Chlor, salpetriger Saure, Salpeteisaure und von Kohleusaure Ammoniak darf es nur in ausseist geringen Spuren enthalten

Prifung. 1) Man verdampft 1/4 Liter des Wassels in einer blanken Platinschale, im Ermangelung dessen einige Cubikcentinieter in einem blanken Glasschälchen. Es darf alsdann kein wägbarer, bezw leicht wähnehmbarer Ruckstand hinterbleiben. Einen Anflug eines Rückstands (koncentrische Ringe) wird zwar fast jedes destillirte Wassel zeigen, dieser Rückstand entstammt in den meisten Fallen den Aufbewahrungsgefässen. 2) Vorsetzt man 50 ccm des Wassels mit 1 ccm farblosem Nassland'schem Reagens, so darf die Flussigkeit nicht gelb oder röthlich gefarbt erscheinen. Die Beobachtung ist über einer weissen Unterlage vorzunehmen. 3) 20—30 ccm werden mit je 2—3 Tropfen Salpetersäure und Silbernitratlösung versetzt, es darf keine opalisirende Trübung auftreten. 4) 20 ccm des Wassers, mit 40 ccm klarem Kalkwasser versetzt, müssen eine klare Mischung geben (Tribung zeigt Kohlensaure an). — 5) 100 ccm des Wassers weiden mit 1 ccm verdünnter Schwefelsaure versetzt und zum Sieden erhitzt. Darauf giebt man 0,3 ccm Kalumperman ganatlosung 1 1000 hinzu und halt 3 Minuten lang im Sieden. Die Flüssigkeit muss nach dieser Zeit noch deutlich roth gefarbt sein. Ist sie faiblos, so enthalt sie organische Stoffe in unzuldssiger Meuge.

Aufbewahrung. Das destillirte Wasser muss in wohlverselilossenen Flaschen (am besten Glasstopselflaschen) an einem kühlen Orte, vor direktem Sonnenlichte geschützt, aufbewahrt werden

Anwendung. Als Auflösungsmittel in der Phaimacie und Chemie vielfach gebraucht. Es ist stets da anzuwenden, wenn das gemeine Wasser vermuthlich Veränderungen mit den Arzneisubstanzen eingehen wird, welche nicht beabsichtigt worden sein

Aqua. 329

können. Der Receptar muss als berechtigt angesehen werden, in soschen Fällen destillirtes Wasser anzuwenden und zu berechnen, selbst wenn der Arzt "gemeines Wasser" verordnet haben sollte.

Herstellung grösserer Mengen von destillirtem Wasser. Die Gewinnung grösserer Mengen von destillirtem Wasser, wie sie etwa für die Mineralwasser-Fabrikation gebraucht werden, würde mittelst der in den Apotheken-Laboratorien vorhandenen Destillir-Apparate auf die Dauer zu kostspielig sein. Diese Apparate sind zwar vorhanden, bedürfen also keines weiteren Anschaffungskapitals, aber der Verbrauch an Heizmaterial ist im Verbräuchs zu dem gelieferten destillirten Wasser ein unverhültnissmässig hoher, sie verbrauchen ferner enorme Mengen Kühlwasser, auch sind diese Apparate im besten Falle immer nur von geringer Leistungsfähigkeit. — Man ist daher dazu übergegangen, Apparate lediglich zur Gewinnung von destillirtem Wasser zu konstruiren. Die dabei befolgten

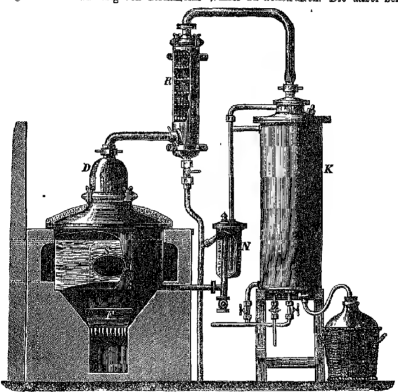


Fig. 87.

Grundsätze sind folgende: Es wird eine möglichst grosse Ausnutzung des Heizmaterials angestrebt. Die zur Kondensation des Wassers erforderliche Menge Kühlwasser wird auf das zulässige Minimum beschränkt. Infolgedessen ist ein Theil des Kühlwassers stets kochendheiss und dieses heisse Kühlwasser wird automatisch zum Speisen der Destillirblase verwendet.

Im Nachstehenden veranschaulichen wir zwei von E. A. Lentz-Berlin konstruirte Apparate, von denen der eine für freie Feuerung, der andere im Anschluss an eine be-

stehende Dampfanlage hergestellt ist.

Apparat mit selbständiger Heizung. Fig. 87. Die aus Kupfer hergestellte Blase wird durch die Feuerung F geheizt; zur besseren Ausnutzung der Hitze ist die Blase noch mit einem Siederohr S versehen. Die entwickelten Dämpfe gehen durch den abnehmbaren Dom D nach dem Kühleylinder K. Die Konstruktion desselben siehe in folgender Abbildung. N ist das Niveauhaltungsgefüss, welches einerseits das aus dem Kühler kochen heiss abfliessende Kühlwasser aufnimmt, andererseits dasselbe der Blase in dem Maasse zufährt, dass das Niveau in derselben konstant bleibt. R ist eine Reinigungsbatterie. Dieselbe ist für gewöhnlich picht erforderlich; sie tritt meist nur dann in Wirkung, wenn Wasser, welches riechende Stoffe enthält (sog. Grachtwasser) destillirt werden soll.

830 Aqua.

Apparat mit angeschlossenem Dampfkessel. Der in Figur 88 abgebildete Apparat ist räumlich über einem Dampfkessel, z. B. in einer höheren Etage, aufgestellt gedacht. Der Destillirapparat ist doppelt konstruirt, d. h. es sind 2 Blasen und 2 Konden-

satoren vorhanden.

Der Dampf des in einer tieferen Etage aufgestellten Dampfkossels dringt in der Richtung der Pfeile in den Heizkürper der Blase, welcher die Gestalt zweier aneinander gelegter Linsen hat. Er erwärmt das umgebende Wasser, wird dabei selbst kondensiert, das Kondensationswasser fliesst durch ein am Boden des Heizkürpers befindliches Rohr wieder in den Dampffressel zurftelt. Die in der Blase entwickelten Wasserdämpfe gehen durch das Abzugsrohr in den Kondensator, von da als Wasser durch den gemeinschaftlichen Trichter in den Nachkühler. Das im Kühler fast bis zur Siedehitze erhitzte Wasser läuft nach dem Niveauhaltungsgefüss, welches die Aufgabe hat, das Wasser in der Dostillirblase konstant durch Zuluss von kochendem Wasser auf gleichem Niveau zu halton. Der Kondensator besteht, wie aus der Zeichnung ersichtlich ist, aus koncentrisch

Der Kondensator besteht, wie aus der Zeichnung ersichtlich ist, aus koncentrisch angeordneten Cylindern und einer zwischen beiden liegenden Kühlschlange, welche gesonderten Zu- und Abflass haben. Die Kühlschlange füllt den Raum zwischen beiden Cylindere Liegenden Li

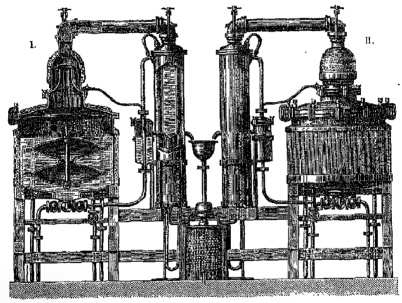


Fig. 88.

dern fast aus, sodass der Dampf genöthigt ist, so oft um die Wandungen der Kühlschlange herumzulaufen, als die Schlange Windungen hat.

Beide Apparate setzen zwar eine erhebliche Ausgabe für die Anschaffung voraus, aber einmal vorhanden, sind sie ausserordentlich leistungsfühig, ausserdem aber sehr sparsam in Bezug auf die Betriebskosten, d. h. den Verbrauch an Heizmaterial und an Kühlwasser.

III. Aqua sterilisata. Sterilisirtes Wasser. Eau sterilisée. Sterilised water. Weder das destillirte noch das gemeine Wasser sind für gewöhnlich keimfrei, sie enthalten vielmehr — und namentlich nach längerem Stehen bei Zimmertemperatur — sehr häufig ganz kolossale Mengen von Mikro-Organismen. Bisweilen kann der Arzt Werth darauf legen, zu irgend einem Zwecke keimfreies bezw. sterilisirtes Wasser zu vorwenden. Die einfachste Art der Sterilisation ist, dass man das Wasser während 5 bis 10 Minuten im Sieden erhält. Hierdurch werden mit Sicherheit alle lebenden Mikro-Organismen getödtet. Allerdings wäre es möglich, dass Dauerformen der letzteren, das sind die "Sporen", die Kochhitze überdauern. Will man auch diese mit Sicherheit unschädlich machen, so würde man das Abkochen an drei auf einander folgenden Tagen zu wiederholen haben (diskontinuirliche Sterilisation). Sterilisirt man unter Watte-Verschluss, so bleibt das Wasser steril, solange der Watte-Verschluss nicht entfernt wird.

Es empfiehlt sich, täglich einen Kolben mit Wasser durch Abkochen zu sterilisiren und nach jedesmaligem Gebrauch des Wassers die Sterilisation immer von neuem auszu führen. Dieses sterilisirte (destillirte) Wasser ware grundsatzlich zu verwenden für sub eutane Tujektionen und für Augenheilmittel. Am zweckmössigsten ware es alleidings, wenn für Receptur-Zwecke überhaupt nur sterilisirtes Wasser verwendet wurde.

- IV Trinkwasser Es muss zwar zugegeben werden, dass die chemische Analyse allein nicht im Stande ist, in jedem Falle ein abschliessendes Urtheil über ein zu Trinkzwecken bestimmtes Wasser abzugeben, immerhin aber stellt sie doch einen wichtigen Theil der gesammten Wasser Untersuchung dar Von den auszufuhrenden Bestimmungen sind die wichtigsten die folgenden
- 1) Prufung durch die Sinne Jedes zu beurtheilende Wasser ist zunächst auf seine ausseien Eigenschaften zu prufen und zwar, wenn es möglich ist, an Ort und Stelle Man stellt fest, ob es klar ist, ob es geruchles und geschmackles und ob es ge färbt ist. Die letztere Feststellung trifft man so, dass man das Wasser in eine zu diesem Zwecke ein für alle Male bestimmte weisse Flasche gieset und in grosserer Schicht über einer weisen Unterlage beobschiet Auf den Geschmack pruft man durch Trinken des Wassers aus einem Trinkglase, auf den Geruch pruft man, nachdem das frisch ent nommene (!) Wasser kräftig umgeschüttelt worden ist

Hierauf sind alsdann sogleich einige qualitative Reaktionen anzustellen Insbesondere ist sofort auf salpetrige Saure und auf Ammoniak zu prufen, da die erstere haufig sich erst im Verlaufe der Aufbewahrung bildet, das letztere aber bisweilen nach einigen Tagen verschwindet. Ebenso ist die Prufung auf Salpetersaure bald nach der Einheferung anzustellen.

Eine Probe des Wassers bewahrt man an einem kuhlen schattigen Orte unter Watte verschluss auf Man schuttelt gelegentlich um und pruft, ob spater etwa ein Geruch wahr zunehmen ist. War das Wasser nach 24 stundigem Stehen klar geblieben, so können die zu besprechenden Bestimmungen nunmehr ausgeführt weiden. Hatte es sich getrubt, so lasst man es unter gelegentlichem Umschutteln solange (2—3 Tage) stehen, bis eine weitere Trubung nicht eifolgt und Klarung des Wassers eingetreten ist. Alle gemachten Beob achtungen werden notzt

Man filtrirt hierauf das Wasser, stellt mit dem Mikroskope fest, aus was ein etwa vorhandener Bodensatz besteht und benutzt zu den folgenden Bestimmungen das Filtrat

- 2) Gesammtruckstand Man verdampft in einer gewogenen Platinschale ½ bis ½ 1 des Wassers auf dem Wasserbade zur Trockne Der Abdampf Rückstand wird alsdann bei einer bestimmten Temperatur bis zum konstanten Gewicht getrocknet, schließlich gewogen Als Trocknungstemperatur wurde früher 180° C gefordert, jetzt nimmt man meist 120° C an Jedenfalls ist in dem Bericht anzugeben, bei welcher Temperatur getrocknet wurde Der Trockenruckstand ist alsdann auch auf sein ausseres Aussehen zu prüfen Körnge Beschaffenheit weist darauf hin, dass er im wesentlichen aus Calciumkaibenat besteht Ist er faseng, glanzend, so enthält er größere Mengen von Gips Auch auf seine Farhung ist zu achten, da sie von Eisenverbindungen, aber auch von gelösten organischen Substanzen berruhren kann
- 3) Gluhrückstand. Der gewogene Verdempfungsrückstand wird nunmehr über kleiner Flamme (Pilzbrenner!) auf sehr dunkle Rothgluth erhitzt. Eine starkere Erhitzung ist zu vermeiden, weil sich sonst Alkahchlorid, insbesondere Kahumchlorid, verfüchtigen kann. Man achtet auf die Veranderungen und Erscheinungen, welche beim Erhitzen auftreten. Der Abdampfrickstand eines guten Trinkwassers färbt sich beim Erhitzen nur einen kurzen Augenblick etwas dunkler. Tritt deutlich wahrnehmbare Verkohlung ein, so ist dies ein Beweis dafür, dass erheblichere Mengen organischer Substanz vorhanden sind Auch auf den namentlich zu Anfang des Ehlitzens auftretenden Geruch ist zu achten Windser Geruch tritt bei urinhaltigen Wassern auf, der Geruch nach versengten Federn weist darauf hin, dass noch nicht mineralisiste Eiweissverbindungen zugegen sind. Das Erhitzen wird solange fortgesetzt, bis der Glühruckstand weiss erscheint, hezw bis alles organische verbrannt ist

Durch das Gluhen werden die Nitrate und Nitrite vollständig, die Karbonate zum grössten Theile in Oxyde übergeführt. Konventionell wird der Glührückstand erst dann gewogen, nachdem die Oxyde wiederum in Karbonate übergeführt sind. Zu diesem Zwecke befeuchtet man den erkalte ten Glührückstand mit einer Lösing von Ammoniumkarbonat, dunstet auf dem Wasserbade zur Trockne, erhitzt alsdam  $^1/_4$ — $^1/_2$  Stunde im Luftbade bei der nämlichen Temperatur, bei welcher der Ruckstand vorher erhitzt worden war (120 bez 180°C) und wägt. Dieses Verlahlen ist so oft zu wiederholen, bis Gewichtskonstanz erreicht ist

4) Glühverlust Als solcher wird die Differenz zwischen dem Thockenruckstand sub 2 und dem Gluhruckstand sub 3 m Rechnung gestellt Bisweilen wird dieser Werth auch als "organische Substanz" bezeichnet, doch ist dies eigentlich nicht zulässig

Der gewogene Gluhruckstand wird zu den folgenden Bostimmungen 5-8 verwendet

5) Kieselsaure Man befeuchtet ihn mit Wasser, fugt unter Bedecken mit einem Uniglase versichtig einen Ueberschuss stark verdunden Salzsaure hinzu, erwarmt auf dem Wasserbade bis zur Auflösung bez die zum Aufhören der Kohlebsaureentwickelung, spritzt das Uhrglas ab und denstet die Liosung zur Trockne ab Dann erhtzt man den Ruckstand eine Stunde lang auf 150°C, minmt ihn mit Salzsaure auf, fügt Wasser hinzu, erwarmt, filtert durch ein aschefreies Filter und wascht dieses zuerst mit waimei verdünnter Salzsaure, schliesslich mit heissem Wasser aus Die auf dem Filter zuruckbleibende Kiesel säure wird im Platintiegel, zuletzt vor dem Geblase, gegluht und gewogen — Bei Wässern, welche viel Gips enthalten, muss man genugende Mengen Salzsaure (I) anwenden und hiersichend lange erwarmen, damit auch alles ausser der Kieselsaure in Lösung geht 6) Eisenoxyd — Aluminiumoxyd Das salzsaure Filtrat von Nr 5 wird in

6) Eisenoryd + Aluminiumoxyd Das salzsaure Filtrat von Nr 5 wird in einer Schale aus Platin oder Porcellan mit etwas Ammoniumchlorid, sodani mit Ammoniak in geringem Ueberschuss versetzt. Man erwärmt auf dem Wasserbade solange, bis der Gerich nach Ammoniak verschwunden ist und die Flussigkeit neutial ist. Man prüfe nibedingt mit Lachmuspapier. Erhitzt man zu lange, so wird die neutrale Lösung wieder sauer, und Thonerdehydrat geht in betrachtlichei Menge in Lösung. Der Niederschlag wird auf einem Filter gesammelt, mit heissem Wasser gewaschen, getrocknet und nach dem Glühen im Platintiegel gewogen. — In den meisten Fallen setzt man den so orhaltenen Werth als Elsenoxyd + Thonerde in Rechnung und verzichtet auf die Trennung dieser beiden. Wird

dieselbe aber verlangt, so verfahrt man wie folgt

Man schedet nochmals aus einer neuen Menge Wasser die Kieselsaure ab, fällt Eisen und Thonerde mit Ammoniak als Hydroxyde, und wascht den Niederschlag aus Nun kann man nach zwei Methoden weiter arbeiten a) Man löst den noch feuchten Niederschlag in warmer Salzsaure, wascht das Filter nach und tägt die salzsaure Lösung in eine siedende, von Thonerde und Eisen freie Lösung von Natronhydrat (e Natro) ein, welche sich in einer Platinschale besindet Man filtrit das Eisenhydraxyd ab, wäscht es einige Male aus, löst es in Salzsaure, fallt mit Ammoniak und wagt als Eisenoxyd — b) Man löst den noch feuchten Niederschlag in verdunnter Schwefelsture, reducert das Ensenoxydisalz durch Einstellen eines Stückes eisenfreien Zinks zu Eisenoxydial und titrit die vom Zink ge trennte Lösung mit Kaliumpermanganat Siehe Ferri um

Kennt man den Weith von Eisenoxyd + Thonerdo, andererseits denrengen des Eisenoxyds, so findet man durch Subtraktion den Werth für die Thonerde und umgekehrt

7) Galciumoxyd Das ammoniakahsche Filtrat von 6 wird, eventuell nach Zusitz von etwas Ammoniak, erwarmt, mit einem Uoberschuss von Ammoniumoxalat in der Hille gefällt und 12 Stunden an einem warmen Orte bei Seite gestellt. Dann filtrat man ab, wähcht den Niederschlag mit heissem Wasser aus und führt ihn durch Glühen.— Auletzt vor dem Gebläse— in Calciumoxyd über.— War das Filtrat von Nr. 6 zu stark verdunnt (zu lang!), so kann es durch Eindampfen vor der Fällung koncenturt werden, doch macht man as zweckmassig vor dem Eindampfen mit Salzsaure schwach sauer und stellt vor der Fällung die alkalische Reaktion durch Zusatz von Ammoniak wieder her.— Bei ganz genauen Analysen ist das gewogene Calciumoxyd in Salzsaure zu lösen und nach Zusatz von Ammoniumehlorid und Ammoniak nochmals mit Ammoniumoxalat zu fällen und wie vorhei zu behandeln. Das zweite Gewicht ist das richtigere, da das Calciumoxalat stets kleine Mengen Magnesiumoxalat mit niederreisst. Das Kiltrat von der zweiten Fällung ist alsdann mit dem zuerst erhaltenen Hauptfiltrat naturlich zu vereinigen

8) Magnesium Das Filtrat (bezw die Filtrate) von 7 werden wiederum salzsauer gemacht, auf etwa 100 com eingeengt, dann mit Ammoniak alkalisch gemacht und durch Zusatz von Dinatriumphosphat die Magnesia unter Umiuhren gefällt. Man führt den

Niederschlag durch Glüben im Magnesiumpyrophosphat über

9) Chlor Wird in Trinkwassera gewöhnlich massanalytasch bestimmt. Man tittirt nach Mohr mit ½20 Silbeinitratlösung und Kaliumehromat als Indikator oder nach Volhard in salpetersaurer Lösung. Uebrigens ist zu beachten, dass beide Methoden nur relativ richtige Werthe geben. Die beiden Methoden geben selten untereinander oder mit der Gewichtsunalyse völlig übereinstimmende Resultato.

10) Schwefelsaure Man sauert 200—500 ccm Wassel mit Salzsäule an, eihitzt zum Sieden und fällt mit Baryumehlorid Vgl Acidum sulfuricum S 126 Müssen grössere Mengen Wasser abgedampft werden, so ist zu beachten, dass das Louchtgas nicht unbetrachtliche Mongen von Schwefel einhalt, welche heim Verbrennen Schwefelsäure liefern, die in die abzudampfenden Flussigkeiten gelangen kann Man arbeitet alsdann mit Weingeist Flammen, um diese Fehlerquelle auszuschliessen

11) Salpetersaure Qualitativ 1) Man vermischt 5 ccm kone reine Schwefelsaure mit 1 ccm Diphenylamin Losung (s Reagentien) und schichtet auf diese Lösung einige

Kulnkeentimeter des Wassers Bei Gegenwart von Salpetersaure tritt Blaufarbung auf 2) Man bringt in ein Kolbchen, welches auf einen Porcellanteller gestellt wird, 20 com Wasser und giebt 40 ccm kone reme Schwefelsaure hinzu, mischt vorsichtig und lasst nun tropfenweise Indigolösung (s weiter unten) unter Umschwenken einfallen. Ist Salpetersaure zugegen, so verschwindet die Blaufarbung

Quantitative Bestimmung Man bedarf folgender Lösungen a) Kalıumnutrat Losung in 1 com = 0,001 g Salpetersaure N2Os enthaltend Man löst 1.871 g

neines, scharf getrocknetes Kaliumnilrat in 11 destillatern Wasser auf

b) Indigo Losung Man reibt 2,0 g reinen Indigo-Kaimin (Indigotin Mirich) mit 40,0 g reiner konc Schwefelsaure im Porcellan-Mörser an, spull die Mischung mit Wasser in eine Poicellan-Schale, füllt die Lösung alsdann in einer Flasche mit destillirtem Wasser auf 1300 com auf, lässt sie 1-2 Tago stehen und filtrirt sie sehr sorgfaltig. Die Färbung der Lösung muss so sein, dass sie in einer Schicht von 12-15 mm aufangt durchsichtig

au weiden Die Titerstellung dieser Lösung geschieht wie folgt

Titerstellung Man veidinnt 1 Volum der oben angegebenen Kaliummitratlösung
mit 9 Vol Wasser, so dass 10 cem dieser Lösung = 0,001 g N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> enthalten Von dieser
Lösung bringt man 10 cem in ein Erlemmylik Kölbehen von 200-300 cem Fassungsnaum, giebt 15 cem destillites Wasser, sowie ein einziges Körnchen Kochsalz, schließlich
5 cem Indigolösung hinzu und mischt durch Schwenken Zu dieser Flussigkeit lasst man alsdann am Rande das Kölbehen imunter, aber auf ernmal, soviel reme kone Schwefelsaure zufliessen, als das Volumen der Kaliumnitiatlösung 4 destill Wasser 4 Indigo-Lösung betragt, also in unserem Beispiel 30 ccm und schuttelt tuchtig um Tritt Enttarbung ein, so lasst man zu der Reaktionsflussigkeit Indigolosung bis zur bleibenden Blaufarbung zufliessen Angenommen, es wurden hierzu noch 3 ccm verbraucht, so dass also

ım ganzen (5+3) = 8 ccm Indigolosung angewendet worden ware

Man mischt nun zu einem zweiten Versuche die vorher angegebeien Meigen Kalınmıtı atlösung, destill Wasser und Kochsalz zusammen, setzt aber dieser Lösung gleich 5 com Indigolösung mehr zu, als bei dem ersten Versuche im ganzen verbraucht worden war In unserem Beispiele also (8 + 5 ccm) = 13 ccm Nuchdem die Flussigkeit gemischt ist, lasst man am Rande des Kolhens auf einmal ein der Reaktionsflussigkeit gleiches Volumen (in unserem Beispiel also 38 com) kone Schwefelsaure zufliessen und muscht durch Umschwenken Bleibt die Blaufarbung bestehen, so ist Indigo im Uberschuss-vorhanden Man sucht nun in neu anzusetzenden Versuchen unter Anwendung geringer Mengen Indigolosung den Punkt zu treffen, bei dem die Reaktvonsflussigkeit nach dem Zumischen der Schwefelsaure meergrune Farbung annummt. In unserem Beispiele setzt man also ber einem dritten Versuche 10 ccm Indigolösung hinzu. Je nachdem dies zu viol oder zu wenig ist, wendet man bei einem vierten Versuche 9 com oder 11,5 ccm Indigolösung an u s w

Die zur Erzielung der meergrünen Färbung nöthige Menge Indigo-Lösung zeigt 0,001 g Salpetersaure  $N_2O_6$  an Es ist zweckmassig, wenn die lösung so emgestellt wird, dass 0,001 g  $N_2O_5=6-8-10$  ccm Indigolösung ent-

Übereinstimmende, genauc Resultate werden nur dann erhalten, wenn die Mischung gerade die zur meergrunen Faibung erfordeiliche Menge Indigolosung enthalt, es ist also moht statthaft, mit Indigo bis zur meergrunen Färbung auszutituren. Ausserdem muss der Reaktionsdussigkeit stets ein ihr annaliernd gleiches Volumen kone reiner Schwefelsaure zugesetzt weiden

Versuch Von dem zu prufenden Wasser bringt man 25 ccm in einen Kolben, dazu 10 ccm Indigolösung, ein Körnehen Kochsalz, mischt und lasst 35 ccm konc reiner Schwefelsaure zufliessen und stellt durch Zufliessenlassen von Indigolösung oder durch Anwendung geringerer Mengen Wasser fest, wieviel Indigolösung ungefahr zur Hervoi-

bringung der meergrunen Farbung erforderlich ist

Hat man in dieser Weise den Salpetersäuregehalt des Wassers ung ef ihr ermittelt, so wendet man zu den entscheidenden Versuchen soviel Wasser an, dass die verhandene Menge Selpetersaure etwa 0,001 g  $N_2O_5$  entspricht, und titrirt wie bei der Titerstellung auf meergrüne Farbung. Wurde z B durch die Vorversuche ermittelt, dass in 10 ccm. Wasser etwa 0,001 g  $N_2O_5$  entbalten sind, so mischt man 10 ccm. Wasser mit 15 cem destillirtem Wasser, giebt ein Körnehen Kochsalz sowie 10 com Indigolösung und 35 ccm kone Schwefelssure hinzu und sucht den genauen Werth wie bei der Titerstellung un mehreren Versuchen zu treffen - Enthalt ein Wasser viel Salpetersaure, so ist es mit destillirtem Wasser passend zu verdunnen

12) Salpetrige Saure Qualitativ 1) Man giebt 50-100 ccm des zu unter suchenden Wassers in ein Becherglas, fugt 2 ccm Zinkjodid-Starkelösung sowie 2 ccm verdunnte Schwefelsaure hinzu und rührt um Entsteht sofort Blaufärbung, so ist dies ein Beweis fur die Anwesenheit ansehnlicher Mengen salpetriger Saure Tritt Blaufarbung micht sogleich ein, so stellt man das Glas ins Dunkle und daneben ein Kontrolglas, welches

50—100 ccm destillirtes Wasser mit den gleichen Mengen der Reagentien vermischt ent-halt. Man beobachtet, ob innerhalb 15 Minuten eine Farbung des Versuchsglases eintritt, während das Kontrolgias ungefarbt bleibt Färbungen, welche erst nach dieser Zeit auf treten, lassen sich zu sicheren Schlussfolgerungen nicht verwerthen. Der Versuchsraum muss fret sein von Dumpfen des Chlor, Brom, der Salpetersaure und der salpetrigen Saure 2) Nach Griess Man sauert 20 ccm Wasser mit verdunnter Schwefelsäure an und

fügt schweielsaures Metaphenylendiamin hinzu. Bei Anwesenheit von salpeiriger Saure entsteht eine gelbbraune Farbung, welche durch Bildung des Azofarbstoffes Triamidoazo

benzel, d 1 Bismarckbraun, bedingt wird

Man bedarf hierzu folgender Lösungen Lunge'sches Reagens 3) Nach Lunge 0.1 g reinweisses a Naphthylamin wird durch 1/4 stundiges Kochen mit 100 ccm Wasser aufgelöst. Man setzt zunächst 5 ccm Eisessig und alsdann eine Lösung von 1 g Sulfamlsaure in 100 ccm Wasser hinzu Diese Losung wird, vor Licht geschutzt, in gut ver schlossenen Gefassen aufbewahrt Schwach iosaiothe Färbung derselben stort nicht, eine starkere Farbung kann durch Schutteln mit Zinkstaub leicht beseitigt werden Man versetzt in einem Colorimeter Cylinder 40 ccm des zu untersuchenden Wassers

mit 1 cem ven obigem Reagens, fugt sogleich 5 g krystall Nathumacetat hinzu, schutzelt gut durch und lasst 10 Minuten lang stehen Zeigt sich nach dieser Zeit eine rosarothe Farbung, so ist salpetige Saure zugegen

Bestimmung Diese erfolgt colorimetrisch nach der Lungu'schen Reaktion Die Vergleichslosung stellt man wie folgt her

Netratiosung Man löst 0,03632 g remes Natrummetrit (= 20 mg  $N_2O_6$ ) in 100 ccm remem Wasser Von dieser Lösung fugt man 10 ccm zu 90 ccm remei Schwefelsäure Diese letztere Lösung enthalt in 1 com = 2/100 mg N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und ist die zum Vergleich

bestimmte Nitritlösung

Man versetzt also in einem Colorimeter Cylinder 40 com des zu untersuchenden Wassers mit 1 ccm Lunge'schem Reagens und ruhrt gut durch Zu gleicher Zoit hatte man Control cylinder beschickt mit je 40 com destillirtem Wasser, je 1 ccm Luxus'schem Reagens und je 5 g Natriumacetat Diesen Cylindern setzt man je 1—2—8 etc ccm der obigen Nitrit Schwefelsäure von bekanntem Gehalte zu, ruhrt um und vergleicht nach 10 Minuten die entstehenden rosarothen Farbungen

Man nimmt an, dass die Lösungen, deren Färbung nach der gleichen Zeit der Einwurkung die gleiche ist, auch den gleichen Gehalt an salpetriger Saure haben. Die ganze

Reaktion beruht auf Bildung eines Azofarbstoffes

13) Ammoniak a) Qualitativ Man versetze 50-150 com Wasser mit 10 Tropfon Natronlauge und 20 Tropfen Sodalösung (welche beide durch Auskochen von Ammomak vollstandig befreit sein mussen), wartet, bis sich der Niederschlag gut krystallinisch abgesetzt hat und gresst die uberstehende klare Flussigkeit ab Zu einem Theile derselben (50 ccm) fugt man 1 ccm NESSLER'sches Reagens und beobachtet die entstehende Farbung Gelbe

Farbung werst auf geringen, gelbrothe Farbung auf hohen Gehalt an Ammoniak hin b) Quantitativ Man bringt 250 ccm Wasser in einen Kolben, fügt 5 ccm ammoniakfreie, gesättigte Sodalösung hinzu und destillirt im Wasseidampfstrome 100 com bei

guter Kühlung ab

Von dem Destillat giebt man 10 ccm in einen Cylinder, fügt Wassor bis zum Volumon 100 hinzu und versetzt mit 1 ccm NESSLER'schem Reagens In eine Anzahl anderer Cylinder, welche durch 100 ccm Wasser bis zir gleichen Höhe wie der vorige angefullt werden, giebt man je 100 ccm ammoniakfreies destillirtes Wasser, 1 ccm Nissian sches Reagens und verschiedene, von 1-10 com ansteigende Mengen einer Salmiaklesung, die in 1 ccm = 0.05 mg NH, enthalt Man vergleicht nun über einer weissen Unterlage den

1 Cylinder in Bezug auf die Farbe mit den Kontroll Cylindern Angenommen, die Farbe des das Destillat enthaltenden Cylinders entspreche der des Cylinders mit 3,1 ccm Salmiaklösung, so sind in den 10 ccm Destillat 3,1  $\times$  0,05 = 0,155 mg NH<sub>4</sub> enthalten Das Gesammidestillat von 100 ccm wurde demnach 1,55 mg NH<sub>4</sub> ent halten Da diese Menge durch Destillation von 250 ccm Wasser erhalten wurde, so sind ım Liter des zu untersuchenden Wassers 4 × 0,00155 d 1 0,00620 g Ammoniak NII,

enthalten

Ammoniumchlorid Lösung in 1 cem = 0,05 Milligr NH3 enthaltend Man löst 0,1573 g scharf getrocknetes Ammoniumchlorid in Wasser zu 1 Later auf

14) Verbrauch an Kaliumpermanganat (nach Kubll-Tiemann) Man bedari

hierzu folgender Lösungen

- a) Oxalsaure 1/100 normal 0,63 g reme krystallisute Oxalsaure werden mit Wasser zu 11 aufgefullt. Diese Lösung ist als Urlösung anzusehen. Man hält zweckmäsig eine 10 fach starkere Oxalsäurelösung vorrättig und verdünnt diese bei Bedarf auf das 10fache Volumen
- $\beta$ ) Kalumpermanganat Lösung  $^{1}$ |100 normal Man läst 0,4 g Kalumpermanganat (die theoretische Zahl ist 0,316 g) in Wasser zu 1 l auf Diese Lösung wird nach dem

Absetzen durch Glaswolle oder Asbest filtrirt Man stellt diese Lösung so ein, dass 10 cem

derselben genau 10 ccm der Oxalsaurelösung entsprechen

Zu diesem Zwecke bringt man in einen sauberen Erlenmeyer-Kolben von 300 ccm Fassungsraum 100 ccm frisch destillirtes Wasser, fugt 10 ccm verdunnte Schwefelsaule (1+5) hinzu, lasst alsdann tropfenweise Kaltumpermanganat Lösung hinzufliessen, bis die Flussigkeit deutlich geröthet ist, erhitzt zum Sieden und erhalt die Flussigkeit 10 Minuten lang in gelindem Sieden. Sie muss in diesem Stadium des Versuchs noch deutlich roth sein, sonst ist Kaliumpermanganat zuzugeben. Dann lässt man zu der noch heissen Flussigkeit soviel Oxalsaurelesung zufliessen, dass die Lösung grade wieder farbles wird nunmehr zugegebener Tropfen Kahumpermanganat muss schwache Rothfarbung der Lüsung hervorrufen Man hat sich jetzt ein von organischen Stoffen freies Wasser bereitet und schreitet aunmehr erst zur eigentlichen Titerstellung. Man lasst nun 10 ccm Oxalsaure-lösung und hierauf Kaliumpermanganat zu der noch heissen Flussigkeit tropfenweise solange zufliessen, bis grade ein eben wahrnehmbarer, schwacher rother Schein der Lösung auftritt Die Beobachtung ist über einer weissen Unterlage zu machen Um jedes Mal den gleichen Farbenton zu treffen, stellt man sich - ebenfalls auf weisser Unterlage - einen Kolben mit 100 ccm Wasser und einen anderen mit 100 ccm Wasser, welcher mit einem Tropfen Kahumpermanganatiosung tingirt ist, zur Seite

Angenommen, man habe nach dem Zusatz der 10 ccm Oxalsaure noch 9.35 ccm Kalumpermanganat Losung bis zur Röthung verbraucht, so entsprechen eben diese 9,35 ccm Kalumpermanganat Lösung = 10 ccm Oxalsaure-Lösung Es sind also 9.35 ccm der Kalumpermanganat Lösung mit Wasser auf 10 ccm oder 935 ccm der Lösung auf 1000 ccm

aufzufullen

Zur Ausführung des Versuches pipettirt man 100 com Wasser in ein 300 com Kölbehen, giebt 10 com verdungte Schwefelsaure, sowie 10 com Kaliumpermanganat Lösing hinzu und kocht 10 Minuten Nach dieser Zeit (die Flüssigkeit muss noch deutlich roth gefärbt sein) lässt man 10 ccm Oxalsaure-Losung hinzufliessen und setzt nun, ohne zu kochen, zu der noch heissen, farblos gewordenen Flussigkeit soviel Kaliumpermanganat-Lösung tropfenweise hinzu, dass eben wahrnehinbare Rothfarbung eintritt. Die Differenz zwischen den im ganzen zugesetzten Kubikcentimetern Kaliumpermanganat minus der Kubik

Beispiel Angewendet 100 ccm Wasser Zugesetzt 10 ccm Kalumpermanganat Lösung, dann 10 ccm Oxalsaure Lösung Schliesslich 5,1 ccm Kalumpermanganat-Lösung zum Zurucktitrien verbraucht Mithin wurden verbraucht

15,1 ccm Kalumpermanganat Lösung minus 10 ccm Oxalsaure-Lösung, d h also 5,1 com Kahumpermanganat Lösung für 100 ccm Wasser

Da 1 ccm der Kalumpermanganat Lösung  $\stackrel{2}{=}$  0,000816 g KMnO<sub>4</sub> enthält, so werden im vorstehenden Versuche 5,1  $\times$  0,000816 g  $\stackrel{2}{=}$  0,0016116 g Kalumpermanganat (KMnO<sub>4</sub>) ver braucht Wir empfehlen, das Ergebniss dieser Bestimmung in der Weise anzugeben, dass gesagt wird, wieviel Gramm Kalumpermanganat die in 11 Wasser gelöste organische Substanz zur Oxydation verbraucht

Einige Analytiker drucken das Ergebniss des Versuches als "organische Substanz" aus, und zwar nehmen sie als organische Substanz die funffache Menge des verbrauchten

Kalumpermanganates an

Noch andere geben an, wieviel Sauerstoff zur Oxydation verbraucht worden ist. Da die oben angegebene Reaktion nach der Gleichung

$$2 \text{ KMnO}_4 + 3 \text{ H}_2 \text{ SO}_4 = \text{ K}_2 \text{ SO}_4 + 2 \text{ Mn SO}_4 + 3 \text{ H}_2 \text{ O} + 5 \text{ O}$$

verläuft, so ergiebt sich, dass 1 ccm der obigen Kaliumpermanganat-Lösung = 0.00008 g

Sauerstoff entspricht

Bei der oben beschriebenen Bestimmung durfen Eisenoxydulverbindungen im Wasser nicht gelöst sein, diese müssen vorher durch Luften und Filtration abgeschieden werden Auch grössere Mengen salpetrige Saure wurden zur Folge haben, dass der Verbrauch an Kalumpermanganat zu hoch gefunden wird. In diesem letzteren Falle kann man den Fehler der Hauptsache nach dadurch corngiren, dass man das mit Schwefelsdure ange säuerte Wasser zunachst in der Kälte mit Kaliumpermanganat auf sehwachroth titrirt und dann erst die eigentliche Bestimmung in der Hitze ausführt

15) Bestimmung der Härte Die Harte des Wassers wird bedingt durch die in dem Wasser gelösten Erdalkalien (Kalk, Magnesia) Man bestimmt deren Menge massanalytisch durch eine Seisenlösung und stellt fest, wieviel Seisenlösung das Wasser verbraucht, bevor Bildung von Schaum eintritt. Unter Gesammtharte versteht man die durch alle verhandenen Salze der Erdalkalien hervorgebrachte, unter bleibender Harte diejenige, welche bestehen bleibt, nachdem die Karbonate der Erdalkalien durch Kochen abgeschieden worden eind Die Differenz zwischen Gesammtharte und bleibender Harte wird temporare oder vorubergehende Härte genannt. Man unterscheidet deutsche und französische Hartegrade

Ein deutscher Härtegrad ist gleich 1 Th Calciumoxyd in 100000 Th Wassor

(besw die dieser Menge Calciumoxyd aquivalente Menge Magnesiumoxyd)
Ein französischer Hartegrad ist gleich I Th Utleiumkaibonat in 100000 Th Wasser gelöst (bezw die dieser Menge Calciumoxyd aquivalente Menge Magnesiumoxyd) Die französischen Hurtegrade lassen sich demnach durch Multiphkation mit 0,56 in

deutsche umrechnen

Man bedarf fin die Ausfühlung dieser Bestimmung folgender Lösungen

Man bereitet sich die fur diese nothige Seife, indem man a) Serfeniosung 150 Th Bleipflaster auf dem Wasserbade schmilt und hiernach mit 4) Th reinem Kalium karbonat zu einer gleichmässigen Masse verreibt. Diese wird mit 96proc Alkohol ausge zogen und die Lösung klar filtrirt. Aus dem Filtrat entfernt man den Alkohol durch Desnilation oder Abdampten und trocknet die hinterbleibende Seife im Wasserbade aus

Zur Bereitung der Seisenlösung löst man 20 Th dieser Seise in 1000 Th Alkohol von 56 Vol Proc auf Diese Seifenlösung wird nun so eingestellt, dass 45 Th derselben 12 mg Calciumovyd zu binden vermögen Diese Einstellung erfolgt mittelst einer Baryum

S wester unton

b) Bayumchlordlosung 0,523 g lufttrocknes remes (unverwittertes) Baryum chlord BaCl<sub>3</sub> + 2 H<sub>2</sub>O worden in destillirtem Wasser zu 1 l golist 100 ccm dieser Lösung enthalten die 12 mg Calciumcyd entsprechende Menge Baryumchlorid und entsprechen einer Losung von 12 Haitegraden

Titerstellung der Seifenlösung Man giebt in ein Stopselglas von 200 com Fassungsraum 100 ccm der vorstehenden Baryumchloridlösung und lasst aus einer Burette zunkehst eine grössere Menge, später immer nur 0,5 ccm, zuletzt Tropfen der oben an gegebenen Seifenlösung zu, schüttelt nach jedem Zusatz kraftig um und beobachtet, ob ein feinblasiger Schaum entsteht, welcher 5 Minuten lang bestehen bleibt Dieser Punkt be deutet die Endreaktion

Ist diese Endreaktion z B schon bei einem Verbrauch von 22 com Seifenlösung eingetreten, so enthalten schon 22 com der Losung soviel Seife, als eigentlich 45 com ent halten sollen Man fullt also 220 ccm der Serfenlosung mit 56 volumenprocentigen Alkohol

auf 450 ccm auf

Ausführung der Bestimmung In ein Stopselglas von 200 com bringt man 100 com des zu untersuchenden Wassers Den Stand des Wasserspiegels bezeichnet man mit einer Marke Hierauf wird Seifenlösung com für com unter jedesmaligem Umschutteln, zuletzt tropfenweise, zufliessen gelassen Im Uebrigen verfährt man wie bei der Titerstellung

Wasser, deren Härle grosser als 12 dentsche Grade ist, können so nicht gepruft werden, sie mussen vielmehr vorher passend verdunnt werden. Mar. bringt also in das Stopseiglas 10 oder 20 oder 30 ocm des zu prufonden Wassers, fullt mit destallntem Wasser bis zur Marke auf und führt die Bestimmung wie vorher angegeben weiter. Bei der Berechnung der Hartegrade ist die vorgenommene Verdunnung naturlich zu berucksichtigen

Bei Anwendung von 100 ccm Wasser kann man aus nachstehender Tabello die den verbrauchten Kubikcentimetern Seifenlösung entsprechenden deutschen Härtograde direkt

entnehmen

#### Tabelle von Faist und Knauss

Es entsprechen com		Es entsprechen com			
verbrauchter Seifenlösung	Deutsche Hartegrade	verbrauchter Seifenlösung	Deutsche Elirtegrade		
8,4	0,5	26,2	6,5		
5,4	ī,o	28,0	7,0		
7,4	1,5	29,8	7,5		
9,4	9,0	B1 6	8,0		
Die Differens von 1 ccm Se		Die Differenz von 1 com	Selfenlösung == 0,977		
gra		Elärtegrad			
11,8	21,5	88,8	8,6		
19,2	<b>a</b> ,o	85,0	90		
15,1	B 5	96,7	Ω,δ		
17,0	4,0	88,4	10,0		
18,9	4,5	10.1	10,ŏ		
20.8	6,0	418	11,0		
Die Differenz von 1 ccm Se	afenlösung == 0,26 Härte	Die Differenz von 1 ccm Seifenlösung 🚥 0,291			
gra	đ.	Här tegr id			
22,6	5,5	48,4	11,5		
24,4	8,0	45,0	12,0		

Bleibende Harte Man eihalt ein gemessenes Volumen Wasser (300-500 ccm mindestens 1/4 Stunde lang im Sieden unter gelegentlichem Ersatz des vordampften Wassers durch destillutes, fullt nach dem Erkalten mit destillutem Wasser bis zum ursprünglichen Volumen auf, filtrirt von etwa vonhandenen Ausscheidungen ab und führt mit 100 ccm des Filtrates die Hartebestimmung genau wie vorher angegeben aus Wasser von einer Acua 337

grosseren permanenten Harte als 12 deutschen Graden muss gleichfalls passend verdunnt werden Noch zweckmassiger ist es, eine grössere Menge Wasser am Ruckflusskubler

1/2 Stunde lang zu kochen und nach völligem Eikalten zu filtriren

Berechnung der Härte aus den gewichtsanalytischen Daten Sind die ın dem Wasser gelösten Mengen Calciumoxyd und Magnesiumoxyd bekannt, so kann die Harte auch durch Rechnung gefunden werden. Je 1 Th Calciumoxyd in 100000 Th Wasser entspricht = 1 deutschen Hartegrade Fur das vorhandene Magnesiumoxyd muss die diesem aquivalente Menge Calciumoxyd durch Rechnung gesucht und dem ersten Weithe zugezählt werden

Beispiel Ein Wasser enthält in 100000 Th = 6,52 Th CaO u 1,56 Th MgO

Die Hirte berechnet sich wie folgt

Nach dem Ansatz  $\frac{\text{MgO}}{40}$   $\frac{\text{CaO}}{56} = 1.56 \text{ x x} = 2.18$  berechnet such, duss 1.56 Th

Magnesiumovyd = 2,18 Th Calciumovyd aquivalent sind 6,25 Th Calciumovyd in 100000 Th Wasser sind = 6,52 Hartegraden deutsch 1,56  $_n$  Magnesiumovyd 2,18

Die durch Rechnung gefundene Harte beträgt also 8,700 deutsch Die durch Seifenlösung und die durch Rechnung gefundenen Hartezahlen stimmen häufig, aber nicht immer genugend überein

Bestimmung der gesammten, halbgebundenen und freien Kohlensäure nach Trillion Die Methode beruht darauf, dass man die freie und halbgebundene Kohlensame durch einen Uebeischuss titrirter Baytlösung fallt und den alsdann noch vorhandenen Ueberschuss von Baryumhydroxyd in der nach dem Absetzen geklarten Flussigkeit durch Salzsaure von bekanntem Gehalte bestimmt. Bei Anwesenheit von Alkalikarbonaten oder anderen Salzen der Alkahen, welche schwer löshche Baryumverbindungen geben, ist der Zusatz einer Lösung von neutralem Baryumchlorid (1 Th BaCl<sub>2</sub> + 2 E<sub>2</sub>O + 10 Th Wasser) erforderheb Ausserdem muss der Gehalt des Wassers an Magnesiumoxyd bekannt sein oder bestimmt werden, weil die vorhandenen Magnesiumsalze als Magnesiumhydroxyd ausgefallt werden, wodurch eine rechnungsmässige Menge Baryumhydroxyd beansprucht und demnach eine entsprechende Menge Kohlensäure vorgetäuscht wird Nach der Formel MgO (40)  $CO_2$  (44) entsprechen 40 Th Magnesiumoxyd = 44 Th Kohlensäure Fur je 1 mg vorhandenes Magnesiumoxyd ist daher stets 1,1 mg Kohlensäure abzuziehen - Man

bedarf fur die Bestimmung folgender Lösungen

a) Salzsäure, im Later 1,659 g HOl onthaltend 1 ccm dieser Salzsäure entspricht = 0,001 g Kohlensaure CO. Man stellt diese Säure dar durch Auffällen von 45,47 ccm

Normal Salzsaure zu 11

b) Barytlösung Man löst 7 g Baryumhydroxyd (Ba $[OH]_q + 8H_qO$ ) in Wasser,

setzt 0,2 g kryst Baryumchlorid hinzu und füllt zu 11 auf

Kurz vor Anstellung des Versuches stellt man die Barytlösung auf die Salzsaure unter Benutzung von Phenolphthalem einerseits und Cochenille andererseits als Indikator cin

Zur Ausführung der Bestimmung hringt man in ein 150 ccm Kölbehen von dem zu untersuchenden Wasser 100 ccm, fügt 5 ccm neutrale Baryumchloridlösung I 10 (s o) sowie 45 ccm obigei Barytlösung hinzu, verschliesst den Kolben luftdicht, mischt gut durch und lässt 12 Stunden (l) in der Kälte stehen. Wahrend dieser Zeit setzt sich den Niederschlag (das Oaleiumkarbonat wird krystallinisch) gut ab, und die überstehende Flussigkeit wird klar Man hebt nun mit einer Pipette von der klaren Flussigkeit, ohne den Niederschlag aufzurutteln, zweimal je 50 ccm ab, bringt diese in ein Enlenmeyen Kölbehen, setzt 2—3 Tropfen Phenolphthalem Lösung hinzu und ittrirt nun mit der obigen Salzsaure bis zur eben eintretenden Farblosigkeit

Man findet den Gehalt an freier + halbgebundener Kohlensaure nach folgender

Rechnung

Enthalten 100 com Wasser = m mg Magnesia (MgO) und sind 45 ccm Barytlosung = a ccm Salzsaure und brauchen 50 ccm der geklärten Flüssigkeit b ccm Salzsaure zui Neutralisation, so enthält 11 Wasser

 $a - [3 \times b] - [1,1 \times m] \times 10$  mg free und halbgebundene Kohlensäure

Berspiel Das untersuchte Wasser enthielt im Liter 4 mg Magnesia 45 ccm Barytlösung entsprachen — 39 ccm Salzsaure 50 ccm der geklärten Flüssigkeit ver brauchten 9,75 ccm Salzsaure zur Neutralisation Hieraus berechnet sich der Gehalt an

freier + halbgebundener Kohlensäure für 11 zu 58,5 mg Zur gleichzeitigen Bestimmung der Gesammt-Kohlensäure versetzt man die in dem Absetz Kölbehen zuruckgebliebenen 50 ccm. Flüssigkeit plus dem Niederschlage mit einigen Tropfen Cochemilletinktur und titrirt mit der oben erwahnten Salzsäure bis zur Neutrahtüt Braucht man hierzu d com Salzsaure, so enthält 1 l Wasser

338 Agna

Beispiel Bei der Titrirung des Restes im Absetz-Kölbehen wurden 20,65 com Salzsäure verbraucht Bei der vorigen Bestimmung verbiauchten 50 com der klaren Lösung noch 9,75 com Salzsaure Der Gehalt an Magnesia betrug 4 mg in 100 com Hieraus berechnet sich der Gehalt an Gesammt Kohlensäure zu 65 mg im Liter

Völlig gebundene Kohlensäure Zieht man von der gesammten Kohlensaure die freie + halbgebundene Kohlensaure ab, so erhalt man die Zahl fur die an Basen völlig

gebundene Kohlensäure, in unserem Beispiele 11,5 mg per Later

Freie Kohlensaure Zieht man von der freien - halbgebundenen Kohlensaure

die völlig gebundene ab, so erhalt man die Zahl für die im freien Zustande vorhandene Kohlensäure, im unserem Beispiele 42,0 mg pro Liter

Beurtheilung. Die chemische Analyse allem ist nicht immer im Stande, ein zutreffendes Urtheil über die Zulassigkeit eines Wassers als Trinkwasser zu geben Immerhin hefert sie Anhaltspunkte fur die Beurtheilung Ein gut es Trink wasser zoigt etwa folgenden chemischen Befund Zu 1 Liter

> Trocken Ruckstand 0,2-0,6 g 0.002 - 0.01 g Glahverlust 0.01 - 0.02 ... Oblor Ammoniak 0 bis Spur

Salpatersäure 0-0,01 Salpetrige Saure 0 Verbrauch an Kahummanganat 0,01-0,015

Reichhaltige Mengen Chlor können von menschlichen und thierischen Abfallstoffen herruhren, da das in den thierischen Organismus eingeführte Chlor zum grössten Theil durch den Urm ausgeschieden wird Salpetrige Säure, Salpetersäure und Ammoniak machen das Wasser verdächtig, faulende Substanzen zu enthalten Hoher Verbrauch von Kaliumpermanganat gilt gleichfalls als verdachtiges Zeichen

Zurückzuweisen als Trinkwasser ist jedes Wasser, welches unappetitheh aussieht und unangenehmen Geschmack oder Geruch besutzt, falls letzterer meht durch Lüftung zu beseitigen ist. Man achte auch darauf, ob das Wasser an der Luft Eisenhydroxyd absetzt In diesem Falle ist der Auftraggeber davon zu verständigen, dass das Wasser einer

Entersenung zu unterwerfen ist

Vom Trinkgebrauch zuruckzuweisen ist jedes Wasser, welches einer Verunreinigung durch unreine oberirdische Zuflüsse verdächtig erscheint. Um das Vor handensein solcher festzustellen, kann die mikroskopische Untersuchung der schwebenden Bestandtheile sowie der Pflanzen und Thierwelt des betreffenden Wassers berangezogen werden Auch die bakteriologische Untersuchung kann zur Beantwortung bestimmter Fragen herangezogen werden Das Auffinden pathogener Miliro-Organismen lässt das Wasser ohne westeres als gesundheitsschädlich erscheinen Aber auch wenn nur die Möglichkeit einer Infektion besteht, ist das Wasser als infektionsverdächtig zu erklaren und zu beanstanden

Bei Brunnen und ahnlichen Wasseranlagen and die exakten wissenschaftlichen (chemischen, mikroskopischen und bakterioskopischen) Untersuchungen durch die örtliche

Besichtigung, sobald dies nur irgend ausführbar, zu vervollständigen

Zusätze zu Trinkwasser. Um Trinkwasser wohlschmeckender und besser bekommlich zu machen, werden demselben vielfach (in Schulen, Bergwerken, Fabriken, Schuffen etc.) Zusätze gemacht, welche wohl den Nebenzweck haben sollen, verdächtiges Wasser unverdachtig zu machen. Von den zahlreichen Vorschriften geben wir die nachstehenden wieder

1) Pariser Schultrank Glycerin, Zucker, Weinsaure aa 1,5 kg Pfefferminzol 32 g, Quassin amorph 10,0 g Von dieser Mischung werden 3,0 g auf 11 Wasser gerechnet 2) Nach Admian Ammoniumglycyrrhinat (rohes), Zucker, Weinsaure aa 1,5 kg Quassin amorph 8,0 g, Pfefferminzessenz 120,0 g Auf 11 Wasser 3,0 g dieser Mischung 3) Nach Aronsonn Ein Auszug von Radix Liquiritae 500,0 g, Spiritus 21, Citronen 2 Stück auf 100 l Wasser 4) Nach Malerrie & Gendron Enzianwurzel, Pfefferminzblätter aa 200,0 g, siedendes Wasser 100 l Nach 20 Minuten koliren und zusetzen Ammoniumglycyrrhinat (rohes) 30,0 g, Citronensaure 50,0 g 5) Rum 11, Wasser 20 l, Essig (2 Dec) 50 g Door woond one adstrumentende Sukatang g B Auszug von Erchennunge oder (6 Proc) 50 g Dazu irgend eine adstringtrende Substanz, z B Auszug von Eichenrinde oder Theeblättern 6) Heidelbeeren 125,0 g, Nelken 250,0 g, Ingwerwurzel 600,0 g, Zimmt 250,0 g, Essigskure verdunnte (30 Proc) 6,0 kg, Essig (6 Proc) 45,0 kg 7) Mistra Spiritus mit Sternamsel und Neroliel parfimirt 8) Coco und Coco de Calabre sind technisches Glycyrrhizin

Bestimmung der zur Wasserreinigung erforderlichen Kalk- und Soda-en. Von O Binder Zu 200 com Wasser, die sich in einem 800 com-Kolben bemengen. finden, grebt man 50-75 com gesättigtes Kalkwasser, dessen Gehalt an Calciumoxyd genau bekannt ist Man bestimmt denselben mit einer Schwefelsture, welche im Liter 1,857 g 80, eathält und Mathylorange als Indikator I com dieser Säure entspricht ungefähr = 1 com Kalkwasser I be Säure wird dargestellt, indem man 46,48 com Normalschwefelsäure zu 11 auffüllt

Aqua. 339

Die mit Kalkwasser versetzte Probe erwarmt man, nachdem der Kolben mit einem Kork, welcher ein Thermometer enthält, lose verschlossen ist, auf die Temperatur, welche man bei der Reinigung anwenden will, also auf 50—60° C — Nachdem der Kolbeninhalt auf 15° C abgekühlt worden ist, fullt man mit kohlensäurefreiem, destillirten Wasser bis zur Marke auf, filtrirt durch ein trockenes Filter, bestimmt in 250 ccm des Filtrates

den noch vorhandenen Astzkalk durch Titriren (s o) und findet durch Rechnung die für I l Was ser erforderliche Kalkmenge

Bestimmung des Sodazusatzes Man dampft in einer Platinschale 250—300 ccm Wasser unter Zusatz von 5 com einer Normal-Sodalösung einzicht den Ruckstand mit Wasser aus, filtrirt und bestimmt im Filtrat maissanalytisch mit Säure und Methylorange das noch vorhandene unzeisetzte Natrumkarbonat Die Differenz ergiebt die zur Zersetzung der Chloride, Sulfate, Nitrate etc nothwendige Sodamenge

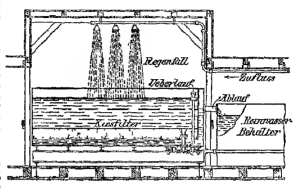


Fig 89 Entersenungsanlage nach G OESTEN-Berhn.

Die Ergebnisse sind auf 11 zu berechnen und in dem Berichte für 1 Cubikmeter (= 1000 l) anzugeben

Enteisenung von Grundwasser. Das Grundwasser der nonddeutschen Ebene enthält sehr häufig Eisen Dieses Eisen ist in dem Wasser (zu etwa 20—40 mg FeO pro Liter) als Ferrobikarbonat gelöst. Kommt solches Wasser mit Luft in Beruhrung, so wird es zunächst milchig, dann bilden sich allmählich braune Ausscheidungen von Ferrihydroxyd Solches Wasser ist zum Trinkgebrauch nicht zu empfehlen, weil es unappetitlich aussicht und schwach tintenaring schmeckt, auch ist es für gewisse gewerbliche Zwecke, z. B. zum Mälzen, nicht zu verwenden. Seit 1890 ist man in der Lage, solches Wasser von seinem Eisengehalte zu befreien, und zwar wird vorzugsweise nach zwei Verfahren gearbeitet Beide gehen von der Absicht aus, das gelöste Ferrobikarbonat zu unlöslichem Ferrihydroxyd zu oxydiren und dieses durch Filtration zu beseitigen

1) Verfahren von G. Obsten-Berlin (Grundwasser-Enteisenung mittelst Regenfall und Kiesfilter) Dasselbe besteht darin, dass das zu filtrirende Wasser als fein vertheilter

fall und Rieshlter) Dasselbe besteht darin, dass Regenfall aus einer Höhe von 2—3 m durch die Luft auf ein Filter von 15 cm Graupenkies auffällt. Bei einer Filturgeschwindigkeit von 100 mm pro Stunde wird das Wasser so vollständig enteisent, dass Eisen aus dem Filtrate sich nicht mehr ausscheidet. Alle 4 Wochen etwis ist eine Reinigung des Filters auszuführen. Fig. 89

auszufuhren Fig 89
Für kleine Verhältnisse können Filter mit Brause, sowie Reinwasserbassin auf dem Hausboden untergebracht werden (Patentirt)

2) Verfahren von Pierez Die Ausscheidung des Eisens erfolgt hier in einem sogenannten "Koks Rieseler" Als Filter dient ein Sandfilter Der "Rieseler" ist ein cylindrischer Behalter und zwar je nach der Ausdehnung der Anlage ein hölzernes Fass oder eine eiserne Trommel oder ein gemauerter Thurm, welche mit Koks angefüllt sind Durch einige Vertheiler flesst das zu enteisende Wasser zunächst oben auf den Rieseler Es sickert alsdam über die Koksschichten nach unten Auf diesem Wege kommt es hin-

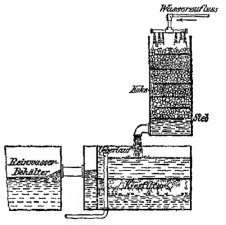


Fig 90 Versuchsanlage zum Enteisnen von Grundwasser nach PIEFKE

reichend mit der Luft in Beruhrung das Eisen wird in unlöslichen Zustand übergeführt und kann nunmehr durch ein Sandfilter abgeschieden werden. Das erhaltene Filtrat ist soweit eisenfrei, dass bei weiterem Stehen das filtrirte Wasser Eisen nun nicht mehr ausscheidet Fig 90 (Patentirt!)

Beide Verfahren haben sich bisher in kleineren und grösseren Betrieben gut bewährt Dasjenige von Pierke kommt in den Charlottenburger Wasserwerken für eine Tagespro duktion von etwa 50000 ebm in Anwendung. Ausserdem haben beide Verfahren seit einer Reihe von Jahren sich in industriellen Betrieben, z. B. Malzereien und Bierbrauereien, bewahrt

Bei dem Pubber'schen Verfahren schlagt sich die Hauptmenge des Risens auf den Kuksstucken meder und übermeht diese mit einer Schicht von Eisenexydhydrat. Zur Reinigung der Rieseler wird entweder die Ehsenexydhydrat-Schicht durch kraftige Wasserspulung von oben abgelöst oder man schafft den Koks heraus, verwendet ihn nach dem Trocknen an der Luft als Brandmaterial und fullt die Rieseler mit frischen Koks

Meer wasser, kunstliches A. Nach Lachmann In 50 Liter migliebst harten Brunnenwessers werden gelost Natrii chlorati 1325,0 g, Magnesu sulfuriei erystali 100,0 g, Kaln sulfuriei 30,0 g, Magnesu chlorati 150,0 g In diese Losung brungt man, um eie mit Sauerstoff zu sattigen, einige an Steinen haftende grune Algen und lässt das ganze etwa 3 Wochen leicht zugedeckt im Freien stehen B. Der Pariser Weltaufstellung In 8 Kubikmeter Wasser (= 3000 Later) werden 100 kg eines trockenen Gemisches aus Nathi chlorati 78,0, Magnesii chlorati 11,0, Kaln chlorati 8,0, Magnesii sulfuriei 5,0, Calcii sulfuriei 3,0 gelost

# Aquae minerales.

Natürliche Mineralwässer. Als "natürliche Mineralwässer" bezeichnet man eelehe natürliche (Queil-)Wasser, welche grossere Mengen mineralischer, fester und grager Bestandtheile aufgelost onthalten, als das gewohnliche Brunnen- und Trinkwasser, und welche wegen diesei Bestandtheile auf den kranken menschlichen Organismus eine heilsame Wirkung ausuben Daher der Name Heilquellen, Heilbader, Aquae soteriae Hat das Mineralwasser zu Tage tretand eine hohere Temperatur als die umgebende Luft, so nennt man es Thermalwasser, seine Quelle nennt man eine Therma.

Die Mineralwasser werden je nach den vorwiegend in ihnen enthaltenen Bestand theilen benannt

Sauerlinge Wenn die mineralischen Bestandtheile eines Wasser in sehr ge inger Menge verhanden sind, das Wasser aber so reich mit Kohlensturegas gesattigt ist, dass es auf Lackmus verbbergebend rothend wirkt, beim Einfullen in ein Glas stark perlt und schaumt (moussirt) und auf der Zungs einen angenehm sauerlich prickelnden und dabei erfrischenden Geschmack bewirkt, so nennt man es Sauerling Man unterscheidet ihn aber els alkalisch-muriatischen, wenn Natziumkarbenat und Natziumchlorid, als erdig-muriatischen, wenn Karbenate der Erden und Natziumchlorid, als alkalisch erdigen, wenn Karbenate der Erden und Natziumsulfat, als alkalisch-erdigen, wenn Karbenate der Erden und Alkalien als Bestandtheile auftreten

Stahl- oder Eisensäuerling ist ein Sauerling, welcher zugleich Ferrekarbonat enthalt

Salinisches Wasser, Kochsalzwasser ist solches Wasser, unter dassen festen Bestandtheilen Natriumchlorid vorwaltet – Enthält es gleichzeitig Jod- oder Brommetalle, so nennt man es Jodhaltiges oder bromhaltiges Kochsalzwasser

Soulen nennt man die Kochselzwässer, deren specifisches Gewicht über 1,04 hinausgeht

Glaubersalzwasser enthalten vorwiegend Natriumsulfat

Bitterealzwasser enchalten verwiegend Magnesiumgulfat und

Bitterwasser vorwiegend Magnesiumshlorid oder Magnesiumsulfat

Schwefelwässer enthalten Schwefelwasserstoff oder Schwefelverbradungen, aus denen Schwefelwasserstoff durch Kohlensaure entwickelt wird

Indifferente Wasser enthalten nur gennge Mengen der verschiedenen festen Substanzen und nur wenig Kohlensanre, unterscheiden sich überhaupt eigentlich wenig von gewohnlichen Quell- oder Brunnenwassers, so dass sich ihre Heilkraft schwer erklären lässt

Heilwirkung der Mineralwasser Hiernber mögen folgende beschränkte Angaben einen Platz ethalten

Sauerlinge wirken durch ihren Reichthum an Kohlensäure anreizend auf die Schleimhaute, erfrischend und kühlend, dann aber einegend auf das Gefasssystem, die Seund Exkietionen befordernd. Stahlsauerlinge gebraucht man bei Muskel und Nervenschwache und Schlaffheit der Schleimhaute, muriatische oder alkalisch salmische besonders bei chronischen Brustleiden, erdige und alkalisch erdige als resorptionsbefordernde Mittel bei Drusenanschoppungen und Unterleibsstockungen und vorzugsweise fast bei allen chronischen Leiden der Harnwerkzeuge. Um die erregende Wirkung der Säuerlinge zu mässigen, vermischt man sie mit warmer Milch oder Molken

Eisensauerlinge wirken tonisirend und aussern durch einen Salzgehalt eine gelind eroffnende, durch die Kohlensaure volübergehend belebende Wirkung, alaunhaltige Eisenwasser wirken adstringtiend Eisenwasser finden ihre Anwendung bei Blutaimuth, bei geschwächtem Nervensystem, schlaffen Muskeln, schlaffen Schleimhauten

Alkalische Mineralwässer wirken wohlthatig auf die Schleimhäute, das Drusenund Lymphsystem, die Nieren und die Haut und legeln die Schleimsekretion. Sie wirken der Saure- und Steinbildung entgegen und vermehren die Harnabsonderung, man gebraucht sie daher bei Gicht, chronischen Hautausschlagen, Drusenverhartungen, Nervenleiden, chronischen Katarrhen.

Die Kochsalzwasser empfiehlt man bei Skrophulose, rheumatischen und gichtischen Leiden, Verschleimung des Darmkanals, Blennorrhoen der Harn- und Geschlechts organe, als Bader (in Sool- und Seebadern) gegen chronische Hautausschlage, veraltete Geschwire, rheumatische Leiden

Glaubersalzwässer wirken eroffnend, schleimlosend und diuretisch. Man einpfiehlt sie bei Unterleibsstockungen, Leberauschweillungen, Darmverschleimung, Blasenleiden, Gicht, Steinkrankheit

Kalkhaltige Mineralwasser gelten in Form von Badern als die Se- und Exkretionen befordernd

Bittersalzwasser wirken abführend, antiphlogistisch, man wendet sie an bei Kongestionen nach Kopf und Biust, chronischen Hautausschlagen mit unregelmässigem Stuhl, unterdrückter Menstruation und stockendem Hamorrhoidalfluss

Schwefelwasser beforden die Bluteirkulation im Unterleibsvenensystem, wirken schweiss- und urintreibend und abführend. Man empfiehlt sie bei Blutstockungen im Unterleib (Hamorrhoiden), Blennorrhoen der Athmungs-, Harn- und Geschlechtsorgane, chronischem Rheumatismus, Metallvergiftungen und Hautausschlägen, veralteten Geschwüren etc

Die indifferenten Thermen (Wildbader) werden meist in Form von Badern an gewendet Diese befördern den Stoffwechsel, werden daher bei Rheumatismus, Ischiaz, Lähmungen verordnet

Auch den indifferenten Mineralwässern werden in zahlreichen Krankheiten Heiler folge nachgeruhmt. Mit Erfolg werden sie in Verbindung mit einem mehrwochentlichem Erholungsaufenthalt namentlich bei Neurastheme und deren Folgeerscheinungen angewendet

Kunstiche Mineralwasser Mit diesem Namen bezeichnet man Nachbildungen der natürlichen Mineralwasser, wie sie nach den Ergebnissen der chemischen Analyse der letzteren mit Hilfe besonderer Apparate hergestellt werden, im weiteren Sinne auch mit Kohlensaure gesättigte Salzlösungen, welche (wie das Sodawasser) mit gewissen natürlichen Mineralquellen einige Aehnlichkeit haben

Hiernach sind die künstlichen Mineralwasser im grossen und gunzen also Auflosungen von Salzen in Wasser, welche mit Kohlensäure gesättigt sind. Wir werden demnach zu betrachten haben das Wasser, die Salze und Salzlosungen, die Kohlensäure, die Apparate zur Herstellung der Mineralwässer und die fertigen Mineralwässer selbst

i. Das Wasser Die grösseren und renommirteren Fabriken zur Herstellung von künstlichen Mineralwässern benutzen ausschließlich destillirtes Wasser Dieses wird von ihnen in besonderen, sehr leistungsfahigen Destillirapparaten (s. S. 329) in grossen Mengen gewonnen und ausserdem noch einer sorgfältigen Filtration über Kohle Sandfilter

unterworfen (s. S. 327), um dem Wasser auch den geringsten Geschmack zu benehmen und es in völlig blanken Zustand zu versetzen. Es muss zugegeben werden, dass sich eine rationelle Nachbildung naturlicher Mineralwasser, namentlich der eigentlichen Heilwasser, wohl kaum anders als unter Verwendung von destillirtem Wasser bewerkstelligen lasst

Bei den lediglich Erfrischungszwecken dienenden Wassern wie Selterser oder Sodawasser liegen die Verhältnisse etwas anders. Diese Wasser sind in den letzten Jahrzehnten ein starker Konsumsrtikel auch für die minder Beguterten geworden. Diese verlangen ein kohlensaures Wasser zu Preisen, zu welchen es schlechterdings mit desullirtem Wassen nicht hergestellt werden kann. Man wird also bei diesen "Erfrischungswassern" von der principiellen Forderung absehen durfen, dass sie lediglich mit destillirtem Wasser bereitet sein nussen.

Wir resummen also dahin, dass wir zur Bergitung der als "Heilwässer" anzusehenden künstlichen Mineralwässer unbedingt destillirtes Wasser fordern, dass wir dagegen die Verwendung nicht destillirten Wassers für die sogen Erfrischungswässer (Selterser, Soda wasser) als zulässig halten Naturlich durten alsdann diese Wässer nicht unter Bezeichnungen feilgehoten werden (z.B. "mit destillirtem Wasser" oder "mit chemisch-reinem Wasser" bereitet), welche geeignet sind, den Anschein zu erwecken, als seien sie mit destillirtem Wasser bereitet. Und es mag auch gleich hinzugefügt werden, dass es nach un seen Erfahrungen in der Regel nicht möglich ist, an dem fertigen Fabrikate festzustellen, ob es unter Verwendung von destillirtem Wasser hergestellt worden ist oder nicht Wird nichtdeställirtes (gemeines) Wasser verwendet, so hat man an dieses die näm lichen Anforderungen zu stellen, welche an ein gutes Trinkwasser gestellt werden. Nur sei

Wird nichtdestillirtes (gemeines) Wasser verwendet, so hat man an dieses die näm lichen Anforderungen zu stellen, welche an ein gutes Trinkwasser gestellt werden. Nur sei man bei der Beurtheilung der Brauchbarkeit lieber etwas zu scharf als zu milde. Die Konsumenten kritisiren ein Fabrikat, welches sie Glas für Glas bezahlen mussen, sehr wel schärfer als das rohe Wasser, von dem sie sich überhaupt nicht die Vorstellung machan, dass es auch Geld kostet. Man wahle also ein Wasser, welches absolut klar, farblos, ohne Geruch und störenden Geschmack ist und diese guten Eigenschaften auch nach 1—2 tägigem Stehen noch behält. Namentlich beziglich des Geruches und Geschmackes prüfe man sorgfältig, denn auch ein minimaler Geruch kommt im fertigen Mineralwasser sehr deutlich zur Geltung, weil die entweichende Kohlensäure sozusagen Träger des Geruches wird—In allen Fällen, in denen das zu verwendende Wasser diese Eigenschaften nicht hat, wird man versuchen mussen, ihm diese zu ertheilen. Ist also z. B. das Wasser nicht ganz klar, blank und farblos, so muss es über ein Kohle-Sandfilter filtrirt werden, wozu sich die S. 327 angegebene Kombination besonders gut eignet. Sie liefert ein absolut blankes, klares und geruch- und geschmackloses Filtrat. Einhalt das Wasser Eisen gelöst oder besitzt es einen Geruch nach Schwefelwasserstoff, so muss es vor der Filtration zer stäubt und wahrend einer Fallhöhe von 1—2 Metern der Einwukung der Luft ausgesetzt werden.

In Stadten mit centraler Wasserversorgung wird man das von dieser geheferte Wasser unbedenklich entweder ohne weiteres, jedenfalls aber nach nochmaliger Filtration über Sand-Kohle verwenden können. Wo man auf Brunnenwasser angewiesen ist, mache man es sich zur Pflicht, dieses in nicht zu langen Zwischenräumen immer wieder auf sone Branchbarkeit zu prüfen.

Il Die Chemikalien. Die für die Herstellung der künstlichen Mineralwässer er forderlichen Chemikalien bestehen meist in Salzen. Man halt diese im festen Zustande, aber — der Bequemlichkeit wegen — auch als Losungen von hestimmtem Gehalte vorräthig. Haben letztere infolge Abkühlung Krystalle abgeschieden, so sind diese wieder dadurch in Lösung zu bruigen, dass man das Gefäss mit locker aufsitzendem Stopfen an einen etwa 80° C warmen Ort bringt. Die Chemikalien wählt man in möglichster Reinheit, die in dem Arzneibuche aufgenommenen sollen auch von der dort vorgeschriebenen Reinheit sein.

Der Bequemlichkeit halber bereitet man die Lösungen so, dass ein bestimmter Gewichtstheil des Salzes in einem bestimmten Volumen der Lösung enthalten ist, dass also z B 100 g oder 10 g oder 1 g reinen Salzes in 1 Inter Flüssigkeit enthalten sind. Man ist dann wie bei der Maassanalyse in der Lage, bestimmte Gewichtsmengen einer Substanz durch Messen zu erhalten, was natürlich bequemer ist wie das Wägen.

Um Irrungen zu vermeiden, die durch Uebersehen von Nullen leicht möglich sind, signirt man die im Volumenverhaltniss 1 10 bereiteten Lösungen mit 1/X. Diejenigen im Verhältniss 1 1000 dargestellten mit 1/M Alle Lösungen sind mit destillirtem Wasser zu bereiten

† Acidum arsenicicum. Arsensäure-Anhydrid As, O. = 280 Bei schwacher Rothgluth zur Trockne gebrachte surupöse Arsensaure 1 g wird in Wasser gelöst und zu 1 laufgelöst 1 ccm dieser Lösung enthält — 1 mg Arsensaure Signatur Arsensaure

Acidum hydrochloricum. Chlorwasserstoff 400 g der 25 procent Salzsäure werden mit Wasser zu 11 aufgelöst. Der ganze Liter enthält 100 g Chlorwasserstoff HCl

Signatur Chlorwasserstoff 1/X.

Acidum silicicum. Kieselsaure SiO<sub>2</sub> = 60 Wird bei der Herstellung der Mineralwasser in der Form des Natriumsilicates angewendet, von einigen aber, weil als thera-

peutisch unwirksam angesehen, nicht beachtet und deshalb weggelassen

Acidum sulfuricum Schwefelsäure-Anhydrid  $SO_3 = 80$  Von einer Schwefelsäure vom spec Gew 1,836 werden 180 g, von einer Schwefelsäure vom spec Gew 1,840 werden 125 g zunächst vorsichtig in  $^{1}/_{2}$ 1 Wasser unter Umruhren eingetragen und die Mischung alsdann mit Wasser zu 11 aufgefüllt 11 enthält = 100 g Schwefelsäureanhydrid  $SO_3$  Signatui Schwefelsäure Anhydrid  $SO_3$  1/X.

Alumen natricum Aluminium Natrium sulfuricum Natron-Alaun Ala  $Na_2(SO_4)_4 = 484$  Es werden 13,76 g krystall Aluminumsulfat (Al<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub> + 18 H<sub>2</sub>O) in Wasser gelöst und nach Zusatz von 30 och der 1/X Natrumsulfatlösung mit Wasser zu 1 l aufgefullt 100 ccm enthalten = 1 g wasserfreien Natronalaun Al. Na. (SO.).

natur Aluminium Natriumsulfat 1/C.

Aluminium sulfuricum. Aluminium sulfat Thonordesulfat  $Al_2(SO_4)_3 = 342$  Es werden 19,5 g des krystall Aluminium sulfates  $(Al_2(SO_4)_3 + 18 H_2O)$  in Wasser zu 1 1 gelöst 100 ccm enthalten 1 g wasserfreies Thonerdesulfat Signatur Thonerdesulfat

Al<sub>2</sub>(SO<sub>4)3</sub> 1/C. Aluminium chloratum. Aluminium chlorid Al<sub>2</sub>Cl<sub>5</sub> = 267 Man fällt sine warme Lösung von 35,5 Th Kalı-Alaun mit einer warmen Lösung von 40 Th krystall Natrumkarbonat, so dass am Ende der Fallung die Flussigkeit deutlich alkalisch reagirt Der entstandene Niederschlag wird auf einem Filter oder Kolatorium gesammelt, einige Male mit Wasser gewaschen, schliesslich mässig abgepresst. Man löst ihn dann in er-wirmter Salzsaure, filtrirt die Lösung und fällt sie nun in massiger Warme durch Ammo-niak. Der jetzt entetandene Niederschlag wird bis zum Verschwinden der Chlor Reaktion gewaschen, dann in gelinder Warme getrocknet. Man erhält so ein weisses, lockeres, m verdunnten Sauren leicht lösliches Pulver von Aluminiumhydroxyd Al<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub>. Von diesem Pulver werden 5,86 g mit 32,8 g Salzsäure (von 25 Pioc., spec Gew 1,128) übergossen und schwach erwärmt. Nach erfolgter Auflösung verdunnt man mit Wasser zu II Je 1 com dieser Lösung enthält 0,01 g Aluminiumchlorid Al<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub> Signatur Aluminiumchlorid Al, Cl. 1/C.

† Baryum chloratum, Baryum chlorid Ohlorbaryum BaCl, = 208 11.73 g krystallisirtes Baryumchlond (BaOl<sub>2</sub> +  $2H_2O$ ) werden in Wasser zu 11 gelöst. Je 1 cem enthält = 0,01 g BaOl<sub>2</sub>. Signatur Baryumchlond BaOl<sub>2</sub> 1/C †

Calcium bromatum. Calcium bromid Bromcalcium CaBr. = 200 5 g remes Calciumkarbonat werden in 32,4 g Bromwasserstoffsaure von 25 Proc (spec Gew = 1,208) gelöst, die Lösung wird mit Wassei zu 11 aufgefullt 100 ccm dieser Lösung enthalten 1 g Calciumbromid CaBr<sub>2</sub> Signatur Calciumbromid CaBr<sub>3</sub> 1/C.

Calcium chloratum. Calcium chlorid Chlorealcium CaOl. = 111 a) 200 g krystalhsırtes Calciumchlorid CaCl<sub>2</sub> + 6 H<sub>2</sub>O werden in Wasser zu 1 l gelöst Die Lösung wird auf das spec Gew 1,082 bei 15°C eingestellt 100 ccm dieser Lösung enthalten 10 g Calciumchlorid CaCl<sub>2</sub> Signatur Calciumchlorid CaCl<sub>3</sub> 1/X.

b) 100 ccm der 1/X Calciumchlorid-Lösung werden mit Wasser zu 1 l aufgefüllt

100 ccm dieser neuen Lösung enthalten 1 g Calciumchlond CaCl. Signatur Calcium-

chlorid CaCl, 1/C

Lithium chloratum Lithium chlorid Chlorlithium Li Cl = 42,5 löst 8,7 Th getrocknetes Lithiumkarbonat in 34,35 Th Salzsaure von 25 Proc (spec Gew 1,123) und fullt diese Lösung zu 1 lauf 1 ccm der Lösung enthalt 0,01 g Lithiumchlorid InCl Signatur Lathumchlorid LaCl 1/C.

Magnesium chloratum. Magnesium chlorid Chlormagnesium MgCl2 = 95 In 307,5 g Salzsäure von 25 Proc (spec Gew 1,123), welche mit dem gleichen Volumen Wasser verdunnt ist, löst man 43,6 g frisch gegluhtes Magnesiumoxyd oder soviel davon auf, dass eine kleine Menge ungelöst bleibt und fullt die Lösung zu 11 auf Der ganze Inter enthält 100 g Magnesiumchlorid MgCl<sub>2</sub> Signatur Magnesiumchlorid MgCl<sub>2</sub> 1/X

Magnesiumnitrat Salpetersaure Magnesia Magnesium nitricum  $Mg(NO_3)_2 = 148$  Man löst 2,75 g frisch gegluhtes Magnesiumoxyd in 34,0 g Salpeteisaure von 25 Proc (spec Gew = 1,158) und fullt mit Wasser bis zu 11 auf 1 com chesci Lösung enthalt 0,01 g Magnesiumnitrat  $Mg(NO_3)_2$  Signatur Magnesiumnitrat  $Mg(NO_3)_2$  1/C. Magnesium sulfuricum. Magnesium sulfat Schwefelsaure Magnesia MgSO<sub>4</sub> = 120 205,0 g krystallsartes Magnesiumsulfat (MgSO<sub>4</sub> + 7 H<sub>2</sub>O) werden in Wasser zu 11 gelöst Der gauze Inter enthält 100 g wasserfreies Magnesiumsulfat MgSO<sub>4</sub> Sig natur Magnesiumsulfat MgSO<sub>4</sub> 1/X.

†† Natrium arsenieleum. Natriumarseniat Arsensaures Natrium AsO<sub>4</sub>Na<sub>5</sub> = 208 Man lose 0,555 g trockene, wasseifreie Arsensäure und 0,76 g wasserfreies Natrium-karbonat in Wasser und fülle die Lösung zu 1 l auf Jeder Kubikcentimeter der Lösung enthalt = 1 Milligr Natriumarseniat AsO<sub>4</sub>Na<sub>5</sub> Signatur Natriumarseniat Na<sub>5</sub>AsO<sub>4</sub>.

1/M +++

Natrium carbonicum Natriumkarbonat Kohlensaures Natiium Na<sub>2</sub>CO, = 106 Man löst 540,0 g krystall Natriumkarbonat in Wasser und fullt die Lösung big zu 21 auf 100 g der Lösung enthalten 10 g wasserfreies Natriumkarbonat Signatur Natriumkarbonat Na<sub>2</sub>CO<sub>2</sub> 1/X

Natrium chloratum. Natrium chlorid Chloriatrium Kochsalz NaCl=58,5 Man löst 100 g gut getrocknetes Kochsalz, welches erhebliche Mengen von Magnesium chlorid nicht enthält, in Wasser und fullt die Lösung zu 11 auf Signatur Natrium

chlorid NaOl 1/X.

Natrium phosphoricum basicum. Trinatriumphosphat Basisch-phosphor saures Natrium  $Na_sPO_4 = 164$  Es worden 22 g krystalliantes Dinatriumphosphat (Natrium phosphoricum der Officinen) und 3,25 g wasserfreies Natriumkarbonat in Wasser gelöst, die Lösung wird zu 11 aufgefüllt 100,0 ccm enthalten 1 g Trinatriumphosphat  $Na_sPO_4$  Signatur Trinatriumphosphat  $Na_sPO_4$  I/C.

Natrium silicioum. Natriumsilicat Kieselsaures Natrium SiO<sub>3</sub>Na<sub>2</sub> = 122 Es werden 100 Th remes Natriumsilicat durch längere Digestion im Wasserbade gelöst und auf 11 aufgefüllt 100 ccm enthalten 10 g wasserficies Natriumsilicat SiO<sub>3</sub>No<sub>2</sub> Signatur Natriumsilicat SiO<sub>3</sub>Na<sub>2</sub> 1/X.

Natrium sulfuricum. Natriumsulfat Schwefelsaures Natrium Na<sub>3</sub>SO<sub>4</sub>=142 Es werden 454,0 g krystall Natriumsulfat in Wasser gelöst und zu 21 aufgefullt 10 com der Lösung enthalten 1 g wasserfreies Natriumsulfat Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 1/X

Strontium chloratum. Strontium chlorid Chloretrontium SrCl2 - 158,5 Man löst 9,4 g getrocknetes Strontiumkarbonat in 18,60 g Salzsaure von 25 Proc (spec Gew 1,129) und fällt die Lösung zu 1 l auf 100 com enthalten — 1 g wasserfreies Strontiumchlorid SrCl<sub>2</sub> Signatur Strontiumchlorid SrCl<sub>2</sub> 1/C

Substanzen, welche ausserdem noch bei der Bereitung kunstlicher Mineralwassor Verwendung finden

Baryumkarbonat BaCO<sub>3</sub> = 197 Aus der wässerigen Lösung des Baryumchlonds durch Natrumkarbonat auszufallen, hierauf zu waschen und zu trocknen

Calciumkarbonat. CaCO<sub>3</sub> = 100 Das durch Fällung hergestellte Pärparat des

Arzneibuches Calcium carbonicum praecipitatum

Calciumphosphat, basisches Ca<sub>3</sub> (PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> = 310 Dreibasisches Calciumphosphat Wird durch Fällen von Calciumchloid mit Trinatriumphosphat erhalten

Calciumsulfat, kryst CaSO<sub>4</sub> + 2 H<sub>2</sub>O = 172 Zur Darstellung werden 20 Th krystall Calciumchlorid in 200 Th Wasser gelöst, die erwärmte Lösung mit einer lauwarmen Lösung von 30 Th kryst Natriumsulfat oder 12 Th Ammoniumsulfat in 300 Th Wasser vermischt Der nach zwei Tagen abgeschiedene Niederschlag wird ausgewaschen und bei 30° C getrocknet

Ferrochlorid. FeCl<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O = 163 Das durch Auflösen von Eisenpulver in Salzsäure und durch Verdampfen der Lösung bis zur Salzhaut erhaltene krystallisirte Praparat, welches durch Trocknen in der Sonne zum Theil entwässert und oxydfrei erhalten worden ist

Grünlich-weisses Pulver, welches sich bei sorgfältiger Aufbewahrung hinlanghoh

Ferrosulfat, krystall FoSO<sub>4</sub>+7H<sub>2</sub>O=278 Krystall schwefelsaures Elsen Das Präparat des Arzneibuches, durch Alkohol aus seiner wässerigen Lösung als Krystallpulver gefällt

Schwefelwasserstoff. H2S Wird gewöhnlich als Schwefelwasserstoff-Wasser angewendet Man nimmt an, dass das bei mittlerem Druck und bei mittlerer Temperatur gesättigte Schwefelwasserstoff-Wasser in 10 ccm = 0,033 g oder 20 ccm Schwefelwasserstoffgas enthält

Magnesiumkarbonat, krystall MgOO, + 8 HgO = 188 Man löst 3 Th kryst Magnessumsulfat in 10 Th Wasser, filtrirt in einen geräumigen Kolben, setzt 2 Th Natriumbikarbonat hinzu und erwarmt unter häufigem Umschwenken allmahlich bis 40°C (nicht darüber!) Man lässt nun 2-3 Tage bei gewöhnlicher Temperatur stehen, sammelt den

Niederschlag, presst ihn ab und trocknet an der Luft Wird, zu feinem Pulver zerrieben, in gut verschlossenen Gefassen aufbewahrt

Natriumsulfid. Na<sub>3</sub>S +9 H<sub>2</sub>O = 240 Krystall Natriumsulfid Man bereitet z B 500 ccm einer 33 proc Natriumhydroxyd-Lösung (spec Gew 1,336) und theilt diese in zwei gleiche Volume Ehn Volum, also 250 ccm, satugt man völlig mit gowaschenem Schwefelwasserstoffgas Alsdann fugt man dieser Lösung das andere Volum der Natriumhydroxydlösung hinzu, mischt und lasst an einem kuhlen Orte wehlverschlossen stehen Die sich abscheidenden Krystalle sind das obige Praparat Sie werden, mit 60 piec Alkohol abgespult, auf Fliesspapier getrocknet und in gut verschlossenen Glasein unter Paraffinverschluss aufpewahrt

III Die Kohlensaure. Die zur Fabrikation von Mineralwassern erfoldeiliche Kohlensaure wird entweder als flüssige Kohlensaure durch den Handel bezogen, oder als gasformige Kohlensaure selbst bereitet. In letzterem Falle erfolgt die Darstellung dadurch, dass man gewisse natürlich vorkommende kohlensaure Mineralien durch stärkere Sauren zersetzt, und die hierbei freiweidende Kohlensaure reinigt und aufsammelt

Als solche kohlensaure Mineralien kommen in Betracht Kreide, Marmor, Dolomit, Magnesit — Als zersetzende staikere Säuren werden angewendet Salzsaure und Schwefelsaure

Ob man Salzsäure oder Schwefelsaure als Zersetzungssaure benutzt, hängt im wesentlichen davon ab, welches kohlensaure Mineral man als Kohlensaurequelle verwendet, denn es ist darauf hinzuwirken, dass man bei dieser Reaktion möglichst lösliche Nebenprodukte erhält. Und die Wahl des kohlensauren Minerals ist im allgemeinen wieder von örtlichen Bedingungen abhängig. Wo also z B Kreide oder Marmor wesentlich billiger als andere Materialien zu erlangen sind, wird man diese wählen, obgleich sie im praktischen Betriebe etwas schwieriger zu handhaben sind als z B Magnesit. Die Auswahl des Karbonates und der Säure ist also Sache der Kalkulation

Kreide Da diese im trockenen Zustande fist reines Calciumkarbonat darstellt, so verbrauchen

Salzsaure Schwefelsaure

Von 30 Proc von 38 Proc

100 Th trockene Kreide 243 Th 219 Th 100 Th

Die Salzsäure ist hierbei, um die Kohlensäure-Entwickelung handlich zu gestalten, auf einen Gehalt von rund 20 Proc Chlorwasserstoff, also mit etwa ½ Volumen Wasser zu verdünnen Unter diesen Umständen bietet die Zersetzung der Kreide durch Salzsäure wesentliche Schwierigkeiten nicht. Es ist jedoch zu beachten, dass die Kreide nicht trocken, sondern etwa mit dem gleichen Gewichte Wasser angeruhrt in des Entwickelungsgefäss zu bringen ist, worauf man die wie vorher angegeben verdunnte Salzsäure in kleinen Antheilen zufliessen lässt. Es ist fernei auf den Wassergehalt der Kreide Rucksicht zu nehmen Benutzt man Schwefolsäure zur Zersetzung der Kreide, so ist diese vorher mit der

Benutzt man Schwefelsäure zur Zersetzung der Kreide, so ist diese vonher mit der doppelten Menge lauwarmen Wassers anzuruhren, bevor man die Saure in kleinen Antheilen zusliessen lässt

Die Anwendung von Schwefelsaure zur Zersetzung der Kreide bietet den Nachtheil, dass die Zersetzung nicht vollständig wird. Das entstehende unlösliche Calciumsulfat hullt die Kreideklumpehen ein, sodass die Einwirkung der Säure auf diese verhindert wird. — Bei Anwendung von Salzsaure fällt diese Schwierigkeit weg. Dafür aber verbreitet die Salzsaure, wenn sie nicht auf 20 Proc. HCl verdännt ist, Dämpfe in dem Fabrikationsraume, welche alle dort befindlichen Metalltheile angreifen. Ausserdem werden Salzsaurezum Reinigung durch 4—5 Waschflaschen zu leiten ist. Man wählt alsdam zweckmässig folgende Anordnung der Reinigung Waschflasche I. Lösung von 10 Proc. kryst. Soda Waschflasche II. Lösung von 10 Th. kryst. Eisenvitriol, 2 Th. kryst. Soda und 200 Th. Wasser. Waschflasche III. Lösung von 3 Th. Kaliumpermanganat, 100 Th. Wasser und 5 Th. Englischer Schwefelsäure. Waschflasche IV. kalt gesätigte Lösung von Natriumbikarbonat. Waschflasche V. Reines Wasser.

Die Verwendung von Kreide bietet an sich den Uebelstand, dass die entwickelte Kohlensaure durch schwefelhaltige und bituminöse (also riechende und schmeckende) Gase verunreinigt ist. Sie kann zwar durch das schon angegebene Reinigungssystem von diesen befreit werden, indessen setzt diese Reinigung eine grosse Sorgfalt in dei Wartung voraus

Für Marmor gilt bezüglich der Wahl von Schwefelsaure oder Salzsaure genau das Gleiche wie für Kreide Hinsichtlich der Reinheit des zu erwartenden Kohlensaure-Gases ist zu bemerken, dass weisser Marmor eine sehr reine Kohlensaure hefert Schwarzer

Marmor oder Kalkstein dagegen hefern durch riechende Bestandtheile stark verunreinigte

Kohlensäure

2) Dolomit Bekanntlich ein natürliches Mineral, aus Calciumkaibonat und Magnesiumkarbonat bestehend, wird im gemählenen Zustande verwendet. Die Zersetzung kann bei Anwendung von Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur erfolgen, bei Benutzung von Schwefelsaure muss man den Dolomit mit heissem Wasser anruhren

		Salzsaure			Schwefelsäure		
		Wasser	von 38 Proc	von 30 Proc	Wasser	von 95 Proc	
100 Th	Dolomit bedurfen	100 Th	220 Th	240 Th	200 Th	120 Th	

Die Kombination Dolomit + Salzsaure bietet alle Unannehmlichkeiten, welche aus der Anwendung von Salzsaure überhaupt resulturen, mehe bei Kreide Die Kombination Dolomit + Schwefelsaure liefert ein reines Kohlensaure-Gas, vorausgesetzt, dass der Dolomit frei von bituminösen Bestandtheilen ist, wovon man sich durch den Versuch zu überzeugen hat Die Reinigung der entwickelten Kohlensaure erfolgt bei Anwendung von Salzsaure wie unter Kreide beschrieben ist, bei Anwendung von Schwefelsaure wie bei Mignesit

3) Magnesit, ein natürliches Magnesiumkarbonat darstellend, wird gleichfalls im gemahlenen Zustande in den Handel gebracht. Man kaun zur Zersetzung zwar Salzsture benutzen, verwendet in der Regel aber Schwefelsaure. In diesem Falle rührt man den Magnesit mit der doppelten Raummenge heissem Wasser zu einem Bier an und lässt als-

dann in kleinen Antheilen die koncentrirte Schwefelsaure zufliessen

	Salvature			Schwefelsäure			
100 Th Magnesit bedürfen			v 30 Proc 270—275		v 95 Proc 118-120		

Die Kombination Magnesit + Schwefelsäure liefert eine verhältnissmässig reine, bez leicht zu reinigende Kohlensäure Die Reinigung erfolgt, indem man das Gas durch folgendes Reinigungssystem leitet Waschflasche I Lösung von 10 Th kryst Ferrosulfat, 2 Th kryst Soda und 200 Th Wasser Waschflasche II Lösung von 10 Proc kryst Soda Waschflasche III Reines Wasser Zwischen II und III kann, falls bitumindsen

Geruch auftritt, noch eine Flasche mit Kaliumpermanganat eingeschaltet werden

4) Natriumbikarbonat Wir kennen zwar keinen Betrieb, in welchem Natriumbikarbonat verwendet wird, da dieser Fall aber nicht ausserhalb der Möglichkeit hegt, so muss er besprochen werden Zur Verwendung wurde das gewöhnliche Natriumbikarbonat der Ammoniak-Soda Fabriken gelangen Bei Zersetzung mittelst Salzsaure werden sich die unter Kreide geschilderten Unzutraglichkeiten herausstellen, bei Verwendung von Schwefelsture ist ein sehr reines Kohlonsaure Gas zu erwarten. Die Zersetzung erfolgt sowohl mit Salzsäure als mit Schwefelsaure in der Kälte

	Salzsäurs			Schwefelsäure				
100 Th Natriumbikarbonat bedurfen	Wasser 100	٧	88 Proc 125.0	V	30 Proc 138.0	Wasser 200	v	95 Proc 60

Die Reinigung des Gases erfolgt wie bei der Kombination Mugnesit + Schwefel-

säpre angegeben

Bei der Kalkulation des Preises ist es natürlich wesentlich, zu wissen, wie hoch sich ein Kilogramm Kohlensaure einstellt. Dies wird sich leicht berechnen lassen, wenn man die Mengen der Rohmaterialien kennt, welche zur Gewinnung von 1 kg Kohlensaure erforderlich sind

Für 1 kg Kohlensäure gebraucht man in der Praxis

	Kılo	Schwefelsäure (35 Proc.)	Salzeture (83 Proc.)
Magnesit	2,2	2,6	5.58
Dolomit	2.52	2,65	5,62
Calciumkarbonat .	2,65	2(62	5,57
Natrumbikarhonat	2,2	1,32	2 80

Flüssige Kohlensture. Diese ist zur Zeit Gegenstand lebhaften Handels und wird zu ausserordentlich billigen Preisen geliefert. Ueber Darstellung und Eigenschaften siehe Acidum carbonicum. S. 32

In den Handel gelangt die flüssige Kohlensäure in nathlosen Stahlflaschen, welche auf einen Druck von 250 Atmosphären amtlich geprüft worden sind. Eine solche Flasche

<sup>1)</sup> Doch empfiehlt sich auch bei der Kombisation Dolomit + Salzsäure, den Dolomit mit warmem Wasser anguruhren

stellt in dem Zustande, in welchem sie sich während des Versandes befindet, einen schlanken Elisencylinder A dar, welcher einen verbreiterten Fussansatz B trägt. C ist eine Schutzkappe, welche während des Transportes zum Schutz für die Ventileinrichtung aufgeschraubt ist. Entfernt man diese Kappe, so sieht man die Ventilschraube D, ferner ist bei E ein

Schraubenstutzen vorhanden, an welchen wie in Fig. 91 ein Schlauchhahn oder wie in Fig. 92 ein Reducirventil angeschlossen

werden kann.

Wird die Ventilschraube D im Sinne der Uhrzeiger-Bewegung gedreht, so wird das Ventil geschlossen, wird sie in entgegengesetzter Richtung gedreht, so wird das Ventil geöffnet, und die Kohlensäure strömt bei E aus. Da das Gas unter erheblichem Drucke steht, so ist das Oeffnen des Ventils mit Vorsicht zu bewerkstelligen, damit nicht unnothig Gas verloren geht oder gar Zertrümmerung etwa angeschlossener Apparate erfolgt. Solche Vorkommnisse werden vermieden durch Einschaltung eines Reducirventils. (Fig. 92.)

Ein solches Reducirventil wird unmittelbar an die Kohlensäure-Flasche mittelst einer Schraubenmutter angeschlossen. Oeffnet man den Niederschraubhahn D, so kann durch Stellung der Schraube S der Druck so regulirt werden, dass bei G die Kohlensäure mit einem bestimmten, gleichbleibenden Drucke ausströmt, welcher an dem Manometer abgelesen werden kann. Ein stärkerer Druck kann hinter dem Reducirventil nicht auf

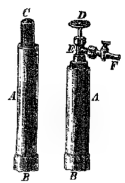


Fig. 91

treten. Entströmt der Kohlensäureflasche zuviel Kohlensäure, so bläst das Ventil von einem bestimmten Drucke aus gerechnet ab, d. h. der Ueberschuss der Kohlensäure entweicht durch das Sicherheitsventil V. (Fig. 92.)

Da bei 760 mm Barometerstand und 15°C. 1 kg Kohlensäuregas den Raum von

585 l einnimmt, so stellen 10 kg Kohlensäure bei mittlerer Temperatur rund 5000 l, d. h. 5 cbm Kohlensäure dar.

Die in den Handel gelangende flüssige Kohlensture ist in der Rogel von grosser Reinheit. Man hat von ihr zu verlangen, dass sie praktisch luftfrei sei. Fängt man sie über Kalilauge auf, so muss sie nach kurzer Zeit von der Kalilauge absorbirt werden, ohne dass bei Mengen von 50—100 ccm wahrnehmbare Mengen nicht absorbirter Gase zurückbleiben. Sie muss ferner frei sein von fremdartigen, den Geruch und Geschmack bezinflussenden Beimengungen. Man hat vorgeschlagen, sie hierauf in der Weise zu prüfen, dass man die gasformig entweichende Kohlensäure durch eine mit Schwefelsäure angesäuerte Kaliumpermanganat durch ein bestimmtes Gewicht Kohlensäure reducirt worden. Indessen ist die beste Kontröle die Herstellung des Mineralwassers selbst. Fällt dieses unter Bedingungen, welche sonst ein gutes Produkt liefern, schlecht aus, d. h. besitzt es üblen Geruch oder Geschmack, so ist die Kohlensäure dafür verantwortlich zu manhen.

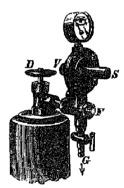


Fig. 92.

Für den Transport, die Aufbewahrung und die Handhabung der Kohlensäureflaschen sind Polizei-Verordnungen erlassen, welche genau sinzuhalten sind. Von Wichtigkeit ist, dass die Flaschen an einem kühlen Orte untergebracht sind, und dass sie vor plützlichen Erschütterungen möglichst bewahrt werden. Dass von ihnen Substanzen fern zu halten sind, welche Eisen anzugreifen vermögen, versteht sich eigentlich von selbst.

Für die regelmässigen Konsumenten flüssiger Kohlensäure empfiehlt es sich, die erforderlichen Flaschen nicht zu leihen, sondern als Eigenthum zu erwerben, da sich hierdurch der Preis der Kohlensäure wesentlich ermässigt.

- iV. Die Apparate. Die Anzahl der für Erzeugung künstlicher Mineralwässer konstruirten Apparate ist eine sehr grosse, da jede Apparaten-Fabrik mehrere besondere Modelle fertigt. Alle diese Apparate lassen sich indessen auf drei Grund-Typen zurückführen.
- A. Selbst-Entwickler. Dieser nicht sehr glücklich gewählte Name soll andeuten, dass die Sättigung des Wassers mit Kohlensäure nicht unter Anwendung von Pumpenapparaten, sondern unter dem von der entwickelten Kohlensäure erzeugten eigenen Gasdruck erfolgt. Hieraus ergiebt sich, dass der ganze Apparat in allen seinen Theilen ein einziges drücksicheres Gefäss darstellt, und dass deshalb alle einzelnen Theile so konstruirt sein müssen, dass sie einen hohen Gasdruck aushalten. Sie müssen also gas dicht und druckfest sein.

In beistehender Figur ist A das Säuregefäss, in der Regel aus Blei hergestellt. Bist der kupferne, stark mit Blei plattirte Entwickeler mit dem Rührer C. Als D ist ein Manometer bezeichnet, welcher den Gasdruck sowohl in dem Entwickeler als auch in dem ganzen fibrigen Apparate anzeigt. E E E sind aus Kupfer hergestellte, innen stark verzinnte, gasdichte und drucksichere Waschflaschen. Das gewaschene Gas gelangt durch die Leitung F in den Mischeylinder G. Das mit Kohlensäure imprägnirte Wasser gelangt

durch die Leitung J nach dem Abfüllapparat H.

Diese Apparate können heute eigentlich nur noch auf historisches Interesse Anspruch machen. Wie schon bemerkt, stellt der ganze Apparat in allen seinen Theilen ein einziges Gefäss dar, welches während des Betriebes in allen seinen Theilen unter einem Gasdruck von 5-6 Atmosphären steht. Deshalb müssen alle Theile so konstruirt sein, dass sie diesen und einen höheren Druck aushalten. Gewöhnlich werden diese Apparate unter einem Druck von 12 Atmosphären geprüft. Es ergiebt sich hieraus die Nothwondigkeit, alle Theile ziemlich schwer im Metall herzustellen. Das Säuregefäss ist z. B. aus Blei, die Waschflaschen sind aus Kupfer hergestellt. Und trotz aller Vorsichtsmassregeln sind diese Apparate im Gebrauche doch nicht ganz ungefährlich.

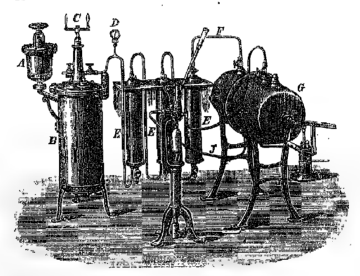


Fig. 93,

Wenn ein Rohr sich verstopft oder das Manometer versagt, können recht gefährliche Gasspannungen in dem Apparate auftreten. Sie sind deshelb von der Praxis ziemlich aufgegeben worden.

B. Pumpenapparate. Bei diesen wird die zu verwendende Kohlensteure aus Karbonaten und Salzsäure oder Schwefelsäure bei gewöhnlichem Drucke entwickelt. Sie wird alsdam gereinigt, in Gasometern aufgefangen und mittelst geeigneter Saug-Druckpumpen in die Mischcylinder gepresst, welche das zu imprägnirende Wasser, bez. die zu

imprägnirende Salzlösung enthalten. In beistehender Figur 94 ist A das Säuregefüss, B der Entwickeler für die Kohlensäure, C vier Waschfleschen aus Glas (Wouldersche Flaschen) mit Sicherheitstrichtern. Die erzeugte und gereinigte Kohlensäure wird unter der Gasometerglocke D angesammelt. Von bier wird sie mittelst der Luftpumpe L und zwar durch die Leitung E in den kupfernen Wascheylinder F geleitet und hierauf durch die Leitung G in den Mischeylinder M gepresst. Das fertige Mineralwasser gelangt durch die Leitung J nach dem Abfüllapparat K. Die Leitung H hat den Zweek, die nach dem Abfüllen des Mineralwassers in dem Mischcylinder M verbleibende Kohlensäure wieder in den Gasometer zurückzuleiten.

Die Haupttheile eines solchen Apparates sind demnach: 1) Das Entwickelungsgefüss für Kohlensaure nebst Waschvorrichtung. 2) Der Gasometer. 3) Die Luftpumpe, 4) Der

Mischcylinder.

Das Entwickelungsgefäss für Kohlensauro ist in der Regel aus Kupfor hergestellt, welches mit Blei plattirt ist. Das darüberstehende Säuregestes ist in allen Theilen, welche mit der Säure bestimmungsgemäss in Berührung kommen, gleichfalls mit Blei plattirt, bez. verbleit oder aus Blei hergestellt, soweit nicht Glas zur Verwendung gelangt. Die Gasometerglocke wird am zweckmässigsten aus Kupfer hergestellt und mit einem Oalenstrich

überzogen. Zur Aufnahme der Gasometerglocke und des Absperrwassers dient gewöhnlich ein hölzerner Bottich. Als Sperrfüssigkeit wählt man Wasser, welches im Sommer alle 6 Wochen, im Winter alle 3 Monate einmal erneuert wird. Calciumchlorid- oder Magnesiumchlorid-Lösungen wählt man nur dann — im Winter — als Sperrfüssigkeit, wenn andernfalls das Einfrieren des Gasometers sicher zu erwarten ist. — Ein sehr wichtiges Organ dieser Apparate ist die Luftpumpe. Diese funktionirt nur dann zufriedenstellend, wenn die Ventile dicht schliessen. Wo dies nicht der Fall ist, müssen sie von einem Sachverständigen (Präcisionsmechaniker) nachgeschliffen werden. Der Hauptfehler, welcher bei allen Pumpen in der Regel gemacht wird, besteht darin, dass man dieselben zur Erzielung leichteren Ganges zu reichlich ölt. Dies ist zu vermeiden. Man mache es sich zum Grundsatz, nicht mehr Oel (gutes Olivenöl oder flüssiges Paraffin) zu geben, als wirklich erforderlich ist und vor jedem neuen Oelen das alte Oel wegzuwischen, auch in regelmässigen Zeiträumen die Pumpen abzuschrauben und alle alten Oelreste zu beseitigen. Nur bei Befolgung dieser Massregeln erzielt man mit Pumpenapparaten dauernd ein gleichmässig wohlsohmeckendes Wasser.

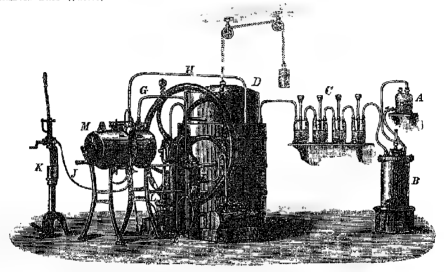


Fig. 34.

Damit die Kohlensäure nicht bloss frei von riechenden und sohmeckenden Verunreinigungen, sondern auch frei von Luft erhalten wird, lässt man bei einer neuen Fällung des Entwickelungsgefässes bei geöfineter Füllöffnung die Entwickelung der Kohlensäure erst einige Zeit andauern, damit die Luft aus dem Gefässe verdrängt und durch Kohlensäure ersetzt wird. Dann schliesst man das Entwickelungsgefäss und lässt nun auch durch die Waschflaschen erst einige Zeit den Gasstrom ins Freie treten, bevor man die Kohlensäure unter der Gasometerglocke auffängt. (Prüfung durch ein bronnendes Streichholz!)

Ist die Gasometerwanne mit frischem Wasser gefüllt worden, so lässt man sie, in-

Ist die Gasometerwanne mit frischem Wasser gefüllt worden, so lässt man sie, indem man den an ihrem höchsten Punkte befindlichen Hahn öffnet, vollständig unter Wasser untertauchen, so dass dieses durch den Hahn durchtritt. Alsdann schliesst man den Hahn und lässt nun die Kohlensäure unter der mit Wasser gefüllten Glocke sich ansammeln.

In manchen Betrieben hält man einen besonderen Gasometer für solche Kohlensäure, welche voraussichtlich mit atwas Luft verunreinigt ist und benutzt diese zum Füllen der Flaschen mit Kohlensäure, s. S. 352.

C) Apparate mit flüssiger Kohlensäure. Durch die Anwendung flüssiger Kohlensäure wird die Einrichtung der Mineralwasserapparate ganz wesentlich vereinfacht. Bei Apparaten mit Mischeylindern von nicht mehr als 501 Inhalt besteht der ganze Apparat lediglich aus der Kohlensäureflasche mit Reducirventil, dem Mischeylinder und der Abfüllvorrichtung. Gegenüber den Pumpenapparaten fallen weg: die Vorrichtungen für die Entwickelung der Kohlensäure, für das Auffangen der letzteren und die Luftpumpe.

Für Apparate mit Mischeylindern über 50 l Inhalt ist in einigen Bezirken vorgeschrieben zwischen Kohlensäureflasche und Mischeylinder die Einschaltung eines Expansionskessels mit Sicherheitsventil und Manometer. Diese Expansionskessel sind Gefässe aus Kupfer von 100 l Inhalt, welche zur Aufspeicherung der Kohlensäure unter einem bestimmten Drucke dienen (12 Atmosphären).

Ihre Einrichtung entstammt noch einer Zeit, als es noch nicht gelungen war, die

Reducirventile in der nöthigen Zuverlässigkeit herzustellen.

Boi Bonutzung füssiger Kohlensaure gestaltet sich die Hers'ellung kohlensaurer Wässer ungemein einfach: Man bringt das zu imprägnirende Wasser oder die zu imprägnirende

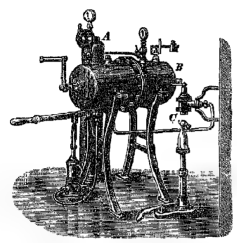


Fig. 95, Kleiner Mineralwasser-Apparat für flüssige Kohlensäure. A Kohlensäure-Flasche mit Reducirventil und Manometer. B Mischeylinder mit Sicherheitsventil und Manometer. C Abfüll-Vorrichtung,

Salzlösung in das Mischgefüss, verbindet dieses mit der Kohlensäureflasche, öffnet diese so weit, dass die Kohlensäure in das Mischgefüss mit dem gewinschten Druck von 4 bis 8 Atmosphären eintritt und sättigt das Wasser alsdann dadurch, dass man die Rührvorrichtung in Thätigkeit setzt u. s. w.

D) Kleinapparate. Verfügt man fiber flüssige Kohlensäure, so kann man mit Hilfe gewisser Kleinapparate auch relativ kleine Mengen kohlensaures Mineralwasser, z. B. eine oder mehrere Flaschen, herstellen. Das ist namentlich für medikamentöse Wässer wichtig. Die beistehende Figur 97 zeigt den Apparat "Blitz".

In beistehender Figur ist rechts die Kohlensäureflasche K, links der eigentliche Apparat. Man füllt zunächst die Flasche B mit Wasser oder der vorgeschriebenon Salzlösung und schliesst sie mittelst der Stellschraube D fest an den Apparat an. Dann lässt man durch Oeffnen des Hahnes E Kohlensäure bis zum Drucke von 1-2 Atmosphären zutreten, schliesst den Hahn der Kohlensäureflasche G, fasst alsdann den Hebel E und richtet diesen nach oben, so-

dass die Kugel A nach unten und die Flasche B in eine schiefe Lage kommt. Der Inhalt der Flasche B ergiesst sich nun nach der Kugel A. Man mischt hier das Wasser mit der Kohlensäure durch Hin- und Herschwenken des Apparates und bringt diesen wieder in die ursprüngliche Lage. Nachdem man durch ein kurzes Lüften der Schraube bei D die

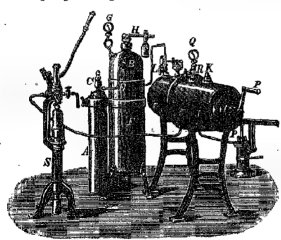


Fig. 98. Grösserer Mineralwasser-Apparat für flüssige Kohlenaure, A Kohlensäure-Flasche, B Expansionskessel mit Manometer G und Sicherheitsventil H. J Mischgelliss, P Wasserpumpe. S Abfüll-Vorrichtung.

Hauptmenge der Gase (um die Luft abzublasen) entfernt hat, schraubt man die Flasche wieder fest ein, lässt 4—5 Atmosphären Druck zutreten, bringt den Inhalt der Flasche durch Neigen wieder in die Mischkugel A, sättigt hier durch Schwenken mit Kohlensäure. Sobald die Sättigung erfolgt ist, stellt man den Apparat so ein, dass die Kugel A nach unten gerichtet ist und die Flasche B senkrecht nach unten steht. Man schliesst den Hahn G und E und nimmt die umgekehrt stehende Flasche durch Rückwärtsdrehen der Stellschraube D heraus. Da hier Kugelverschluss angenommen ist, tritt sofort Verschluss der Flasche ein.

Das Imprägniren des Wassers mit Kohlensäure. Will man ein tadelloses kohlensaures Wasser herstellen, so hat man zu beachten, dass der grösste Feind desselben die atmos-

phärische Luft ist. Jedes Wasser, welches mit der Luft in Berührung ist, löst atmosphärische Luft auf und enthält pro Liter nach Lusme 3—5 com Luft gelöst. Die gelöste Luft verdrängt etwa ihr 20 faches Volumen gelöster Kohlensäure aus dem Wasser, nusserdem ist sie die Ursache für eine besondere Erscheinung: Wird nämlich ein luftfreies Wasser mit Kohlensäure imprägnirt und unter Druck auf Flaschen gefüllt, so entweicht zwar beim Oeffnen der Flaschen etwas Kohlensäure. Die Hauptmenge der Kohlensäure aber ist in

dem Wasser gelöst und steigt sehr allmählich in Form kleiner Bläschen aus dem Wasser auf. — Ist dagegen lufthaltiges Wasser mit Kohlensäure (oder Wasser mit lufthaltiger Kohlensäure) gesättigt worden, so entweicht beim Oeffnen der Flasche das zwischen Wasser und Stopfen komprimirte Kohlensäuregas mit heftigem Aufsprudeln auf einmal. Giesst man jetzt den Flascheninhalt in ein Trinkglas, so nimmt man nahezu gar kein Aufperlen wahr, denn die Kuhlensäure war eben nicht in dem Wasser gelöst, sondorn zwischen Wasser und Stopfen komprimirt.

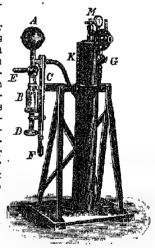
Die Menge Kohlensäure, welche das Wasser unter sonst gleichen Umständen auflöst, ist abhängig von dem Druck und der Temperatur. Luftfreies Wasser nimmt etwa auf:

Unter dem Drucke v	on: bei 5-8° C.	10-15° C.	17-20° C.
0 (gewöhnl. Druck)	1,3 Yol.	1,0	0.9
1 Atmosphär, Ueberdi	ruck 2,5 "	2,0	1,8
2 " "	8,5 "	3,0	2,6
3 n	4,5 "	3,8	8,8
<b>5</b> " "	46,0 ,, 5.8	4,0 4.7	3,8 4.9
6 " "	5.7	5.0	4.4
7 " "	6,0 "	5,8	4,5

Ein Wasser, welches drei Volumen Kohlensaure gelöst enthalten soll, ware demnach bei einer Temperatur von 12°C. unter dem Druck von 2 Atmosphären, bei einer Temperatur von 18°C. dagegen unter dem Druck von 3 Atmos-

phären zu sättigen.

Die Imprägnirung mit Kohlensäure erfolgt in der Weise, dass man das Mischgefäss zunächst zu nicht mehr als 8/10 mit dem zu imprägnirenden Wasser anfüllt. Dies kann durch die Wasserpumpe geschehen, wo eine solche vorhanden ist. Im anderen Falle durch direktes Einfüllen in die Füllöffnung. In diesem letzteren Falle empfiehlt es sich, den Mischcylinder völlig bis zum Ueberlaufen mit Wasser anzufüllen, die Verschlussschraube aufzusetzen und nun 1/10 des Wassers durch Ueberdrücken von Kohlensäure wieder auslaufen zu lassen. Wie man auch operirt haben möge, zunächst wird unter Inbetriebsetzung des Rührwerkes entweder durch die Kohlensäurepumpe oder direkt aus der Kohlensäureflasche soviel Kohlensäure in den Mischeylinder gepresst, dass das Manometer etwa 2 Atmosphären Druck anzeigt. Alsdann lässt man mittels des "Zumischers" die erforderlichen Lösungen zulaufen, setzt das Rührwerk in Betrieb und presst weiter so viel Kohlensäure (unter kräftigem Rühren) in den Cylinder, bis das Manometer 4 Atmosphären anzeigt. Hierauf lässt man den Apparat einige Augenblicke ruhig stehen, lüftet alsdann den Abblasehahn und lässt das Gas so lange entweichen, als ein Ueberdruck vorhanden ist, wedurch die Luft zum grössten Theile beseitigt und durch Kohlen-



Se. 97.

säure verdrängt wird. Man schliesst nun den Abblasehahn und presst aufs neue unter Bewegung des Rührwerkes Kohlensäure bis zu 4 Atmosphären Spannung in das Mischgefäss. Man lässt wiederum kurze Zeit stehen und den Ueberschuss des Gases alsdann durch Lüftung des Abblasehahnes entweichen. Man schliesst alsdann den Abblasehahn und presst unter Inbetriebsetzung des Rührwerkes aufs neue Kohlensäure ein, bis nach energischem Bewegen des Rührwerkes die Flüssigkeit unter dem vorhandenen Drucke nunmehr mit Kohlensäure vollständig gesättigt ist. Man erkennt dies wie folgt: Angenommen, das Manometer zeigt 4½ Atmosphären an. Man unterbricht das Zupumpen von Kohlensäure oder den weiteren Zutritt von Kohlensäure aus der Stahlflasche und setzt das Rührwerk in energische Bewegung. Geht das Manometer zurück, z. B. auf 3½ Atmosphären, so ist des ein Beweis, dass die Sättigung noch nicht vollendet ist. Bleibt es dagegen auf 4½ Atmosphären stehen, so folgt daraus, dass die Sättigung beendet ist. Im ersteren Falle hat man unter weiterer Inthätigkeitsetzung des Rührwerkes das Zupressen von Kohlensäure fortzusetzen, bis die Sättigung erreicht ist.

Entnimmt man in diesem Zustande eine Probe des Wassers, so darf dieses nicht milchig trübe (durch Luftbläschen) aussehen, sondern es muss klar sein und die Erscheinung des lange Zeit anhaltenden Perlens darbieten. Ist dies nicht der Fall, so muss zum dritten Male abgeblasen und die Imprägnation aufs neue vorgenommen werden. Bei Wässern, welche leicht oxydirbare Verbindungen (z. B. solche des Eisenoxyduls und Mangans) enthalten, ist ein dreimaliges Abblasen unter allen Umständen zu empfehlen bez. man bläst so lange ab, his das entweichende Gas aus völlig luftfreier Kohlensäure besteht

Ist nach dreimaligem Abblasen das Wasser noch nicht von der gewänschten Beschaffen-

heit, so ist höchstwahrscheinlich die Kohlensäure selbst lufthaltig.

Infolge des Abfüllens des Mineralwassers sinkt der Druck allmählich in dem Mischeylinder. Es ist durch zeitweises Nachpumpen oder Zulassen von Kohlensaure Sorge dafür zu tragen, dass dieses Sinken keinen allzu erheblichen Betrag annimmt.

Die Prüfung der Kohlensäure auf Luftgehalt geschieht mittelst des Aero-



Fig. 98. p Aëredekter-Rolm. a Abblaseroln mit Hahn auf dem Mischegefüss, a Gummischlauch mit gekrümmtem Glasrohransatz.

dekterrohres, eines circa 20cm langen Robres von Pipettenform, welches an seinem längeren und engeren Ende geschlossen ist. Dieses Aërodekterrohr füllt man völlig mit abgekochtem und erkaltetem Wasser und hierauf mittelst eines Kautschukrohres, welches dem Abblaserohr aufgesetzt und mit einem Glasrohr armirt und aus welchem durch abblasende Kohlensäure die atmosphärische Luft verdrängt ist, unter Wasser mit der Kohlensäure. Dann schliesst man das Abblaserohr und die Oeffnung des Aërodekterrohres mit dem Finger unter dem Wasser und führt es in eine verdunate Aetznatronlauge von 10 bis

15 Proc. über. Unter gelinder Hin- und Herbewegung füllt sich das Rohr bei luftfreier Kohlensäure bis zu seinem geschlossenen aussersten Ende. Bei Gegenwart atmosphärischer Luft wird diese sich dagegen hier ansammeln. Kennt man den Rauminhalt des Aërodekters, so lässt sich auch der Luftgehalt der Kohlensäure dem Volumen nach leicht bestimmen.

Bei Bereitung der Eisensäuerlinge muss die zu absorbirende Kohlensäure völlig frei von Luft sein, während bei Bereitung der sog. Luxuswässer ein sehr geringer Luftgehalt von 0,5—1,0 Proc. allenfalls zulässig ist. Um diese Luftfreiheit sicher zu erzielen, lässt man der Bereitung der Eisenwässer diejenige von gewöhnlichem Selterser oder Sodawasser vorausgehen.

Das Abfüllen des Mineralwassers. Wasser, welches auf Glasslaschen gefüllt wird, sättigt man bei 3—4 Atmosphären mit Kohlensäure, Wasser für Syphons bei 4—5 Atmosphären. Wasser für Ausschank-Cüvetten (Ballons) bei 6—7 Atmosphären.

Das Abfüllen des kohlensäurehaltigen Wassers in Flaschen erfolgt mit Hilfe besonderer Abfüllvorrichtungen. In gut geleiteten Fabriken werden die Flaschen vorher mit Kohlensäure gefüllt. Zu diesem Zwecke füllt man sie mit reinem Wasser vollständig an, stellt die gefüllten Flaschen umgekehrt in ein mit Wasser gefülltes Gefäss (pneumatische Wanne) und lässt nun aus einem Rohr oder Gummischlauch die Kohlensäure in die Flasche eintreten, welche sodann herausgehohen und mit einem Kork rasch provisorisch verschlossen wird. Die Kohlensäure, welche hierzu verwendet wird, ist meist diejenige, welche nach Fertigstellung des Mineralwassers aus dem Misch-Cylinder in einen besonderen Gasometer übergeführt wird. Kleinere Fabriken sammeln auch die bei dem zweiten "Abblasen" sich ergebende Kohlensäure zu dem gleichen Zwecke auf.

Der Verschluss der Flaschen erfolgt entweder durch Korken — und in diesem Falle entweder aus freier Hand oder mit einer Korkmaschine — oder durch Kugelverschluss oder durch Patentverschluss.

Wo Gummitheile an den Verschlüssen vorhanden sind, ist zu beachten, dass das Wasser von neuen Gummischeiben unter Umständen Geruch und Geschmack annehmen kann. Solche neue Gummitheile sind daher vor Ingebrauchnahme in dünner, lauwarmer Sodalösung zu waschen.

Limonaden werden mit Benutzung von kohlensaurem Wasser (ohne Zusatz von Salzen) hergestellt. Man beschickt vorher die zu füllenden Flaschen mit der abgemessenen Menge Sirup, lässt das kohlensaure Wasser dazulaufen, schliesst die Flasche und nimmt nunmehr erst die Mischung durch sauftes Umschütteln vor.

Zusatz von Chemikalien Soweit es nigend moglich ist, weiden alle Salze nur in klar filmiter Lösung dem zu impragnirenden Wasser zugesetzt. Und zwar bringt man zueist die Salze der alkalischen Erden hinzu, mischt gut durch und fügt alsdann erst die Salze der Alkalien dazu, vorausgesetzt, dass die letzteien mit den eisteren in gewohnlichem Wasser unlösliche Veibindungen bilden. Die Karbonate und Sulfate der Erdalkalien lässt man, wenn es irgend angängig ist, sich durch Wechselzersetzung im Wasser selbst bilden Sie lösen sich alsdann im frisch gefallten Zustande bei Zutritt von Kohlensaure leicht auf Trockenes Calciumkarbonat und krystallisnites Magnesiumkarbonat müssen, selbst wenn sie zu sehr feinem Pulver zerrieben und mit Wasser angerühlt wurden, 4—6 Stunden mit dem kohlensauren Wasser in Berühlung bleiben, um vollständig in Lösung zu gehen

Bei der Herstellung mediemischer Mineralwässer kann man des Zumischers gar nicht entbehren. Dieser Apparat dient dazu, dem Wasser, wenn es sehon mit Kohlensäuse gesattigt ist, die verschiedenen Salzlosungen zuzusetzen, deren schwerlösliche Umsetzungsprodukte in kohlensaurehaltigem Wasser loslich sind. Um den Zutritt von Luft durch den Zumischer zu vermeiden, lasst man das zweite Abblasen der Kohlensaure nicht durch den Abblase-Hahn, sondern durch den Zumischer erfolgen

Bei der Bereitung der Eisensauerlinge ist die Verwendung luftfreien Wassers und luftfreier Kohlensaue unumganglich nothwendig. Im anderen Falle wird der Eisensauerling trube und macht ockerartige Niederschlage. Eisensauerlinge, welche reichlich Ferrokarbonat enthalten, lassen wahrend der Aufbewahrung an einem zu kuhlen Orte leicht einen weisslichen Bodensatz fallen, welcher aber bei mittlerei Temperatur wieder in Lösung geht

Die Eisenoxydulsalze, welche für Bereitung der Eisensäuerlinge verwendet werden, sind hier das durch Weingeist gefällte Ferrosulfat FeSO<sub>4</sub> + 7H<sub>2</sub>O und das an der Sonne theilweise entwässeite Ferrochlorid FeCl<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O vertreten Damit die Lösungen dieser Salze sich nicht oxydiren, werden sie erst kurz vor der Verwendung bereitet und zwar mit einem Zusatz freier Saure Aus diesem Grunde ist in den spater folgenden Vorschriften freie Saure aufgeführt

Enthalten die nachzubildenden Wasser nicht genugend Chloride oder Sulfate, um die Verwendung der soeben genannten Salze zu ermöglichen, so verwendet man reducirtes Eisen, welches vor der Entlüftung des Wassers direkt in das Mischgefass eingeschüttet wird. Die Auflösung des reducirten Eisens bedarf indessen geraumer Zeit, es ist haufig 12- und mehrstindige Einwirkung des kohlensauren Wassers erforderlich. Während dieser Zeit ist naturlich das Wasser unter mässigem Kohlensaure Druck (2 Atmospharen) zu halten. Erst nach erfolgter Auflosung des Eisens verstärkt man den Druck und macht das Wasser fertig

Schwefelwasser lassen sich nicht so darstellen, dass man dem Inhalte des Mischgefasses etwa Schwefelwasserstoffwasser oder eine Lösung von Natrium- oder Kaliumsulfid zusetzt. Vielmehr giebt man abgemessene Mengen Schwefelwasserstoffwasser oder der Sulfidlosungen in jede einzelne Flasche und füllt sie darauf mit dem fertigen Wasser voll. Oder man giebt jeder Flasche des ausser der Schwefelverbindung alle übrigen Bestandtheile enthaltenden Wassers ein Glaschen mit, welches die erforderliche Menge der Lösung des Schwefelpraparates enthält und dem Wasser vor dem Genuss zuzusetzen ist.

Wir geben im Nachstehenden Vorschriften zur Nachbildung der wichtigeren natürlichen Mineralwasser Die angegebenen Mengen beziehen sich durchweg auf die Mengen von 100 k des feitigen Mineralwassers Sammtliche Wässer werden unter einem Druck von 3-4 Atmospharen imprägnirt. Sie enthalten alsdann zwar in der Regel mehr Kohlensaure als die ihnen entsprechenden natürlichen Mineralwasser, doch entweicht dieser Ueberschuss beim kurzen Stehen des Wassers im Trinkglase

Die wagerechten Striche bei den Zahlen bedeuten, dass die von einem Striche bis zum anderen stehenden Chemikalien zu einer Lösung vereinigt werden können, da sie keine unlöslichen Verbindungen mit einander eingehen

			ten kunstlichen	Mineralwässe	er.
	nsetzung der	Sungario	Calciumkarbonat	CaCO <sub>1</sub>	89,385 p
	nalyt LIEBPRMAI	NN	Calciumchlorid	CaCl.	11,450
	et B Fischer	# C10 m	Magnesiumsulfat	MgSO.	22 406 ,,
Natriumsilicat	Na,8iO <sub>3</sub>	2,093 g	Ferrosulist kryst	FeSO, +7H,O	6,446 ,,
Natrium karbonat	Na <sub>t</sub> ČŌ;	59,00 , 187,20 ,	Manganosulfat	Mn5O +4H2O	0,361 ,,
Natriumehlond	NaCi FoSO4-+7H2O	187,20 " 2,900	Natriumareeniat	Na <sub>s</sub> AsO <sub>4</sub>	0,15 ,,
Ferrosulfat kryst Calciumsulfat	CaSO, +2H2O	232,81	Driburg Hauptq	nolle Analyt	FRESENIUS
Natrium sulfat	Na <sub>2</sub> 8O <sub>4</sub>	1454,16	1866 Ber	echnet B Frace	
Magnesiumsuifat	MgSO.	2449,68 ,	Natriumsilicat	Na SiO	5,9674 g
Apolliparis Nach		nhakanni	Matriumphosphat	Na PO	0,0594 "
Appliinatis Maca	t von B Hirsch	превили	Natriumnitrat	NaNO.	0,0452 ,,
Natriumbikarbonat	NaHCO.	216,985 g	Lithlumeblorid	LiCl	0,0854 "
Natrumehlorid	NaCl	4 4695	Ammoniumchlorid	NH <sub>4</sub> Cl	0,1988 ,
Natriumsilicat	Na SiO	2,7856 ,	Kaliumsulfat	K <sub>1</sub> SO <sub>4</sub>	2,2246 ,, 88,0956 ,
Calciumehlorid	Ca Cl <sub>a</sub>	28,945	Natriumsulfat	Na <sub>2</sub> 80 <sub>4</sub> AlCl <sub>2</sub>	0,0280
Magnesium karbonat	MgCO <sub>2</sub> +8H <sub>2</sub> O	42,773	Aluminiumchlorid Mauganochlorid	MnCl. 4-411.0	0,5849 ,,
Magnesiumsulfat	NgSO4	16,781 ,	Ferrosulfat kryst	FeSO, +7H,O	12,9300 ,,
Ferrosulfat kryst	Fe 504+7H2O	2,902 ,	Schwefels -Anhydrid		5,000
Chlorwasserstoff	HCl	1,6668 "	Baryumehlorid	BaCL.	0,0183 ,,
	nalyt GINTL 1889	9	Strontiumchlorid	SrCl	0,4084 ,,
Berech	net B FISCHER		Calciumchlorid	CaCL	6,854
Natriumsilicat	NagSiO	12 698 g	Magnesiumsulfat	MgSO <sub>4</sub>	59,88 ,,
Natriumphosphat	Na <sub>4</sub> PO <sub>4</sub>	0,0947	Calciumsulfat	Ca8O.+2H.O	101,791 ,
Natriumsulfat	Na <sub>2</sub> 80,	5,4915 ,	Calciumkarbonat	Caco,	112,1927 "
Natriumchlorid	NaCl	84,6848 "	Eger Frans		Analyt
Lithiumchlorid	MCI K.CO.	2,2553 <sub>9</sub> 19,188 <sub>9</sub>	Berzelius Baue		
Kaliumkarbonat Natriumkarbonat	Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	664 G 14	Natrumjodid	Naľ	0,0015 g
Ferrosulfat kryst	Fe SO 4-7IL 0	0,6756	Natriumbromid	NaBr	0,1.05 "
Chlorwasserstoff	HOI	1248 7	Ammoniumchlorid	NH4Cl	0,271 ,,
Manganosulfat	MnSO4+4H2O	0,0222 "	Natriumphosphat	Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>2</sub>	0,424 ,, 12,528 ,,
Aluminiumchlorid	AICI <sub>a</sub>	0,07858 2	Natriumsilicat Kaliumsulfat	K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	40.045
Calciumsulfat	CaSO + 2H2O	62,457 n	Natriumehlorid	NaCl	91,888 n
Magneslumsulfat	MgSO.	24,989 "	Natriumkarbonat	Na.CO.	107,415 ,,
Bocklet in Bayers	Btablquelle	Analyt	Natriumsulfat	Na.80	285,259 ,,
KASTNER 1887	Berechnet B F:	tacher	Strontsumchlorid	SrCl <sub>2</sub>	0,042 ,,
Natriumsilicat	SıO, Na	5,612 g	Aluminium chlorid	AlOl,	0,208 ,,
Natrium karbonat	Na <sub>2</sub> CO	93,000 -	Calciumehlorid	CaCl <sub>g</sub>	26,828 .,
Aluminiumchlorid	AICI,	0,0785 "	Magnesiumsulfat	Mg8O <sub>4</sub>	12,500 " 0,482 "
Terrosulfat kryst	FeSO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> C		Lithiumkarbonat Schwofels -Anhydrid	TricO <sup>2</sup>	7.040
Manganochlorid Schwefelsäure Anhyd	MnCl <sub>2</sub> +4H <sub>2</sub> C Irid SO <sub>2</sub>	1 000	Manganosuifat	MnSO <sub>4</sub> +4H <sub>2</sub> O	1,086
Calciumehlorid	CaCl.	90,8 ,	Ferrosulfat kryst	FeSO, +7H,0	7,384 ,,
Magnesiumchlorid	NgCl.	43 272	•		
Magnesiumaulfat	Mg8O4	57,6a1 "		en Analyt BER not B Hinson	TRITOS TOTA
Magnesiumkarbonat	MgCO. +8H.		Natriumphosphat	Na PO	0,288 g
Kahumkarbonat	K,CO,	1,70 ,	Natrumphosphat Natrumsilicat	Na SiO	12,978 ,,
Cudowa Eugenqu	nelle Analyt I	JESERICH.	Natriumchlorid	NaCl	90,917
	net B Frscher	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	Natriumkarbonat	Na CO	101,827
Natriumsilicat	Na <sub>2</sub> SiO <sub>8</sub>	11,082 g	Natriumsulfat	Na.50	246,217
Natriumarsenit	Na.AsO.	0 258 7	Strontiumchlorid	8rĈl₀	0,097
Natriumphosphat	Na <sub>z</sub> PO <sub>z</sub>	0 581 🙀	Aluminiumchiorid	AlCi	0, 135
Natriumkarbonat	Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	107,6	Calciumchlorid	CaCl <sub>e</sub>	21,876
Kaliumkarbonat	K'CO*	10,28	Magnesiumsulfat	MgSO.	14,860 ,
Lithiumehlorid	LiCl	0,595 "	Lithium karbonat	Li <sub>1</sub> CO <sub>1</sub> Mn8O <sub>4</sub> -[4H <sub>1</sub> O	0,550 ,,
Aluminiumchlorid	AlCl,	4,11 ,,	Manganosulfat		0,302 , 2,185 <sub>tr</sub>
Manganochlorid Ferrosulfat kryst	MnCl <sub>2</sub> +4H <sub>2</sub> 0 FeSO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> 0		Ferrosu.fat kryst Schwefels -Anhydrid	FeSO, 4-7H, O	8,508 ,
Schwefelslurg-Aphyc		3,140	-		
Calcium chlorid	CaCl.	6,216 ,	Ems Kesselbru 1871 Ber		FRESKNIUS
Calciumsulfat	CaSO, +2H,0			echnet B Fiscs	4
Culcium karbonat	CaCO,	21,94 ,	Natriumsilicat	Na <sub>4</sub> 8iO <sub>2</sub>	9,8698 g
Magn: dumkarbonst	MgCO.+sH,0		Natriumphosphat Natriumfodid	Na <sub>z</sub> PO <sub>z</sub> NaJ	0,0892 ,
Cudowa Trink	quelle Analyt	Durkoa	Natrium bromid	NaBr	0,00085 ,, 0,04545 <sub>M</sub>
	met B Нивасн		Natriumkarbonat	Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	4.64.40
Kaliumsulfat	h,60,	0,52 g	Naturumchlorid	NaCl	67,80B
Namum bikarbonat	haliCO <sub>a</sub>	168,15	Kaliumkarbonat	K,CO,	8,465
Nauium phosphat	Na, PO,	0,71 "	Aluminium hlorid	AlCI <sub>2</sub>	0,02198
Natrumsilient	Na <sub>2</sub> SiO	18,648 ,	Manganochlorid	MnCl. +4H,O	0,011 ,,
Natriumsulfat	Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	0,741 ,,	Ferrosu.fat kryst	FeSO4+7H4O	0,586
			Towns and the Homestellier	400 T. 187.	

# 1 1 1 1 1 1 1 -	gΛ	2 000 g	Giesskubel Sauer	brunnen Ana	lyt KAUER.
Schwefels -Anhydrid Lathumchlorid	LaCl	2 000 g 0,4134 r		chnet B Hirso	
Strontiumchlorid	SrCl <sub>2</sub>	0,149 .,	Natriumehlorid	NaCl	1,133 g
Baryumch lond	BaCl,	0,1077	Natrium aul fat	Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	1,448 ,
Calcumchiorid	CaCl,	16,928 ,,	Natrumsilient	Na <sub>3</sub> S <sub>1</sub> O <sub>3</sub>	11 590 , 78,299 ,
Magnesiumchlorid Ammoniumsulfat	MgCl <sub>2</sub> (NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	18,5134 ,, 0,6699 ,	Natrumkarbonat Caloumkarbonat	Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> CaCO <sub>2</sub>	16,00 ,,
Natriumsulfat	Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	0,6699 , 0, <b>54</b> 55 ,,	Magnesiumkarbonat	MgCO,+8H,O	14,967 ,,
14 HITIGHTS CHICE		• • •	Aluminiumehlorid	AICL	0,86
Ems Kränchen	Analyt FRESE	1871 tius	Ferrosulfat kryst	FeSO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> O	2,157 ,,
	et B Fischer		Reilbrunn Adelh	aidquelle Ans	lyt Egger
Natriumsilicat	Na <sub>2</sub> SiO <sub>3</sub>	/0,1142 g		chnet B Fisch	•
Natriumphosphat	Ne <sub>z</sub> PO <sub>4</sub> NeJ	0,1841 ,, 0,00224 ,,	Natriumsilicat	Na <sub>2</sub> S1O <sub>1</sub>	2,5416 g
Natrumjodid Natriumbromid	NaBr	0,00224 ,,	Natrium bromid	NaBr	5,884 1
Natrumkarbonat	Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	164,9 ,,	Natrumjodid	NaJ	9,012 "
Natrumehlond	NaCl	63,625 ,,	Kahumchlorid	KCI	0,528 " 1 8957 "
Kaliumkarbonat	K <sub>1</sub> CO <sub>1</sub>	2,916 ,,	Natriumsulfat Natriumchlorid	Nageo. Naci	487,20 ,,
Aluminiumehlond	AiCl,	0 01282 ,	Natriumkarbouat	Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	98,89 ,,
Manganochlorid	MnCl <sub>1</sub> +4H <sub>2</sub> O	0,0215 ,,	Aluminumchlond	AICI.	0,262 ,,
Ferrosulfat kryst.	Fe80 <sub>4</sub> +7H <sub>4</sub> 0	0,8455 , 1,691 ,	Ferrosulfat kryst	FeSO <sub>4</sub> +7H <sub>4</sub> O	0,0772 ,
Schwefels -Anbydrid Lathiumchlorid	SO;	0,2016 "	Calciumehlorid	CaCl <sub>2</sub>	5,085 ,,
Strontiumchlorid	BrCl.	0,1935	Magnesium chlorid	MgCl <sub>a</sub>	2,708 ,,
Baryunichlorid	BaOl	0,0885 ,,	Strontiumchlorid	SrCl <sub>2</sub>	0,6482 "
Calciumehlorid	CaCl <sub>2</sub>	16,663 ,		hethbrunnen	Analyt
Magnesiumchiorid	MgCI,	15,395 ,,	FRESENIUS 1864	Berechnet B	риснек. 5,6578 д
Ammoniumsulfat	(NH <sub>4</sub> ) <sub>9</sub> 80 <sub>4</sub>	0,2219 "	Natrumeilicat	Na <sub>2</sub> SiO <sub>3</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>	0,0998 "
Magnesiumsulfat	MgSO <sub>4</sub>	2,484 ,,	Natriumphosphai Kahumbromid	KBr	0,8704 ,,
	Analyt B Fisce	er 1894	Kaliumjodid	KJ	0,0039
Berechu	iet B Fischer		Lithiumchlorid	LiCl	2,162
Natrumsi licat	$N_{0}$ 81 $O_{3}$	2,2868 "	Ammoniumehiorid	NH,CI	2,189 ,,
Natriumhromid	NaBr	0,809 ,,	Kallumehlorid	KCI	84,021 ,, 794,458
Calciumchlorid Magneaiumchlorid	CaCl <sub>2</sub> MgCl <sub>2</sub>	84,777 ,, 28,68 ,,	Natriumchlorid Natriumkarbonat	NaCl Na <sub>z</sub> CO <sub>z</sub>	400 000
Natriumchlorid	NaCl	1090 27	Ferrosulfat kryst	FeSO, +7H, O	5 552 ,,
Kaliumsulfat	K.80,	17,100	Manganochlorid	MnCl.+4H.O	0,282 ,,
Magnesiumsulfat		1164,128 .,	Chlorwasserstoff	HCI	b, 15 ,,
Natriumkarbonat	Na <sub>4</sub> CO <sub>2</sub>	88,29 ,,	Baryumchlorid	Bacl.	0,0897 "
Backingen An	alyt FRESENTUS	1866	Strontiumchlorid	BrOl <sub>2</sub>	1,682 "
	et B FISCHER	2000	Calcrumchiorid Magnesiumchlorid	CaCl <sub>2</sub> MgCl <sub>3</sub>	258,010 ,, 76,24 ,
Natriumsilicat	Ne.SiO.	5,1849 g	Kaliumsulfat	K.80.	0,485
Natriumbiborat	B.O. NR. +10H.O			Analyt FRESEN	
Natriumjodid	NaJ	0,00095 %		et B Fischer	1010
Natriumbromid	NaBr	0,02948 ,	Natriumsilicat	Na Sio.	2,2810 g
Natriumnitiat	NaNO <sub>4</sub> NH <sub>4</sub> Cl	0,0963 " 0 1512 "	Natriumcarbonat	Na <sub>z</sub> CO <sub>z</sub>	<b>8</b> 0 496 ,,
Ammoniumchlorid Lathiumchlorid	TyC <sub>l</sub>	0,5218 ,	Natriumchlorid	NaCl	28 688 ,,
Kaliumchlord	K Cl	0,8074	Natriumsulfat	Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	1980 854 ,,
Manganochlorid	$MnCl_{2}+4H_{2}O$	1 092 11	Magnesiumsulfat Kaliumsulfat	MgSO,	1949 428 " 18 294
Ferrosulfat kryst	Faso, +7II,O	0,907 ,,	Calcium chlorid	CaCl <sub>2</sub>	107,893 ,,
Schwefels -Anhydrid		1,989	Ferrosulfat kryst	FeSO4+7H40	0,4934
Barvamehlorid	BaCl <sub>2</sub> SrCl <sub>2</sub>	0,026 ., 0,933 .,	Jastrzemb (König		
Strontsumchlorid Calciumablorid	CaCl.	0,335 ,, 5,0988 ,,	Schwarz, 1864	Berechnet B	Hirech
Magnesiumchlorid	MgCl.	42,836 ,,	Natrumsilicat	Na <sub>4</sub> SiO <sub>4</sub>	0,447 g
Calciumkarbonat	ChCO <sub>2</sub>	BS 83 ,,	Kalıumchlorid	KCI	0,868 ,,
Natrumkarbonat	$Ne_2CO_2$	805,56 ,,	Kaliumjodid	К <b>J</b>	2,011 "
Gelluag Ara	lyt Fresenius	1857	Kaliumbromid	KBr	8,066 ,
	net B Hinson	200.	Natriumkarbonat	Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	5,189 ,, 1188,55B ,,
Natriumpheaphat	Na <sub>3</sub> PO <sub>4</sub>	0,087 g	Natromchlorid Magnesiumchlorid	NaCl MgCl <sub>2</sub>	86 160 ,,
Natrumchlorid	NaCi	0,358 "	Caleium chorid	Ca.Cla	59,881 g
Natriumsulfat	Na <sub>z</sub> SO <sub>4</sub>	0,859 ,,	Ferrochlarid	FeCl <sub>2</sub>	0,471 "
Kalınınısılfat	R,80,	1,762 ,,	Chlorwasserstoff	HCI	0,268 ,,
Natriemsilicat	Na <sub>2</sub> SiO <sub>3</sub>	5,030 "	Karlsbad Spri	idel Analyt I	JUDWIG 14.
Natriumkarhenat Baryumchlorid	Na <sub>z</sub> CO <sub>z</sub> BaCl <sub>z</sub>	78 n01 ,	MAUTHNER, 1879		
Ammonitumchlorid	NH Cl	0,098	Natramedicat	Na,SiO,	14,538 g
Calciumkarbonat	CaCO.	84,059 ,	Natriumphosphat	Na PO	0,069 ,
Magnesiumkarbonat	$MgCO_3+3H_3O$	89,144 "	Natriumbiborat	B.O.Na 10H.	A F/10
Manganochlorid	MnCl,	0,866 "	Natrumfluorid	NaF	0,508 " 1,417 "
Ferrochlorid	FeCl <sub>1</sub>	B, Q41 ,,	Lithiumchlorid	LICI	lj4.L7 pj

Die gemuchten Angaben besiehen sich ohne Ausnahme auf die Herstillung von 100 k Mineralwasser 28\*

Natriumearbonat	Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>	177,212 g	Krankenheil Ge		-sboab
Natrumchlorid	NaCl	64,955 ,,	Queile Ans	lyt Freenius	1852
Almminiumchlorid	AiCl <sub>a</sub>	0,1047 ,,	Berecht	et B Hirsch	
Ferrosulfat kryst	reso.+7H20	0,7333 ,	Natriumjodid	NaJ	0,155 j
Manganochlorid	$MuOl_2 + 4H_2O$	0,028 ,,	Natriumsulfat	Nuso.	1,000
Schweiels - Anhydrid		2,000 ,	Lalinmsulfat	K,5Q,	1,229 ,,
Latrium sulfat	Na <sub>z</sub> SO <sub>4</sub>	208,42 ,,	Natrumsticat	Na SiO	2,255 ,
Kaliumsulfat	K.50.	18,64 ,,	Nati iumeblorid	NaCl	10,852 ,
Magnesiumsulfat	MgSO <sub>4</sub>	23,79 ,,	Natriumkarbonat	Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	82,290
Strontiumchland	SrCl.	0,046 ,,	Aluminiumchlorid	AICI.	0,195 ,,
Calciumehlorid	CaGl <sub>2</sub>	8o 76 ,,	Magnesiumchlorid	MgCl.	2,212 ,,
Die Karlsbader Qu	ellen sind in Ber	sug auf die in	Calciumchlorid	CaCl.	7,054
Ihnen gelösten fest	en Bestandtheil	e sämmilich	Manganosulfat kryst		0,0175 ,,
von gleicher Zasamu			Ferrosulfat kryst.	FeSO,+7H,O	0,0321 ,,
sich von einander (	nur durch den 1	erschiedenen	Chlorwasserstoff	HC.	1,949 ,,
Gehalt an gelöster K	obleusture und d	lurch die ver-		- •	. "
schiedene Temperati	ir Diese ist f	ir die wich-	Kreuznach Eli	sabe thquelle.	Analyt
tigeren Quellen die i	olgende Sprud	el 72,5°C		SENIUS 1894.	
Bernbardabrunn	50,7°C - Fe	lzenquelle		et B Fischer.	
59,7°C - Schlos	sbrunn 49,0°C	- Mabl-			A 51.15
brunn 480°C - M	arktbrunn 41,	000 - Eli-	Natriumsilicat	SiO <sub>s</sub> Na,	2,7146 g
an bethquella 40,7	* C		Natrumbiborat	B <sub>4</sub> 0, Na <sub>2</sub> +10H <sub>4</sub> 0	
Kissingen Pand	lur Analyt La	RBIG 1856	Natrumarseniat	AsO <sub>4</sub> Na <sub>4</sub>	0,0423 ,,
	et B Fischen.		Natriumphosphat	PO, Na	0,0582 "
Natriumsilicat	Na <sub>2</sub> S1O <sub>4</sub>	0,8886 g	Nitriumjodid	JNa tv. at	0,0481 ,
Natriumphosphat	Na PO	G,552 "	Natrumbromid Lithumchlorid	BrNa LiCl	4,9889
Natriumnitrat	NaNO.	0,8526 "			6,56 IO
Natrumbromid	NaBr	0,7084 ,,	Ammonumchlorid Kaliumchlorid	NH₄Cl KCl	2,2155 ,, 15 2612 ,
Lithiumchlond	LiCi	1,6802 ,,	Nati ismeblered	NaCi	990 016 ,
Natriumchlorid	NaCl	414,150 ,,	Natriumkarbonat	Na <sub>2</sub> CO <sub>a</sub>	54,696
Natrium karbonat	Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	100 000	Manganochlorid kryst		0,1528
Ferrosulfat kryst.	Fe80.+7H.O	6,641 ,,	Ferrochlorid	FeCl, +3H,O	4,2554,
Chlorwasseratoff	HCl	5,07	Aluminiumchlorid	Alci, Tanio	0,0528
Kaliumsulfat	K,80.	28,190	Zinkchlorid	ZnCl.	0,7674 ,
Magnesiumsulfat	MgSO.	63 979	Magnesiumchlorid	MgCle	8G,8544 n
Magnesiumchlorid	MgCl.	22,805 p	Baryumchlorid	BaCl <sub>2</sub>	A 400 F
Ammoniumchlorid	NH <sub>4</sub> Cl	4 886			
Calciumchlorid		3 DE 200	Strontlumchlorid Calciumchlorid	SrCl <sub>2</sub> CeCl <sub>2</sub>	7 961 ,
	CaCi,	137,300	Calciumehlorid	CaCl	811 018 ,
Kissingen Rako	CaCi, czy Analyt I	3 DE 200			
Kissingen Rako Berechn	CaCl, czy Analyt I et B Fischer,	137,300 ,, MEBIG 1856	Calciumchlorid Chlorwasserstoff	Caci,	£11 018 , 5,141 ,,
Kissingen Rako Berechn Natriumsilicat	CaCl <sub>a</sub> czy Analyt I et B Fischgr, Na <sub>2</sub> SiO <sub>4</sub>	137,300 ,, AEBIG 1856 2,623 g	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levice Versand	CaCl, HUI WESSER Analyt	811 018 ,
Kissingen Rako Berechn Natriumsilicat Natriumphosphat	CaCla czy Analyt I et B Fischer, Na <sub>2</sub> SiO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>	137,300 ,, AEBIG 1856 2,623 g 0,5936 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levico Yersand We	CaCl, IUII wasser Analyt cider, 1880	£11 018 , 5,141 ,,
Kissingen Rako Berechn Natriumsilicat Natriumphosphat Natriumnitrat	CaCl. czy Analyt I et B Fischer. Na <sub>x</sub> SiO <sub>4</sub> Na <sub>z</sub> PO <sub>4</sub> NaNO <sub>3</sub>	137,300 ,, AEBIG 1856 2,623 g 0,5936 ,, 0,9803 ,,	Calciumehlorid Chlorwasserstoff Levico Versand Wr Berechn	CaCl, TWI Wasser Analyt CIDEL 1880 et B Fischer,	211 918 , 5,141 ,, BARTH u
Kissingen Rako Berechn Natriumsilleat Natriumphosphat Natriumnitrat Natriumbromid	CaCi, czy Analyt I et B Fischer, Na <sub>z</sub> SiO <sub>4</sub> Na <sub>z</sub> PO <sub>4</sub> NaNO <sub>3</sub> NaBr	137,300 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5936 ,, 0,9203 ,, 0,8882 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levice Versand We Berechn Natriumarsenit	Cacl, IIIII  wasser Analyt  cider, 1880  et B Fischer,  AsO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub>	811 918 , 5,141 ,, BARTH u 0,1792 g
Kissingen Rako Berechn Natriumsilicat Natrium phosphat Natrium drounid Lithium chlord	CaCl, czy Analyt I et B Fischer, Na,SiO, Na,PO, NaNO, NaBr LiCl	137,800 ,, TEBIG 1856 2,823 g 0,5936 ,, 0,9809 ,, 0,8882 ,, 2,0082 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff  Levice Versand We Berechn Natriumarsenit Natriumsilient	Cacl, Webser Analyt Masser Ana	B11 918 , 5,141 ,, BARTH u 0,1792 g 4,662 ,,
Kissinger Rako- Berechn Natriumsilicat Natrium phosphat Natrium http:// Natrium broid Lithium chlorid Natrium chlorid	CaCl, czy Analyt I et B Fischer, Na,SiO, Na,PO, Na,PO, NaBP LiCt NaCl	137,800 ,, JEBIG 1856 2,823 g 0,5936 ,, 0,803 ,, 0,8842 ,, 2,0082 ,, 443,383 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levico Versand WE Berechn Natriumarsenit Natriumsilicat Das Natriumsilicat	Cacl, IUII wasser Analyt cidel, 1880 et B Fischer, AsO <sub>2</sub> Na, SiO <sub>8</sub> Na, ist mit 3,745 g Sc	811 918 , 5,141 ,, BARTH u 0,1792 g 4,662 ,, hwefelsiure
Kissingen Rako Berechn Natriumsillest Natrium plosphat Natrium plosphat Natrium bromid Lithium chlorid Natrium chlorid Natrium chlorid Natrium chlorid	CaCi, czy Analyt I et B FISCHER, Na,StO, Na,PO, Na,PO, NaNO, NABr LICI NaCi NacCO,	137,800 ,, AEBIG 1856 2,823 g 0,5936 ,, 0,9809 ,, 0,8882 ,, 2,0082 ,, 443,383 ,, 122,972 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levico Versand WE Berechn Natriumarsenit Natriumsilicat Das Natriumsilicat H <sub>1</sub> SO <sub>4</sub> zu zersetzen	Cacl, IUII wasser Analyt ciden 1880 et B Fisches, AsO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>2</sub> Na <sub>5</sub> at mit 3,745 g Sc und das ausge	B11 018 , 5,141 ,,  BARTH u  0,1792 g 4,662 ,, hwefelshure
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilleat Natriumphosphat Natriumulirat Natriumbromid Lithiumchlond Natriumchlond Natriumchlond Ferrosulfat kryst	Caci, czy Analyt I et B FISCHER Na,StO, Na,FO, Na,FO, NaNo, NaBr LiCi NaCi NaC, NaC, FeSO, +7H,O	137,500 ,, IEBIG 1856  2,623 g 0,5936 ,, 0,8562 ,, 0,8562 ,, 2,0082 ,, 443,383 ,, 192,972 u 7,568 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levico Versand WE Berechn Natriumarsenit Natriumsilicat Das Natriumsilicat H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> zu zersetzen Kleselsäurehydr	Cacl, IUII  wasser Analyt cider, 1880 et B Fisches, AsO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> StO <sub>3</sub> Na <sub>5</sub> stO <sub>4</sub> Na <sub>6</sub> und das ausger at dem Wasser	B11 018 , 5,141 ,, BARTH u  0,1792 g 4,663 ,, hwefeladure waschene
Kissingen Rako Berechn Natriumsilicat Natrium phosphat Natrium dromid Lithiumchlond Natriumchlond Natriumchlond Fatriumkarbonat Ferrosulfat kryst Chiorwassetstoff	Caci, czy Analyt I et B FISCHER, Na,SiO, Na,FO, NaNO, NaBr LiCl NaCl Na,CO, FeSO, +7H,O ECI	137,500 ,, Alebig 1856  2,623 g 0,5936 ,, 0,863 ,, 0,863 ,, 2,0082 ,, 443,383 ,, 122,972 ,, 7,568 ,, 5,070 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levico Versand We Berechn Natriumarsenit Natriumsilicat Das Natriumsilicat H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> zu newetzen Kieseisäureh ydr Natriumchlorid	Caclinum wasser Analyt cider 1880 et B Fisoner Aso <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> sit mit 3,745 g Sc und das ausge at dem Wasser Nacl	BARTE u  0,1792 g 4,662 ,, hwefekture waschene zuzusczen
Kissinger Rako- Berechn Natrium silicat Natrium phosphat Natrium bromid Lithium chlorid Natrium chlorid Natrium chlorid Natrium chlorid Ferrosulfat kryst Chlorwasserstoff Kalliumsulfat	Caci, czy Analyt I et B FISCHER, Na,StO, Na,PO, Na,PO, NaNO, NABP LiCI NaCI NaCI NaCO, FeSO, 47H,O HCI K,SO,	137,800 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5936 ,, 0,863 ,, 2,0082 ,, 443,383 ,, 192,972 ,, 7,568 ,, 5,070 ,, 83 504 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff  Levico Versand WE Berechn Natriumarsenit Natriumsilicat Das Natriumsilicat H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> zu zersetzen Kieselsäurehydr Natriumchlorid Natriumsulfat	Cacl, IUII  Wasser Analyt CIDEL 1880 et B FISCHER,  ASO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>2</sub> Na <sub>3</sub> sat mit 3,745 g Sc und das ausge: at dem Wasser  NaCl Na,SO <sub>4</sub>	211 018 , 5,141 ,,  BARTH u  0,1792 g 4,662 ,, hwefekture waschene zuzusetzen 0,0016 g 1,3876 ,
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilleat Natriumsilleat Natriumulirat Natrium bromid Lithiumehlorid Natriumkalorid Natriumkarbonat Ferrosulfat kryst Chlorwasseratoff Kaliumsulfat Magnesiumsulfat	Caci, czy Analyt I et B FISCHER, Na,StO, Na,PO, Na,PO, NaNO, NABr LICI NaCI NaCO, FCSO,+7H,O HCI K,SO, MgSO,	137,500 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5936 ,, 0,9203 ,, 0,8362 ,, 2,0082 ,, 443,393 ,, 192,972 ,, 5,070 ,, 88 504 ,, 66,830 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levice Versand We Berechn Natriumarsenit Natriumsilicat Das Natriumsilicat H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> zu zersetzen Kieselsäurch ydr Natriumchlorid Natriumsulfat Kaliumsulfat	Cacl, IUII  Wasser Analyt CIDEL 1880 et B FISCHER, ASO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> SIO <sub>2</sub> Na <sub>3</sub> sat mit 3,745 g Sc und das ausge at dem Wasser Nacl Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	B11 918 , 5,141 ,,  BARTH u  0,1792 g 4,662 ,, hwefelslura waschene zuzusetzen 0,018 g 1,3876 ,, 0,100 ,,
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilleat Natriumphosphat Natriumitrat Natriumbromid Lithiumehlond Natriumchlonid Natriumkarbonat Ferrosulfat kryst Chlorwaseratoff Katiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumchlorid	Caci, czy Analyt I et B FISCHER Na,SLO, Na,FO, Na,FO, NaBr LiCl NaCl NaCl Na,CO, FeSO,+7H,O HCl K,SO, MgSO, MgCl,	137,500 ,, Alebig 1856  2,623 g 0,5936 ,, 0,9803 ,, 0,9862 ,, 2,0082 ,, 443,383 ,, 192,972 ,, 7,568 ,, 5,070 ,, 83 504 ,, 66,830 ,, 25,987 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levico Versand Wie Berechn Natriumarsenit Natriumsilicat Das Natriumsilicat H <sub>2</sub> SO <sub>1</sub> zu zersetzen Kieselsäurehydr Natriumsulfat Kaltumsulfat Kaltumsulfat Ammoniumsulfat	Cacl, IUII  wasser Analytence, 1880 et B Fischer, AsO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>3</sub> Na <sub>5</sub> SiO <sub>3</sub> Na <sub>6</sub> and das ausge at dem Wasser NaCl Na <sub>5</sub> SO <sub>4</sub> (NH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	211 018 , 5,141 ,,  BARTH u  0,1792 g 4,669 g, hwefelsäure waschene zuzusetzen 0,0018 g 1,3876 ,, 0,001 n
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilleat Natriumsilleat Natriumulirat Natrium bromid Lithiumehlorid Natriumkalorid Natriumkarbonat Ferrosulfat kryst Chlorwasseratoff Kaliumsulfat Magnesiumsulfat	Caci, czy Analyt I et B FISCHER, Na.StO. Na.StO. Na.PO. NaNO. NaNO. NaBr LiCI NaCI NaCO. FeSO. FeSO. H7H.O MgCl. MgCl. NHLCI	137,500 ,, Alebig 1856  2,623 g 0,5936 ,, 0,863 ,, 2,0082 ,, 443,383 ,, 192,972 ,, 7,568 ,, 5,070 ,, 83 504 ,, 66,830 ,, 25,987 ,, 0 286 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levico Versand We Berechn Natriumsrenit Natriumslicent Das Natriumslicent H,80, zu sersetzen Kieselsäureh ydr Natriumchlorid Natriumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kupfersulfat	Caclinum  wasser Analyt  cidel 1880  et B Fisches.  Asognat  sit mit 3,745 g Sc  und das ausge at dem Wasser  Nacli  Na,504  K, VO4  (NH, ),804  Caso4+5H,0	11 018 , 5,141 ,,  BARTH 4  0,1792 g 4,662 ,,  hwefelshes waschese waschese zuzusetzen 0,018 g 1,3876 ,, 0,000 ,061 ,, 0,018 ,, 0,018 ,,
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilleat Natrium phosphat Natrium hrounid Lithiumchlond Natriumchlond Natriumkarbonat Ferrosulfat kryst Chlorwassetstoff Kaliumsulfat Magnesi umsulfat Magnesi umsulfat Magnesi umchlorid Ammoniumchlorid Calciumchlorid	Caci, czy Analyt I et B FISCHER, Na,StO, Na,StO, Na,PO, NaNO, NABP LiCI NaCI NaCI NaCI NaCO, FeSO, +7H,O HCI K,SO, MgCl, NH,CI CaCl,	137,800 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5996 ., 0,9203 ,, 0,8822 ,, 2,0082 , 443,383 ,, 122,972 ,, 7,568 ,, 5,070 ,, 88,504 ,, 66,830 ,, 25,987 ,, 0,286 ,, 150,150 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levico Versand We Berechn Natriumssent Das Natriumsilicat H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> zu zersetzen Kieselsäurehydr Natriumsulfat Kaliumsulfat Kuntersulfat Kuntersulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat	Caclinum  wasser Analyt  cider, 1880  et B Fischer,  Aso <sub>4</sub> Na <sub>5</sub> sid mit 5,745 g Sc  and das ausge  at dem Wasser  Nacli  Na,So <sub>4</sub> K, Vo <sub>4</sub> (N H,),So <sub>4</sub> Caso <sub>4</sub> +5H <sub>4</sub> O  MgSO <sub>4</sub>	B11 018 , 5,141 ,,  BARTH u  0,1792 g 4,662 ,, hwefelsdure waschene zuzusetzen 0,018 g 1,3876 ,, 0,100 ,, 0,818 ,, 22,201 ,,
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilicat Natriumpitrat Natrium bromid Lithiumchlorid Natriumkarborat Ferrosulfat kryst Chlorwasserstoff Kaliumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumchlorid Calciumchlorid Calciumchlorid	Caci, czy Analyt I et B FISCHER, Na,SiO, Na,FO, Na,FO, NaNO, NABR LiCI NaCI, NaCI, MaCO, FESO,+7H,O HCI K,SO, MgCO, MgCO	137,800 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5936 ,, 0,9809 ,, 0,8842 ,, 2,0082 ,, 443,393 ,, 192,972 ,, 5,070 ,, 83,504 ,, 66,830 ,, 25,987 ,, 0,286 ,, 150,150 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levico Versand We Berechn Natriumarsenit Natriumsilicat Das Natriumsilicat H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> zu zersetzen Kieselsäurehydr Natriumchlorid Natriumsulfat Kaliumsulfat Aumoniumsulfat Kupfersulfat Magnesiumsulfat Calciumsulfat	Caclinum  wasser Analyte  ciden 1880  et B Fischer  Aso <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>2</sub> Na <sub>5</sub> sid mit 3,745 g Sc  und das ausge  at dem Wasser  Nacli  Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> (NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> CabO <sub>4</sub> +5H <sub>2</sub> O  MgSO <sub>4</sub> CabO <sub>4</sub> +2H <sub>2</sub> O	B11 918 , 5,141 ,,  BARTH u  0,1792 g 4,662 ,, hwefelsdure waschene zuzusetzen 0,0018 g 0,100 ,, 0,061 2 0,818 ,, 22,201 ,, 41,074 ,,
Kissinger Rako- Berechn Natriumsilicat Natriumphosphat Natrium bround Lithiumchlorid Natrium chlorid Natrium chlorid Natrium karbonat Ferrosulfat kryst Chlorwasseratoff Kaliumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumchlorid Ammoniumchlorid Calciumchlorid Krankenheil Bern Quelle Ana	CaCi, czy Analyt I et B FISCHER, Na,StO, Na,PO, Na,PO, NaNO, NABr LICI NaCI NaCI NACI NACI MGSO, HGSO, MGCI, NH,CI CACI, hards-od Joi lyt Fresenius	137,800 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5996 ., 0,9203 ,, 0,8822 ,, 2,0082 , 443,383 ,, 122,972 ,, 7,568 ,, 5,070 ,, 88,504 ,, 66,830 ,, 25,987 ,, 0,286 ,, 150,150 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levico Versand We Berechn Natriumsrenit Natriumsilicat Das Natriumsilicat H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> zu zersetzen Kieselsäureh ydr Natriumchlorid Natriumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kupfersulfat Magnesiumsulfat Calciumsulfat Ferroxulfat kryst.	Cacli Wasser Analyt DEL 1880 et B FISOHEA  ASO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> stO <sub>3</sub> Na <sub>2</sub> st mit 3,745 g Sc und das ausge at dem Wasser  NaCl Na <sub>3</sub> SO <sub>4</sub> (N <sub>1</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> (N <sub>1</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> (CuSO <sub>4</sub> +5H <sub>2</sub> O  MgSO <sub>4</sub> FebO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> O	B11 918 , 5,141 ,,  BARTH 4  0,1792 g 4,662 ,,  hwefelsäure waschene zuzusetzen 0,0018 g 1,3876 , 0,100 ,,  0,061 n 0,061 n 0,818 ,,  22,201 ,,  124,955 ,,
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilleat Natriumphosphat Natriumhornid Lithiumehlorid Natriumehlorid Natriumehlorid Katiumsulfat Kagneslumsulfat Magneslumsulfat Magneslumehlorid Ammoniumehlorid Calciumehlorid Krankenheil Bern Quelle Ana Berech	Caci, czy Analyt I et B FISCHER, Na,StO, Na,StO, Na,PO, NathO, NathO, Nath LiCi NaCi Na,CO, Fe3O,4+7H,O HCi K,SO,4 MgCl, NH,Ci CaCl, hards-od Joi yt Frashnius net B Hirsch	137,800 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5996 ., 0,9203 ,, 0,8822 ,, 2,0082 , 443,383 ,, 122,972 ,, 7,568 ,, 5,070 ,, 88,504 ,, 66,830 ,, 25,987 ,, 0,286 ,, 150,150 ,, 1schwefel-	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levico Versand We Berechn Natriumsrsenit Natriumsilicat Das Natriumsilicat H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> zu zersetzen K i e ze i zä ure h y dr Natriumchlorid Natriumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kupfersulfat Magnesiumsulfat Culciumsulfat Culciumsulfat Ferrosulfat Ferrosulfat Ferrosulfat Ferrosulfat Ferrosulfat Ferrosulfat	Caclinum  wasser Analyt  cider 1880  et B Fischer.  Asogna,  ist mit 3,745 g Sc  und das ausge at dem Wasser  Nacl  Na,So <sub>4</sub> K,Vo <sub>4</sub> (NH <sub>4</sub> ) <sub>8</sub> So <sub>4</sub> Caso <sub>4</sub> +5H <sub>4</sub> O  MgSO <sub>4</sub> Caso <sub>4</sub> +7H <sub>4</sub> O  Fee(So <sub>4</sub> ) <sub>1</sub>	B11 918 , 5,141 ,,  BARTH 4  0,1792 g 4,662 ,, hwefelsdure waschene zuzusetzen 0,018 g 1,3876 ,, 0,100 ,, 0,061 ,, 0,818 ,, 22,201 ,, 41,474 ,, 124,958 ,, 27,272 ,,
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilleat Natriumphosphat Natriumhormid Lithiumchlorid Natriumchlorid Natriumkarbonat Ferrosulfat kryst Chlorwassetstoff Kaliumsulfat Magnesiumchlorid Ammoniumchlorid Calciumchlorid Krankenheil Bern Quelle Ana Berech Natriumjodid	Caci, czy Analyt I et B FISCHER, Na,SiO, Na,SiO, NaNO, NaNO, NaNO, NaNO, NACI NaCI NaCI NACI K,SO, HCI K,SO, MgCl, NH,CI CaCl, hards-od Jod lyt Freshenius net B Hirsch	137,800 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5936 ., 0,9809 ,, 0,8842 ,, 2,0082 ,, 443,393 ,, 192,972 ,, 7,568 ,, 5,070 ,, 83 504 ,, 66,830 ,, 25,987 ,, 0,286 ,, 150,150 ,, 1s ch wefel- 1852	Calciumchlorid Chlorwasserstoff  Levice Versand We Berechn Natriumsilicat Das Natriumsilicat H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> zu zersetzen Kieselsäureh ydr Natriumsilitat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Ammoniumsulfat Kupfersulfat Magnesiumsulfat Calciumsulfat Ferrosulfat kryst. Ferrisulfat Manganochlorid	Caclinum  wasser Analytener, 1880 et B Fischer, Asogna, set mit 3,745 g Sc und das ausger at dem Wasser  Nacl Na,So, K, Vo, (NH),So, Caso,+5H,o MgSO, Caso,+7H,o Fec,(So), MnCl,+4H,o MnCl,+4H,o	B11 918 , 5,141 ,,  BARTH u  0,1792 g 4,662 ,, hwefeladure waschene zuzusetzen 0,018 g 1,3876 ,, 0,100 ,, 0,611 ,, 0,818 , 22,201 ,, 41,474 ,, 124,955 , 27,272 ,, 0,0028 ,,
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilleat Natriumsilleat Natriumsilvat Natrium bromid Lithiumehlorid Natriumsehlorid Natriumsehlorid Natriumsehlorid Natriumsehlorid Kaliumsulfat Magnesi umsulfat Marriumsulfat	Caci, czy Analyt I et B FISCHER. Na,SiO, Na,SiO, Na,SiO, NaBr Lici NaCi NaCi NaCi NaCi Lici NaCi NaCi Lici Naci Reso, Arthub Reso, Mgso, Naj Naj Naj So,	137,500 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5936 ,, 0,9203 ,, 0,8362 ,, 2,0082 ,, 433,393 ,, 192,972 ,, 7,563 ,, 5,070 ,, 88 504 ,, 66,820 ,, 25,987 ,, 28,987 ,, 150,150 ,, 1schwefel- 1852	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levico Versand We Berechn Natriumarsenit Natriumsilicat Das Natriumsilicat H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> zu zersetzen Kieselsäurehydr Natriumchlorid Natriumsulfat Kaliumsulfat Aumoniumsulfat Kupfersulfat Magneslumsulfat Calciumsulfat Ferrosulfat kryst Ferrisulfat Manganochlorid Alumniumsulfat	Caclinum  wasser Analyte  ciden 1880  et B Fischer  Aso, Na,  Sio, Na,  sid mi 3,745 g Sc  und das ausge  at dem Wasser  Nacli  Na, SO,  (NH,), SO,  Caso, +5H, O  MgSO,  Caso, +2H, O  FebO, +7H, O  FebO, +7H, O  Al, (SO,),	B11 918 , 5,141 ,,  BARTH u  0,1792 g 4,662 ,, hwefelsdure waschene zuzusetzen 0,0018 g 0,100 ,, 0,061 g 0,818 ,, 22,201 ,, 41,074 ,, 124,955 ,, 7,272 ,, 15 919 ,,
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilleat Natriumphosphat Natriumultrat Natriumbounid Lithiumchlorid Natriumchlorid Natriumkarbonat Ferrosulfat kryst Chlorwaseratoff Kaliumsulfat Magneslumsulfat Magneslumsulfat Magneslumsulfat Magneslumchlorid Calciumchlorid Calciumchlorid Krankenheil Bern Quelle Ana Berech Natriumjodid Natriumsulfat Kaliumsulfat	Caci, czy Analyt I et B FISCHER, Na,StO, Na,PO, Na,PO, NaNO, NABR LICI NaCI NACI NACI NACI MGSO, HGSO, MGCI, hards-od Joi lyt Fresenius net B Hirsch NalsO, K,SO, K,SO, K,SO,	137,500 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5936 ,, 0,8382 ,, 2,0082 ,, 2,0082 ,, 122,972 u 7,563 ,, 5,070 ,, 88 504 ,, 66,820 ,, 25,987 ,, 0,868 ,, 180,150 ,, 1soh wefel- 1852  0,160 g 0,475 , 0,968 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff  Levice Versand We Berechn Natriumsilicat Das Natriumsilicat H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> zu zersetzen Kieselsäureh ydr Natriumsilitat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Ammoniumsulfat Kupfersulfat Magnesiumsulfat Calciumsulfat Ferrosulfat kryst. Ferrisulfat Manganochlorid	Caclinum  wasser Analytener, 1880 et B Fischer, Asogna, set mit 3,745 g Sc und das ausger at dem Wasser  Nacl Na,So, K, Vo, (NH),So, Caso,+5H,o MgSO, Caso,+7H,o Fec,(So), MnCl,+4H,o MnCl,+4H,o	B11 918 , 5,141 ,,  BARTH u  0,1792 g 4,662 ,, hwefeladure waschene zuzusetzen 0,018 g 1,3876 ,, 0,100 ,, 0,611 ,, 0,818 , 22,201 ,, 41,474 ,, 124,955 , 27,272 ,, 0,0028 ,,
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilleat Natriumphosphat Natriumhornid Lithiumehlond Natriumehlond Natriumehlond Natriumsilfat Ferrosulfat kryst Chlorwsserstoff Katiumsulfat Magneslumsulfat Magneslumsulfat Magneslumchlorid Ammoniumchlorid Calciumchlorid Krankenheil Bern Quelle Ana Berech Natriumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Natriumsulfat	Caci, czy Analyt I et B FISCHER, Na,StO, Na,StO, Na,PO, NaNO, NaBr LiCI NaCI NaCI NaCO, FCSO, H7H,O HCI K,SO, MgCl, NH,CI CaCl, hards-od Joi lyt FRESHNIOS net B HIRSCH NaJ Na,SO, Na,SO, Na,SO, Na,SO,	137,500 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5936 ,, 0,863 ,, 0,8582 ,, 2,0082 ,, 443,383 ,, 122,972 ,, 7,568 ,, 5,070 ,, 83 504 ,, 66,830 ,, 25,987 ,, 0,286 ,, 150,150 ,, 1schwefel- 1852  0,160 g 0,475 , 0,968 ,, 2,266 ,,	Calciumchlorid Chlorwasseratoff Levico Versand We Berechn Natriumsribent Das Natriumsilient H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> zu zersetzen Kieselsäureh ydr Natriumchlorid Natriumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kupfersulfat Magnesiumsulfat Calciumsulfat Calciumsulfat Ferrosilfat Mangnochlorid Alumniumsulfat Mangnochlorid Alumniumsulfat Mangnochlorid	Caclinum  wasser Analyte  cider, 1880  et B Fischer,  Asogna,  sit mit 3,745 g Sc  und das ausge  at dem Wasser  Nacl  Na,So,  (NH,)so,  (NH,)so,  Caso,+5H,o  MgSO,  Febo,+7H,o  Febo,+7H,o  Febo,+3H,o  MgCO,+3H,o  MgCO,+3H,o  MgCO,+3H,o	B11 918 , 5,141 ,,  BARTH u  0,1792 g 4,662 ,, hwefelsdure waschene zuzusetzen 0,018 g 1,3876 ,, 0,100 ,, 0,061 ,, 0,818 , 22,201 ,, 41,474 ,, 124,955 , 27,272 ,, 0,0028 ,, 15 919 ,, 1,666 ,,
Kissingen Rako- Berechn Natriumsillest Natriumsillest Natriumplosphat Natriumplosphat Natriumplosphat Natriumplosphat Natriumplosphat Natriumellorid Natriumellorid Natriumsulfat Kaliumsulfat Magnesiumellorid Calciumellorid Calciumellorid Krankenheil Bern Quelle Ana Berech Natriumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat	Caci, czy Analyt I et B FISCHER, Na,SiO, Na,SiO, Na,SiO, NaNO; NaBr LiCi NaCi NaCi NaCi NaCi NaCi NaCi NaCi Caci, LiCi Caci, Lards-od Joi lyt Fresenius net B Hirsch NaJ Na,SiO, Na,SiO, NaCi NaCi NaCi Na,SiO, NaCi NaCi NaCi NaCi NaCi NaCi NaCi NaCi	137,800 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5936 ., 0,9809 ,, 0,8842 ,, 2,0082 ,, 443,393 ,, 192,972 ,, 563 ,, 5,070 ,, 83 504 ,, 66,830 ,, 25,987 ,, 0,286 ,, 180,150 ,, 18ch wefel- 1852  0,160 g 0,475 ,, 0,968 ,, 2,260 ,, 16,410 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levice Versand We Berechn Natriumsilicat Das Natriumsilicat HisOi zu zersetzen Kieselsäurehydr Natriumchlorid Natriumsulfat Kaliumsulfat Ammoniumsulfat Kupfersulfat Magnesiumsulfat Calciumsulfat Ferrosulfat kryst. Ferrisulfat Manganochlorid Alumniumsulfat Magnesiumkarbonat Lippspringe Ar	Caclinum  wasser Analyte  ciden 1880  et B Fischer  Aso, Na,  Sio, Na,  sid mi 3,745 g Sc  und das ausge  at dem Wasser  Nacli  Na, SO,  (NH,), SO,  Caso, +5H, O  MgSO,  Caso, +2H, O  FebO, +7H, O  FebO, +7H, O  Al, (SO,),	B11 918 , 5,141 ,,  BARTH u  0,1792 g 4,662 ,, hwefelsdure waschene zuzusetzen 0,0018 g 0,100 ,, 0,061 g 0,818 ,, 22,201 ,, 41,074 ,, 124,955 ,, 7,272 ,, 15 919 ,,
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Ferrosulfat kryst Chlorwasseratoff Kaliumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsilicat Magnesiumsilicat Magnesiumsilicat Matriumsilicat Natriumsulfat Kaliumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat	Caci, czy Analyt I et B FISCHER. Na,SiO, Na,SiO, Na,SiO, NaBr Lici NaCi NaCi NaCi NaCi Lici NaCi NaCi Lici Na,CO, Reso, Na,SiO, Na,SiO, NaCi Na,CO,	137,500 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5996 ,, 0,9893 ,, 0,8842 ,, 2,0082 ,, 443,393 ,, 192,972 ,, 7,563 ,, 5,070 ,, 83,504 ,, 66,820 ,, 25,987 ,, 150,150 ,, 150,150 ,, 150,150 ,, 150,150 ,, 150,160 g 0,475 , 0,968 ,, 2,260 ,, 2,260 ,, 16,410 ,, 81,706 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levice Versand We Berechn Natriumarsenit Natriumsilient Das Natriumsilient HisOi zu zersetzen Kieselsäurehydr Natriumchlorid Natriumsilist Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kupfersulfat Magneslumsulfat Calciumsulfat Ferrosulfat kryst. Ferrisulfat Manganochlorid Aluminiumsulfat Magneslumkarbonat Lippspringe Ar Stokce	Caclinum  wasser Analyte  ciden 1880  et B Fischer  Aso <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> sid mit 3,745 g Sc  and das ausge  at dem Wasser  Nacli  Na <sub>2</sub> So <sub>4</sub> K <sub>2</sub> VO <sub>4</sub> (NH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> CasO <sub>4</sub> +5H <sub>2</sub> O  MgSO <sub>4</sub> MgCO <sub>4</sub> +4H <sub>2</sub> O  Al <sub>2</sub> (SO <sub>4</sub> ) <sub>3</sub> MmCl <sub>2</sub> +4H <sub>2</sub> O  Al <sub>2</sub> (SO <sub>4</sub> ) <sub>3</sub> MgCO <sub>4</sub> +3H <sub>2</sub> O  minius quelle,  Chardt 1863	B11 918 , 5,141 ,,  BARTH u  0,1792 g 4,662 ,, hwefelsdure waschene zuzusetzen 0,018 g 1,3876 ,, 0,100 ,, 0,061 ,, 0,818 , 22,201 ,, 41,474 ,, 124,955 , 27,272 ,, 0,0028 ,, 15 919 ,, 1,666 ,,
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilleat Natriumphosphat Natriumultrat Natriumbromid Lithiumchlorid Natriumchlorid Natriumchlorid Kaltiumsulfat Magneslumsulfat Kaltiumsulfat Natriumsulfat Kaltiumsulfat Natriumsulfat Natriumkarbonat Aluminiumchlorid	Caci, czy Analyt I et B FISCHER, Na,StO, Na,StO, Na,PO, NathO, NathO, Nath LiCi NaCi Na,CO, FESO,4+7H,O HCi K,SO,4 MgCl, NH,Ci CaCl, hards od Joi tyt Freshnius net B Hirsch NaJ Na,SO, Na,SiO, Na,Ci	137,500 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5936 ,, 0,803 ,, 0,8582 ,, 2,0082 ,, 443,383 ,, 122,972 ,, 7,568 ,, 5,070 ,, 83 504 ,, 66,820 ,, 25,987 ,, 0,286 ,, 150,150 ,, 1schwefel- 1852  0,160 g 0,475 ,, 0,968 ,, 2,260 ,, 16,410 ,, 88,706 ,, 68,706 ,, 0,192 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levico Versand We Berechn Natriumarsenit Natriumsilicat Das Natriumsilicat History au newetzen Kleselsäureh ydr Natriumchlorid Natriumchlorid Natriumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Galetimsulfat Galetimsulfat Ferrosulfat kryst Ferrisulfat Manganochlorid Alumniumsulfat Manganochlorid Alumniumsulfat Manganochlorid Alumniumsulfat Manganochlorid Alumniumsulfat Manganochlorid Alumniumsulfat Manganochlorid Alumniumsulfat Magnesiumkarbonat Lippspringo Ar Storce Berechne	Cacli  Wasser Analyt  CDEL 1880  et B FISOHER.  ASO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> StO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> st mit 3,745 g Sc  und das ausge at dem Wasser  NaCl  Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Ky-O <sub>4</sub> (NH <sub>1</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> CusO <sub>4</sub> +5H <sub>2</sub> O  MgCO <sub>4</sub> MgCO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> O  Fe <sub>2</sub> (SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> MgCO <sub>4</sub> +3H <sub>2</sub> O  miniuaquelle,  CHADT 1863  et B Hirsoh,	### ### ### ### ### ### ### ### ### ##
Kissingen Rako- Berechn Natriumsillest Natriumplosphat Natriumplosphat Natriumplosphat Natriumplosphat Natriumplosid Lithiumchlorid Natriumkarbonat Ferrosulfat kryst Chlorwassetstoff Kaliumsulfat Magneslumchlorid Ammoniumchlorid Calciumchlorid Krankenheil Bern Quelle Ana Berech Natriumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Antriumsulfat Natriumsulfat	Caci, czy Analyt I et B FISCHER, Na,StO, Na,StO, Na,PO, NaNO, NaBP LiCI NaCI NaCI NaCI NaCI NaCI NaCI NaCI Na	137,800 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5936 ., 0,9809 ,, 0,8842 ,, 2,0082 ,, 443,383 ,, 192,972 ,, 7,568 ,, 5,070 ,, 83,504 ,, 66,830 ,, 25,987 ,, 0,988 ,, 150,150 ,, 18 ch wefel- 1852  0,160 g 0,475 , 0,968 ,, 2,260 ,, 16,410 ,, 83,706 ,, 0,192 ,, 2,282 ,, 2,282 ,,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levico Versand We Berechn Natriumsrenit Natriumslicat Das Natriumslicat Hi80, zu zersetzen Kieselsäureh ydr Natriumchlorid Natriumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kupfersulfat Magneslumsulfat Calciumsulfat Eerrosulfat kryst Ferrisulfat Magneslumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat	Cacli Wasser Analyt DEL 1880  et B FISCHER, ASO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> StO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> sat mit 3,745 g Sc und das ausge at dem Wasser Nacl Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> K <sub>3</sub> VO <sub>4</sub> (NH <sub>4</sub> ) <sub>3</sub> SO <sub>4</sub> CaSO <sub>4</sub> +5H <sub>2</sub> O MgsO <sub>4</sub> CaSO <sub>4</sub> +2H <sub>2</sub> O Fe <sub>3</sub> (SO <sub>4</sub> ) <sub>3</sub> MnCl <sub>3</sub> +4H <sub>2</sub> O Al <sub>3</sub> (SO <sub>4</sub> ) <sub>3</sub> MngCO <sub>4</sub> +3H <sub>3</sub> O misiusquelle, chardt 1863  et B Hirson, SiO <sub>1</sub> Na <sub>2</sub>	B11 918 , 5,141 ,,  BARTH u  0,1792 g 4,662 ,, hwefelshure waschene zulzusetzen 0,018 g 1,3876 ,, 0,100 ,, 0,818 ,, 22,201 ,, 41,074 ,, 124,955 , 27,272 ,, 0,0028 ,, 15,919 ,, 1,666 ,,  Analyt
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natrium bromid Lithiumchlorid Natriumchlorid Natriumchlorid Natriumchlorid Natriumsiliat Ferrosulfat kryst Chiorwasseratoff Kaliumsulfat Magnesiumchlorid Ammoniumchlorid Ammoniumchlorid Calciumchlorid Krankenheil Bern Quelle Ana Berech Natriumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Natriumsulfat Natriumchlorid Natriumchlorid Natriumchlorid Natriumchlorid Natriumchlorid Magnesiumchlorid Calciumchlorid Calciumchlorid	CaCi, czy Analyt I et B FISCHER, Na,SiO, Na,SiO, Na,SiO, NaNO; NaBr LiCi NaCi NaCi NaCi NaCi NaCi NaCi NaCi CaCi L;SiO, MgCl, MgCl, TERSENIUS net B HIRSCH NaJ Na,SiO, Na,SiO, NaCi Na,CO, AiCi MgCl, MgCO, AiCi	137,800 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5936 ., 0,9809 ,, 0,8842 ,, 2,0082 ,, 443,393 ,, 192,972 ,, 7,568 ,, 6,670 ,, 83 504 ,, 66,830 ,, 25,987 ,, 180,150 ,, 180 ch wefel- 1852  0,160 g 0,475 ,, 0,968 ,, 2,566 ,, 16,410 ,, 88,706 ,, 16,410 ,, 88,706 ,, 16,410 ,, 88,706 ,, 2,282 ,, 7,848 ,, 7,848 ,,	Calciumchlorid Chlorwasseratoff Levico Versand We Berechn Natriumarsenit Natriumsilicat Das Natriumsilicat H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> zu zersetzen Kieselsäureh ydr Natriumchlorid Natriumsulfat Kaliumsulfat Kupfersulfat Magnesiumsulfat Calciumsulfat Magnesiumsulfat Manganochlorid Alumminimsulfat Manganochlorid Alumminimsulfat Magnesium karbonat Lippspringe Ar Stocci Berechne Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat	Caclinum  wasser Analyte  cider 1880  et B Fischer.  Asogna;  sit mit 3,745 g Sc  und das ausge  at dem Wasser  Nacl  Na,So,  (NH,)so,  (NH,)so,  Caso,+5H,o  MgSO,  Caso,+7H,o  FekGo,+  MmCl,+4H,o  Al,So,)  MgCO,+3H,o  minius q uelle,  chardt 1863  et B Hirsor,  Sio,Na;  Na;Co,	B11 918 , 5,141 ,,  BARTH u  0,1792 g 4,662 ,, hwefelsdure waschene zlizusetzet 0,0018 , 0,100 ,, 0,061 , 21,201 , 41,074 ,, 124,955 ,, 27,272 , 0,0028 ,, 15 919 ,, 1,666 ,,  Analyt
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilleat Natriumphosphat Natriumhirat Natriumbronid Lithiumchlorid Natriumchlorid Natriumchlorid Kaliumsulfat Magneslumsulfat Magneslumsulfat Magneslumsulfat Magneslumchlorid Calciumchlorid Krankenheil Bern Quelle Ana Berech Natriumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Natriumsulfat Natriumchlorid Natgnesiumchlorid Calciumchlorid Manganosulfat kryst.	Caci, czy Analyt I et B FISCHER. Na,SiO, Na,SiO, Na,SiO, Na,SiO, NaBr Lici Naci Naci Naci Naci Naci Naci Naci MgSO, MgSO	137,500 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5996 ,, 0,9893 ,, 0,8882 ,, 2,0082 ,, 25,987 ,, 66,820 ,, 25,987 ,, 66,820 ,, 25,987 ,, 150,150  ,, 150,150	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levice Versand We Berechn Natriumsilicat Das Natriumsilicat HisOi zu wersetzen Kieselsäurehydr Natriumchlorid Natriumsilitat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kupfersulfat Magnesiumsulfat Galeiimsulfat Ferrosulfat kryst. Ferrisulfat Manganochlorid Alumnatumsulfat Magnesium karbonat Lippsprlage Ar Stocke Berechne Natriumsulfat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat	Caclinum  wasser Analyte  cident 1880  et B Fischer.  Asognas  sit mit 3,745 g Sc  und das ausger  at dem Wasser  Nacl  Nacl  Na,SO <sub>4</sub> K, VO <sub>4</sub> (NH),SO <sub>4</sub> CasO <sub>4</sub> +5H <sub>2</sub> O  MgSO <sub>4</sub> CasO <sub>4</sub> +2H <sub>2</sub> O  FebO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> O  FebO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> O  MgCO <sub>4</sub> +3H <sub>2</sub> O  miniusquelle,  chardt 1863  et B Hirson,  Sio <sub>1</sub> Na <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> Co <sub>2</sub> Na <sub>3</sub> SO <sub>4</sub>	B11 918 , 5,141 ,,  BARTH u  0,1792 g , 662 g
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilleat Natriumphosphat Natriumphosphat Natriumitrat Natriumchlorid Lithiumchlorid Natriumchlorid Natriumchlorid Kaliumsulfat Magneslumaulfat Magneslumaulfat Magneslumchlorid Ammonlumchlorid Calciumchlorid Krankenheil Bern Quelle Ana Berech Natriumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Natriumsulfat Natriumchlorid Magnesiumchlorid Magnesiumchlorid Manganosulfat kryst. Ferrosulfat	Caci, czy Analyt I et B FISCHER, Na,StO, Na,StO, Na,PO, NaNO, NaBP LiCI NaCI NaCI NaCI NaCI K,SO, MgCl, MgCl, Lards-od Joi lyt Fresenius net B Hirsch NaJ Na,SO, K,SO, NaCI Na,CO, AlCi, MgCl, M	137,500 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5936 ,, 0,803 ,, 0,8582 ,, 2,0082 ,, 443,383 ,, 122,972 ,, 7,568 ,, 5,070 ,, 83 504 ,, 66,820 ,, 25,987 ,, 0,286 ,, 150,150  ,, 150,150  ,, 150,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levico Versand We Berechn Natriumsrenit Natriumslicet Das Natriumslicet Das Natriumslicet History au newetzen Kieselsäureh ydr Natriumchlorid Natriumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kupfersulfat Magneslumsulfat Calciumsulfat Hagneslumsulfat Magneslumsulfat Magneslumsulfat Magneslumsulfat Magneslumsulfat Magneslumsulfat Magneslumkarbonat Lippspringe Ar Storec Berechn Natriumsulfat Natriumsulfat Calciumchlorid	Cacli Wasser Analyt CIDEL 1880 et B FISOHER.  ASO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> ESTO <sub>3</sub> Na <sub>2</sub> ESTO <sub>4</sub> +5H <sub>2</sub> O MgSO <sub>4</sub> CaSO <sub>4</sub> +5H <sub>2</sub> O MgSO <sub>4</sub> CaSO <sub>4</sub> +2H <sub>2</sub> O FESO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> O FESO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> O FESO <sub>4</sub> +3H <sub>2</sub> O Miclia+4H <sub>2</sub> O Miclia+4H <sub>2</sub> O Miclia+4H <sub>2</sub> O Miclia+3H <sub>2</sub> O ESTO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>3</sub> ESTO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> CaCl	### ### ### ### ### ### ### ### ### ##
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilleat Natriumsilleat Natriumsilrat Natrium bromid Lithiumehlorid Natriumehlorid Natriumsehlorid Natriumsehlorid Natriumsulfat Kaliumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Krankenheil Bern Quelle Ana Berech Natriumsulfat Kaliumsulfat Natriumsulfat Kaliumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Matriumsulfat Matriumsulfat Alummiumchforid Natriumsulfat Alummiumchforid Magnesiumsulforid Calciumsblorid Calciumsblorid Manganosulfat kryst. Ferrosulfat kryst. Chlorwasserstoff	CaCi, czy Analyt I et B FISCHER, Na,SiO, Na,SiO, Na,SiO, NaNO; NaBr LiCi NaCi NaCi NaCi NaCi NaCi NaCi NaCi CaCi LiCi CaCi LiCi NaCi LiCi NaCi Na,SiO, MgCl TESO, MgCl TESO, Na,SiO, Na,SiO, Na,Ci Na,Co, AiCi MgCl CaCi Na,Co, AiCi Na,Co, AiCi MgCl CaCi Na,Co, AiCi MgCl CaCi MgCl MgCl CaCi MgCl CaCi MgCl CaCi MgCl CaCi MgCl MgCl CaCi MgCl CaCi MgCl CaCi MgCl MgCl MgCl MgCl MgCl MgCl MgCl MgCl	137,800 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5936 ., 0,9809 ,, 0,8822 ,, 2,0082 ,, 43,393 ,, 182,972 ,, 7,568 ,, 66,830 ,, 25,987 ,, 66,830 ,, 25,987 ,, 180,150  ,, 180,150	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levico Versand We Berechn Natriumsrenit Natriumslicat Das Natriumslicat His0, zu zersetzen Kieselsäureh ydr Natriumchlorid Natriumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kupfersulfat Magneslumsulfat Calciumsulfat Magneslumsulfat Magneslumsulfat Magneslumsulfat Magneslumsulfat Magneslumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Calciumlalicat Calciumlalicat Calciumlalicat Calciumkalionat	Cacli Wasser Analyt DEL 1880 et B FISCHER. ASO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> sit mit 3,745 g Sc und das ausger at dem Wasser Nacli Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> (N H <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> (CaSO <sub>4</sub> +5H <sub>2</sub> O MgSO <sub>4</sub> (CaSO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> O FeelO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> O Al <sub>2</sub> (SO <sub>4</sub> ) <sub>3</sub> MmCl <sub>2</sub> +4H <sub>2</sub> O Al <sub>2</sub> (SO <sub>4</sub> ) <sub>3</sub> minius q u clle, chardt 1863 ot B Hirson, SiO <sub>4</sub> Na <sub>5</sub> SO <sub>4</sub> CaCl <sub>2</sub> CaCl <sub>2</sub> CaCl <sub>2</sub> CaCl <sub>3</sub> CaCl <sub>4</sub> CaCl <sub>2</sub> CaCl <sub>3</sub> CaCl <sub>4</sub>	### ### ### ### ### ### ### ### ### ##
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilleat Natriumsilleat Natriumsilleat Natriumsilleat Natriumsilleat Natriumsilleat Natriumsilleat Natriumsilleat Natriumsilleat Ferrosulfat kryst Chlorwasserstoff Kaliumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumchlorid Ammoniumchlorid Ammoniumchlorid Kraukenheil Bern Quelle Ana Berech Natriumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Natriumsulfat Nat	Caci, czy Analyt I et B FISCHER. Na,SiO, Na,SiO, Na,SiO, NaBr Lici NaCi Na,CO, F630,+7H,O HCi CaCi, hards-od Joi lyt Frashenus net B HIRSCH Na,SiO, Na,SiO, Na,SiO, Na,Ci MgCO, CaCi, Hell MgCO, MgCO, Hell MgCO, MgCO, Hell MgCO, MgCO, Hell MgCO, MgCO, Hell MgCO, H	137,500 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5996 ,, 0,9893 ,, 0,8842 ,, 2,0082 ,, 433,393 ,, 192,972 ,, 7,563 ,, 5,070 ,, 66,820 ,, 25,987 ,, 150,150  ,, 150,150  ,, 150,	Calciumchlorid Chlorwasseratoff Levico Versand We Berechn Natriumsilicat Das Natriumsilicat H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> zu zerectzen Kieselsäureh ydr Natriumsilicat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaniumsulfat Kuptersulfat Magnesiumsulfat Calciumsulfat Manganochlorid Alumminimsulfat Manganochlorid Alumminimsulfat Magnesium karbonat Lippspringe Ar Stonce Berechn Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Calciumchlorid Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat	Cacli  Wasser Analyt  IDEL 1880  et B FISCHER.  ASO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> ist mit 3,745 g Sc  und das ausge at dem Wasser  Nacl  Na,SO <sub>4</sub> K <sub>1</sub> VO <sub>4</sub> (NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> CaSO <sub>4</sub> +5H <sub>4</sub> O  MgSO <sub>4</sub> CaSO <sub>4</sub> +7H <sub>4</sub> O  Fe <sub>3</sub> (SO <sub>4</sub> ) <sub>1</sub> MnCl <sub>2</sub> +4H <sub>3</sub> O  Al <sub>3</sub> (SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> MgCO <sub>4</sub> +3H <sub>3</sub> O  minius quelle,  Chart 1863  et B Hissor,  SiO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> Na <sub>3</sub> SO <sub>4</sub> CaCl <sub>3</sub> CaCl <sub>3</sub> CaCl <sub>3</sub> CaCl <sub>4</sub> CaCO <sub>5</sub> CaSO <sub>4</sub> +2H <sub>4</sub> O	B11 918 , 5,141 ,,  BARTH u  0,1792 g 4,662 g, hwefelsdure waschene zuzusetzen 0,0018 g 0,100 ,, 0,061 n 0,018 s 22,201 n 41,074 ,, 124,955 n 7,272 n 1,666 n  Analyt  1,177 g 5,601 n 79 828 n 80,181 n 41,174 n
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilleat Natriumsilleat Natriumsilrat Natrium bromid Lithiumehlorid Natriumehlorid Natriumsehlorid Natriumsehlorid Natriumsulfat Kaliumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Magnesiumsulfat Krankenheil Bern Quelle Ana Berech Natriumsulfat Kaliumsulfat Natriumsulfat Kaliumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Matriumsulfat Matriumsulfat Alummiumchforid Natriumsulfat Alummiumchforid Magnesiumsulforid Calciumsblorid Calciumsblorid Manganosulfat kryst. Ferrosulfat kryst. Chlorwasserstoff	Caci, czy Analyt I et B FISCHER, Na,StO, Na,StO, Na,PO, NathO, NathO, NathO, Nath LiCi NaCi Na,CO, HCi K,SO, HgCi, NH,Ci CaCi, Lards - od Joi lyt Freshenus net B HIRSCH NaJ Na,SO, Na,SiO, Na,Ci Na,Co, AlCi, MgCi, Lici Lici NagCo, AlCi, Lici NgCi, Lici Lici NagCo, HGSO, HGSO, HGSO, HGSO, HGSO, HGSO, HGSO, HGSO, HGSO, Na,SiO, Na,Ci Na,Ci HGSO, HGCi, HGSO, HGCi, HGSO, HGCi, HGSO, HGSO, HGCi, HGSO, HGCi HGSO, HGCi HGCi HGO, HGCi HGO, HGCi HGO, HGCi HGO, HGCi HGO, HGCi HGGO, HGGO, HGCi HGCi HGGO, HGCi HGGO, HGCi HGCi HGGO, HGCi HGCi HGCi HGCi HGCO, HGCi HGCi HGCi HGCi HGCi HGCi HGCi HGCi	137,500 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5936 ,, 0,803 ,, 0,8582 ,, 2,0682 ,, 443,383 ,, 192,972 ,, 7,568 ,, 5,070 ,, 83 504 ,, 66,820 ,, 25,987 ,, 0,286 ,, 150,150  ,, 150,150  ,, 150,	Calciumchlorid Chlorwasserstoff Levico Versand Wr Berechn Natriumarsenit Natriumsilicat Das Natriumsilicat History au newetzen Kleselsäureh ydr Natriumchlorid Natriumsilfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kupfersulfat Magnesiumsulfat Ferrosulfat kryst Ferrisulfat Manganochlorid Alumniumsulfat Manganochlorid Alumniumsulfat Margesiumkarbonat Lippspringo Ar STORCE Berechne Natriumsilfat Calciumkarbonat Natriumsulfat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumsulfat Calciumsulfat Calciumsulfat Magnesiumsulfat	Cacli  Wasser Analyt  IDEL 1880  et B FISOHER.  ASO, Na,  ESTO, Na,  IST mit 3,745 g Sc  und das ausge at dem Wasser  NaCl  Na, SO,  Ky, O,  CusO, +5H,  O MgCO, +7H,  O FebO, +7H,  O MgCO, +3H,  O MgCO, +3H,  SIO, Na,  Na, SO,  Cacl,	### ### ### ### ### ### ### ### ### ##
Kissingen Rako- Berechn Natriumsilleat Natriumphosphat Natriumhorat Natriumchlorid Lithiumchlorid Natriumchlorid Natriumchlorid Natriumchlorid Kaliumsulfat Magneslumsulfat Magneslumsulfat Magneslumsulfat Magneslumsulfat Magneslumchlorid Calciumchlorid Krankenheil Bern Quelle Ana Berech Natriumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumchlorid Natriumkarborat Aluminiumchlorid Magneslumchlorid Magneslumchlorid Manganosulfat kryst. Ferrosulfat kryst. Chlorwassersioff Jeder Fiasche von ru wenn es verlangt	Caci, czy Analyt I et B FISCHER, Na,SiO, Na,SiO, Na,PO, NaNO, NaBP LiCI NaCI NaCI NaCI NaCI NaCI NaCI NaCI Na	137,800 ,, IEBIG 1856  2,823 g 0,5996 ., 0,9803 ., 0,8822 ., 2,092 ., 2,092 ., 7,568 ., 5,070 ., 85,070 ., 66,830 ., 25,987 ., 66,830 ., 25,987 ., 66,830 ., 25,987 ., 66,830 ., 25,987 ., 66,830 ., 25,987 ., 66,830 ., 25,987 ., 66,830 ., 25,987 ., 66,830 ., 25,987 ., 66,830 ., 25,987 ., 66,830 ., 25,987 ., 66,830 ., 25,987 ., 66,830 ., 150,150 ., 150,	Calciumchlorid Chlorwasseratoff Levico Versand We Berechn Natriumsilicat Das Natriumsilicat H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> zu zerectzen Kieselsäureh ydr Natriumsilicat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaniumsulfat Kuptersulfat Magnesiumsulfat Calciumsulfat Manganochlorid Alumminimsulfat Manganochlorid Alumminimsulfat Magnesium karbonat Lippspringe Ar Stonce Berechn Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Calciumchlorid Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat	Cacli Wesser Analyt DEL 1880  et B FISCHER.  ASO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> sit mit 3,745 g Sc und das ausge at dem Wasser Nacl Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> (NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> (CaSO <sub>4</sub> +2H <sub>2</sub> O MgSO <sub>4</sub> MgCO <sub>4</sub> +2H <sub>2</sub> O MgCO <sub>4</sub> MgCO <sub>4</sub> +3H <sub>3</sub> O MgCO <sub>4</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>6</sub> CaCO <sub>6</sub> CaCO <sub>7</sub> CaCO <sub>7</sub> CaCO <sub>7</sub> FebO <sub>4</sub> +7H <sub>3</sub> O MgSO <sub>4</sub> FebO <sub>4</sub> +7H <sub>3</sub> O	B11 918 , 5,141 ,,  BARTH u  0,1792 g 4,662 g, hwefelsdure waschene zuzusetzen 0,0018 g 0,100 ,, 0,061 n 0,018 s 22,201 n 41,074 ,, 124,955 n 7,272 n 1,666 n  Analyt  1,177 g 5,601 n 79 828 n 80,181 n 41,174 n

Die gemachten Angaben bestelten sieh ohne Ausnahme auf die Rerstellung von 100 k Mineralwasser

Retroughed   Picotrem   Naturamphosphat   Pol. Pol.	Marienbad Analyt	Ferdinandsbr Gingt 1879	unnen	Rippoldsau		nsquelle Anal et B Hirsch	yt Bonsen
Matriumphesphat   Fo, Dr.   15,288   Matriumphesphat   Fo, Dr.   10,489   Matriumphesphat   Fo, Dr.   106,590   Matriumphesphat   Ma, Dr.   106,590   Marganethianuf   Ma, Dr.   106,500	Berech	net B FISCHER		TT 11	2020022		
Matriumatherat   No, No.   11,482   Natriumatherat   No, No.   11,482   Natriumatherat   No, No.   12,836   Natriumatherat   No, No.   12,836   Natriumatherat   No, No.   12,836   Natriumatherat   No.   N			45 7988 w				
Natriumentation							
Calciumchlorid   CCC			1.2356				11,628 4
Martumschlorid   M.C.   4,9189   Martumschlorid   M.C.   105,930   Martumschlorid   M.C.   106,930   Martu			0.404				
Ammonismehlorid   NH_Cl   0.5860   Natrumshorid   NA_Cl   120,088   Natrumshorid   NA_Cl   200,089   Natrumshorid   NA_Cl   0.5850   Natrumshorid   AlCl,   0.5850   Natrumshorid   AlCl,   0.5850   Natrumshorid   AlCl,   0.5850   Natrumshorid   NA_Cl   12,910   Natrumshorid   NA_Cl   12,910   Natrumshorid   Natrumshori							
Matrumschlorid   NaCi							
Mairumkarbonat   Na (O,   220 0869   Mairumalulat   Na; No,   20 0869   Mairumalulat   Na; No,   20 0869   Mairumalulat   Na; No,   20 0868   Mairumalulat   Na; No,   20 0869   Mairumalulat			105,5830		7110		
Aluminimehorid   Alich   Ali		Na CO.	OYO OF DO		ffat		85 365
Aluminimentiorid AIC, Manganeoulifat Kryst FebO, +7H <sub>2</sub> O 8,935 or Ferrosulfat kryst FebO, +7H <sub>2</sub> O 7,821 s Schwefels - Anhydrd SO <sub>2</sub> 7,823 s Schwefels - Anhydrd SO <sub>2</sub> 7,825 s Schwefels - Anhydr	Natriumsulfat						0.601
Manganoc hieurd   MrCi_r+Hr_0   2 2868   Perrosulitat kryst   Y-0, +TH_0   69,3310   Mageenumsulitat   MgSO   69,3310   61,441   64,662   Natrumsulitat   MgSO   69,3310   64,662   Natrumsulitat   MgSO   69,3310   Natrumsulitat   MgSO   Natrumsulitat   No. Na   O,567   Natrumsulitat   No. Na   O,568   Natrumsulitat   No. Na   O,568   Natrumsulitat   No. Na   O,568   Natrumsulitat   No. Na   O	Alumininmehlorid						
Regressimestifat Mg80	Manganot bloud		2 2868				
Magnesumentifat	Ferrosuliat kryst		12,8110		,	201	.,ozz w
Calciumchlorid   CaCl   Calc	Magnesiumsulfat		66,2810	Saidschutz :	Bitterw	asser Analyt	Berzelins
All	Chiorwasserstoff		E +44				
Hartenbad   Kreuzbrunnen	Calciumchlorid	CaCl,		37 4		•	
REPUTENDACHER   1892   Boroshnet   B FISCHER   Boroshnet   B FISCHER   Natrumrasilicat   SiO, Na				•			
Derechnet   B FISCHER   Natrumshicat   SiQ, Mag   9,824   8   Natrumshicat   SiQ, Mag   0,824   9   Natrumshicat   Na, Natrumshicat   Natrumshicat   Natrumshicat   Natrumshicat   Natrumshicat   Natrumshicat   Natrumshicat   Natrumshicat			Analyt		E		
Natrium   Natr	REDTE	ENDACHER. 1892					
Natriumphosphat	Berech	net B Fischer					
Natriumphosphat   PO,Na	Natrumsilicat	SiO,Na,	8,8247 g				
Natrummitrat   No, Na	Natriumphosphat						
Lithiumehlorid   LiCl			0,4098				158 285 "
Magnetomethorid   M.   Cl.   Co.	Lithiumchlorid						183 087
Manganothopid   Mc	Kaliumchlond	K Cl					1814,202
Natrumehlorid	Ammoniumehlorid	NH <sub>4</sub> Cl					U 1,615 ,,
Natrumwhathonat	Natraumehlorid		88 6920				
Natriumsulfat	Natrumkarhonat	Na <sub>c</sub> CO <sub>s</sub>		Echweisisäure	Anhydn	ia su:	0,625 ,
Aluminiumchlorid MnCl <sub>1</sub> +4H <sub>0</sub> O	Natrumsulfat		443 9980 ,	~ * *	A11.		
Manganothionid	Aluminiumchlorid		0.52-35				
Regressionswift	Manganochiond			TINKR	1866 E	erecunet B H	RSCH
Magnesumaulitt   MgSO <sub>2</sub>   37,6200   Kalumaulitat   KgSO <sub>3</sub>   2,688   Machinomic   CaCl <sub>2</sub>   64,8160   Machinomic   Machinomic   Machinomic   Machinomic   Machinomic   Machinomic   Machinomic   Machinomic   Machinomic   Magnesumaulitat   Magnesumaulitat   Magnesumaulitat   MgSO <sub>4</sub>   4,660   Magnesumaulitat   MgSO <sub>4</sub>   4,660   Magnesumaulitat   MgSO <sub>4</sub>   1376,233   Machinomic   MgCl <sub>2</sub>   4,640   Magnesumaulitat   MgSO <sub>4</sub>   1376,233   Machinomic   MgCl <sub>2</sub>   222,857   Magnesumaulitat   MgSO <sub>4</sub>   1376,233   Machinomic   MgCl <sub>2</sub>   222,857   Machi	Ferrosulfat kryst		8 2438 ,,	Natrumphos	phat	Na <sub>1</sub> PO <sub>4</sub>	0,09 g
Calcumachlorid	Magnesiumsulfut			Kalumsulfat		K,SO,	0.00
Calciumchlorid   CaCl,   64,8160   Natiumchlorid   NaCl,   10,75   Natiumchlorid   SrCl,   0,0408   Aluminiumchlorid   AlCl,   0,038   Natiumchlorid   AlCl,   0,038   Natiumchlorid   AlCl,   0,038   Natiumchlorid   SrCl,   0,35   Natiumchlorid	Chlorwasseratoff	HCl		Natriumsilica	t	Na <sub>2</sub> SiO <sub>2</sub>	
Strontumchlorid   SrCl.   0,0408   Natiumchlorid   AlCl.   0,083   Natiumchlorid   AlCl.   0,083   Natiumchlorid   AlCl.   0,083   Natiumchlorid   AlCl.   0,085   Natiumchlorid   AlCl.   0,085   Natiumchlorid   AlCl.   0,085   Natiumchlorid   AlCl.   0,085   Natiumchlorid   MgCl.   4,34   Natiumchlorid   MgCl.   62 500   Natiumchlorid   M	Calmanchlorid	CaCl.		Natriumchior	id	NaCl	46.87
Baryumchlorid   BaCl <sub>2</sub>   0,0408   Strontiunchlorid   AlCl <sub>3</sub>   0,038   PBilna Bitterwasser Struve'sche Tabelle   Natriumphosphat   Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>   0,042 g   Magnesiumchlorid   MgCl <sub>2</sub>   4,94   Magnesiumchlorid   MgCl <sub>3</sub>   4,94   Magnesiumchlorid   MgCl <sub>3</sub>   35,22   Magnesiumchlorid   MgCl <sub>4</sub>   360   Magnesiumchlorid   MgCl <sub>5</sub>   29,51   Perrosulfat kryst   FeSO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> O   0,048   Ferrosulfat kryst   FeSO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> O   0,048   Natriumphosphat   Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>   111,903   Natriumphosphat   Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>   1875,232   Schlaugenbard   Schachtbrunnen   Schlaugenbard   Schlaugenb	Strontsumchlorid	SrCl.		Natriumkarho	mat	Nn,CO,	400 09
Natriumphosphat   Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>   0,042 g   Magnesiumchlorid   MgCl <sub>2</sub>   4,94 m   Magnesiumchlorid   MgCl <sub>3</sub>   35,22 m   Magnesiumchlorid   MgCl <sub>2</sub>   29,51 m   Magnesiumchlorid   MgCl <sub>2</sub>   29,51 m   Magnesiumchlorid   MgCl <sub>3</sub>   29,51 m   Magnesiumchlorid   MgCl <sub>2</sub>   29,51 m   Magnesiumchlorid   MgCl <sub>2</sub>   22,857 m   Magnesiumchlorid   MgCl <sub>2</sub>   M	Baryumchlorid	BaCl.		<b>A</b> luminiumch	lorid	AlCi,	0,08 ,,
Natriumphosphat   Na,PO4   0,042 g   Magnesiumshlorid   MgCl <sub>2</sub>   4,94   Magnesiumsulfat   Mg804   35,22 s   Natriumphosphat   Na,SiO <sub>2</sub>   4,960 s   62 500 s   Natriumphosphat   Na,gCO <sub>3</sub>   111,903 s   Natriumphosphat   Na,gCO <sub>3</sub>   111,903 s   Natriumphosphat   Na,gCO <sub>3</sub>   1456 6194 s   Schweftskure Anhydrid SO <sub>2</sub>   0,75 s   Schweftskure Anhydrid SO <sub>2</sub>   0,05 s   Schweftskure Anhydrid SO <sub>2</sub>   0,05 s   Schweftskure Anhydrid SO <sub>2</sub>   0,05 s   Schweftskure Anhydrid SO <sub>2</sub>   0,063 g   Schweft				Strontiumchi	orid	SrCl.	0,85 ,,
Natriumphoephat   Na,FO4	Pfillna Bitterwa	sser Struve'so	he Tabelle	Magnesiumch	lorid	MgCl,	
Raliumsulfat   R <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>   111,903   1456 th 4   111,903   1456 th 4   1560 th 14   1560 th	Natriumphosphat	Na <sub>z</sub> PO <sub>4</sub>	0,042 g	Magnesipmeu	lfat	Mg8O.	24 22
Ratiumsulfat   R_5C0_1   62 500   111,903   11,903	Natriumsilicat		4,660 ,,	Calciumkarbo	nat	CaCO <sub>s</sub>	29,51 2
Schwefelsaure Ambydrid 50;   3,40   1876 6104   1876	Kaliumsulfat	K260.	62 500 ,	Ferrosulfat ki	yst	FeSQ.+7H.0	
Calciumchlorid   MgCl <sub>2</sub>   222,857	Natriumkarbonat	Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	111,908 ,	Lithiumkarbo	nat	Li <sub>z</sub> CO <sub>2</sub>	0,76 н
Magnesiumchlorid   MgCl <sub>1</sub>   222,857   Schlaugeninal   Schachtbrunnen   MgCl <sub>2</sub>   1375,233   Analyt   Freshnius	Natrumsulfat		1456 604 ,,	Schwefelshure	Anhydri	d 50 <sub>g</sub>	8,40 <sub>H</sub>
Pyrmont   Hampt-oder Stahlquelle	Calciumchlorid	CaCl	88 746				
Pyrmont   Haupt-oder Stahlquelle	Magnesiumchlorid	$MgCl_2$	222,857 ,,	Schlang	genligd	Schachtbrui	nen
Natriumplosphat   Na <sub>3</sub> PO <sub>4</sub>   0,063 g	Magnesumsulfat	MgSO <sub>4</sub>	1978,283 ,,		Analyt	FRESENIUS	
Natriumplosphat   Na <sub>3</sub> PO <sub>4</sub>   0,063 g	***************************************				Berechne	t B Hirson	
Natrium	-		_				
Natrium odid			4.				
Natriumbromid   NaBr	Berech						
Natriumphosphat	Natriumjodid						
Natriumphosphat   Na,PO   0,0171   Natriumphorid   NaCl   12,727	Natrumbromid	NaBr					
Lithtumehlorid	Natriumnitrat	NaNO <sub>s</sub>					
Ralium karbonat   K_cCo_s   0,886   Calciumchlorid   CaCl_s   8,626   Ralium karbonat   K_cCo_s   1,2075   Ralium karbonat   Ra_cCo_s   11,8934   Ralium karbonat   Ra_cCo_s   11,8934   Ralium karbonat   Ra_cCo_s   11,0059   Ralium karbonat   Ra_cCo_s   11,0059   Ralium karbonat		Na <sub>8</sub> PO					
Railumaullat   Ra SO							
Natriumsilicat							
Natriumkarbonat   CaCl <sub>2</sub>   0,0059   Bertonat   B Hissen   Cacl <sub>2</sub>   0,0059   Bertonat   B Hissen   Cacl <sub>2</sub>   0,0059   Bertonat   Cacl <sub>2</sub>   0,0059   Bertonat   Cacl <sub>2</sub>   0,0059   Matriumplottle   AlCl <sub>3</sub>   0,0092   Matriumplottle   NaJ   0,0038 g   Baryunchlorid   BaCl <sub>2</sub>   0,0811   Natriumbromid   NaBr   0,0009   Mamoniumchlorid   NH <sub>2</sub> Cl <sub>3</sub>   0,8149   Natriumphosphat   Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>   0,0808   Strontiumchlorid   MgCl <sub>4</sub>   0,8149   Kaliumkarbonat   K <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>   0,4817   Magnesiumsulfat   MgSO <sub>4</sub>   48,9618   Kaliumchlorid   KCl   1,7630   Calciumkarbonat   CaCO <sub>4</sub>   72,6382   Kaliumchlorid   K <sub>2</sub> CO <sub>4</sub>   4,9683   Manganosulfat   MgSO <sub>4</sub>   41,00282   Natriumsilicat   Na <sub>3</sub> CO <sub>4</sub>   4,3208   Manganosulfat   MgSO <sub>4</sub>   41,00282   Natriumsilicat   Na <sub>3</sub> CO <sub>4</sub>   15,7412   Fetrochlorid   FeCl <sub>2</sub> +2H <sub>2</sub> O   7,858   Natriumchlorid   NaCl   164,8454   Matriumchlorid   NaCl   Matriumchlorid   NaCl   Matriumchlorid   Matriumchlorid   NaCl   Matriumchlorid   Matriumchlorid   NaCl   Matriumchlorid   Matriumchlorid   NaCl   Matriumchlorid   Matriumchlorid   Matriumchlorid   NaCl   Matriumchlorid   Matriumch		K2904	1,2075 ,,	CUIOTASSEL	KIII.	noi	D'non M
Natriumkarbonat			646Z <sub>p</sub>	Salters	Analy	t Frearmin	1869
Calciumehlorid         CaCl <sub>2</sub> 0,0059 (,0059 )         Description           Aluminumchlorid         AlCl <sub>3</sub> 0,0092 (, 0092 )         Natriumfold         NaJ         0,0098 (,0099 )           Baryunchlorid         BaCl <sub>2</sub> 0,0811 (, Natriumphosphat         Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> 0,0808 (,0909 )           Ammonumchlorid         NTL/Cl         0,2108 (,0149 )         Natriumphosphat         Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> 0,0808 (,0909 )           Strontiumchlorid         MgCl <sub>4</sub> 8,077 (, Natriumnitrat         NaNO (,05110 )         0,6110 (,0909 )           Magnesiumsulfut         MgSO <sub>4</sub> 48,9818 (,0909 )         Kaliumchlorid         KCl         1,7630 (,0983 )           Calciumkurbonat         CaCO <sub>1</sub> 72,6982 (,0983 )         Kaliumsulfat         K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> 4,9983 (,0983 )           Calciumsulfat         MsSO <sub>4</sub> +4H <sub>2</sub> O         0,898 (,0983 )         Natriumslicat         Na <sub>2</sub> CO <sub>1</sub> 135,7412 (,0983 )           Fetrochlorid         FeCl <sub>2</sub> +2H <sub>2</sub> O         7,888 (,0983 )         Natriumchlorid         NaCl         164,8454 (,0983 )			11 8934 ,		-		
Baryunchlorid   BaCl	****	CaCl <sub>2</sub>	0,0059 "		Detectine	is D DIRSUM	
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$			0,009 <b>2</b> ,,	Natrumjodid			0,003S g
			0,0311 ,	Natrium brom	id		0,0909 ,,
Magnesiumchlorid         MgCl <sub>1</sub> 8,077 , Natriumnitrat         NaNO, 0,5110 , Mgnesiumsulfat         MgSO <sub>4</sub> 48,9818 , Kaliumchlorid         KCl         1,7630 , KCl         1,7630 , KCl         Calciumkarbonat         CaCO, CaCO, CaCO, T2,6982 , Natriumsulfat         Kaliumsulfat         K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> 4,988 , Marganosulfat         Na,51C <sub>4</sub> 4,3208 , Marganosulfat           Manganosulfat         MnSO <sub>4</sub> +4U <sub>4</sub> O         0,8698 , Natriumkarbonat         Na <sub>2</sub> CO <sub>1</sub> 145,7412 , Marganosulfat           Fetrochlorid         FeCl <sub>2</sub> +2H <sub>2</sub> O         7,868 , Natriumchlorid         NaCl         164,8454 , Marganosulfat							
Magnesiumsulfut         MgSO <sub>4</sub> 48,9618 "48,9618 "48,9616 "48,9616 "48,9616 "49,963 "							
Calciumsulfat         CaSO <sub>1</sub> +2H <sub>4</sub> O         100/282         Natriumsulfat         Na,510         4,3208         4,3208         Manganosulfat         MnSO <sub>2</sub> +4H <sub>2</sub> O         0,8698         Natriumkarbonat         Na,CO <sub>2</sub> 115,7412         125,7412         Natriumchlorid         NaCl         164,8454							
Manganosulfat         Mn80_+4U_0         0,8698 ", Natriumkarbonat         Na_CO_         115,7412 ",           Ferrochlorid         FeCl2+2H2O         7,888 ", Natriumchlorid         NaCl         164,8454 *,							
Ferrochlorid FeCl.+2H.O 7,858 "Natrumchlorid NaCl 164,8454",							
							145,7412 ,,
Chlorwasserstott HCl 8,867 "Baryumchlorid BaCl, 0,017b "				-			164,8454
	Chlorwasseratoff	HOI	5,867 "	Baryumehlori	α	Recit	U <sub>J</sub> O176 <sub>II</sub>

Aluminiumchlorid	AlCi,	0,0470 g		3 ch wefelquolle	,
Strontlumchlorid	SrCl.	0,2842 ,,	Analyt Fr	rsenius 1856	
		0,5227 "	STRUVE'S	che Tabelle	
Ammomumchiord	NH <sub>4</sub> Cl				0,058 g
Magnesiumchlorid	MgCl <sub>2</sub>	22 8677 ,,	Lithumkarbonat	Li <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	
Calciumchlorid	CaCl,	84,2181 ,,	Natriumphosphat	Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>	0,057 "
Lithlumkarbonat	Li,CO,	0,8180	Natrumailicat	Na,510,	2,958 ,
	HC1	2 2288 ,,	Kaliumkarbonst	K,CO,	2,570 ,,
Chlorwasserstoff		0,0989 "	Ksliumsulfat	K-80	3,885 ,,
Manganosulfut	$MmSO_4 + 4H_2O$				EO DOT
Ferrosuliat kryst	$FeSO_a + 7H_sO$	0,7262 ,,	Natrumkarbonat	Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	50,787
· .			Strontium chlorid	BrCl <sub>g</sub>	0,011 ,,
Soden Milchb	runnen. No I	Analyt	Aluminiumchlorid	AlCI.	0,018 ,,
CASS	elmann 1859		Baryumchlorid	BaCl <sub>e</sub>	0,107 ,,
					0,598 ,,
Berecht	net B Hirsch		Ammoniumehlorid	NH <sub>4</sub> Cl	
W-11	TEA	2,031 g	Calciumkarhonat	CaCO <sub>2</sub>	1,875 "
Kaliumsulfat	K,SO4		Calciumohlorid	CaCl,	27,169 ,,
Kaliumchlorid	KCl	19,66 ,,	Mignesiumcarhonat	MgCO, +8H2O	88,722 _
Natriumkarbonat	Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub>	86,295 ,,	Schweielwasserstoffwar		189,0
Natriumehlorid	NaCi	142,139 "	Offit Agree of Agree of a Mark Agree	Bet o's 1100	704)4 11
Na trium brom ld	NaBt	0,04 ,,	THE ASSESSMENT	Kochbrunnen	
		13.00	Wiesbad en		•
Lithiumchiorid	LICI		Analyt Fr	eesentus 1866	
Kalium karbonat	K <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>	1,324 ,,	Berechne	t B Mirecu	
Natrumsilicat	Na <sub>z</sub> SiO <sub>z</sub>	6,832 ,,			
Ferrosulfat kryst.	$FeSO_4 + 7H_2O$	1,893	Kallumchlorid	KCl	18,289 <b>2</b> g
		0,620 ,,	Natriumchlorid	NaCl	619,1652 "
Manganosulfat	$Mn80_4 + 4H_2O$			NaBr	0,4351
Chlorwasserstoff	HC1	4,088 ,			
Aluminium chlorid	AlCi,	0,117 .,		NaJ	0,0017 .
Ammoniumeblorid	NH CL	0,435	Natrumsulist	Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	8,4072 ,,
	<u>-</u>		Natriumkarbonat	Na.CO.	40,2767 "
Magnesiumchlorid	MgCl <sub>2</sub>	81,747		Na PO	0,0080 ,,
Calciumchlond	CaCl.	50,989 ,,			
	-			$N_{4}B_{4}O_{7} + 10H_{2}O_{1}$	0,1574 "
Span	Analyt, Pouson		Natriumsiiicat	Na <sub>z</sub> SiO <sub>z</sub>	12,7518 ,
-	• .		Lithuumchlorid	ī.i.cī	2,8104 ,,
STRUVI	z'sche Tabelle			NH CI	1,7078
Natriumchlorid	NaCl	<b>0,</b> 055 g			
Natriumphosphat	Na.PO.	0,324 ,,		CaCl,	98,8377 ,,
			Baryumchlorid	BaCl•	0,1882 ,,
Natriumsulfat	Na <sub>w</sub> SO <sub>4</sub>	0,488 ,,	Stroutiumeblorid :	SrCl.	1,8048
Kaliumsulfat	K,80.	1,030 ,,		MgCl.	20,0872 ,,
Natriumkarbonat	Na <sub>z</sub> CO <sub>z</sub>	8,131 ,,			
Natriumslifeat	Na SiO	18 198 ,,	Ferrosulist kryst	Fe50, +7H,0	1,6129 "
			Manganosulfat	$\mathtt{MnSO}_4 + \mathtt{4H}_2\mathtt{O}$	0,1731 "
Aluminiam chlorid	AlCl,	0,141 ,		Na, AsO,	0,0285 ,,
Calciumkarbonat	CaCO <sub>2</sub>	12,996 ,	2,44-1-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-		-, ,,
	MeCO. ++8H4O	84 001 .	Wildness G	TIATATA	Ma
Magnesium karbonat		84 001 ,	<del>-</del>	org.Victorque	ile
Magnesium karbonat Manganochiorid	$MnCl_1 + 4H_1O$	1 164 ,	<del>-</del>	sorg-Victorque RESENTUS 1892	ile
Magnesium karbonat			Analyt F	rusantus 1802	ile
Magnesium karbonat Manganochierid Ferrochlorid	$MnCl_2 + 4H_2O$ $FeCl_2 + 2H_2O$	1 164 <sub>11</sub> 6,86 <b>2</b> ,,	Analyt F Berechne	RESENTUS 1802 et B Hinsch	
Magnesium karbonat Manganochierid Ferrochlorid	$MnCl_1 + 4H_1O$	1 164 <sub>11</sub> 6,86 <b>2</b> ,,	Analyt F Berechni Kaliumsulfat	rusantus 1802	0,9280 g
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Stein	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FeCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber	1 164 <sub>11</sub> 6,86 <b>2</b> ,,	Analyt F Berechni Kaliumsulfat	RESENTUS 1802 et B Hinson K.So.	0,9280 g
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Stein	$MnCl_2 + 4H_2O$ $FeCl_2 + 2H_2O$	1 164 ;; 6,862 ;; ZELIUS	Analyt F Berechna Kahumsulfat Natrumkai bonat	RESENTUS 1802 et B Hinsch K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> N <sub>12</sub> CO <sub>4</sub>	0,9280 g 2,9405 ,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini STRUVE	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FeCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle	1 164 ;; 6,862 ;; ZELIUS	Analyt F Berechns Kahumsulfat Natrumkai bonat Natriumchlond	RESERVES 1802 et B Hinson  K,SO,  N 1,200,  NaCl	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 "
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Stein STRUVE Kaliumsulfat	$MnCl_1 + 4H_1O$ $FoCl_2 + 2H_2O$ bad. Analyt Ber 'sche Tabelle $K_1SO_4$	1 164 ;; 6,862 ;; ZELIUS 0,059 g	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natirumkal bonat Natriumchlorid Natriumsileat	resentus 1802 et B Hirsch K <sub>1</sub> SO <sub>4</sub> N <sub>1,2</sub> OO <sub>4</sub> NaCl Na <sub>2</sub> SiO <sub>8</sub>	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 ,, 4,4076 ,,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Stein SZEUVE Kaliumsuifnt Natrumphosphat	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>1</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt BER 'sche Tabelle K,SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> FO <sub>4</sub>	1 164 ;; 6,862 ;; ZELIUS 0,059 g 0,246 ;	Analyt F Berechns Kahumsulfat Natrumkai bonat Natriumchlond	RESENTES 1892 et B HIRSON  K,SO,  N,CO,  NaCl  Na,SiO,  Na,PO,	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 ,, 4,4076 ,, 0,0087 ,,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini SZEUVE Kaliumsulfnt Natruum phosphat Natriumsulfat	MnCl <sub>3</sub> + 4H <sub>3</sub> O FoCl <sub>5</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt BER 'sche Tabelle K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	1 164 ;; 6,862 ;; ZELIUS 0,059 g 0,246 ; 0,804 ;;	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natirumkal bonat Natriumchlorid Natriumsileat	resentus 1802 et B Hirsch K <sub>1</sub> SO <sub>4</sub> N <sub>1,2</sub> OO <sub>4</sub> NaCl Na <sub>2</sub> SiO <sub>8</sub>	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 ,, 4,4076 ,, 0,0087 ,,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Stein SZEUVE Kaliumsuifnt Natrumphosphat	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FeCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle KSO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	1 164 ;; 6,862 ;; ZELIUS 0,059 g 0,246 ; 0,804 ;; 8,526 ;	Analyt F Berechns Kaliumsulfat Natriumkai honat Natriumchiond Natriumsulicat Natriumphosphat Natriumsulfat	RISENIUS 1802 et B Himeon K,SO, N,1001 NaCl Na,SiO, Na,SiO, Na,SO,	0,9280 g 2,9405 , 0,7182 ,, 4,4076 ,, 0,0087 ,, 4,0141 ,,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini SZEUVE Kaliumsulfnt Natruum phosphat Natriumsulfat	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FeCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle KSO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	1 164 ;; 6,862 ;; ZELIUS 0,059 g 0,246 ; 0,804 ;; 8,526 ;	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkai benat Natriumchlorid Natriumsilicat Natriumsphosphat Natriumsulfat Ammeniumkarbonat	RESENTUS 1802 et B HIRBOH  K.SO.  N.1.CO.  NACI  Na_SO.  Na_YO.  (NH,).cO.	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0388 ,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini STRUVE Kaliumsulfnt Natriumphosphat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat	MnCl <sub>3</sub> + 4H <sub>4</sub> O FeCl <sub>3</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K <sub>2</sub> SO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub>	1 164 ;; 6,862 ;; ZELIUS 0,059 g 0,246 ; 0,804 ;; 8,526 ;	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkal bonat Natriumehlorid Natriumsileat Natriumsileat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithumkarbonat	RISENIUS 1802 et B HIRBOR  K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> N <sub>12</sub> OO <sub>5</sub> NaCl  Na <sub>2</sub> SiO <sub>6</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> (NH <sub>1</sub> ) <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> Li <sub>2</sub> CO <sub>5</sub>	0,9280 g 2,9405, 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0388 , 0,0183 ,
Magnesium karbonat Manganochlorid Ferrochlorid Teplitz Steini STRUVE Kaliumsulfnt Natruum phosphat Natriumsulfat Natriumsilicat Natrium karbonat Calcium karbonat	MnCl <sub>3</sub> + 4H <sub>4</sub> O FoCl <sub>5</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Bun 'sche Tabelle K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> Na <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub>	1 164 ;; 6,862 ;; ZELIUS 0,059 g 0,246 ; 0,804 ;; 8,526 ; 87,441 ;; 1 796 ;;	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkal bonat Natriumehlond Natriumsuleat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithumkarbonat Aluminiumchlorid	RISENIUS 1802 et B HIRSCH  K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> N <sub>12</sub> CO <sub>5</sub> NaCl  Na_SiO <sub>6</sub> Na <sub>2</sub> FO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> (NH <sub>1</sub> ) <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> Li <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> AlCl <sub>5</sub>	0,0280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0588 , 0,088 ,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini SZEUVE Kaliumsulfnt Natrium phosphat Natriumsulfat Natriumsilicat Natrium karbonat Calcium chlorid	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Bur 'sche Tubelle K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> FO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>3</sub> Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> CaCO <sub>2</sub> CaCl <sub>2</sub>	1 164 ;; 6,862 ;; ZELIUS  0,059 g 0,246 ; 0,804 ;; 8,526 ; 87,441 ; 1 796 ;; 5 218 ;;	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkai lonat Natriumsulcat Natriumsulcat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithiumkarbonat Aluminiumchlorid Baryunchlorid	RISENIUS 1802 et B HIRBOH  K,SO, N,1001  NaCl  Na,SiO, Na,FO, Na,SO, (NH,1,00)  Li,CO, AlCl, BaCl,	0,0280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0388 , 0,0687 , 0,0687 ,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini STEUVE Kaliumsulfat Natriumphosphat Natriumsulfat Natriumsilicat Natriumkarbonat Calciumkarbonat Calciumchlorid Kali-Alaun	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FeCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K <sub>2</sub> SO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> Na <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> CaCO <sub>6</sub> CaCl <sub>2</sub> KAI(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> + 12H <sub>2</sub> (	1 164 ,, 6,862 ,, ZELIUS  0,059 g 0,246 , 0,804 ,, 8,526 , 87,441 ,, 1796 ,, 5 218 ,, 0, 0	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkalionat Natriumehlorid Natriumsulfat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithiumkarbonat Aluminiumehlorid Baryunchlorid Calciumkarbonat	RISENIUS 1892 et B HIRBOH  K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> N <sub>12</sub> CO <sub>2</sub> NaCl  Na <sub>2</sub> SiO <sub>6</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> (NH <sub>1</sub> ) <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> Li <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> AlCl <sub>2</sub> BaCl <sub>3</sub> CaCO <sub>4</sub>	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0388 , 0,0183 , 0,0837 , 0,0014 ,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini SZEUVE Kaliumsulfnt Natrium phosphat Natriumsulfat Natriumsilicat Natrium karbonat Calcium chlorid	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Bur 'sche Tubelle K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> FO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>3</sub> Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> CaCO <sub>2</sub> CaCl <sub>2</sub>	1 164 ;; 6,862 ;; 2ELIUS 0,059 g 0,246 ; 0,804 ;; 8,526 ; 87,441 ;; 1 796 ;; 0 0,222 ;; 0 0,222 ;; 5,288 ;;	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkalionat Natriumehlorid Natriumsulfat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithiumkarbonat Aluminiumehlorid Baryunchlorid Calciumkarbonat	RISENIUS 1892 et B HIRBOH  K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> N <sub>12</sub> CO <sub>2</sub> NaCl  Na <sub>2</sub> SiO <sub>6</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> (NH <sub>1</sub> ) <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> Li <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> AlCl <sub>2</sub> BaCl <sub>3</sub> CaCO <sub>4</sub>	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0388 , 0,0183 , 0,0837 , 0,0014 ,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini STROVE Kaliumsuifnt Natrumphosphat Natrumsuifnt Natriumsuificat Natriumsuificat Natriumkarbonat Calcium karbonat Calcium chorid Kali-Alaun Magnesiumsulfat	MnCl <sub>3</sub> + 4H <sub>4</sub> O FoCl <sub>3</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K <sub>2</sub> SO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>6</sub> CaCl <sub>7</sub> KAI(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> + 12H <sub>2</sub> MgSO <sub>4</sub>	1 164 ;; 6,862 ;; 2ELIUS 0,059 g 0,246 ; 0,804 ;; 8,526 ; 87,441 ;; 1 796 ;; 0 0,222 ;; 0 0,222 ;; 5,288 ;;	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkalionat Natriumehlorid Natriumsulfat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithiumkarlonat Aluminiumehlorid Baryunchlorid Calciumkarbonat Magnesiumkarbon	RISENIUS 1892 et B HIRSCH  K.SO.  N.1.0Os  NACI  NA.SO.  NA.SO.  (NH.).2CO.  Li.2CO.  AlCi.  BaCi.  CaCO.  at MgCO.+311.0	0,9280 8 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0587 , 0,0183 , 0,0014 , 60,827 , 0,09,7180 ,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini STEUVE Kaliumsulfat Natriumphosphat Natriumsulfat Natriumsilicat Natriumkarbonat Calciumkarbonat Calciumchlorid Kali-Alaun	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FeCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K <sub>2</sub> SO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> Na <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> CaCO <sub>6</sub> CaCl <sub>2</sub> KAI(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> + 12H <sub>2</sub> (	1 164 ,, 6,862 ,, ZELIUS  0,059 g 0,246 , 0,804 ,, 8,526 , 87,441 ,, 1796 ,, 5 218 ,, 0, 0	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkal bonat Natriumehlorid Natriumsulfat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithumknrbonat Aluminiumchlorid Baryumchlorid Calciumkarbonat Magnesiumkarbonat Ferrosulfat kryst	RISENIUS 1802 et B HIRSON  KySO, NyCO, NaCI  Na_SiO, Na_FO, Na_SO, (NH,),2CO, Li,2CO, AiCl, BaCi, CaCO, et MgCO, + 3H,O FeSO, + 7H,O	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0588 , 0,0587 , 0,0014 , 50,7180 , 59,7180 , 5,2086 ,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini STEUVE Kaliumsulfat Natriumphosphat Natriumsulfat Natriumsilicat Natriumslicat Natriumkarbonat Calcium karbonat Calcium chlorid Kali-Alaun Nagnesiumsulfat Ferrosulfat kryst	MnCl <sub>2</sub> +4H <sub>2</sub> O FeCl <sub>2</sub> +2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>6</sub> CaCO <sub>6</sub> KAI(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> +12H <sub>2</sub> O MgSO <sub>4</sub> FeSO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> O	1164 " 6,862 "  ZELIUS  0,059 g 0,246 , 0,804 " 8,526 ; 87,441 " 1796 " 5 218 " 0,922 " 5,288 "	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkalionat Natriumehlorid Natriumsulfat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithiumkarlonat Aluminiumehlorid Baryunchlorid Calciumkarbonat Magnesiumkarbon	RISENIUS 1892 et B HIRSCH  K.SO.  N.1.0Os  NACI  NA.SO.  NA.SO.  (NH.).2CO.  Li.2CO.  AlCi.  BaCi.  CaCO.  at MgCO.+311.0	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0588 , 0,0587 , 0,0014 , 50,7180 , 59,7180 , 5,2086 ,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini STEUVE Kaliumsulfat Natriumphosphat Natriumsulfat Natriumsilicat Natriumsulfat Natriumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumchlorid Kali-Alaun Nagnesiumsulfat Ferrosulfat kryst Viohy Source	MnCl <sub>2</sub> +4H <sub>2</sub> O FoCl <sub>2</sub> +2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K,SO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> Na <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>6</sub> CaCl <sub>7</sub> KAI(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> +12H <sub>2</sub> MgSO <sub>4</sub> FeSO <sub>4</sub> -+7H <sub>2</sub> O ed bla grande g	1164 ;; 6,862 ;; 2ELIUS  0,059 g 0,246 ; 0,804 ;; 8,526 ; 87,441 ;; 1796 ;; 5,988 ;; 0,874 ;; rrille	Analyt F Berechne Kaltumsulfat Natriumkal tonat Natriumehlorid Natriumsuleat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithumkarbonat Lithumkarbonat Aluminiumchlorid Baryunchlorid Calciumkarbonat Magnesiumkarbonat Magnesiumkarbonat Magnesiumkarbonat Magnesiumkarbonat Magnesiumkarbonat Magnesiumkarbonat	RISENIUS 1892 et B HIRBOH  K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> N <sub>12</sub> CO <sub>5</sub> N <sub>3</sub> CO <sub>5</sub> N <sub>3</sub> CO <sub>6</sub> N <sub>3</sub> SO <sub>4</sub> (NH <sub>1</sub> ) <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> AlCl <sub>2</sub> BaCl <sub>3</sub> CaCO <sub>4</sub> at MgCO <sub>3</sub> + 3H <sub>2</sub> O MnSO <sub>4</sub> + 4H <sub>2</sub> O	0,9280 g 2,9405, 0,7132 y 4,4076 y 0,0087 y 4,0141 y 0,0587 y 0,0587 y 0,0014 y 50,8291 y 59,7180 y 0,8058 y
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini STEUVE Kaliumsulfat Natriumphosphat Natriumsulfat Natriumsilicat Natriumslicat Natriumkarbonat Calcium karbonat Calcium chlorid Kali-Alaun Nagnesiumsulfat Ferrosulfat kryst	MnCl <sub>2</sub> +4H <sub>2</sub> O FeCl <sub>2</sub> +2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>6</sub> CaCO <sub>6</sub> KAI(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> +12H <sub>2</sub> O MgSO <sub>4</sub> FeSO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> O	1164 ;; 6,862 ;; 2ELIUS  0,059 g 0,246 ; 0,804 ;; 8,526 ; 87,441 ;; 1796 ;; 5,988 ;; 0,874 ;; rrille	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkal bonat Natriumehlorid Natriumsulfat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithumknrbonat Aluminiumchlorid Baryumchlorid Calciumkarbonat Magnesiumkarbonat Ferrosulfat kryst	RISENIUS 1802 et B HIRSON  KySO, NyCO, NaCI  Na_SiO, Na_FO, Na_SO, (NH,),2CO, Li,2CO, AiCl, BaCi, CaCO, et MgCO, + 3H,O FeSO, + 7H,O	0,9280 g 2,9405, 0,7132 y 4,4076 y 0,0087 y 4,0141 y 0,0587 y 0,0587 y 0,0014 y 50,8291 y 59,7180 y 0,8058 y
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini Steuve Kaliumsulfat Natriumphosphat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumkarbonat Calciumkarbonat Calciumchlorid Kali-Alaun Magnesiumsulfat Ferrosulfat kryst Viohy Source Analyt Bauer	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FeCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K <sub>2</sub> SO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>6</sub> CaCO <sub>6</sub> KA1(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> + 12H <sub>2</sub> C MgSO <sub>4</sub> FeSO <sub>4</sub> + 7H <sub>2</sub> O se de la grande g STRUVE'sche Ta	1164 " 6,862 "  ZELIUS  0,059 g 0,246 , 0,804 " 8,526 ; 87,441 " 1796 " 5218 " 0,922 " 5,285 " (,674 ") (,674 ")	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkal bonat Natriumehlorid Natriumsulfat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithumkarbonat Aluminiumchlorid Baryumchlorid Calefumkarbonat Magnesaumkarbon Ferrosulfat kryst Manganosulfat Wildungen	RISENIUS 1802  et B HIRSON  K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> N <sub>12</sub> CO <sub>5</sub> NaCl  Na <sub>2</sub> SiO <sub>6</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> (NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> Li <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> AiCl <sub>1</sub> BaCl <sub>2</sub> CaCO <sub>5</sub> at MgCO <sub>3</sub> + 3H <sub>2</sub> O  MuSO <sub>4</sub> + 4H <sub>2</sub> O  Stadtbrunner	0,9280 g 2,9405, 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0587 , 0,0183 , 0,0214 , 50,827 , 59,7180 , 5,2080 , 0,8058 ,
Magnesium karbonat Manganochlorid Ferrochlorid Teplitz Steini STRUVE Kaliumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Calcium karbonat Natrium polid Daver Natrium polid	MnCl <sub>3</sub> +4H <sub>4</sub> O FeCl <sub>3</sub> +2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K <sub>2</sub> SO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CACO <sub>6</sub> CACO <sub>6</sub> CACO <sub>7</sub> CACO <sub>8</sub> CACO	1164 ;; 6,862 ;; 2ELIUS  0,059 g 0,246 ; 0,804 ;; 8,526 ; 87,441 ;; 1528 ;; 0,522 ;; 5,288 ;; 0,673 ;; crille 0,0026 g	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkai bonat Natriumchlorid Natriumsulfat Natriumsulfat Ananoniumkarbonat Lithiumkarbonat Aluminiumchlorid Baryumchlorid Calefumkarbonat Magnesumkarbon kry Ferrosulfat kryst Manganosulfat Wildungen Analy	RISENIUS 1892 et B HIRSCH  K.SO.  N.CO.  Nacl  Na.SiO.  Na.FO.  (NH.).CO.  Li.CO.  AlCl.  BaCl.  CaCO.  et MgCO.+3H.O.  FeSO.+7H.O.  Stadtbrunner  yt Bauer	0,9280 g 2,9405, 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0587 , 0,0183 , 0,0214 , 50,827 , 59,7180 , 0,8058 ,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini SZEUVE Kaliumsulfnt Natrium phosphat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsarbonat Calcium karbonat Calcium karbonat Calcium karbonat Calcium karbonat Ferrosulfnt kryst Viohy Sourc Analyt Bauke Natriumpodid Natriumpodid	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle  K.SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> FO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> Na <sub>2</sub> CO <sub>8</sub> CaCO <sub>8</sub>	1 164 " 6,862 "  ZELIUS  0,059 g 0,246 , 0,804 " 8,526 ; 87,441 " 1 796 " 0,252 " 0,874 " 0,874 "  riile abelle 0,0026 g 0,013 "	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkai benat Natriumkai benat Natriumsulfat Natriumsulfat Ammeniumkarbonat Lithumkarbonat Aluminiumchlorid Baryumchlorid Calciumkarbonat Magnesulmkarbon Ferrosulfat kryst Manganosulfat Wildungen Analy STRUYE'	RISENIUS 1802  et B HIRSON  K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> N <sub>12</sub> CO <sub>5</sub> NaCl  Na <sub>2</sub> SiO <sub>6</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> (NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> Li <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> AiCl <sub>1</sub> BaCl <sub>2</sub> CaCO <sub>5</sub> at MgCO <sub>3</sub> + 3H <sub>2</sub> O  MuSO <sub>4</sub> + 4H <sub>2</sub> O  Stadtbrunner	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0388 , 0,014 , 0,0014 , 0,014 , 50,8291 , 50,8291 , 0,8058 ,
Magnesium karbonat Manganochlorid Ferrochlorid Teplitz Steini STRUVE Kaliumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Calcium karbonat Natrium polid Daver Natrium polid	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FeCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K.SO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> CaCO <sub>8</sub> CaCO <sub>8</sub> CaCl <sub>4</sub> KAI(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> + 12H <sub>2</sub> ( MgSO <sub>4</sub> FeSO <sub>4</sub> + 7H <sub>2</sub> O se de la grande g STRUVE'sche T: Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>	1164 " 6,862 "  ZELIUS  0,059 g 0,246 , 0,804 " 8,526 ; 87,441 " 1796 " 5,288 " 0,874 " (rille abelle 0,0026 g	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkai bonat Natriumchlorid Natriumsulfat Natriumsulfat Ananoniumkarbonat Lithiumkarbonat Aluminiumchlorid Baryumchlorid Calefumkarbonat Magnesumkarbon kry Ferrosulfat kryst Manganosulfat Wildungen Analy	RISENIUS 1892 et B HIRSCH  K.SO.  N.CO.  Nacl  Na.SO.  Na.FO.  (NH.).CO.  Li.CO.  AIC!  BaC!  CaCO.  et MgCO.+HI.C  FeSO.+7H.O  Masso.+4H.O  Stadtbrunner  yt Bauer  sche Tabelle	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0388 , 0,014 , 0,0014 , 0,014 , 50,8291 , 50,8291 , 0,8058 ,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini STEUVE Kaliumsuifat Natrium phosphat Natrium silicat Natrium karbonat Calcium karbonat Calcium karbonat Calcium karbonat Calcium chlorid Kali-Alaun Magnesium sulfat Ferrosulfat kryst Viohy Souro Analyt Saure Natrium podid Natrium podid Natrium pohosphat	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FeCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K.SO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> CaCO <sub>8</sub> CaCO <sub>8</sub> CaCl <sub>4</sub> KAI(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> + 12H <sub>2</sub> ( MgSO <sub>4</sub> FeSO <sub>4</sub> + 7H <sub>2</sub> O se de la grande g STRUVE'sche T: Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>	1 164 " 6,862 "  ZELIUS  0,059 g 0,246 " 8,526 ; 87,441 " 1 796 " 5,218 " 0,222 " 5,288 " 0,873 " grille 0,0026 g 0,013 " 0,422 "	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkai bonat Natriumkai bonat Natriumsulcat Natriumsulcat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithiumkarbonat Aliminiumchlorid Baryumchlorid Calciumkarbonat Magnesiumkarbon kry Ferrosulfat kryst Manganosulfat Wildungen Analy Struys' Natriumphosphat	RISENIUS 1892 et B HIRBOH  KrSO4  N1,000  Nacl  Narsioa  Narpo4  Narso5  (NH,1)cO2  Li,CO2  AlCi  BaCi  CaCO4  et MgCO2+HELC  FeSO4+7H20  MusO4+dHxO  Statebruner  yt Bauer  sche Tabelle  Narpo4	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0587 , 0,0587 , 0,0018 , 50,8291 , 50,8291 , 0,8058 ,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini Steuve Kaliumsulfat Natriumphosphat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumkarbonat Calciumkarbonat Ratriumpolid Natriumpolid Natriumposphat Natriumplicat	MnCl <sub>2</sub> +4H <sub>2</sub> O FeCl <sub>2</sub> +2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K <sub>2</sub> SO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>6</sub> CaCO <sub>7</sub> KA1(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> +12H <sub>2</sub> C MgSO <sub>4</sub> FeSO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> O se de la grande g STRUVE'sche Ta NaJ NaBr Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SIO <sub>5</sub>	1 164 " 6,862 "  ZELIUS  0,059 g 0,246 " 8,526 ; 87,441 " 1 596 ; 5218 " 0,222 " 5,288 ] 0,874 ; rille 0,0026 g 0,422 " 13,084 "	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkalionat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Anarouniumkarbonat Lithiumkarbonat Lithiumkarbonat Aliminiumchlorid Baryunchlorid Calciumkarbonat Magnesiumkarbonat Magnesiumkarbonat Magnesiumkarbonat Magnesiumkarbonat Magnesiumkarbonat Struys Natriumphosphat Natriumphosphat Natriumphosphat Natriumchlorid	RISENIUS 1892 et B HIRSCH  K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> N <sub>12</sub> CO <sub>5</sub> Na <sub>2</sub> Cl  Na <sub>2</sub> SiO <sub>6</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>1</sub> SO <sub>2</sub> (NH <sub>1</sub> ) <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> AlCl <sub>2</sub> BaCl <sub>2</sub> CaCO <sub>4</sub> at MgCO <sub>3</sub> + 3H <sub>2</sub> O  MnSO <sub>4</sub> + 4H <sub>2</sub> O  Stadtbrunner  yt Bauer  sche Tabelle  Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> NaCl	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0587 , 0,0183 , 0,0214 , 50,8251 , 5,2080 , 0,8058 ,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini STRUVE Kaliumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Calcium karbonat Kalium alifat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat	MnCl <sub>2</sub> +4H <sub>2</sub> O FeCl <sub>2</sub> +2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K,SO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>6</sub> CaCO <sub>6</sub> CaCO <sub>7</sub> MgSO <sub>4</sub> +12H <sub>2</sub> MgSO <sub>4</sub> FeSO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> O to de la grande g STRUVE'sche Ta NaJ NaBr Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SIO <sub>6</sub> R <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	1164 " 6,862 "  ZELIUS  0,059 g 0,246 , 0,804 " 8,526 ; 87,441 " 1796 " 5,288 " 0,674 "  rille abelle 0,0026 g 0,013 0 0,422 " 13,026 " 13,026 " 20,404 "	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkalionat Natriumehlorid Natriumsulfat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithumkarbonat Lithumkarbonat Aluminiumchlorid Baryumchlorid Calciumkarbonat Magnesanmkarbon kry Ferrosulfat kryst Manganosulfat Wildungen Analy STRUYE' Natriumphosphat Natriumchlorid Kaliumsulfat	RISENIUS 1802  et B HIRSON  K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> N <sub>12</sub> CO <sub>5</sub> Na <sub>C</sub> SiO <sub>6</sub> Na <sub>C</sub> SO <sub>4</sub> (NH <sub>1</sub> ) <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> Li <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> AlCl <sub>1</sub> BaCl <sub>2</sub> CaCO <sub>4</sub> et MgCO <sub>3</sub> + 3H <sub>2</sub> O  FeSO <sub>4</sub> + 7H <sub>2</sub> O  MnSO <sub>4</sub> + 4H <sub>2</sub> O  Stadtbrunner  yt Bauer  sche Tabelle  Na <sub>C</sub> PO <sub>4</sub> NaCl  L <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	C,928C E 2,9405 . 0,7132 ., 4,4076 ., 0,0087 ., 4,0141 ., 0,0183 ., 0,0014 ., 60,8891 ., 50,8291 ., 0,8058 ., 0,8058 ., 0,0094 ., 0,234 ., 0,234 ., 1,102 .,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini SZEUVE Kaliumsulfat Natrium phosphat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Rali-Alsun Alsgnesiumsulfat Ferrosulfat kryst Viohy Source Analyt Bauen Natriumpodid Natriumpodid Natriumpodid Natriumpodid Natriumpodiat Natriumpolicat Kaliumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle  K.SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> FO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> CaCl <sub>2</sub> CaCl <sub>3</sub> KAI(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> + 12H <sub>3</sub> ( MgSO <sub>4</sub> FeSO <sub>4</sub> - 7H <sub>2</sub> O to de la grande g STRUVE'sche Tr NaJ NaPr Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SIO <sub>5</sub> Na <sub>2</sub> SIO <sub>6</sub> NaCI	1 164 " 6,862 "  ZELIUS  0,059 g 0,246 " 8,526 ; 87,441 " 1 796 " 5,288 " 0,222 " 5,288 " 0,013 " 0,422 " 13,023 " 0,422 " 13,023 " 20,404 " 22,686 "	Analyt F Berechne Kahumsulfat Natriumkai benat Natriumkai benat Natriumsulcat Natriumsulcat Natriumsulfat Ammeniumkarbonat Lithiumkarbonat Aluminiumchlorid Calciumkarbonat Magnesiumkarbon kry Ferrosulfat kryst Manganosulfat Wildungen Analy Struyk'i Natriumphosphat Natriumchlorid Kaliumsulfat Natriumchlorid Natriumchlorid	RISENIUS 1892 et B HIRBOH  KrSO4  N1,003  NaCI  Na_BiO6  Na_FO4  NA_FO4  NA_FO4  (NH-1)2CO  AlC1  BaC1  CaCO4  Et MgCO3+BHGO  FeSO4+7HgO  MSO4+HHGO  Stadtoruner  yt BAUER  sche Tabelle  Na_FO4  NaCI  Na_CO3  Na_CO3	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0388 , 0,014 , 0,0014 , 0,014 , 0,05891 , 0,0014 , 0,05891 , 0,0058 , 0,004 , 0,8058 ,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini STRUVE Kaliumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Calcium karbonat Kalium alifat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FeCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K.SO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>6</sub> CaCO <sub>6</sub> KAl(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> + 12H <sub>2</sub> MgSO <sub>4</sub> FeSO <sub>4</sub> + 7H <sub>2</sub> O to de la grande g STRUVE'sche Tr Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>5</sub> R <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> NaCl Na <sub>4</sub> CO <sub>5</sub>	1164 " 6,862 "  ZELIUS  0,059 g 0,246 , 0,804 " 8,526 ; 87,441 " 1796 " 5,288 " 0,674 "  rille abelle 0,0026 g 0,013 0 0,422 " 13,026 " 13,026 " 20,404 "	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkalionat Natriumehlorid Natriumsulfat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithumkarbonat Lithumkarbonat Aluminiumchlorid Baryumchlorid Calciumkarbonat Magnesanmkarbon kry Ferrosulfat kryst Manganosulfat Wildungen Analy STRUYE' Natriumphosphat Natriumchlorid Kaliumsulfat	RISENIUS 1892 et B HIRBOH  KrSO4  N1,003  NaCI  Na_BiO6  Na_FO4  NA_FO4  NA_FO4  (NH-1)2CO  AlC1  BaC1  CaCO4  Et MgCO3+BHGO  FeSO4+7HgO  MSO4+HHGO  Stadtoruner  yt BAUER  sche Tabelle  Na_FO4  NaCI  Na_CO3  Na_CO3	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0388 , 0,014 , 0,0014 , 0,014 , 0,05891 , 0,0014 , 0,05891 , 0,0058 , 1,0008 ,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini SZEUVE Kaliumsulfat Natrium phosphat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Rali-Alsun Alsgnesiumsulfat Ferrosulfat kryst Viohy Source Analyt Bauen Natriumpodid Natriumpodid Natriumpodid Natriumpodid Natriumpodiat Natriumpolicat Kaliumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FeCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K.SO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>6</sub> CaCO <sub>6</sub> KAl(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> + 12H <sub>2</sub> MgSO <sub>4</sub> FeSO <sub>4</sub> + 7H <sub>2</sub> O to de la grande g STRUVE'sche Tr Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>5</sub> R <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> NaCl Na <sub>4</sub> CO <sub>5</sub>	1 164   6,862   7 2 ELIUS  0,059 g 0,246   7 8,526   87,441   1 796   7 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkaibonat Natriumsulcat Natriumsulcat Natriumsulcat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithiumkarbonat Aliminiumchlorid Baryumchlorid Calciumkarbonat Magnesiumkarbon kry Ferrosulfat kryst Manganosulfat Wildungen Analy STRUYE' Natriumphosphat Natriumchlorid Kaliumsulfat Natriumchlorid Kaliumsulfat Natriumchlorid Kaliumsulfat Natriumkarbonat	RISENIUS 1892 et B HIRBOH  KrSO4  N1,000  NacCI  NarSO4  NarPO4  NarSO5  (NH,1)000  Li,CO2  AlClr  BaClr  CaCO4  et MgCO2+BL2O  FeSO4+H2O  MasC4+dH2O  Stattbrunier  yt BAUER  sche Tabelle  NarPO4  NacC1  LSO4  NarCO5	C,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0587 , 0,0587 , 0,0587 , 50,8291 , 50,8291 , 0,8058 , 0,8058 , 1,102 , 1,102 , 8,013 ,
Magnesium karbonat Manganochlorid Ferrochlorid Teplitz Steini STRUVE Kaliumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Calcium karbonat Rail-Alsun Nignesiumsulfat Ferrosulfat kryst  Viohy Source Analyt Bauer Natrium jodid Natrium phosphat Natrium aulfat Natrium sulfat Natrium sulfat Natrium sulfat Natrium karbonat Alumnilam chiorid	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FeCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K <sub>2</sub> SO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>6</sub> CaCO <sub>7</sub> KA1(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> + 12H <sub>2</sub> MgSO <sub>4</sub> FeSO <sub>4</sub> + 7H <sub>2</sub> O se de la grande g STRUVE'sche Ta NaJ NaBr Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> Na <sub>2</sub> SIO <sub>5</sub> R <sub>2</sub> SO <sub>6</sub> NaCl Na <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> AlCl <sub>2</sub>	1 164 " 6,862 "  ZELIUS  0,059 g 6,246 " 8,526 ; 87,441 " 1 796 " 6,282 " 6,288 ] 7,411 e 0,022 g 0,013 0 0,422 " 14,026 " 22,686 " 22,686 " 408,185 " 0,203 "	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkalionat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithiumkarbonat Lithiumkarbonat Aliumuliumchlorid Baryunchlorid Calciumkarbonat Magnesiumkarbonat Magnesiumkarbonat Magnesiumkarbonat Magnesiumkarbonat Magnesiumkarbonat Magnesiumkarbonat Natriumkarbonat Natriumphosphat Natriumkarbonat Natriumkarbonat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Sixontiumchlorid	RISENIUS 1892 et B HIRSCH  KySO, N1,000 Na,Cl Na,SiO, Na,PO, (NH,),2CO, AlCl, BaCl, CaCO, at MgCO, +31,0 FeSO, +71,0 MnSO, +41,0 Stadtbrunner yt Bauer sche Tabelle Na,PO, Na,Cl K,SO, Na,CO, Na,CO, SrCl, SrCl,	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0857 , 0,0014 , 50,8251 , 59,7180 , 0,8058 , 0,8058 , 1,102 , 3,1102 , 3,1102 , 3,1102 , 5,2010 ,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini STRUVE Kaliumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Calcium karbonat Calcium karbonat Calcium karbonat Calcium karbonat Calcium karbonat Calcium karbonat Raii-Alaun Nagnesiumsulfat Ferrosulfat kryst Vichy Source Analyt Bauen Natriumpolid Natriumphosid Natrium phosphat Natriumsulfat Natriumsulfat Natrium sulfat Natrium karbonat Alumanilamehforid Stron tiumchforid	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K <sub>2</sub> SO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> CaCO <sub>8</sub> CaCl <sub>2</sub> KAI(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> + 12H <sub>2</sub> C MgSO <sub>4</sub> FeSO <sub>4</sub> + 7H <sub>2</sub> O se de la grande g STRUVE'sche Tr Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>8</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>8</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> NaCl Na <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> AlCl <sub>2</sub> STCl <sub>2</sub>	1164   6,862   2 ZELIUS   0,059 g	Analyt F Berechne Kahumsulfat Natriumkai bonat Natriumkai bonat Natriumchiorid Natriumsulfat Ananoniumkarbonat Lithumkarbonat Aluminiumchlorid Baryumchlorid Caleiumkarbonat Magnesumkarbon kry Ferrosulfat kryst Manganosulfat Wildungen Analy STRUVE' Natriumphosphat Natriumchlorid Kaliumsulfat Natriumchlorid Kaliumsulfat Natriumkarbonat	RISENIUS 1892 et B HIRSCH  K.SO.  N.CO.  Na.CI  Na.SO.  Na.FO.  Na.FO.  (NH.).cO.  Li.CO.  AICI.  BaCi.  CaCO.  et MgCo. + 7H.O.  MnSO. + 7H.O.  Stadtbrunner  yt Bauer  sche Tabelle  Na.FO.  Na.CI  L.SO.  Na.SO.  Na.SO.  Na.SO.  ST.A.  AICI.	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0388 , 0,014 , 50,8291 , 50,8291 , 0,8058 , 0,8058 , 1,0858 , 1,0858 , 1,0858 , 1,0858 , 1,108
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Ferrochlorid STEUVE Kaliumsulfat Natrium phosphat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Calcium karbonat Calcium chiorid Natriumpodid Natriumphosphat Natriumpolicat Kaliumsulfat Natriumchlorid Natrium karbonat Alumnium karbonat	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad Analyt Ber 'sche Tabelle  L.SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> FO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> CaCl <sub>2</sub> CaCl <sub>2</sub> KAI(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> + 12H <sub>2</sub> C MgSO <sub>4</sub> FeSO <sub>4</sub> - + 7H <sub>2</sub> O se de la grande g STRUVE'sche Tr Na <sub>2</sub> TO <sub>4</sub> NaCl Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> NaCl Na <sub>4</sub> CO <sub>5</sub> AlCl <sub>2</sub> SFCl <sub>2</sub> NH <sub>4</sub> Cl	1 164   16,862   17   16,862   17   17   17   17   17   17   17   1	Analyt F Berechne Kahumsulfat Natriumkai bonat Natriumkai bonat Natriumsulcat Natriumsulcat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithiumkarbonat Lithiumkarbonat Aluminiumchlorid Baryumchlorid Calciumkarbonat Magnesiimkarbon kry Ferrosulfat kryst Manganosulfat Wildungen Analy Struve's Natriumphosphat Natriumchlorid Rali amsulfat Natriumkarbonat Natriumkarbonat Natriumkarbonat Natriumkarbonat Natriumkarbonat Natriumkarbonat Calciumkarbonat	RISENIUS 1892 et B HIRBOH  KrSO4  N1,003  NaCI  Na_SiOa  Na_FO4  NA_FO4  NA_FO4  AlC1  BaC1  CaCO4  at MgCO3+3H3C  FeSO4+7H3C  MMSO4+4H1C  Stadtbruner  yt BAUER  sche Tabelle  Na_FO4  Na_C1  L.SO4  Na_C0  Na_C1  L.SO4  Na_C0  Na_C1  L.SO4  Na_CO3  Na_C1  L.SO4  Na_CO3	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0388 , 0,014 , 50,8291 , 50,8291 , 0,8058 , 0,8058 , 1,0858 , 1,0858 , 1,0858 , 1,0858 , 1,108
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini Szeuve Kaliumsuifat Natriumphosphat Natriumsuifat Natriumsuifat Natriumkarbonat Calciumkarbonat Calciumklorid Kali-Alaun Magnesiumsulfat Ferrosulfat kryst Viohy Souro Analyt Bauen Natriumpodid Natriumpodid Natriumpodid Natriumpodid Natriumpodid Natriumpodiat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Kaliumsulfat Natriumchlorid Natriumchlorid Strontiumchlorid Strontiumchlorid Ammoniumchlorid Magnesiumchlorid Magnesiumchlorid	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K <sub>2</sub> SO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> CaCO <sub>8</sub> CaCl <sub>2</sub> KAI(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> + 12H <sub>2</sub> C MgSO <sub>4</sub> FeSO <sub>4</sub> + 7H <sub>2</sub> O se de la grande g STRUVE'sche Tr Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>8</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>8</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> NaCl Na <sub>2</sub> CO <sub>5</sub> AlCl <sub>2</sub> STCl <sub>2</sub>	1 164   16,862   17   164   16,862   17   17   17   17   17   17   17   1	Analyt F Berechne Kahumsulfat Natriumkai bonat Natriumkai bonat Natriumchiorid Natriumsulfat Ananoniumkarbonat Lithumkarbonat Aluminiumchlorid Baryumchlorid Caleiumkarbonat Magnesumkarbon kry Ferrosulfat kryst Manganosulfat Wildungen Analy STRUVE' Natriumphosphat Natriumchlorid Kaliumsulfat Natriumchlorid Kaliumsulfat Natriumkarbonat	RISENIUS 1892 et B HIRBOH  KrSO4  N1,000  Nacl  NarSO4  NNAPO4  NArSO4  (NH4)200  Li,000  AlCl  BaCl  CaCO4  et MgCO3+3H40  Stadtbruner  yt BAUER  sche Tabelle  NarPO4  Nacl  NagCO5  NagCO6  NagCO6  STCl  AlCl  CaCO6  CaCO6  AlCl  AlCl  CaCO7  AlCl  AlCl  CaCO6  AlCl  AlCl  AlCl  AlCl  CaCO6  AlCl  CaCO6  AlCl  CaCO6  AlCl  AlCl  CaCO6  AlCl  CaCO6  AlCl  CaCO6  AlCl  CaCO6  AlCl  CaCO6	0,9280 g 2,9405 , 4,4076 , 0,0132 , 4,0143 , 0,0183 , 0,0183 , 0,014 , 50,8291 , 50,8291 , 0,8058 , 0,8058 , 0,8058 , 1,102 , 3,013 , 5,281 , 0,029 , 0,029 , 1,102 , 3,013 , 0,029 , 0,029 ,
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Ferrochlorid STEUVE Kaliumsulfat Natrium phosphat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Calcium karbonat Calcium chiorid Natriumpodid Natriumphosphat Natriumpolicat Kaliumsulfat Natriumchlorid Natrium karbonat Alumnium karbonat	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K.SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCO <sub>6</sub> CaCl <sub>4</sub> KAI(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> + 12H <sub>2</sub> ' MgSO <sub>4</sub> FcSO <sub>4</sub> + 7H <sub>2</sub> O se de la grande g STRUVE'sche Tr Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> NaCl Na <sub>2</sub> SIO <sub>5</sub> NaCl NaCl SCCl NACCO MgCl MgCl MgCl MgCl	1164   6,862   7  ZELIUS  0,059 g 0,246   7  0,804   7  8,526   87,441   1  1796   7  5,285   7  0,222   7  1,285   7  1,	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkai bonat Natriumskai bonat Natriumsulcat Natriumsulcat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithiumkarbonat Lithiumkarbonat Aliuminiumchlorid Baryumchlorid Calciumkarbonat Magnesiumkarbon kry Ferrosulfat kryst Manganosulfat Wildungen Analy Struys' Natriumphosphat Natriumchlorid Kaliamsulfat Natriumchlorid Kaliamsulfat Natriumkarbonat Natriumkarbonat Stroutumchlorid Aliuminiumchlorid Calciumkarbonat Magnesiumka; bon kryst	RISENIUS 1892  et B HIRBOH  KrSO.  N1,000  NacCI  NarSO.  NarPO.  NarPO.  AlCi.  BaCi.  CaCO.  at MgCO.+BH.O  Sad brunner  sache Tabelle  NarPO.  NacCi  NarCo.  Stad brunner  t BAUER  sache Tabelle  NarPO.  NacCi  Lico.  stad to Tabelle  NarPO.  NacCi  Lico.  AlCi.  stad to Tabelle  NarPO.  NacCi  Lico.  MagCO.  Stad  NarCo.  Stad  NarCo.  Stad  NarCo.  Stad  NarCo.  Stad  NarCo.  Stad  AlCi.  CaCO.  st MgCO.+BH.O	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0388 , 0,014 , 50,8291 , 50,8291 , 0,8058 , 0,8058 , 1,102 , 1
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini STRUVE Kaliumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Calciumkarbonat Rail-Alsun Magnesiumsulfat Ferrosulfat kryst Viohy Source Analyt Sauree Natriumpodid Natriumphosphat Natriumphosphat Natriumphorid Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumchlorid Strontlumchlorid Strontlumchlorid Ammoniumchlorid Amgnesiumeblorid Calciumchlorid	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FoCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle K,SO <sub>2</sub> Na,PO <sub>4</sub> Na,SIO <sub>4</sub> Na,SIO <sub>5</sub> Na,SIO <sub>6</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCl <sub>7</sub> KAI(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> + 12H <sub>2</sub> MgSO <sub>4</sub> FeSO <sub>4</sub> + 7H <sub>2</sub> O be de la grande g STRUVE'sche Ta NaBr Na,PO <sub>4</sub> Na,SIO <sub>5</sub> NaBr Na,PO <sub>4</sub> NaBr Na,PO <sub>4</sub> Na,CO <sub>5</sub> AlCl <sub>2</sub> SrCl <sub>2</sub> NH <sub>4</sub> CI MgCl <sub>2</sub> CaCl <sub>3</sub>	1164   6,862   7  ZELIUS  0,059 g 0,246   0,804   8,526   87,441   1 1 7 96   7	Analyt F Berechne Kahumsulfat Natriumkai bonat Natriumkai bonat Natriumchlorid Natriumsulfat Ananoniumkarbonat Lithumkarbonat Aluminiumchlorid Baryumchlorid Calefumkarbonat Magnesumkarbon kry Ferrosulfat kryst Manganosulfat Wildungen Analy STRUYE' Natriumphosphat Natriumphosphat Natriumkarbonat Nagnesiumkarbonat Magnesiumkarbonat Magnesiumkar	RISENIUS 1802  the Himson  K.SO.  N.CO.  Na.CI  Na.SiO.  Na.FO.  (NH.).CO.  Li.CO.  AlCl.  BACI.  CACO.  st. MgCO. +3H.O  FeSO. +7H.O  Stadtbrunner  yt BAUER  sche Tabelle  Na.FO.  Na.CO.  Ma.SO.  Na.CO.  Na.CO.  Na.CO.  Na.CO.  Na.CO.  SrCl.  AlCl.  CACO.  the MgCO.  H.O.  SrCl.  AlCl.  CACO.  the MgCO.  H.O.  SrCl.  AlCl.  CACO.  the MgCO.  The MgCO.	C,9280 E 2,9405 . 0,7132 . 4,4076 . 4,0141 . 0,0887 . 0,0887 . 0,0887 . 0,094 . 69,7180 . 0,8058 . 1,102 . 8,913 . 1,102 . 8,913 . 0,406 . 49,707 . 57,950 . 0,803 .
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini SZEUVE Kaliumsulfat Natrium phosphat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Calcium karbonat Raij-Alson Magnesiumsulfat Ferrosulfat kryst  Viohy Sourc Analyt BAURE Natriumplodid Natriumphosphat Natriumphosphat Natriumphosphat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natrium karbonat Alumnulamchlorid Stron fulumchlorid Ammoniumchlorid Magnesiumchlorid Mangenosulfat	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad. Analyt Ber 'sche Tabelle  K_SO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> MgSO <sub>4</sub> FcSO <sub>4</sub> +12H <sub>2</sub> O to de la grande g 8TRUVE'sche Tr Na <sub>2</sub> FO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>3</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>3</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>4</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>5</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>5</sub> Na <sub>2</sub> SiO <sub>5</sub> Na <sub>2</sub> CO AlCl <sub>2</sub> SrCl <sub>2</sub> NH <sub>4</sub> Cl MgSO <sub>4</sub> +4H <sub>2</sub> Cl	1 164   16,862   17   16   16   16   16   16   16   16	Analyt F Berechne Kahumsulfat Natriumkai benat Natriumkai benat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Ammeniumkarbonat Lithumkarbonat Lithumkarbonat Aluminiumchlorid Baryumchlorid Caleiumkarbonat Magnesulmkarbon kry Ferrosulfat kryst Manganosulfat Wildungen Analy STRUVE' Natriumphosphat Natriumphosphat Natriumphosphat Natriumphosphat Natriumphorid Kaliumsulfat Natriumkarbonat Natriumsulfat Natriumsulfat Strontumchlorid Caleiumkarbonat Magnesiumkarbonat M	RISENIUS 1892 et B HIRSCH  K.SO.  N.CO.  Na.CI  Na.SO.  Na.PO.  Na.PO.  (NH.)2CO.  Li.CO.  AiCl.  BaCl.  CaCO.  at MgCO.  + 3H.O.  Stadtbrunner  yt BAUER  sche Tabelle  Na.PO.  Na.SO.  ST.Cl.  AiCl.  CaCO.  at MgCO.  + 8H.O.  10 proce  Id SO.	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0388 , 0,0014 , 50,8291 , 50,8291 , 0,8058 , 0,8058 , 0,8058 , 1,102 , 1,102 , 3,913 , 5,261 , 1,102 , 3,913 , 5,261 , 0,0029 , 0,204 , 0,204 , 0,204 , 0,205 , 0,005
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Ferrochlorid Teplitz Steini Szeuve Kaliumsulfat Natriumphosphat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Natriumsilicat Calcium karbonat Calcium karbonat Calcium karbonat Calcium karbonat Calcium karbonat Calcium karbonat Raii-Alaun Magnesiumsulfat Ferrosulfat kryst Viohy Sourc Analyt Saure Natriumpodid Natriumphosphat Natriumphosphat Natriumphorid Natriumphorid Natriumchlorid Natriumchlorid Amuniamehlorid Amuniamehlorid Amagnesiumehlorid Magnesiumchlorid Manganogulfat Ferrosulfat kryst	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad Analyt Ber 'sche Tabelle  K.SO <sub>4</sub> Na,PO <sub>4</sub> Na,SO <sub>4</sub> Na,SO <sub>4</sub> Na,SO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCl <sub>2</sub> KA(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> + 19H <sub>2</sub> ( MgSO <sub>4</sub> FcSO <sub>4</sub> + 7H <sub>2</sub> O Na <sub>2</sub> SiO <sub>5</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> NaBr NaBr Na,PO <sub>4</sub> NaCl NaCl NaCl ScCl <sub>2</sub> KAICl MgCl <sub>2</sub> CaCl <sub>3</sub> MRSO <sub>4</sub> + 4H <sub>3</sub> O FcSO <sub>4</sub> + 7H <sub>2</sub> O	1 164   6,862   7   7   7   7   7   7   7   7   7	Analyt F Berechne Kaliumsulfat Natriumkai bonat Natriumsulcat Natriumsulcat Natriumsulcat Natriumsulfat Ammoniumkarbonat Lithiumkarbonat Lithiumkarbonat Aliuminiumchlorid Baryumchlorid Calciumkarbonat Magnesiumkarbon kry Ferrosulfat kryst Manganosulfat Wildungen Analy STRUVE' Natriumphosphat Natriumchlorid Kaliumsulfat Natriumkarbonat Natriumkarbonat Natriumkarbonat Natriumkarbonat Natriumkarbonat Natriumkarbonat Natriumkarbonat Natriumkarbonat Skontiumchlorid Calciumkarbonat Magnesiumkai bon kry Ammoniakfibssigkeit Schwefels*ure-Anhydr Mariganosulfat	RISENIUS 1802  the Himson  K.SO.  N.CO.  Na.CI  Na.SiO.  Na.FO.  (NH.).CO.  Li.CO.  AlCl.  BACI.  CACO.  st. MgCO. +3H.O  FeSO. +7H.O  Stadtbrunner  yt BAUER  sche Tabelle  Na.FO.  Na.CO.  Ma.SO.  Na.CO.  Na.CO.  Na.CO.  Na.CO.  Na.CO.  SrCl.  AlCl.  CACO.  the MgCO.  H.O.  SrCl.  AlCl.  CACO.  the MgCO.  H.O.  SrCl.  AlCl.  CACO.  the MgCO.  The MgCO.	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0388 , 0,0014 , 50,8291 , 50,8291 , 0,8058 , 0,8058 , 0,8058 , 1,102 , 1,102 , 3,913 , 5,261 , 1,102 , 3,913 , 5,261 , 0,0029 , 0,204 , 0,204 , 0,204 , 0,205 , 0,005
Magnesium karbonat Manganochiorid Ferrochlorid Teplitz Steini SZEUVE Kaliumsulfat Natrium phosphat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Calcium karbonat Raij-Alson Magnesiumsulfat Ferrosulfat kryst  Viohy Sourc Analyt BAURE Natriumplodid Natriumphosphat Natriumphosphat Natriumphosphat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Natrium karbonat Alumnulamchlorid Stron fulumchlorid Ammoniumchlorid Magnesiumchlorid Mangenosulfat	MnCl <sub>2</sub> + 4H <sub>2</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O FcCl <sub>2</sub> + 2H <sub>2</sub> O bad Analyt Ber 'sche Tabelle  K.SO <sub>4</sub> Na,PO <sub>4</sub> Na,SO <sub>4</sub> Na,SO <sub>4</sub> Na,SO <sub>5</sub> CaCO <sub>5</sub> CaCl <sub>2</sub> KA(SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> + 19H <sub>2</sub> ( MgSO <sub>4</sub> FcSO <sub>4</sub> + 7H <sub>2</sub> O Na <sub>2</sub> SiO <sub>5</sub> Na <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> NaBr NaBr Na,PO <sub>4</sub> NaCl NaCl NaCl ScCl <sub>2</sub> KAICl MgCl <sub>2</sub> CaCl <sub>3</sub> MRSO <sub>4</sub> + 4H <sub>3</sub> O FcSO <sub>4</sub> + 7H <sub>2</sub> O	1164   6,862   7  ZELIUS  0,059 g 0,246   7,0804   8,526   87,441   7,196   7,298   7,111 e  a bell e 0,0026 g 0,013   7,092   13,023   7,111 e  a bell e 0,0026 g 0,013   7,093   7,196   7,1	Analyt F Berechne Kahumsulfat Natriumkai benat Natriumkai benat Natriumsulfat Natriumsulfat Natriumsulfat Ammeniumkarbonat Lithumkarbonat Lithumkarbonat Aluminiumchlorid Baryumchlorid Caleiumkarbonat Magnesulmkarbon kry Ferrosulfat kryst Manganosulfat Wildungen Analy STRUVE' Natriumphosphat Natriumphosphat Natriumphosphat Natriumphosphat Natriumphorid Kaliumsulfat Natriumkarbonat Natriumsulfat Natriumsulfat Strontumchlorid Caleiumkarbonat Magnesiumkarbonat M	RISENIUS 1892 et B HIRSCH  K.SO.  N.CO.  Na.CI  Na.SO.  Na.PO.  Na.PO.  (NH.)2CO.  Li.CO.  AiCl.  BaCl.  CaCO.  at MgCO.  + 3H.O.  Stadtbrunner  yt BAUER  sche Tabelle  Na.PO.  Na.SO.  ST.Cl.  AiCl.  CaCO.  at MgCO.  + 8H.O.  10 proce  Id SO.	0,9280 g 2,9405 , 0,7132 , 4,4076 , 0,0087 , 4,0141 , 0,0388 , 0,0014 , 50,8291 , 50,8291 , 0,8058 , 0,8058 , 0,8058 , 1,102 , 1,102 , 3,913 , 5,261 , 1,102 , 3,913 , 5,261 , 0,0029 , 0,204 , 0,204 , 0,204 , 0,205 , 0,005

ĭ

Die französische Pharmakopoe giebt folgende Vorschriften zur Herstellung kunstlicher Mineralwässer, welche namentlich für die Grenzgebiete von Wichtigkeit sein werden

CIPOLOGIA (I BERGA) (I BERGADO ENTERONE ENTE 120 OF	tourseconder tour attournage on sein Met delt
Eau gazeuse simplo (Gall) Aqua Acido carbonico impraegnata. Aqua acidula sim <sup>e</sup> plicior Loco Eau de Seltz	Eau acidule bicarbonaice (Gall) Aqua natro-effervescens Soda-Water Rp Natri bicarbonici
Destillirtes Wasser wird unter 6 Atmospharen	Aquae Acido carbonico impraegnatae 600,0
Ueberdruck mit Kohlensäure gesättigt	Limonade gazense (Gall)
Eau acidule saline (Gall)	Rp Aquas Acido carbonico impraegnatae 600,0
Aqua seidulo-salsa Loco Eau de Seitz,	Sirupi Cıtrı 80,0
Condillac, Renaison, Saint-Galmier,	Nachstehende Vorschriften für künstliche Mineral-
Schwalheim, Soultzmatt eto	wässer sind von Soubeiran angegeben worden
Rp Calcii chloratı cryst 0,33	
Magnesii chlorati oryst 0,27	Eau de Bussang Soudeiran
Natri chlorati 1,10	Rp Natria carbonica Na <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> 016
Natrii carbonici cryst 0,96	Calcii sulfurici CaSO <sub>4</sub> +2H <sub>2</sub> O 0,13 Magnesii sulfurici MgSO <sub>4</sub> 0,018
Natri sulfurici cryst 0,10	Calcii chlorati CaCl <sub>2</sub> 0,16
Aquae Acido carbonico impraeguatae 650,0	Ferri sulfurici cryst FeSO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> O 011
Eau saline purgative (Gall)	Aquae Acido carbonico impraeguatae 1000,0
Aqua Sedlitzensıs Lau dit de Sedlıtz	
I	Eau de Contrexeville Soubeiran
Rp Magnesii sulfurici cryst 30,0	Rp Calcui sulfurier Ca SO <sub>4</sub> +2H <sub>2</sub> O 0,81
Aquas Acido carbonico impraegnatas 650,0	Magnesii sulfunci Mg SO 0,009
	Calesi carbonici 0,5
The Different authority and the Co.	Naturi carbonici Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> 0,013
Rp Magnesii sulfurici cryst 80,0	Magnesia carbonici Mg CO <sub>3</sub> +3 H <sub>2</sub> O 0,13
Natrii bicarbonica 4,0	Calcu chlorati CaCl <sub>2</sub> 0 035
Andi tartarici in crystall 4.0	Magnesii chlorati MgCl, 0,018
Aquae destillatae 650,0	Ferri sulfurici cryst FeSO <sub>4</sub> +7H <sub>4</sub> O 0,033
Eau alcaline gazouse (Gall)	Aquae Acido carbonico impraeguatae 1000 0
Aqua alcalina effervescens Loco Eau	Eau de Forges Soublinan
de Vichy, de Vals etc	Rp Culcu chlorati CaCl, 0,001
Rp Natrii bicarbonica 3,12	Magnesii chiorati MgCl <sub>2</sub> 0,007
Kaln bicarbonici 0 23	Calcui sulfuriel CaSO <sub>4</sub> +2H <sub>4</sub> O 0,037
Magnesii sulfurici cryst. 0,85	Magnesii sulfurici MgSO <sub>4</sub> 0 05
Natri chlorati 0,08	Ferri sulfurici FeSO. +7 H2O 0 065
Aquae leido carbonico impraegnatae 650,0	Aquae Acido carbonico impraegnatae 1000,0
Bau ferrée gazeuse (Gall)	Eau de Mort Dore Soubeiran
Aqua martia effervescens Leco Eau de	Rp Natrai sulfured Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> 0,58
Spaa, Bussang, Saint Alban, Forges,	Natrii chlorati NaCi 0,60
Orenza	Maguesii chiorati MgCl, 0,59
Rp Kalii bitartarici 0,56	Natrii bicarbonici NaHCO <sub>2</sub> 5,5
Natrii carbonici cryst. 0,58	Calmi chloran CaCl, 1,72
Natri chlorati 0,16	Fern sulfurid FeSO <sub>4</sub> +7H <sub>2</sub> O 0,031
Ferri sulfurla cryst 0,18	Aquae Acido carbonico impraegnatae 1000,0
Aquae Acido carbonico impraegnatae 650,0	Fau de Passy Guibourr
Ean sulfurée (Gall.)	Rp Calcu sulfurior CaSO, +2HO 1,21
Aqua sulfurata Loco Esu de Bonnes,	Magnesu sulfurici MgSO <sub>4</sub> 0,11
Barèges, Cauterets, Bagnères de Luchon,	Natra sullurier Na. SO. 0,18
Saint-Sauveur	Aluminii sulfumei Ala(SO <sub>4</sub> ) <sub>3</sub> 0,06
Rp Natrii sulfurati (Na,3+9H <sub>2</sub> O) 0,13	Perri sulfurici FeSO <sub>4</sub> +7II <sub>4</sub> O 0,18
Natra chlorati 0,13	Natrii chlorati NaCl 0,15
Aquae distillatae ebulhendo ab aero	Magnesii chlorati MgCl <sub>2</sub> 0,1
liberatue, postea refugeratae 650,0	Aquae Acido carbonico impraegnatae 1000,0
Fur die, die wichtigsten Fabrikate e	nner Mineralwasseranstalt darstellenden E

Fur die, die wichtigsten Fabrikate einer Mineralwasseranstalt darstellenden Erfrischungswösser, Seltersor und Sodawasser, geben wir nachstehende, sehr wohlschmeckende Wasser verburgende Vorschriften

#### Selterser

	Lösung I		Lösung IL	
Rp	Natrii carbonici crysk. 4980,0 Natrii chlorati 1800 0 Natrii sulfurici cryst, 225,0 Aquae destillatae fervidae 15 Liter	Für:	p Magnesii chlorati cryst Calcii chlorati cryst Aquae destillatae 100 Later Wasser sind suzusi = 1,83 l, yon Läsung li	

#### Soda Wasser

Rp	Natrii	<b>c</b> arbonici	cryst.	200,	0
	Natrai	chlorati		50	
	Çalcıi	chlorati		50	0

Für 100 Liter kohlensaures Wasser

#### Arachis.

Gattung der Papilionaceae-Hedysareae.

Arachis hypodaea L. Erdmandel. Erdnuss. Erdpistazie. Erdbohne. Erdeichel. Chocoladenwurzel. Mandubibohne. Pistache de terre. Noix de terre. Arachide. Earth-nut. Ground-nut. Pea-nut. In Amerika heimisch, aber wild nicht bekannt, überall in wärmeren Gegenden kultivirt, auch in Südeuropa. Die unter der Erde reifenden Hülsen sind bis 4 cm lang, durch die stark hervortretenden Gefässbündel grubig, gelblich. Sie enthalten bis 3 braune Samen, die in Form und Grösse den Haselnusskernen ähneln, und einen dicken weissen Embryo enthalten.

Bestandtheile. 45,8 Proc. Fett, 27,65 Proc. Stickstoffsubstanz, 16,75 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, 2.21 Proc. Holzfaser, 6.95 Proc. Wasser, 2.64 Proc. Asche.

Verwendung. Im Silden als Nahrungsmittel, in Spanien mit Kakao etc. zur Herstellung einer billigen Chocolade (auch die Pressrückstände), zur Gewinnung des fetten Geles (s. unten), die Pressrückstände mit Getreidemehl zu Brot (v. Radumanns Nährmittel-

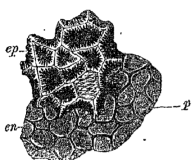


Fig. 99. Samen schale von Arachis hypogaea. ep Epidermis der Oberseite, en Epidermis

fabrik, Frankfurt), wozu sie sich ihres hohen Fettund Proteingehaltes wegen eignen, die gespaltenen und gerösteten Samen als Kaffeesurrogat (afrik. Nussbohnenkaffee von Gebr. Schmidt Nachf. in Bockenheim), die Rückstände zum Verfälschen von Kaffee und Gewürzen, sowie als Futtermittel (Erdnusskuchen).

Die Rückstände enthalten 47.48 Proc. Rohprotein, 7,78 Proc. Rohfett und 24,80 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, wovon 91, resp. 86-93, resp. 98 Proc. verdaulich sind.

Nachweis der Samen. Sollen dieselben in Futtermitteln, in Gewürzen oder im Kaffee nach-Epidermis der Oberseite. en Epidermis gewiesen werden, so ist zu beachten, dass die Kotygrössert (nach Moeller).

gewiesen werden, so ist zu beachten, dass die Kotyledonen reichlich rundliche, big 15 µ grosse Stärkekörnehen enthalten, was bei Oel enthaltenden Samen zu den Ausnahmen gehört. Beweisend sind die polygonalen Zellen der Epidermis der Samen-

schale, deren Wände verdickt und so reichlich getüpfelt sind, dass sie kammartig erscheinen. (Fig. 99 cp).

Oleum Arachidis. Arachide-, Erdnuss-, Erdmandel- etc. Oel. Mandubi-Oel. Huile d'arachide. Huile de pistache de terre. Ground-nut-Oil. Earth-nut-Oil. Peg-nut-011.

Das durch die erste, kalte Pressung gewonnene Oel ist fast farbles und ein vorzügliches Speiseol, das zweite, oft unter Erwärmen gewonnene Oel von etwas dunklerer Farbe und bohnenartigem Geruche wird als Brennöl verwendet, das letzte durch Auskochen oder Extraktion mit Schwefelkohlenstoff gewonnene dient zur Seifenfabrikation.

Bestandtheile. Der flüssige Theil besteht aus den Triglyceriden der Oelund der Linolsäure, vielleicht auch Hypogacasäure, der feste Theil aus den Triglyceriden der Lignocerinsäure, Arachiusäure, vielleicht auch Palmitinsäure. -Ferner 0,95-8,85 Proc. freie Fettsäuren.

Eigenschaften. Das beste Oel ist klar, von höchstens gelblicher Farbe, nicht trocknend. Constanten: A. Für das Oel: Spec. Gew. 0,916 - 0,920, Erstarrungspunkt — 8°С., Ненмен'sche Zahl 95,86, Köttsdorfen'sche (Verseifungs-) Zahl 190—197, Hübl'sche Jodzahl 91,0-105,0. Reichert-Meisslische Zahl 0,4. B. Für die Fettsäuren: Schmelzpunkt + 27,0-35,0° C., Erstarrungspunkt + 23,8° C., Hübl'sche Jodzahl 95,5-96,9.

Verfülschungen. Das Erdnussöl wird zuweilen mit Mohn-, Sesam-, Baumwollsamenöl verfälscht, wodurch das spec. Gewicht, die Jodzahl und der Schmelzpunkt der Fettsäuren beeinflusst wird (vgl. die entsprechenden Artikel).

Arbutinum 361

Nachwels des Erdnussoles. Es dient zur Verfilschung des höher bezahlten Ohvenbles, welches dann eine höhere Jodzahl zeigt als reines Ohvend (of Olea) Die

ubrigen Methoden stutzen sich auf den Nachweis der Arachinsaure

1) 20 g Ool werden durch Kochen mit 10 ccm Natronlauge (40 Proc ) und 50 ccm Alkohol (50 Proc ) verseift, der Alkohol abdestillirt, die Fettsäuren mit Salzsaure aus geschieden, mit heissem Wasser gewaschen und in kochendem Alkohol gelöst Beim Abkuhlen scheidet sich die Arachinsaure in Krystallen von Perlmutterglanz aus (Schmelzp 70—71° C weil die Saure nicht ganz rein ist)

2) Man verseift etwas Oel mit alkoholischer Kalilauge (200 KOH + 500 Alkohol [90 Proc]) durch Erwarmen im Wasserbade ½-3/4 Stunden und lasst dann bei 0°bis 6°C stehen Schon bei 5 Proc Alachisöl scheidet sich an den Wänden krystallinisch arachin-

stures Kalium ab

Chinesischer Balsam, Baume Chinois von Dr Mountain besteht aus Erdnussöl,

Glycerin und Weingeist

Hamorrhoidalsaibe (nach Vomíoka) In Erdnussol 100, löst man Saheylsauro 5, muscht Alapurin 50, Bleiessig 2 hinzu und fullt in Tuben

Killbermehl ist eine Mischung von Erdnuss, Fleischfuttermehl, Weizenmehl, Stärke,

Zucker

Vieltmastpulver, aromatisches englisches, enthält Erdnusskuchen, Reis, Mais, wenig Salz, Kummel, Pfefferminze, Kamillen, Lavendel

#### Arbutinum.

Arbutinum. Arbutin (Erganzb) Arbutine (franz) Arbutin (engl)  $C_{12}H_{16}O_{\bullet} + \frac{1}{6}H_{10}O_{\bullet}$  Mol. Gew = 281.

Darstellung Die zerkleinerten Blätter der Barentranbe (Arbutus Ura Ursi L) worden mit Wasser zunrehst macerirt, dann wird gekocht und kolirt. Die durch Absetzenlassen geklarte Kolatur wird mit Bleiessig in der Kalte gefällt. Das Filtrat wird vom überschussigen Blei durch Einleiten von Schwefelwasserstoff befreit. Man filtrirt vom Schwefelblei ab und dampft das Filtrat auf dem Wasserbade auf ein kleines Volumen ein. Beim Erkalten schiessen Krystalle von unreinem Arbutin an. Durch Umkrystallisiren deiselben aus siedendem Wasser unter Zusatz von Thierkohle erhält man das reine Piaparat

Eigenschaften. Farblose, seidenglanzende Krystallnadeln, welche ursprünglich 2 Mol Krystallwasser enthalten Das lufttrockene Präparat enthält nur noch ½ Mol Wasser, durch Trockenen bei 100° C wird das Praparat wasserfrei und schmilzt alsdann bei 144 bis 146° C Es ist geruchlos und von allmahlich hervortretendem bitterem Geschmack Das lufttrockene Präparat löst sich in 8 Th kaltem oder 1 Th siedendem Wasser, auch in 16 Th Weingeist, kaum in Aether Die Lösungen sind neutral Der Schmelzpunkt des lufttrockenen Praparats liegt bei 170° C

Wird 1 Th Arbutin mit 8 Th Braunsteinpulver, 1 Th Wasser und 2 Th kone Schwefelsaure erhitzt, so tritt der chlorahnliche Geruch des Chinons auf Die wasserige Losung des Arbutins giebt mit Ferrichlorid blaue Färbung, die durch großere Mengen des letzteien in Grün übergeht Die wasserige Lösung des Arbutins reducirt direkt weder die Fehling'sche Lösung, noch schwärzt sie ammoniakalische Silberlosung Beide Reak tionen treten indessen ein, wenn die Losung zunachst mit etwas verdünnter Schwefelsaure gekocht worden war Beiuht daiauf, dass das Glukosid Arbutin dabei unter Aufnahme von Wasser in Zucker und Hydrochinon gespalten wird

$$C_{12}H_{16}O_{7} + H_{2}O = C_{6}H_{13}O_{6} + C_{6}H_{6}O_{2}$$

In kone Schwefelsaure löst es sich zunachst farblos auf, nach einiger Zeit tritt eine röthliche, auf Zusatz einer Spur Salpetersaure gelbbraune Farbung auf

Professor. 1) Es schmelze un lufttrocknen Zustande hei 166—168° C 2) Es verbrenne auf dem Platinbleche ohne einen Ruckstand zu hinterlassen 3) Die wasserige Lösung (1 = 20) werde durch Schwefelwasserstoff nicht verändert (Metalle, namentlich Blei)

Anwendung. Wird in Gaben bis zu 5 g gegen Blasenkatarrhe und Nierenassektionen gegeben und wirkt wohl durch das Auftreten von Hydrochinon antiseptisch. Im Organismus wird es z. Th. in Hydrochinon und Zucker gespalten, theilweise auch durch den Harn unverändert ausgeschieden. Der Harn giebt mit Ferrichlorid Blausärbung und ist linksdrehend.

# Arctostaphylos.

Gattung der Ericaceae-Arbutoideae.

I. Arctostaphylos Uva Ursi Spr. (Arbutus uva ursi L.). Bärentraube. Wilder Buchsbaum. Heimisch im grössten Theil der nördlichen Hemisphären.

Liefert Folia Uvae Ursi (Germ. Helv. Austr. Brit. U-St.), Folia Arctostaphyli, Herba Gayubae, Bärentraubenblätter. Feuilles de busserole, Raisin d'ours (Gall.). Bearberry-leaves.

Beschreibung. Die bis 2 cm langen, eiförmigen Blätter sind vorn etwa 8 mm breit und verlaufen nach hinten in den 8 mm langen Blattstiel. Sie sind lederig, dabei ziemlich spröde, oberseits rinnig, deutlich netzig, ganzrandig, am Rande (wenigstens im trischen Zustande) mit spärlichen Haaren gewimpert. (Das Blatt ist also nicht kahl.) Die

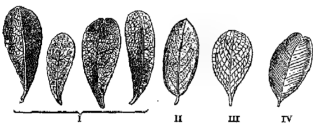


Fig. 100, I, Fol, Uvae Ursi, II, Blatt von Yaccinium Vitis Idaca, III. Blatt von Vaccinium uliginosum, IV, Blatt von Buxus sempervirens,

abgestumpfte Spitze ist häufig zurückgebogen. (Fig. 100 L.) — Epidermiszellen sehr dickwandig mit geraden Soitenwänden. — Stomatien in Gruppen zusammenstehend fast nur auf der Unterseite.

Palissaden wenig ausgebildet, um die Bün-

del der sekundären Nerven Fasern und Krystalizellen.

Bestandtheile. 3,5 Proc. Arbutin  $C_{18}H_{16}O_{7}$ , Methylarbutin  $C_{18}H_{18}O_{7}$ , Urson  $C_{20}H_{48}O_{2}$ , Spuren ätherischen Oeles (0,01 Proc.), 34,0 Proc. Gerbstoff, 6,0 Proc. Gallussäure etc.

Verwechselungen. Als solche werden die Blätter anderer Ericaceen angegeben, die gelegentlich mit der Pflanze zusammenwachsen: Vaccinium uliginosum L. Blätter am Rande eingerollt, unten graugrün, nicht lederig (Fig. 100 III). V. Vițis Idaea I. Blätter lederig, am Rande ungerollt und kleingesägt, unterseits rostfarbig punktirt (Fig. 100 II). Arctostaphylos alpina Spr. Der Blattrand sägezähnig, in den Fasern keine Krystallzellen. Ferner Buxus sempervirens L. Sekundärnerven parallel, Blatt an der Spitze meist ausgerandet (Fig. 100 IV).

Einsammlung. Im Sommer. 5 Th. frische Blätter geben 1 Th. trockene.

Anwendung. Wirken adstringirend und tonisirend, sollen speciell bei Blasenleiden und Steinleiden wirken. Werden im Infusum verwendet bei Blasenkatarth, Nophritis, Hämaturie, Harnsteinen, Harngries, Leukorrhoe, auch bei Diabetes und Phthisis empfohlen. Meist als Dekokt 10,0—15,0:150,0.

Da die dieklederigen Blätter dem Eindringen des Wassers ziemlichen Widerstand entgegensetzen, sind sie fein zu kontundiren oder vor der Verarbeitung einige Zeit mit Alkohol angefeuchtet stehen zu lassen. Der wirksame Bestandtheil der Droge ist das Arbutin, das in Zucker und Hydrochinon zerfällt (S. 361). Infolge des Gehaltes an letzterem fürbt sich der Urin nach dem Gebrauch olivengrün bis bläulichgrün. Daneben unzerseztes Arbutin im Urin.

Extractum Uvae Ursi. (U-St.) Dickes Extrakt, aus mittelfein gepulverten Blüttern durch Verdrängung (Weingeist 2, Wasser 5 Raumth.) und Eindampfen.

Areca. 363

Extractum Uvae Ursi fluidum. (U St.) Aus 1000 g Blattern werden mittelst Clycerm 800 ccm und einer Mischung von Weingeist 2 Vol und Wasser 5 Vol durch Ver-

drangung 1000 com Extrakt bereitet

Extractum Uvae Uisi solidum Nach Diererich stellt man aus 1000 g grobem Pulver durch Ausziehen mit Wasser 4000 g zunächst in der Kälte, dann mit 3000 g im Dampfbade, Auspressen, Filtriren, Eindampfen mit Milchzucker 700 g bis fast zur Trockne völliges Austrocknen bei 30°C und Zusatz von Milchzucker q s zu 1000 g ein den Fluid extrakten entsprechendes Dauerextrakt — Infusum s Decoctum siccum — von grosser Haltbarkeit dar

Infusum Uvae Ursi. Infusion of Bearberry (Brit) — Aus Barentraubenblättern

50 g und siedendem Wasser 1000 com zu bereiten

Mixtura Uvae Ulsi (Munch Nosokomial-Vorschr) Decoct Uvae Ursi (e 15.0)

180,0, Sir simpl 20,0

Sirupus Uvae Ursi Blatter 10 Th, siedendes Wasser 60 Th, dazu nach dem Erkalten Weingeist 10 Th Die Seihflussigkeit giebt mit Zucker 40 Th Sirup 100 Th Antipetrin von Stigzenius, ein Antikesselsteinmittel, besteht grösstentheils aus

Bärentrauben blattern

S FRANKELS Naturheilmittel, sind geschmittene Barentraubenblatter Mixtura antigenorrheica Cooper Bärentraubenblatterabkochung 200 g, Katechutinktur, Ingwersirup je 15 g

Pulvis antidiabeticus von Dr Weissbach Hartung 10,0, Radix Valerianae 20,0, Lycopod 30,0 (n Aufrecht) Salol 36.0. Fol Uvae Ursi

Pulvis antisudarius Melchior-Robert Entspricht dem Extr Uvae Ursi soli-

Pulvis nephriticus Quarin Fol Uvae Ulsi 20,0, Gummi arab 10,0, Tuber Jalap, Eläosacch Naphae 55 5,0, Sacch alb 10,0

ll Arctostaphylos glauca Lindl (Manzanita, Great-berried Manzanita) In den Weststaaten Nordamerikas Blatter doppelt so gross, wie die vorigen, oval Enthalten ebenfalls Arbutin und werden wie die vorigen verwendet.

#### Areca.

Gattung der Palmae - Ceroxylinae.

Areca Catechu L Die Heimat ist nicht sicher festzustellen, in Kultur von Socotra, Mauritius, Indien bis zu den Philippinen, nordlich bis Formosa und den Liu-Kıu-Inseln

Man verwendet die Samen Semen Arecae (Germ.), Arecanuss, Betelnuss, Noix d'Arec (Gall ), Areca-nut, Ping-lau,

Beschreibung Die Fruchte sind bis hühnereigross, am Scheitel genabelt mit anfangs fleischigem, spater fasengem Pericarp Der Same ist kegelformig bis halbkugelig bis niedergedruckt, an der Basis abgeflacht oder etwas eingedruckt und lasst hier eine kleine Vertiefung erkennen, die Stelle, an dei der Embryo liegt. Auf der Aussenseite ist er mattbraun, netzadeng Auf dem Langsschnitt sieht man die braune Samenschale, die cahlreiche Falten und Einstülpungen in das Endosperm schiebt (semen ruminatum) letzteres ist von weisslicher Farbe und lasst im Centrum eine unregelmassig zerkluftete Hohlung erkennen. Am Grunde findet sich eine weitere kleinere Hohlung, in der dei Embryo befindlich gewesen ist

Das Endosperm besteht aus Zellen mit stank verdickten Wanden, in denselben Tüpfel mit nach aussen verbreiterten Enden Die braunen Einstülpungen bestehen aus dunnwandigen, schief getüpfelten Zellen mit rothbiaunem Inhalt. Die Alkaloide haben ihren Sitz nur in den Zellen des Endospeims

Bestandtheile. Folgende Alkaloide Arecolin C<sub>3</sub>H<sub>12</sub>NO<sub>2</sub> (Methylather der Methyltetrahydronikotinshuie), Arekain C, H11NO2 H2O, Alekaidin C, H11NO2 H2O, Guvacin CoHoNOs, ferner Cholin, 14-18 Pioc Fett (dann Oelsaure, Myristinsaure, Laurinsaure und wahrscheinlich Palmitinsaure), Spuren atherischen Oeles, 14,7 Proc einer gerbsaureartigen Materie

Anwendung. In Asien etc als Zusatz zum Betelkauen im grössten Umfange. medicinisch gegen Diarrhoe und Dysenterie und besonders als Anthelmintieum Zunachst bei Thieren (Hunden) verwendet, weiden die Samen auch bei Menschen empfohlen Hunde rechnet man pro Kilo Korpergewicht 0,5 g, fur Pferde gilt als Maximaldosis 100 g = 0,1 Arecolm, für Rander 250 g = 0,25 Arecolm - Dosts für Menschen 4,0-6,0

Ausser einer Voikur ist es nothwendig, zugleich ein Abfuhrmittel, am besten Ricinusol, zu geben

# Electuarium antheiminifeum pro canibus

Wurmlatwerge für Hunde Rp Seminis Arecae pulverati Butyrı recentis aa 10,0 g Grösseren Hunden auf einmal, kleineren die Halfte

#### Posta dentifricia cum Areca (Brit, and Colon Druggist)

Rp Sem Arecae pulv Bornels Sapon hispan. 3E 2.0 Cale earbon praecip 16.0 Rhiz Irid pulv āñ 4,0 Ol Rosas, Cassias, Caryophylli, Spilanthis oleric aa q s Carmin coerul Aquae q 8

#### Pilulae Arecae Wurmpillen Rp Seminis Arecae subtile pulver 6,0 Olel Cacao

Ed 1,5 Beby oxilis Man formt mittels der halberkalteten Fettmischung 10 Pillen, wälzt nach völligem Erhärten in Graphitpulver and liberricht sie mit Keratin Für Erwachsene 5-10 Pillen auf einmal zu nehmen

#### Pulyis anthelmintions pre equis F HARVEY

(Americ Druggist)

Rp Sem Arecae pulv Radie Gentian puly 35 60.0 Perri puly

Divide in partes XII

Nach dem letzten Pulver giebt man auf einmal Ol Terebinth 56.0 Ol Lhu 560,0 Lie Sapon o s ut f emulsio

#### Pulvis anthelminticus pro canibus

Rp Seminis Arecse pulverati Radicis Liquiritiae pulverati āt 10,0 g

Misce D tal des 2 Grösseren Hunden morgens nüchtern 1, kleineren 1/2 Pulver, 2 Stunden später ein Abfülumittel

#### Pulvis dentifricius cum Aroca

Rp Semmis Arecae Carbonia Tiliae 70.0 Myrrhae 2.0 Ossia Sepiae Olei Calami gutt. V

M f pulya subtilis

Tenalin ist ein aus Arekanussen bereitetes Wurmmittel

Areka-Alkaloide Aus den Areka Nussen wurden von E James die nachstehend beschriebenen Alkaloide wie folgt abgeschieden

Darstellung Die grobgepulverten Areka-Nusse weiden mit schwefelsaurehaltigem Wasser kalt ausgezogen, die Auszuge eingeengt und mit Kaliumwismuthjodid gefällt. Der entstandene Niederschlag wird mit Beryumkarbonat - Wassei gekocht, die Filirate werden eingedampft, mit Barythydrat im Ueberschuss versetzt und sogleich (!) mit Aether ausgeschuttelt Dieser nimmt nur Arekolin auf — Die rückständige Flüssigkeit wird mit Schwefelsäure neutralisirt und mit Silbersulfat vom Jodwasserstoff befreit — Aus dem Filtrat fallt man das Silber durch Schwefelwasserstoff, dann neutralisnt man mit Barythydrat, dampft zur Trockne und zieht den Ruckstand mit kaltem Alkohol aus, welcher nur das Cholin löst Ueber die Trennung der im Ruckstande verbleibenden Alekain, Arekai-

din und Guvacin s Archiv Pharm 1891 574

† Arckolin, C.H. NO. Farblose, geruchlose, öhge, stark alkalische Flüssigkeit, in Wasser, Alkohol, Aether, Chlorofoim in jedem Verhältniss löslich, mit Wasserdämpfen fluchtig, siedet unter Verhatzung gegen 2090 C Durch Erhitzen des Arekolins mit Salzsaure wird unter Abspaltung von Methylchlorid (durch Erhitzen mit Kahlauge unter Abspaltung von Mothylalkohol) Arekardin gebildet

$$C_3H_{13}NO_2+HOl = CH_3Cl+C_7H_{11}NO_2$$

† Arekolin-Bromhydrat, C. Hi. NO. HBr Krystallisiit aus der heissen alkoholischen Lösung wasserfrei in langen, dünnen, nicht hygroskopischen Prismen Schmelzp 167—168° C In Wasser leicht löslich, neutral Vorsichtig aufzubewahren Arekaidin, C. Hi. NO. + H.O. In geringer Menge in den Arekaidissen fertig ge-

bildet, entsteht aus dem Arekolin durch die oben angegebene Behandlung Faiblose, luftbeständige, 4- und 6-seitige Tafeln, welche bei 100° U wasserfrei werden und dann bei 223—224° C schmelzen Der Methyläther dieser Base ist das Arekolin Guvacin, C<sub>6</sub>H<sub>0</sub>NO<sub>2</sub> Farblose, luftbeständige Krystalle, in Wasser leicht löslich, unlöslich in absolutem Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol Die wässerige Lösung ist neutral und wird durch Feirichlorid tiefroth gefarbt Schmilzt unter Zersetzung bei 271 bis

Arekain, C, H, NO. + H, O Methylguvacin Farblose, glanzende, luftbestandige Krystalle, in Wasser leicht löslich, schwer löslich in absolutem Alkohol, fast unlöslich in Aether, Chloroform, Benzol Die wasserige Lösung ist neutral und wird durch eine Spur Ferrichlorid schwach röthlich gefarbt Wird bei  $100^{\circ}$  C wasserfrei und schmilzt dann bei  $213-214^{\circ}$  C

Homo-Arekolm,  $C_2H_{10}(C_2H_5)NO_2$ , der Aethyläther des Arekams Fmblose, alka lisch rengrende Flüssigkeit, mit Wasser in jedem Verhältniss mischbar, mit Wasser

dämpfen fluchtig

Wirkung. Arckaidin, Arekain und Guvacin sind nach Marmú unwirksam Arekolin wirkt ahnlich wie Muscarin auf das Heiz Es befordert die Ausstossung der Darm Parasiten (Bandwurm) Man giebt 0,004—0,006 g des bromwasserstoffsauren Salzes Die 1 proc Lösung des gleichen Salzes dient als Myoticum Das Homo-Alekolin ist weniger giftig als das Alekolin, wirkt ahnlich wie dieses, aber schwacher

# Argento-Natrium thiosulfuricum.

† Argento-Natrium thiosulfuricum seu hyposulfurosum seu subsulfurosum. Hyposulfis Sodae et Argenti  $(S_4O_4Na_5)_2 + S_5O_2Ag_2 + 2H_4O$  Mol Gew = 680

Darstellung. 10 Th kryst Natrumthiosulfat weiden in 20 Th kaltem destil lirtem Wasser gelost. Der (filtrirten) Losung setzt man allmahlich von einer kalten Losung aus 5 Th Silbernitrat in 15 Th destillirtem Wasser, zuletzt tropfenweise unter Umrühren 50 lange zu, bis der beim Eintragen der Silbernitratiosung eintstehende Niederschlag auch beim sorgfaltigen Umruhren nicht mehr in Lösung geht. Die vorhandene Trubung be seitigt man durch Zufügung einiger Tropfen Natrumthiosulfatlösung, dann vermischt man das Ganze mit dem doppelten Volumen Weingeist und stellt es an einen kühlen, dunklen Ort

Die nach etwa 12 Stunden abgeschiedenen Krystalle sammelt man in einem Trichter über Glaswolle, wascht sie mit Weingeist ab und trocknet sie schliesslich ohne Anwendung von Warme auf Thontellern oder durch Walzen auf Filtrirpapier Ausbeute 8-9 Th

Eigenschaften Farblose, kleine, lamellenformige, ziemlich lichtbeständige Krystalle, in Wasser leicht, in Alkohol schwer löslich. Der Geschmack ist süsslich, schwach metallisch, die Lösung farbt Haut und Wäsche nicht. Man verwechsele dieses Salz nicht mit dem schwerloslichen  $S_2O_2Ag_2 + S_2O_2Na_2 + B_3O$ 

Anwendung. An Stelle des Silbernitrates, dessen atzende Eigenschaften es nicht besitzt Innerlich bei Epilepsie zu 0,05-0,5 g mehrmals taglich Aeusserlich in 0,5-1,0 procentiger wasseriger Losung zu Injektionen in Körperhöhlen (Nase, Ohr, Harnröhre), als Klystier bei Diarrhoe, zu Augenwässern bei akuter und chronischer Konjunktivitis.

### Argentum.

Argentum Silber. Argent Silver. Ag. Atomgew == 108.

Reines Silbermetall wird zur Herstellung verschiedener Silberpraparate verwendet. Werden solche praparative Arbeiten nur in kleinerem Maassstabe, zu Uebungszwecken, vorgenommen, so empficht es sich, das reine Silber "Feinsilber" beim Goldarbeiter direkt zu kaufen Andererseits ist es eine nützliche Sitte, alle Silberreste aufzubewahren und gelegentlich zu Silber und Silberpraparaten zu verarbeiten — In der Grosstechnik geht man in der Regel nicht von reinem Silber aus, sondern verarbeitet Silberlegirungen (Werksilber, Silbermünzen, Silbertressen, photographische Abfälle) Die jedesmalige Art der Verarbeitung richtet sich natürlich nach der Natur des Ausgangsmaterials, indessen lassen sich doch allgemeine Gesichtspunkte aufstellen. In der Regel scheidet man das Silber als Silberchlorid ab und führt dieses in metallisches Silber über

Argentum 866

1) Werksilber (Munzen, Geräthe, Bruchsilber), welches im wesentlichen aus Silber und Kupfer besteht, als zufällige Bestandtheile bez Verunreinigungen aber noch Gold, Blei, Zink, Zinn (vom Lothe) enthalten kann, wird zunächst vom anhaftenden Schmutz durch Scheuern mit warmer Sodalösung und nachfolgendem Abspulen mit Wasser beireit 10 Th dieses (zerkleinerten) Silbers bringt man behutsam (l) in einen geraumigen Kolben oder in einen hohen Porcellantopf, übergiesst es mit 10 Th Wasser und gresst dazu allmählich reine chlorfreie Salpetershure von 1,178 spec Gew (27—28 Th) in mehreren Antheilen Man bedeekt das Gefass, welches nur zu 1/4 gefullt sein soll, und stellt es an einen warmen, aber zugigen Ort. Man beachte, dass allzu koncentrirte Salpetersaure das Silber schwer angreift, andererseits soll die Salpetersaure auch nicht zu sehr verdunnt sein Wenn die Entwickelung von Suckstoffdioxyd aufgehört hat und trotzdem noch Silber un-

gelöst ist, so sind weitere Mengen Salpetershure zuzusetzen

Wenn der Auflösungsvorgang beendet ist, so sind in Lösung Silber, Kupfer, Blei, Zink, Wismut In dem etwa vorhandenen, nicht in Lösung gegangenen Schlamme können zugsgen sein metallisches Gold, Autmonoxyd, Zinndioxyd Man spritzt den Deckel des Gefässes mit destillirtem Wasser ab, filtrirt die Lösung durch ein Filter von Glaswolle oder Ashest, laugt den Ruckstand noch 2-8 mal mit destillirtem Wasser aus und vereinigt Zu dem Gesammt-Filtrate, welches auf 40-50° C erwarmt worden ist, setzt man nun unter Umruhren solange Salzsaure von etwa 15 Proc hinzu, his alles Silber als Chloralber ausgefällt, und ein kleiner Ueberschuss von Salzsaure vorhanden ist (Man kann zur Fallung auch eine filtrirte Kochsalzlösung benutzen, indessen bleibt alsdann etwas Chlorsilber gelöst) Man lässt das gefallte Chlorsilber sich absetzen, gieset alsdann die überstehende Flüssigkeit klar ab und wascht das Chlorsilber noch zweimal durch Dekanthiren mit Wasser Hierauf bringt man den Niederschlag auf ein glattes doppeltes Filter und wascht ihn mit schwach selesaurehaltigem Wasser solange aus, bis das Filtiat mit Schwefelwassersteff nicht mehr verandert wird

2) Photographische Papiere, Silbertressen, Troddeln und andere Ab falle trankt man mit einer dunnen Lösung von Kalisalpeter, trocknet und aschert sie auf einem sauberen Herde ein Zu diesem Zwecke zundet man einige Tropfen Petroleum an und trägt die getrockneten Abfalle allmahlich in die Flamme ein Die erhaltene Asche löst man in Salpetersaure, filtrirt die Lösung und schlagt aus ihr das Silber durch Salzsaure als Chlorsilber meder, wie vorher angegeben ist Vorsicht! Bei Papieren prufe saure als Chlorsilber meder, wie vorher angegeben ist man, ob sie explosive Bestandtheile enthalten s sub 4

3) Photographische und galvanische Silberbäder Diese enthalten das Silber in der Regel als Cyandoppelsalz und überdies gewöhnlich grosse Mengen freien Cyankaliums Zur Abscheidung des Silbers versetzt man diese an einem zugigen Orte, am besten im Freien, mit einer zur vollstendigen Zersetzung hinreichenden Monge von

Salzsbure Wie viel von letzterer nothwendig ist, ei mittelt man zweckmissig vorher an einer kleinen Probe und berechnet darnach die Menge der für die gesammte Flüssigkeit zuzusetzenden Salzaure Man beachte, dass bei dieser Zersetzung grosse Mengen Blausture

gasformig entweichen, und hute sich, diese einzuathmen

4) Analytische Silberreste. In den Laboratorien pflegt man alle Silberreste in einem Gefasse aufzubewahren, in welchem stets Salzsaure in einigem Ueberschuss vorhanden ist. Bei der Verarbeitung solcher Ruckstande hat man darauf Rucksicht zu nehmen, dass in ihnen explosive Silberverbindungen enthalten sein können — Man pruft die über den Resten stehende Flussigkeit zunächst darauf, ob durch Zusatz von Silzsäure noch Chlorsilber ausgefällt wird Ist dies nicht der Fall, so giesst man die überstehende Flüssigkeit klar ab, im anderen Falle setzt man Salzsäure im Ueberschuss hinzu, lässt klar absetzen und gresst die klare Flussigkeit dann erst ab Den Silbermedeischlag ruhrt man alsdann mit koncentrirter Salzsäure an, lasst absetzen, gresst die klare Flussigkeit ab und digerirt den Niederschlag nochmals mit einer Mischung von verdunnter Salzsaure mit 1/8 Volumen roher Salpetersäure 12 Stunden hindurch Alsdam verdunnt man mit Wasser, lasst absetzen, gresst die klare Flussigkeit ab, wascht zwei bis dreimal durch Dekanthiren, später auf dem Filter auf Man löst hierauf das Chlorsilber in 5 proc. Ammoniak auf und scheidet es aus der filtrirten Lösung wieder durch Zusatz von Salzsäure aus

Das so gewonnene Chlusilber kann nun entweder auf nassem oder auf trockenom Wege in metallisches Silber übergeführt werden nachdem eine kleine Probe beim Erhitzen keine explosiven Eigenschaften gezeigt hat

I Auf trockenem Wege Man trocknet das Chloralber, mischt es mit der fimffachen Menge calcinirter Soda, fullt diese Mischung in einen Schmelztiegel und erhitzt diesen in einem Windofen solange, bis der Inhalt ruhig flieset. Ist dieses der Fall, so rührt man mittelst eines eisernen Spatels um, schuttet etwas Salpeter in die Schmelze (um vorhandenes Kohlenstoffsilber zu entkarbonisiren) ruhrt nochmals um und lässt erkalten. Nach dem Zerschlagen des Tiegels und Aufweichen der Schmelze in Wasser erhält man das Silber als Regulus Diese Schmelzoperation lasst sich sehr gut in dem Feuer einer Schmiede Argentum 367

oder einer Gasanstalt ausfuhren – Ist das "Silber" noch nicht kompakt genug ausgefallen, so kann man es nochmals mit wasserfielem Borax einschmelzen

II Auf nassem Wege A Man rührt das noch feuchte (salpetersturefreie) Chlorsiber mit 10 proc Salzsaure an, so dass diese noch etwas über dem Chlorsiber steht und stellt in den Brei Stangen oder Bleche von Zink (etwa das gleiche Gewicht des Chlorsibers) ein Die Reduktion beginnt sofort in der Nahe der Bleche und ist beendigt, sobald die ganze Masse grauschwarze Farbe angenommen hat und eine abfiltrite und gut ausgewaschene Probe in Salpetersäure klar löslich ist. Ist dieses der Fall, so nimmt man das Zink heisus, spult es mit Wasser ab und wäscht das Silberpulver zunächst einige Male durch Dekanthiren mit heissem Wasser, alsdann unter Erwarmen mit verdunnter Salzsaure, hierauf wiederum mit Wasser und trocknet es, bezw. gluht es schwach (sogen Molekulares Silber)

B 1 Th Ohlorsilber in noch feuchtem Zustande wird in einer Porcellanschale mit 2—8Th Kalilauge von 1,25—1,30 sp Gew übergossen und unter Umrühren erhitzt, worauf man von Zeit zu Zeit einige Stuckehen Traubenzucker (oder Honig) in die Flüssigkeit eintragt. Dis Silber wird zu einer grauen, körnigen Masse reducirt. Man wascht eine Probe durch Decanthiren mit heissem Wasser vollstandig aus und prüft, ob sie sich alsdam in Salpetersaure klar löst. Ist dies der Fall, so ist die Reduktion beendet, wenn nicht, so muss das Erhitzen unter Zusatz weiterer Mengen Traubenzucker fortgesetzt werden. Das reducirte Silber wird schliesslich mit heissem Wasser vollstandig ausgewaschen, endlich getrocknet. (Sehr zu empfehlen)

Eigenschaften. Im kompakten Zustande ein weisses, glanzendes, schweissbares Metall von gutem Klange und hoher Politurfahigkeit, ziemlich weich, sehr dehnbar Spec Gewicht je nach der Bearbeitung 10,424—10,575 Schmilzt gegen 1000°C und lasst sich bei hoher Temperatur destilliren An normaler Luft unveranderlich, durch Schwefelwasserstoff wird es geschwarzt

Unlöslich in Salzsaure und kalter verdunnter Schwefelsaure, loslich in Salpetersaure und heisser kone Schwefelsaure. Von schmelzendem Kali- oder Natronhydrat wird es kaum angegriffen, daher die Verwendung von Silbertiegeln zu Schmelzen mit atzeiden Alkalien.

In der Pharmace findet metallisches Silber in folgenden Formen Verwendung

Argent purific (Gall), Argentum purificatum (Bnt) Das Feinsilber des Handels mit einem Gehalte von 99,—100 Proc Ag, nur Spuren von Kupfer und anderen verunreinigenden Metallen (Bi, Pb, Te) enthaltend

Argentum foliatum (Germ), Blattsilber. Argent en feuilles Leaf-silver Das durch Walzen und Hammern in die Form dunner Blattohen gebrachte Feinsilber Zum Versilbern von Trochiskenplatten verwendet man das Blattsilber in ganzen Blättern, zum Versilbern dei Pillen den bei der Blattsilberbereitung sich ergebenden Abfall — Dieses Blattsilber soll sich in Salpetersaure klar (Trubung durch SbO<sub>3</sub>H u SnO<sub>5</sub>H<sub>2</sub>) und ohne bläuhohe Färbung (Cu) auflösen Beim Uebersattigen mit Ammoniak soll die salpetersaure Lösung nicht getrubt (Wismuthydroxyd) und nur schwach blauhoh gefarbt erscheinen (mehr als Spuren von Kupfer) Man bewahrt das Blattsilber in Kasten, vor Schwefelwasserstoff geschutzt, auf

Argentum praecipitatum Aigentum divisum seu moleculare. Molekulares Silber ist das mittelst Eisen oder Zink s S 367 aus dem Chlorsilber auf nassem Wege abgeschiedene metallische Silber Ein grauschwarzes Pulver, welches wegen seiner feinen Vertheilung zur Herstellung von Verbandstoffen Verwendung findet

Argentum colloidale. Argentum solubile. Collargol Colloidales Silber Crepé'sches Silber

Darstellung 500 ccm einer 80 proc Lösung von krystallisirtem Ferrosulfat werden mit einer Lösung von 280 g krystallisirtem Natriumcitrat in 500 ccm Wasser gemischt Diese Mischung wird unter Umruhren in 500 ccm Silbernitratlösung von 10 Proc eingigossen Man lasst absetzen, giesst die überstehende Flussigkeit ab und wäscht den Niederschlag durch Dekanthiren mit verdunnter Natriumcitratlösung, dann löst man ihn in Wasser und fällt diese Lösung durch Zusatz von absolutem Alkohol In feuchtem Zustande eine matthla, blau oder grun gefarbte Masse, welche sich in Wasser (1 50) mit tiefrother Farbe löst. Aus dieser Lösung wird das Silber durch Salzlösungen wieder abgeschieden, durch Zusatz von Salzsäure fällt eine schwammige Masse aus, welche aus Silber und Chlorsilber besteht. Auch löslich zu 0,2 Proc in Alkohol. Die wasserige Lösung wird auch "Silberhydrosol", die alkoholische "Silberorganosol" genannt.

Wird zur Herstellung der Creme'schen Verbandsoffe und Verbandsalben angewendet.

Wird zur Herstellung der Creng'schen Verbandstoffe und Verbandsalben angewendet Es wird zur Zeit als eine allotrope Modifikation des Silbers aufgefasst, enthalt aber rund

nur 97 Proc Ag

Unguentum Credé Credé'sche Salbe Argenta collordalis 15,0, Aquae 5,0, Cerae albae 10,0, Adipis benzomati 700

Erkennung und Bestimmung A Man eikennt das Silbei an folgenden Reaktionen

1) Alle Silberverbindungen geben, mit Soda gemischt, vor dem Löthrohr auf Kohle erhitzt ein weisses, dehnbares Metallkoin, welches sich beim Betupfen mit wasseriger Chromsaurelosung roth farbt - Die organischen Silberveibindungen hinterlassen schon beim blossen Gluben metallisches Silber 2) Kupfer, Zink, Eisen, Magnesium, Ferrosulfat, schweflige und phosphorige Saure scheiden aus Silbersalzlösungen metallisches Silber ab 3) Salvsaure und geleste Chloride eizengen in Silbersalvlösungen einen weissen kasigen Niederschlag von Silberchlorid AgCl, welcher in Salpetersaure unlöslich, in Ammoniak leichtloslich ist Befeuchtet man das erhaltene Silberchlorid mit verdünnter Salzsäure und bringt es mit etwas metallischem Zink in Beruhrung, so wild das Silberchlorid zu metal lischem Silber reducirt

B Man bestimmt das Silber entweder gewichts- oder maassanalytisch

B Man bestimmt das Silber entweder gewichts- oder maassanalytisch
Gewichtsanalytisch Die das Silber enthaltende Lösung wird mit reiner Sal
petersäure bis zur deutlich sauren Renktion versetzt und bis auf 50—60° C erwärmt Als
dann fügt man unter Umruhren soviel verdunnte Salzsaure hinzu, bis diese in geringem
Ueberschuss vorhanden ist Man rührt bis zum Zusammenhallen des Niederschlags und
lässt den Niederschlag an einem dunklen (!) Orte sich völlig absetzen Das so erhaltene
Chlorsilber wird zunächst mit salpetersäurehaltigem Wasser, schlieselich mit reinem Wasser
gewaschen und auf gewogenem Filter gesammeil, bei 100° C getrocknet und gewogen,
oder man sammeit im Gooch'schen Tiegel und trocknet bei 140° O Oder man bringt die
Hauptmenge des Chlorsilbers auf ein Uhrglas, verbrennt das Filter vollständig (!) in
einem gewogenen Porcellantiegel, löst nach dem Erkalten das metallische Silber durch Zufügung von wenig Salpetersäure, giebt alsdann einige Tropfen Salzsäure hinzu und dampft
im Wasserbade zur Trockne Hierauf bringt man die Hauptmenge des Chlorsilbers in den
Tiegel, erhitzt bis zum beginnenden Schmelzen des Chlorsilbers und wägt nach dem
Erkalten AgCl × 0,75261 = Ag

Oder man verbrennt das vom Chlorsilber möglichst befreite Filter im Rosz'schen
Tiegel vollstandig, bringt die Hauptmenge des Chlorsilbers dazu und reducirt dieses
durch Gluhen im Wasserstoffstrome zu metallischem Silber (Schr genau!)

Liegen organische Silberverbindungen vor, so mussen diese durch Gluhen in metal
lisches Silber übergeführt werden. Dieses löst man alsdann in Salpetersäure und verfährt

Liegen organische Silberverbindungen vor, so mussen diese durch Gluhen in metal lisches Silber nbergeführt werden. Dieses löst man alsdann in Salpetersaure und verfahrt mit der salpetersauren Lösung wie vorher angegeben. — Unlösliche Silberverbindungen, z. B. AgCl, AgBr, AgJ schmilzt man mit Natriumkarbenat zusammen, scheidet hierdurch metallisches Silber ab, löst dieses in Salpetersäure etc.

Maassanalytische Die maassanalytische Bestimmung des Silbers ist die Umkehrung der maassanalytischen Bestimmung des Chlors nach Volhard. Die das Silber am besten als Nitrat enthaltende Lösung, welche frei von salpetriger Saure ist, wird mit Salpetersäure sowie etwa 1 ccm kone chlorfreier Eisen-Alaunlösung versetzt. Hierauf lässt man unter Umsehweiken solange 1/10-Normal Ammoniumrhodanatlösung zuflessen, bis eben dauernde Rothfärbung eintritt. 1 ccm 1/16-Ammoniumrhodanatlösung zeigt 0,0108 g. Ag an Verel S. 58 Vergl S 58

Versilberung. Das Ueberziehen von (metallischen) Gegenständen mit einer mehr oder weniger starken Schicht von Silber heisst versilbern. Je nach der Art der Objekte kann es auf verschiedenem Wege ausgeführt werden. Man beachte die Giftigkeit der Kalium cyanid enthaltenden Praparate

Fenerversilberung Anwendbar für Kupfer, Messing, Bronze Die mit Pottasche gut gereinigten Gegenstände werden in einer Mischung von kone Schweselsäure mit kone Salpetersäure gelbgebrannt, alsdann abgewaschen und mit einer Lösung von Mercurinitrat (1 100) abgerieben und so oberstächlich verquickt Hieraus trägt man mittelst einer messingenen Kratzburste Silberamalgam (2 Silber, 1 Quecksilber) aus, spült mit Wasser ab, trocknet und erhitzt unter gut ziehender Esse über einem Holzkolik nseuer, bis alles Quecksilber versildengt ist. Durch die galvanische Versilberung sast vollkommen verdrängt.

Kalte Versilberung. Um kleinere Gegenstände aus Kupfer, Messing, Zink einseitig mit einer dunnen Silberschicht zu überziehen. Eisen muss vorher galvanisch verkupfert werden. 1) Man zerreibt 1 Th. Silbermtrat und 3 Th. 100 proc. Kaliumejanid jedes in einem besonderen Porcellanmörser, mischt beide Pulver zusammen und vermischt sie noch mit 3 Th gefälltem Calciumkarbonat Dieses "Versilberungspulver" bewährt man in einer gut verschlossenen Flasche auf Zum Gebrauch wird auf den entsetteten, Argentum 369

sehr gut gereinigten Gegenstand etwas von dem Pulver geschuttet, man giebt einige Tropfen destillirtes Wasser dazu und verreibt mit einem weichen, leinenen Lappchen, es entsteht sogleich eine schöne weisse Versilberung, welche durch weiteres Auftragen des Versilberungspulvers etwas verstärkt werden kann 2) 10 Th trockenes Silberchlorid, 65 Th Kalumbitartrat und 30 Th Kochselz Man rührt die Mischung mit Wasser zu einem Brei an und reibt mit diesem die zu versilbernden Gegenstande ab oder lasst sie, mit dem Brei bedeckt, vorher einige Zeit stehen

Nasse Versilberung Zum allseitigen Ueberziehen kleiner Gegenstände aus Kupfer, Messing, Zink, z B Knöpfe, Stecknadeln etc mit einer dunnen Silberschicht 1) Man taucht die gereinigten Gegenstände in eine heisse Auflösung von 1 Th Silbernitrat, 4 Th Kahumcyanid und 100 Th Wasser und lässt sie unter Umruhren einige Zeit darin liegen 2) Der zu versilbernde Gegenständ wird einige Minuten in eine kochende Mischung aus 100 Th Weinsteinpulver, 100 Th Kochsalz, 25 Th Silberchlorid und 1000 Th Wasser ein-

getaucht gehalten, sodann mit Schlammkreide blank geputzt

Galvanische Versilberung. Kupfer, Messing und alle Kupferlegirungen können direkt versilbert werden, nachdem sie, wie unter Feuerversilberung angegeben entfettet, gebeizt und mit einer Mercuimitratlösung schwach amalgamirt sind Eisen, Stahl, Nickel, Zink, Zinn, Blei mussen nach dem Entfetten und Beizen im alkalischen Kupferbade verskupfert und dann erst amalgamirt werden. Die zu versilbernden Gegenstände kommen als "Kathode" in das Bad, als Anode dient ein Silberblech. Man elektolysirt mit einer Strom stärke von 0,15—0,20 Ampère pro Decimeter. Die Versilberung ist zunächst matt und wird durch Behandeln mit der Kratzbürste bezw durch Poliren glanzend. Fügt man dem Bade auf 1001 = 10 Tropfen Schwefelkohlenstoff zu, so fällt die Versilberung sogleich glanzend aus. Vorschrift zum Galvanischen Versilberungsbade a Silbernitrat. 150 g. Wasser 5 l. b. Kaliumcyanid (95—98 Proc.) 250 g. Wasser 5 l. Beide Lösungen werden gemischt.

Versilberung von Glas Man stellt zwei Lösungen her A. Silberlösung Silbernitrat 8,5 g, destillirtes Wasser 91,5 g, B Weinsaure Kall-Natronlösung Natrumkaliumtartiat 15,0, destillirtes Wasser 85,0 g Zum Gebrauche worden jedes Mal je gleichs Gewichtsmengen von A und B in einen Kochkolben eingewogen und hei kleinen Spiegeln das Doppelte, bei grösseren das dreifache Volumen der Gesammtflussigkeit an destillirtem Wasser zugemischt. Der entstehende weiseliche Brei von Silbertartrat wird stark geschüt telt, bis er (nach einigen Sekunden) fein krystallinische Beschaffenheit angenommen hat Man fugt nun vorsichtig tropfenweise Ammoniakflussigkeit unter Umschutteln hinzu, begrenzt den Ammoniakzusatz aber so, dass ein Theil des weissen Niederschlages noch ungelöst bleibt (Sollte versehentlich zuviel Ammoniak zugegeben worden sein, so mischt man wieder gleiche Gewichtstheile von A und B und setzt von dieser Mischung soviel zu, dass ein bleibender Niederschlag ungelöst bleibt ) Man schuttelt nun, um allen Ammoniakdampf im Gefässe zu absorbiren, die Flussigkeit heftig, und sobald der weisse Niederschlag sich zu schwärzen beginnt, filtrirt man die Flussigkeit durch ein bereit gehaltenes Faltenfilter auf die in horizontaler Lage aufgestellte Glasscheibe und sorgt dafur, dass diese an allen Stellen (Vertheilen mittelst Glasstabes!) mit einer 2-3 mm hohen Schicht der Lösung bedeckt ist Man lässt 1-2 Stunden bei einer Temperatur von 25-26° C (!) stehen, lässt alsdann die Flüssigkeit ablaufen, trocknet durch Schrägstellen und übergiesst die präparirte Seite mit einem Spirituslack — Kleine Hohlgefasse fullt man einfach mit der Vei silberungsflussigkeit voll, sie versilbert sich alsdann sehr sichen Grössere Gefasse, z B Gartenkugeln, werden dadurch versilbert, dass man das nicht verduntte Gemisch von A und B (ohne Zusatz von Wasser) nach dem eiforderlichen Zusatz von Ammoniak in dieselben hineinfiltrirt und wahrend der Bildung des Silberniederschlages die Kugel nach allen Seiten so dreht, dass alle Theile des Gefasses von der Lösung benetzt werden

Die Versilberungsflussigkeit soll nicht kälter als 200 C sein, am besten geht die Ver-

silbering in einem auf 250 C temperirten Raume vor sich

Die zu versilbernden Glasslachen mussen absolut sauber sein Man reinigt sie zuerst mit Petroleumäther, dann mit Salpetersaure, schliesslich durch Putzen mit einer Mischung aus Calciumkarbonat und Wasser mittelst eines weichen, leinenen Lappens

Versilberung nicht metallischer Gegenstände, wie Holz, Horn, Knochen, Leder etc kann man erzeugen durch abwechselndes Bepinseln mit Lösungen von Silbernitrat und

Gallussäure bez Pyrogallussäure

Silberbeize zum Reinigen von Silbersachen ist eine Flussigkeit aus Weinstein, Alaun, Kochsalz je 40,0 g und 21 Wasser Die zu reinigenden Gegenstände werden einige Minuten in der zum Sieden erhitzten Flussigkeit geschwenkt

Silberschwamm für Zahnplomben wird durch Gluhen von Silbertartrat dargestellt Silber Seife, zum Putzen silberner Geräthe etc., ist eine mit 40-50 Proc fein ge

schlämmtem Kaolin oder Thon gefullte Hausseife

Silber-Legirung zum Piembiren der Zähne Eine solche besteht aus 61 Th Zinn und 39 Th Silber Diese Legirung wird vor dem Gebrauche in einem Porcellan schälchen mit etwas Quocksilber unter Erwärmen amalgamirt, worauf das noch warme Amalgam zwischen sämisch garem Leder gepresst wird, um den Ueberschuss des Quecksilbers zu eutfernen

Silberloth A Hartloth Femsilber 4-9 Th, Messing 3 Th oder 19 Femsilber, 1 Kupfer, 10 Messing B Weichloth 2 Femsilber, 1 Messing oder Silber 12, Kupfer 4,

Zink 3

Silberlegirungen. Den Feingehalt der Legirungen des Silbers drückte man früher durch die Angabe aus, wieviel Loth reines Silber in einer Mark (16 Loth) enthalten waren — 12 lötbiges Silber war also ein solches, welches in 16 Loth der Legirung — 12 Loth Feinsilber (also 75 Proc) enthielt. Heute wird der Feingehalt einer Legirung dadurch angegoben, wieviel Theile reines Silber in 1000 Th einer Legirung enthalten sind. (Gesetz vom 16 Juli 1884). Es dürfen in Deutschland Silberwaaren von jedem Gehalt angefertigt und gestempelt werden, Uhrgehäuse und silberne Gerathe aber (Löffel etc.) durfen nicht geringwertinger als von 800 Feingehalt sein. Der Silberstempel hat das Sichelzeichen des abnehmenden Mondes und in diesem die Reichskrone (\* 800 Danieben ist der Feingehalt in Tausendsteln anzugeben — Halbsilber Kupfer 100,0, Nickel 70,0, Wolfram 5,0, Aluminum 1,0 Silberahnliche, hämmerbare, luftbeständige Legierung

Fisch-Silber. Der perlglanzende Ueberzug der Schuppen des Weissfisches (Cyprinus alburnus, Alburnus lucidus) wird durch Reiben mit Wasser abgesondert, geschlämmt, mit ammoniakhaltigem Wasser ausgezogen und dann zum Fabrioiren der imitirten Perlen benutzt

# Argentum aceticum.

† Argentum aceticum. Silberacetat. Essignaures Silber. Acetate d'argent Acetate of silver. C.H., O.Ag. Mol. Gew. = 167.

Darstellung. Eine Lösung von 20 Th Silbernitrat in 50 Th. destillirtem Wasser wird mit einer Lösung von 17 Th kryst Natriumacetat in 100 Th Wasser vermischt Man lässt die Mischung an einem kalten und dunklen Orte 24 Stunden lang stehen, filtrirt den Niederschlag ab, wascht ihn mit wenig kaltem Wasser aus und trocknet ihn in dünner Laga vor Licht und Staub geschützt Ausbeute 18 Th — Aus der Mutterlauge scheidet man das Silber durch Salzsaure als Chlorsilber aus

Etgenschaften Weisses, aus mikroskopischen Prismen bestehendes, neutrales Pulver von widerlich metallischem Geschmack, in 100 Th kaltem oder 15 Th siedendem Wasser löslich, am Lichte grauviolett weidend, beim Erhitzen nicht es nach Essigsäure, beim Glühen hinterbleibt metallisches Silber. In Weingeist ist es wenig löslich, aus der heissen wässerigen Lösung krystallisirt es in glanzenden, nadelfölmigen Krystallen. Vor Licht geschützt, vorsichtig aufzubewahren

Anwendung In der Therapie kann verwendet, es wird gelegentlich als che misches Reagens benutzt. Wichtig ist es, die Verbindung zu kennen, da sie gelegentlich einmal bei der Prüfung von Acetaten mit Silbernitrat als Niederschlag auftreten und alsdann zu Tauschungen Veranlassung geben kann

### Argentum chloratum.

i. † Argentum chloratum (Erganzb Helv) Silberchlorid. Chlorailber. Chlorure d'argent Chloride of silver. AgCl Mol Gew = 143,5.

Darstellung Man lost 10 Th. Silbernitrat in 500 Th destillirtem Wasser, bringt diese Lösung in eine Flasche, fügt an einem dunklen Orte 15 Th Salzsäure (1,123 spec. Gew) hinzu, schuttelt stark um und lässt im Dunklen absetzen Man filtrirt algdann den Niederschlag durch einen Trichter, dessen Abfluss durch einen Wattebausch geschlossen ist, wäscht mit destillirtem Wasser bis zum Verschwinden der sauren Reaktion und trocknet im Dunklen, vor Staub geschützt auf porösen Unterlagen — Nur bei völligem Abschluss von Licht und Staub kann man ein weisses Chlorsilber erwarten

Eigenschaften. In reinem Zustande ein weisses, gewohnlich aber ein graues oder grauviolettes Pulver, unlosiich im Wasser, verdunnter Salpetersaure, verdunnter Salzsaure und anderen verdunnten Sauren, merklich loslich in Alkalichioriden (NaCl), leicht loslich (1 Th AgCl in 2 Th Ammoniakflüssigkeit von 10 Proc) in Ammoniakflüssigkeit, in den Lösungen des Ammoniumkarbonats, Kaliumcyanids, Natriumthiosulfats, auch in heisser Mercurinitratiösung loslich und aus dieser in Würfeln krystallisirend. Durch Digestion mit Kaliumbromidlösung wird es in Silbeibiomid, durch Digestion mit Kalium-jodidlosung in Silberjodid verwandelt.— Es schmilzt bei etwa 260°C ohne Zersetzung zu einer gelblichen Flüssigkeit, welche beim Erstarren eine farblose, durchscheinende, horn artige Masse (Hornsilber) darstellt. Das geschmolzene Chlossilber ist verhaltnissmässig wenig lichtempfindlich

† Argentum chloratum RADEMACHER Wurde von R in der Weise dargestellt, dass das aus 1 Th Silbernitrat abgeschiedene, noch feuchte Silberchlorid solange mit 8 Th verdünntem Weingeist unter Lichtabschluss digerirt wurde, bis es grau geworden war Dieses Praparat kann (auch nach dem Ergänzb Ap V) durch Silberchlorid ersetzt werden, welches infolge der Einwirkung des Lichtes grau geworden ist

Aufbewahrung Vorsichtig und vor Licht geschützt

Anwendung. Besitzt nicht die atzenden, wohl aber die entfernten Wirkungen der Silbersalze, weil es in Kochsalzbsung merklich loshich ist. Innerlich zu 0,02-0,1 g in Pillen 3-4mal täglich bei Choiea, Epilepsie, Keuchhusten, Gastralgien, chronischen Diarrhöen, früher auch bei Syphilis, jetzt ganz verlassen. Aeusserlich früher bei syphilitischen Geschwüren, sowohl unverdunnt als in Salbenform. Jetzt als Zusatz zu Hollensteinstiften, um diese hart zu machen. Technisch ein Bestandtheil verschiedener Versilberungspulver und flüssigkeiten. Die Lösung in Ammoniakflüssigkeit dient zum Farben von Knochen, Elfenbein, Perlmutter. Als Zusatz zu Glasflüssen, um diese gelb zu färben.

Zur subkutanen Injektion Rp Argenti chlorati recenter praecipitati 0,05 g, Natri thiosulfurici 0,3 g, Aquae 10,0 g (Jacony)

ii † Argentum chloro-ammoniatum Argentum muriatico-ammoniatum. Ammoniuusilberchlorid. Silbersalmiak. AgC! (NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>0. Mol. Gew = 195,5.

Dar stellung Das aus 10 Th Silbernitrat gefallte und ausgewaschene Silberchlorid wird noch feucht mit 12 Th Ammoniakflüssigkeit von 20 Proc übergossen und auf 30° O erwarmt. Sollte alsdann nicht vollständige Auflösung eintreten, so setzt man noch kleine Mengen Ammoniakflüssigkeit hinzu. Die Lösung vertheilt man auf flache Gefasse und stellt diese in Exsiccatoren, die mit Calciumchlorid gefüllt sind. Die nach einigen Tagen abgeschiedenen Krystalle werden rasch auf Fliesspapier abgetrocknet, darauf vor Licht geschützt, in Glasstopfengefassen vorsichtig aufhewahrt

Eigenschaften Farblose, oktaedrische Krystalle oder bläuhehweisses, krystallinisches Pulver, von ammoniakalischem Geruche und atzendem, metallischem Geschmacke Sie schwarzen sich am Licht und geben an der Luft Ammoniak ab, unter Zerfall in Silberchlorid Nur wenig haltbar

Anwendung Früher in Gaben von 0,003-0,01 g zwei- bis viermal taglich gegen Chorea, Epilepsie und Syphilis in Pillenform Höchstgaben pio dosi 0,015, pro die 0,05 g, An seiner Stelle wird gegenwartig gewöhnlich die folgende, Kopp'sche Losung angewendet

4 Liquor Argenti chlorati ammoniatus Kopp Liquor Argenti chloratoammoniati Kopp

Danstellung Man fallt aus einer Auflösung von 1 g Silbernitrat in 100,0 g Wasser das Silber als Silberchlorid durch Zusatz von 2,0 g Salzsaure (25 Proc.) Den ausgewaschenen Nicdeischlag löst man in 50,0 g Ammoniakslussigkeit (10 Proc.) Alsdann tropft man vorsichtig unter Umschutteln solange kone Salzsaure hinzu, bis die Flussigkeit gerade eine bleibende opalisirende Trubung annimmt. Nachdem diese durch Zusatz einer möglichst geringen Menge (Tropfen!) Ammoniak wieder gehoben ist, verdunnt man die Gesammtstüssigkeit mit destillirtem Wasser auf 125,0 g. Aufbewahrung und Dispensation in dunkten Gefassen.

Anwendung Je I g dieser Lösung enthält etwa 0,005 g Silberchlorid Man giebt sie dreimal täglich zu 3-4 Tropfen mit Wasser verdünnt gegen Veitstanz und Epilepsie

# Argentum citricum.

† Argentum eltrieum. Itrol. Silbercitrat. Citronensaures Silber.  $C_6H_8O_7Ag_3$ . Mol Gew. = 513

Darstellung. Man löst 10 Th Citronensaure in 150 Th Wasser, neutralisirt diese Lösung init Natriumbikarbonat (12 Th), filtrirt wenn nötlig und fügt unter Um rühren eine Auflösung von 24,3 Th Silbernitrat in 100 Th Wasser zu Der entstehende Niederschlag wird zum Absetzen gebracht, mit Wasser gewaschen und auf porösen Unter lagen getrocknet Sammtliche Operationen sind vor Lacht geschützt auszuführen

Engenschaften. Ein weisses, geruchloses, spec schweres Pulver von mässiger Lichtempfindlichkeit, in 3800 Th Wasser löslich Beim Glühen lunterlasst es 63,16 Proc metallisches Silber Die Herstellung der Losungen erfolgt wie bei Argonin s d S 381

Aufbewahrung Vorsichtig, vor Lieht geschützt

Antrocendung. Als nicht atzendes Antisepticum In Substanz auf Wunden gestäubt, macht es diese steril Lösungen von 1 4000 bis 1 10000 zum Ausspülen von Körperhöhlen Gegen Gonorrhoe wasserige Lösungen 0,025—0,05 g 200,0 g

Itrol-Stabchen bestehen aus Kakaobutter mit Zusatz von 2 Proc Itrol Itrol-Tabletten bestehen aus 0,1 g Itrol und dienen zur Herstellung antiseptischer Lösungen

Itrol-Flecke aus Wasche etc beseitigt man, indem man sie 2-3 Minuten in eine Lösung von 10 g Mercurichlorid, 25 g Natriumchlorid und 21 Wasser einlegt, alsdann gut ausspult

Injectio Itioli nach Werler I) 1 1000 II) 1 8000 III) 1 6000 IV) 1 4000 Die fetten römischen Zahlen bedeuten die Originalnummern der Praparate

# Argentum cyanatum.

† Argentum cyanatum. Argenti Cyanidum (U-St) Silbercyanid. Cyansilber. Cyanure d'argent Cyanide of silver. AgCN oder AgCy. Mol. Gew = 134

Darstellung Man lost 10 Th Kalumeyanid in 100 Th destillirtem Wasser und setzt zu der filtriten Lösung eine Silberlosung, bereitet aus 26 Th Silbermitat und 260 Th Wasser Man mischt gut durch, fugt 10 Th reine Salpetersaure (25%) hinzu, rührt um, lässt absetzen, wascht den Niederschlag aus, sammelt ihn und trocknet ihn vor Staub geschutzt auf einer Filtnirpapierunterlage bei gelinder Warme Alle Operationen and zweckmassig an einem vor Licht geschützten Orte auszuführen

Etgenschaften. Silbercyanid ist ein amorphes, rein weisses, am Lichte sich nicht leicht farbendes Pulver, unlöslich in Wasser und in verdfinnter Salpetorsaure, löslich in siedender 25 proc Salzsaure und aus dieser beim Erkalten in mikroskopischen Prismen sich ausscheidend Löslich auch in Kahumcyanid und Natriumthiosulfat Vgl auch unter Acidum hydrocyanicum S 61

Anwendung. Als Antisyphilitium zwei- bis dreimal taglich zu 0,002—0,006 g Höchstgaben pro des 0,015 g, pro die 0,06 g Im pharm. Laboratorium dient es zur Darstellung der wässerigen Blausaure ex tempore s S 60

# Argentum jodatum.

 $\dagger$  Argentum jodatum. Argenti Jodidum (U-St) Silberjodid. Jodsilber. Jodure d'argent Jodide of silver. AgJ Mol ( $\delta$ ew. = 235.

Das stellung Zu einer Auflösung von 10 Th Silbernitrat in 100 Th destillirtem Wasser wird in kleinen Portionen unter Umruhren einer Lösung von 10 Th Kaltumjodid in 100 Th destillirtem Wasser eingetragen Man sammelt den Niederschlag auf einem Filter, wäscht ihn aus und trocknet ihn Diese Operationen werden zweckmässig an einem vor Licht und Staub geschützten Orte vorgenommen

Eigenschaften. Weisslichgelbes, spec schweres, amorphes Pulver, in Wasser, Weingeist, verdünnten Säuren, Ammoniumkarbonat unlöslich. Ist gerachlos und geschmack los und wird am -Lichte wenig verändert. Bei 400° C schmilzt es zu einer dunkelrothen Flüssigkeit, welche beim Erkalten zu einer schmutziggelben, etwas durchscheinenden, auf dem Bruche aber körnigen Masse erstarrt. Es löst sich erst in etwa 2500 Th. Ammoniakflüssigkeit von 28 Proc., wird übrigens in der Ammoniakflüssigkeit weiss, beim Auswaschen mit Wasser aber wieder gelblich. In kone heisser Salzsaure nur in Spuren loslich, kone, siedendheisse Salpetersaure und Schwefelsaure scheiden daraus Jod ab. In kalter kone Silbernitratlösung ist es erheblich löslicher als Silberchlorid und Silberbromid, dagegen ist das Auflosungsvermögen des Silberjodids in Mercurinitrat, Natriumthiosulfat und Kaliumcyanid etwas geringer als dasjenige des Silberchlorids — Durch Erlitzen im Chlorstrome wird Silberjodid in Silberchlorid übergeführt

Aufbewahrung Vorsichtig, vor Licht geschützt, obgleich es verhältnissmässig wenig lichtempfindlich ist

Prittung Wird Silberjodid mit einer Mischung aus gleichen Theilen Ammoniumkarbonatlösung und Wasser erwarmt, so darf das Filtrat nach dem Ansauern mit Salpetersäure nur opalisirend — nicht bis zur Undurchsichtigkeit — getrübt werden (Chlor)

Anwendung Als Antineuralgicum und Antisyphiliticum bei Magenkrampf, Veitstanz, Keuchhusten in Gaben von 0,004-0,01 g drei- bis viermal taglich. Hochstgaben pro dosi 0,015 g, pro die 0,05 g

Will man das Silberjodid in einer Arzneimischung ex tempore darstellen, so ist zu beachten, dass zur Bereitung von 1 g Silberjodid = 0,7 g Silbernitrat und 0,7 g Kalium jodid mit etwas Wasser zusammenzureiben sind

Pilulae Argenti jodati. Zu bereiten aus Argenti nitrici 0,87, Aquae destiliatae gtt 20, Kaln jodati 0,4 g, Boh albae 7,5 g, Glycerini q s Pilulae 100 Jede Pille enthalt 0,005 g Silberjodid

† Argento Kalium jodatum. Kalium-Silberjodid Jodure d'argent et de potassium Dieses Silbersalz, der Formel AgJ + 2 KJ entsprechend, wird gewöhnlich ex tempore dargestellt. Zur Bereitung von 1 g des Selzes reibt man 0,9 g Kaliumjodid und 0,3 g Silbernitrat mit etwas Wasser zusammen. Dosis 0,005-0,02 g

# Argentum lacticum.

†Argentum lacticum. Actol. Silberlactat. Milchsaures Silber.  $C_5H_5O_6Ag+H_4O$ . Mol. Gew. = 215

Darstellung Man löst 10 Th Silbernitrat in 150 Th Wasser und fallt aus dieser Lösung durch Zusatz eines Ueberschusses von Natriumkarbonat das Silberkarbonat voll standig aus Nachdem dieses mit Wasser ausgewaschen ist, löst man es noch feucht in einer Mischung von 8 Th Milchsäure (75 Proc, spec Gew = 1,22) und 80 Th Wasser unter Erhitzen auf und dampft die erhaltene Lösung bis zur Krystallisation ein Die Operationen sind im Dunkelzimmer auszuführen

Eigenschaften. Farblose Krystallnadeln, am Lichte leicht bräunlich werdend, in 15 Th Wasser löslich. Beim Erhitzen hinterlässt es 50,2 Proc metallisches Silber. In der Regel ist das Praparat braunlich gefarbt und giebt mit Wasser eine braunliche, bez röthliche Farbung. Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren.

Anwendung Die wasserige Lösung 1 300 bis 1 500 ist in ihrem Desinfektions werth etwa gleich der 0,1 proc Meieurichloridlösung. In Substanz wirkt es auf Wunden reizend, daher nur in Lösungen 1 100 bis 1 2000, ausserdem zur Darstellung von Verbandmaterial

dienen zur Herstellung von ½-1 l Aktollösung
Silberseide, Silbercatgut, Silberdrains. Das Rohmsterial wird in eine brauns
Flasche gethan, in welcher eine Aktollösung (1 100) enthalten ist. Seide verbleibt 14 Tage,

Catgut und Drains verbleiben S Tage darin, dann wird das Material herausgenommen, mit gewöhnlichem Wasser gespült, bis dieses klar bleibt, und dann dem Tageslicht ausgesetzt, bis es schwarzbraun gefärbt ist

# Argentum nitricum.

† Argentum nitricum. Silbernitrat Salpetersaures Silber. Azotate d'argent. Argenti Nitras. Silbersalpeter. Causticum lunare. In allen Pharmakopäen Ag NO<sub>2</sub>. Mol. Gew = 170.

Silbernitrat wird in den Apotheken gebraucht 1) in Form von Krystallen, 2) in Form von Stäbehen, 3) mit Salpeter zusammengeschmolzen als salpeterhaltiger Höllenstein

#### 1 + Krystallisirtes Silbernitrat Argentum nitricum crystallisatum.

Darstellung Eine Losung von reinem Silber in reiner Salpetersaure wird zur Trockne verdampft, worauf der Ruckstand in einem Porcellan-Kasserol bis zum Schmelzen erhitzt wird. Den halb erkalteten Salzrückstand löst man in  $^4/_2$  seines Gewichtes warmen Wassers und stellt die Lösung vor Staub und Schwefelwasserstoff wohl geschützt in flachen Gefassen an einen warmen Ort, damit das Wasser hehufs Krystallbildung langsam verdunstet. Von den Krystallen lasst man später durch Schragstellen der Schale die Mutterlauge völlig ablaufen, bringt diese nochmals an einen warmen Ort zum Verdunsten, die Krystalle aber trocknet man möglichst rasch in der Schale aus, indem man diese, mit Papier bedeckt an einen warmen Ort stellt.



Fig 101, Silbernitrat-Krystall,

Das Schmelzen des Silbernitrates vor der Krystallisation ist nothwendig, um ein von freier Salpetersaure freies Präparat zu erhalten. Bei der ganzen Darstellung ist der Zutritt von Stanb und Schwefelwasserstoff sorgfaltig zu vermeiden

Eigenschaften. Farb- und geruchlose, bitter, zugleich ätzend metallisch schmeckende,

durchsichtige, tafelformige, zuweilen auch blatterige rhombische Krystalle, meist mit Kombination eines Rhombenoktaeders (o) und eines rhombischen Prismas (p) mit der Endfläche (e), welche letztere die tafelformige Gestalt bedingt. Sie lösen sich in 0,6 Th. kaltem oder 0,2 Th. siedendem Wasser, in 26 Th. kaltem oder 5 Th. siedendem Weingeist. Die wässerige Lösung ist neutral. In Aether sind sie schwer löslich. Bei 200° C schmelzen sie zu einer gelblichen Flässigkeit, welche beim Erkalten krystallinisch erstarrt.

Aufbewahrung. Krystallisirtes Silbernitrat verandert sich am Lichte nicht, wenn man es vor Staub geschützt aufbewahrt. Trotzdem empfiehlt es sich, dasselbe unter Lichtschutz vorsichtig aufzubewahren

Anwendung. Das krystallisiste Silbernitrat ist die nämliche chemische Verbindung wie des Silbernitrat in Stangenform Beide können promiscue benutzt werden, wenn die Stangenform nicht durch die therapeutische Verwendung bedingt ist. Indessen bevorzugt man gelegentlich doch die eine oder die andere Form aus folgenden Gründen Das geschmolzene Silbernitrat (in Stangen) ist mit größerer Sicherheit frei von freier Salpetersaure, das krystallisiste dagegen ist mit größerer Sicherheit frei von Silbernitrit

II. † Argentum nitricum fusum Lapis infernalis. Geschmolzenes Silbernitrat. Geschmolzenes salpetersaures Silber. Höllenstein. Vergl auch S. 377 Crayons d'azotate d'argent (Gall)

Diese zorfallt in die Herstellung einer reiner Lösung von Silber nitrat, in das Eintrocknen derselben, in das Schmelzen des erhaltenen Salzrückstandes und in das Ausgiessen der Schmelze in Stäbchenform — Im pharmaccutischen Laboratorium kann man in die Lage kommen, reines Silber zu verarbeiten, wenn man z B Silberrück stande in molekulares Silber umgearbeitet hatte. In der Technik geht man in der Regel vom Werksilber aus und stellt aus diesem die reine Silbernitratiosung dar

I Aus reinem (pulverförmigem) Silber. Man bringt in einen Kolben 1 Th pulverförmiges Silber und übergiesst es mit 8,5 Th reiner Salpetersäure (von 25 Proc) Der Kolben darf nur zu ½ seines Fassungraumes mit der Mischung angefullt sein Den Kolben, in welchen ein Trichter eingesetzt ist, stellt man an einen warmen, aber luftigen Ort, damit die entwickelten Oxyde des Stickstoffs entweichen können ohne lästig zu fallen Schon bei mittlerer Temperatur erfolgt die von Entwickelung brauner Shekoxyde begleitete Auflösung des Silbers Wenn die Entwirkung träge ist, so unterstützt man sie durch Erwärmen auf dem Wasser- oder Sandbade (auf 60—70° 0') — Wenn alles Silber gelöst ist, so erwärmt man noch solange, bis braune Dämpfe nicht mehr aufsteigen, alsdam lässt man erkalten und filtrirt die Lösung durch einen Bausch Glaswolle oder Asbest, welcher man vorher mit Salpetersäure ausgekocht hat

Verarbeitet man reines Silber in Form von Blech, so empfiehlt sich die Benutzung einer koncentriteren Salpetersäure Man hat alsdam auf 1 Th Silber = 2,5 Th Salpeter-

säure von 1,20 spec Gew anzuwenden

II Aus Silberlegirungen. Da es sich hierbei durchweg um Verarbeitung alter Silbergerathe (Löffel etc.) handelt, so werden diese durch mechanische Bearbeitung mit einer heissen Pottische Lösung zunächst von Fett und Schmutz befreit. Ferner hat man

zweckmässig zwei Fälle zu unterscheiden

a) Die Legirung enthält weniger als 10 Proc Kupfer Man verfahrt in diesem Falle wie unter Nr I angegeben ist und erhält dadurch eine Lösung welche Cuprinitrat und Silbernitrat, vielleicht auch kleine Mengen von Wismuthnitrat und Bleinitrat enthält, ein unlöslicher Ruckstand wurde auf Gold zu prüfen sein Man verdampft die Lösung — um die überschüssige Salpetersäure zu verjagen — zur Trockne Den Salzrückstand nimmt man mit Wasser auf und erhitzt die Lösung mit einer hinreichenden Menge Silberoxyd Durch das letztere werden Kupfernitrat und Wismuthnitrat als Hydroxyde vollständig, Blei nur unvollstandig niedergeschlagen Sobald die filtrirte Lösung auf Zusatz von Ammoniakhüssigkeit keine Blaufarbung mehr zeigt, ist sie kupferfrei Man säuert sie alsdann schwach mit Salpetersaure an und dampft sie zur Trockne

Zur Bereitung des hierbei erforderhehen Silberoxyds fallt man entweder eine Lösung von reinem Silbernitrat mit Natronlauge aus und wascht den Niederschlag aus, bis im Filtrat Salpetersaure (durch Diphenylamin + Schwefelsäure) nicht mehr nachzuweisen ist, oder man nimmt etwa den ½ Theil der kupferhaltigen Silbernitratlösung ab, fällt in der Siedelntze mit Natronlauge, wäscht den Niederschlag aus und benutzt dieses Gemenge von

Silberoxyd + Kupferoxyd zur Ausfällung des Kupfers in der Hauptflussigkeit

b) Die Legirung enthält mehr als 10 Proc Kupfer Man löst die Legirung wie bei I in Salpetersäure und dampft die filtrite Lösung der Nitrate zur Trockne Alsdann erhitzt man den trocknen Salzruckstand in einer Porcellaupfanne bis zu dunkler Rothgluth (etwa auf 240°C) so lange, bis die filtrite Lösung einer gezogenen Probe durch Zusatz von Ammomiak nur schwach blau gefärbt wird Unter diesen Umständen wird das Kupfernitrat in Kupferoxyd zerlegt, das Silbernitrat bleibt unverändert Man löst alsdann die erkaltete Schmelze in Wasser, filtrit und dampft die Lösung unter Zusatz von etwas Salpetersäure wieder zur Trockne Sollte die Lösung noch etwas Kupfer enthalten, was sich nach dieser Methode nicht ganz entfernen lässt, so beseitigt man diese letzten Reste durch Behandeln mit Silberoxyd nach a)

Ein zu hohes Erhitzen der Schmelze ist zu vermeiden, weil sich sonst Silbernitrit bilden kann. Doch wurde dieses durch Eindampfen der mit Salpetersäure versetzten Lösung

wieder in Silbernitrat umgewandelt werden

c) Blei- und zinkhaltiges Silber lasst sich auf diesem Wege nicht zu reinem Silbermtrat verarbeiten. Es bleibt nichts übrig, als die Legrung in Salpetersäure zu lösen, das Silber aus der Lösung als Silberchlorid zu fällen, dieses zu metallischem Silber zu reduciren (s. Argentum) und letzteres nach I auf Silbernitrat zu verarbeiten.

Das Schmelzen des Silbernitrats. Dieses führt

Das Schmelzen des Silbernitrats Dieses führt man zweckmassig in einem Porcelfankasserol mit Ausguss und angesetztern Stiele aus, kleinere Mengen (z B für den Receptur-Gebrauch) kann man in Porcellantiegeln, zur Noth in Salbenkrausen aus Porcellan schmelzen Fig 102

Man fullt also ein sauberes Porcellankasserol etwa zur Halfte mit dem eingetrockneten Silbernitrat und erhitzt das Gefass gelinde über einer Weingeist- oder Gasflamme (Pilzbrenner) Das Salz beginnt bei etwa 200° C zu schmelzen, gleichzeitig entweichen kleine Mengen Wasser und Salpetersaure unter Schaumen



Fig 102 Porcellanpianne zum Schmelzen des Silbernstrats

Mengen Wasser und Salpetersaure unter Schaumen Man befördert dieses Entweichen durch Umruhren mit einem zuvor erhitzten Glasstabe oder Porcellanspatel Man setzt alsdann das Erhitzen fort, bis der gesammte Inhalt einem Oele gleich ruhig flieset, hutet sich aber, zu hoch zu erhitzen, da sonst Bildung von Silbernitzit, ja Aus scheidung von metallischem Silber auftreten könnte Sollte letzteres der Fall sein, so giebt man einige Tropfen kond Salpetersture dazu, welche das Silber rasch wieder in Lösung überführen. Man erwärmt nun noch den Ausguss des Porcellankasserols und hat die Masse zum Ausgessen fertig

Das Ausgiessen des Silbernitrates. In der Praxis schmilzt man in einer Charge etwa nur soviel Silbernitrat auf einmal, als erforderlich ist, um die Form auszufullen Diese Formen bestehen aus Eisen, Stahl, Serpentin oder Glas Diejenigen aus Eisen oder Stahl sind innen vergoldet oder versilbert Formen aus Kupfer oder Messing sind nicht zu empfehlen — Vor dem Gebrauche werden die Formen sehr sorgfaltig gereinigt Hierauf er würmt man sie und reibt die Kanale mit trocknem Talksteinpulver und Glaswolle bezw Asbest gut aus Dann stellt man die zusammengeschraubte Form bis zum Gebrauche an einen warmen Ort, am besten mit etwas Papier lose bedeckt Inzwischen schmilzt man

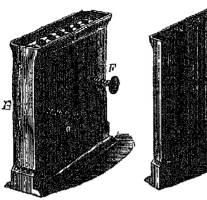


Fig 103 Höllensteinform

Fig 104 Eine Hälfte der Höllensteinform

in der oben angegebenen Weise eine angemessene Menge Silbernitrat Sobald die Masse ruhig fliesst, ruhrt man mit einem erwähmten Glasstabe um, wärmt auch den Ausguss des Porcellankasserols an und giesst nun ohne Verzug in die etwa 50° C warme Form aus und zwar füllt man jeden Kanal für sich vollständig an, sodass am Schluss des Gressens an jeder Stange ein Gusszapfen ansitzt, auch wohl mehrere Stangen miteinander zusammenhängen Sobald die Form völlig erkaltet ist (1/2-1/1 Stunde), schraubt man die beiden Halften ausemander und stösst mit Hilfe eines Stuckchens Glasrohr die Stäbchen aus den Kanalrannen sauft auf emen Porcellanteller Die Gusszapfen (dicken Köpfe) der Stangen

schlägt man mit einem Mörserpistill aus Porcellan von den Stangen ab und bringt letztere sogleich in die Aufbewahrungsgefasse. Die sich ergebenden Reste (Gusszapfen etc.) verwendet man sofort zu einer neuen Schmelzung. Am zweckmässigsten arbeitet man mit zweit Formen, dann ist die eine in der Regel gebrauchsfertig, wenn die andere gefüllt ist. — Um einen Höllenstein zu gewinnen, welcher im Verlaufe der Aufbewahrung nicht grau werden soll, ist es nötlig, bei den vorstehend beschriebenen Operationen das Hinzutreten von Staub und Schwefelwassorstoff durchaus zu vermeiden. Man arbeite also an einem ataubfreien Orte, fasse das Silbernitrat nicht mit den Fingern oder mit Handschuhen an und lasse auch die Salzlösungen nicht unnötlig herumstehen, sondern beschleunge alle Operationen nach Möglichkeit

Etgenschaften. Farblose, trockene und nicht hygroskopische, auch nicht matte etwa Federkiel dicke Stäbchen, welche auf dem Bruche nicht körnig sind, sondern ein radiales, krystallinisches Gefüge zeigen. Der Geschmack ist scharf metallisch bitter. In Beruhrung mit organischen Stoffen schwarzen sich die Stäbchen unter dem Einflusse des Lichtes, naturlich erfolgt Bräunung oder Schwarzung auch durch Schwefelwasserstoff. Die Stabchen haben keine besondere Festigkeit, sondern brechen leicht ab. S. weiter unten Im übrigen besitzt der Höllenstein die namlichen physikalischen und chemischen Eigen schaften wie das krystallisirte Silbernitrat.

Aufbewahrung und Dispensation. Der weisse Höllenstein wird ebenso wenig wie das krystaliisirte Silbernitrat am Lichte grau, wenn er vor Staub und Schwefelwasser stoff geschutzt wird. Hieraus ergiebt sich ohne weiteres, dass er vor Staub und Schwefel wasserstoff geschützt aufzubewahren ist. Ausserdem geschieht die Aufbewahrung vorsiehtig, zweckmässig auch unter Lichtschutz.

Prufung. Höllenstein soll reines Silbernitrat sein Von Verunreinigungen kommen vor Silberchlorid, Kupfernitrat, Wismuthnitrat, Bleinitrat, Zinknitrat, Kalium nitrat Alle diese werden durch folgende drei Proben eikannt Man bereitet sich eine Auflösung von 1 g Silbernitrat in 5 com destillirtem Wasser Diese muss vollständig klar und neutral sein

1) I com dieser Lösung versetzt man mit 15 ccm absolutem Weingeist. Eine krystallinische Absoluting, welche nicht nach wenigen Minuten von selbst verschwindet, deutet auf Kalisalpeter, eine weisse Trubung auf Chlorsilber. 2) I com dieser Lösung werde mit 5 ccm Ammoniakflussigkeit versetzt. Man muss eine klare und ungefarbte Flussigkeit erhalten. Blaufarbung zeigt Kupfer an, eine weisse Trübung deutet auf Wismuth oder Blei. 3) I com dieser Lösung verdunnt man mit 20 ccm Wasser, fallt alsdann das Silber durch Zugabe einiger Tropfen Salzsaure aus, schüttelt bis zum Zu sammenballen, filtritt und verdampft das Filtrat in einem Glasschälehen. Es darf alsdann kein nichtflüchtiger Ruckstaud hinterbleiben. Hinterbleibt ein solcher, so ist er nach dem gewöhnlichen Gange der Analyse zu untersuchen. 4) Zu einer Auflösung von 0,1 g Kaliumjodid in 10 ccm Wasser, welcher etwas Starkelösung und einige Tropfen verdünnter Schwefelsaure zugesetzt sind, bringt man einige Tropfen der vorerwahnten Lösung. Als bald auftretende Blaufarbung zeigt Silbernitrit an

Glaubt man Ursache zu haben, eine Verunreinigung oder Verfalschung des Silbernitrats vermuthen zu sollen, so führt man die Probe 3 quantitativ aus, d h man bestimmt das Silber als Chloisiber und im Filtrat die vorhandenen Fremdsubstanzen — Die Prufung auf Blei wird gewohnlich in der wasserigen Lösung durch Schwefelsbure ausgeführt. Man hute sich, hierbei etwa ausfallendes Silbersulfat, welches sehwer löslich ist, für Bleisulfat zu halten, ein Irithum, welcher sehon recht kaufig vorgekommen ist und zu hasslichen Weiterungen geführt hat

Anwendung. Silbernitrat verbindet sich mit Eiweiss zu unlöslichem Silberalbu minat, wirkt daher in kone Losung und in Substanz atzend. Die Aetzung erstreckt sich aber nur auf die nit dem Silbernitrat direkt in Beruhrung kommenden Parthieen. In verdünnter Losung wirkt es adstringirend, bekretionsbeschrankend, entzündungswidig Man giebt es innerlich in Lösung oder in Pillen bei Krankheiten des Magens und des Darmes, auch bei neivosen Erkrankungen (Epilepsis). Der dauernde Gebrauch von Silber salzen hat zur Folge, dass durch Ablagerung von metallischem Silber sich eine nicht mehr schwindende Grau-Blaufäibung der Haut, des Zahnfleisches und des Gaumens einstellt, welche "Argyria" genannt wird. Pillen, welche Silbernitrat enthelten, werden zweckmassig mit Bolus bereitet. Gegenmitel bei Vergiftungen ist Kochsalz. Hochstgaben pro dost 0,03 g., pro die 0,2 g. (Germ Helv.)

et Potassii Nitras Argenti Nitras dilutus (U-St.) Argenti Nitras mitigatus (Brit) Lapis infernalis mitigatus seu nitratus Lapis causticus Desmarres. Bacilla Barral. Barral'sche Stifte Die nachfolgenden Phaimakopen (Brit Austr Germ Helv U-St.) lassen eine Mischung von 1 Th Silbernitrat mit 2 Th Kaliumnitrat schmelzen und in Stabchenform bringen Das Praparat enthält somit 33,3 Proc Silbernitrat Die Stabchen sind porcellanartig, hart, auf dem Bruche kornig ohne radial-krystallinische Struktur und neigen sehr zum Grau- bezw Schwarzwerden, sind daher vor Licht und Staub besonders gut zu schutzen. Sie brechen wenigei leicht als Stabchen von reinem Silbernitrat

**Prtifung** Wird 1 g des Praparates in 10 ccm Wasser gelöst und mit 20 ccm  $^{1}/_{10}$  Normal-Natriumchleridlesung und 10 Tropfen Kaliumchromatlesung versetzt, so darf nur 0,5 bis 1,0 ccm  $^{1}/_{10}$  Normal-Silbernitratlösung bis zur dauernden Röthung der Flüssigkeit verbraucht werden

- † Argentum nitricum fusum (Helv) Argenti Nitras induratus (Brit) wird durch Schmelzen einer Mischung von 95 Th Silbernitrat und 5 Th Kaliumnitrat bereitet † Crayons d'Azotate d'argent mitigé werden aus einer Mischung von 90 Th. Silbernitrat und 10 Th Kaliumnitrat hergestellt (Gall)
- IV † Argentum nitricum cum Argento chlorato (Ergänzb) Argenti Mitias fusus (U-St) Silberchloridhaltiges Silbernitrat. Moulded Silver Nitrate.
- 1) Nach Erganzb werden 100 Th zerriebenes Silbernitiat mit 10 Th Salzsäure (1,128 spec Gew) gemischt, die Mischung in einer Porcellanschale eingedampft, vorsichtig geschmolzen und in Stäbchenform gegossen Enthält etwa 10 Proc Silberchlorid

2) Nach U-St. werden 100 Th Silbermtrat mit 4 Th Salzsaure (1,168 spec Gew) in gleicher Weise behandelt Das Praparat enthält rund 5 Proc Silberchlorid

Weisse oder granweisse, harte feste Stabchen von körnigem Bruche. Sie brechen nicht leicht ab und sind so hart, dass sie sich mit dem Messer spitzen lassen, daher be sonders zum Aetzen in Körperhöhlen

Sel Clement 1st em mit etwa 20 Proc Natrium- und Magnesiumnitrat zusammengeschmolzenes Silbernitrat Es wird lediglich in der Photographie gebraucht

Unauslöschliche Tinte für Wäsche. Lösung A Silberntrat 5,0, Ammonisk-füssigkeit 10,0 Lösung B Natriumkarbonat krystall 7,0, Arabisches Gummi 5,0, destill Silbernitrat 5,0, Ammoniak-Wasser 12,0 Man gresst A in B oin und erhitzt die Mischung, his sie braunschwarz ist Man schreibt mit einer Stahlfeder auf das gestärkte und gebügelte Gewebe und uberfährt die Schrift nach dem Trocknen mit einem heissen Bügeleisen

Silbertietken-Vertilgung Aus ungefärbten Zeugstoffen entfernt man diese am zweckmässigsten, indem man die Flecken mit einer wasserigen Lösung von Kaliumcyanid befeuchtet solange liegen lässt, bis Auflösung erfolgt ist, alsdann mit Wasser gut durchspült. Oder man betupft die Flecken zunächst mit einer Lösung von Kaliumjodid und reibt sie dann mit einer Lösung von Natriumthiosulfat

Flecken auf der Haut betupft man mit Jodinktur und reibt sie alsdaun mit Natzum-

thiosulfationung ab

Boli albae

Argenti nitrici

Ro Argenti natuci subt puly

Balsami peruyiani 📠

Aquae destillatae

Argenti nitrici

Aquae dentillatae

Zinci oxydati

Rp Argenti nitrici

Glycerini

**A**dapis

Angen wasser

Rр

nach der Geburt

Fiant oum aqua pilulae 10, conspergendae bolo

Islectic Argenti nitrici

(Münch Nosokom - Vorsehr)

Aquae destillatae 800,0

Ungnezium Argenti zitrici compositum

Collyrium Argenti nitrici

Collyrium neonatorum.

Angenwasser Bei Augenblennorrhoe der Neugebort-

non taglich einmal in die Augenlidspalte ein-

zustreichen Auch prophylaktisch unmittelbar

(Hamb Vorschr)

10.0

80.0

0,05

0,1

25.0

5,0

#### Agus Asthiopics Injectic antigonorrhoïca. Eau éthiopique ou égyptienne. Eau de Ep Argenti mirici 0,85-0,5 la Chine Eau grecque Aquae destillatae Ep Argenti nitrici 2.0 Linamentum nigram Aquae Rosae 90,0 Liquoris Hydrargyri mitrei oxydulati 10,0 Schwarze Charpie Spiritus odorati Rp Argenti nitrici 5,0 5,0 Zum Schwärzen der Hasre, letztere wöchentlich Aquae destillatze 100,0 2 Mal mit einer Barste zu benetzen Giftig! Linamenti 50.0 Die Charpie wird mit der Lösung getränkt dann Bacilla ophthalmica GRAEFE. auf Porcellantellern an einem warmen Orte ge-GRAEFE'sche Augenstifte trocknet. Verbandmittel für atonische Wunden Rp Argenti nitnea pulv 50 und Geschwüre (s S 379) Capri sulfurio puly 10,0 Aquae destillatae q s Pilulae antispilopticae Hark Zu Stäbchen auszurollen 0,66 Ep Argenta nitrici Cereoli Argenti nitrici Opii puri 0,4 (Militeh Nosokom - Vorschr) Extracti Conti 8,0 Rp Argenti nitrici 0,07 Succi Liquiritias Olei Caeno rasp 4,0 Radicis Liquiritine q 8 Gummi arabici 2,0 Fignt pilules 100 Triglich sweimal 3-5 Pillen. Glycerni 0.5 Flant cum aqua cereoli 4 cm lang und 3 cm dick Pilulas Argenti nitrici (CHARGOY, VULPIAN, WUNDERLIGH) Piluine Argenti nitrici

Rp Argenti mtrici 1,0 (Münch Nosokom -Vorschr) 10,0 Argilias albae Rp Argenti nitrici 0,1 Aquae q s

First pilulae 100, argula conspergendae Tilglick 1-1 Stück bel Tabes doranlia

#### Pilulae centra gastrodyniam ulcerosam FREELIGHS

Rp Argenti nitrici Aquae destillatae gtt. 6 Extracti Belladonnae 0,5 Olei Caryophyllorum 0,8 Extracti Gentianae 5,0 Radicis Gentianae q s

Fiant pilulae 120 Dreimal tliglich 2-3 Pillen bei Magengeschwär

#### Pulyls inspersorius contra otorrhocom

BONNAFONT Rp Argenti nitriol subt puly Talci veneti praeparati Lycopodil 4ā 5.0

Zum Einblasen in den Gehörgung bei Ohrenflugs

#### Pulvis inspiratorius WALDBNEURG

Rp Argenti nitrical 0,1 (--0,5) Aluminia usti 5,0 Zum Einblasen in Pharynx oder Larynx bei Ulcerationen beider

Unspentum antisonorrhofoum Casper.

Rp Argenti nitraci 1,0-1,5 Aquae destillatae 1,0-1,5 80.0 Adipis Lange Olei Olivarum 20.0

Bei chronischer Gonorrhoe Die Salbe wird auf canellirte Bougies gestrichen, welche 10-30 Minuten in der Urethra liegen bleiben.

Unguentum Argenti nitrici compositum FRICKE

Rp Argenti nitrici 1,0 Balsami Peruviani 5,0 Unguenti Zinci 20,0

Zum Verbande syphilitischer Geschwüre und anderer schlecht eiternder Wunden

Unguentum Argenti nitrici Graefe Unguentum ophthalmicum Gourners. GRAEFE GOUTHRIE'sche Salbe 0,5 Rp Argenti nitrici pulv

Adipis sullli 10,0 Liquoris Plumbi subacetici gtt. X. Unguentum Argenti nitrici MacDONALD

Rp Argenti nutrici Aquae destillatae gtt XV Adipie euglij 10.0

Bei Gonorrhoe mittels Eouges in die Harnröhre einzuführen

Unguentum capilles denigrans

Rp Argenti nitrici 1,0 Ammonu carbonici 1,5 Aquae Rosae gtt. XX Unguenti pomadini 80,0

Zum Schwärzen des Haupt- und Barthaares zweimal wöchentlich aufzutragen

Vet Linimentum ad contusiones recentes

Rp Argenti nitrici Aquae destillatae 100,0 Olei Lini 200,0 5.0

Liquoris Ammonii caustici Flat linimentum Zum Bestreichen frischer Verbrennungen und Brandwunden.

Haarfärbemittel. Diese bestehen meist aus zwei Praparaten einer ammoniakainschen Suberlösung, welche auf das Haar aufgetragen wird, und einem Reduktions- oder Schwefelungsmittel, welches die Bildung von reducirtem Silber oder von Schwefelsilber veranlasst

I. Lösung A Silbernitrat 1,0, destill Wasser 10,0 Lösung B Schwefelleber 3,0, Wasser 80,0 Das Haar wird zunächst gewaschen und getrocknet, dann mit Lösung A und nach einigen Minuten mit Lösung B befenchtet Man wartet noch 2 Minuten und wäscht nun mit Wasser nach Es empfiehlt sich, Vorversuche an einem Kaninchenfell zu machen Wird eine schwächere Silberlösung verwendet, so erhält man braune, mit starkerer Silberlosung schwarze Töne

H. Lösung A Pyrogallussäure 7,5, Spiritus 60,0, Wasser 300,0 Wird zuerst angewendet Lösung B Silbernitrat 7,5, Ammoniakflussigkeit 15,0, Wasser 45,0 Ge

brauch wie bei I

III. Schwarz Lösung A Pyrogallussaure 2,0, Rektifioirter Holzessig 25,0, Spiritus 65,0, Eau de Cologne 10,0 Lösung B Ammoniakalische Silberlösung wie bei II.

IV. Braun Silbernitrat 30, kryst Kupfersulfat 20, Citronensäure 20,0, destill Wasser 950,0, Ammoniakalissigkeit q s, bis der entstehende Niederschlag grade wieder ver schwunden ist Direkt aufzutragen

V. Blond Silbermtrat 10,0, Kupfersulfat 15,0, Citronensäure 20,0, dest Wasser 950,0, Ammoniakflüssigkeit wie bei IV Direkt aufzutragen

Silbernitrat-Losung, ammoniakalische. Man löst 1 g Silbernitrat in 20 ccm Wasser und setzt tropfenweise so lange Ammoniakflussigkeit hinzu, bis der zunachst entstandene Niederschlag fast völlig wieder gelöst ist. Dann lasst man absetzen, filtrirt und bewahrt vor Licht geschützt auf (U-St.) Reagens auf arsenige Saure u. s. w.

### Argentum oxydatum.

† Argentum oxydatum Argenti Oxidum (Brit U-St) Silberoxyd. Oxyde d'argent Silver oxide. Age0. Mol. Gew. = 282.

Darstellung Man löst 10 Th Silbernitrat in 100 Th destillirtem Wasser und tröpfelt diese Lissung in 1500 Th frisch bereitetes Kalkwasser unter Umruhren ein Der entstehende braunschwarze Niederschlag wird zuerst durch Dekanthiren, schliesslich auf einem Filter mehrmals ausgewaschen, dann auf porosen Unterlagen bei mittlerer Warme getrocknet (Brit )

Vorsicht. Man beachte, dass weder die Silbernitratlesung noch das Kalkwasser Ammoniak enthalten darf, weil sich sonst das ausserordentlich gefährliche Knallsilber bilden kann

Eigenschaften. Frisch gefallt ein braunlich grauer Niederschlag, nach dem Trocknen ein fast schwarzes, spec sehweres Pulver von metallischen Geschmack, in etwa 8000 Th Wasser löslich und ihm alkalische Reaktion ertheilend Im feuchten Zustande zieht es aus der Luft Kohlensaure an Durch Einwirkung von Licht wird es reducirt, Plant pululae 20

ebenso zerfällt es bei 250-300°C in Silber und Sauerstoff Wird es mit leicht oxydirbaren bezw brennbaren Substanzen (Schwefelantimon, Schwefelarsen, Schwefelmilch, amorphem Phosphor, Gerbsäure) zusammengerieben, so kann Entzundung erfolgen

Aufbewahrung Vorsichtig, vor Licht, Staub und Ammoniak geschützt in trockenen Gefässen Für die Darstellung von Pillen reibe man es im Morser zunachst mit einigen Tropfen Wasser an

Prifung 1) Werden 0.5 g Silberoxyd im Porcellantiegel geglüht, so sollen 0.465 g metallisches Silber (93,1 Proc.) hinteibleiben 2) In Salpetersaure löse es sich ohne Entwickelung von Kohlensaure auf, die Lösung sei farblos und von der Reinheit des Silbernitrates

Anwendung Wegen des Fehlens einer Aetzwirkung wird Silberoxyd in Amerika und England dem Silbernitrat vorgezogen Innerlich in Gaben von 0,005—0,05 g drei bis viermal taglich in Pillen und Pulvern bei Syphilis, Epilepsie, Chorea, Diairhüen, Uterusblutungen, Uteruskoliken Hochstgaben pro dost 0,015 g, pro die 0,05 g

Pilulae Argenti oxydati Pilulae Argenti oxydati cum Nuce vomica Cox Rp Argenti oxydati 0.1 Rp Argenti oxydati Opii pulverati 1,0 (1) Boli albae 7,5 Seminus Strychni 2,0 Fiant cum aqua pilulas 100 Dreimal täglich je Extracti Gentinae 6.0 eine Pille Fiant pilulae 40 Pilulae Argenti oxydati THWEATT Unguentum antisyphiliticum SERRE. Rp Argenti oxydati 1,0 (1) Opu pulyerati Rp Argenti oxydati Conservae Rosarum Adipis suilli 25.0

# Argentum sulfuricum.

† Argentum sulfuricum. Silbersulfat. Schwefelsaures Silber. Sulfate d'argent. Sulphate of silver Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Mol. Gew == 312.

Darstellung Eine Losung von 10 Th Silbernitrat in 50 Th destillirtem Wasser wird unter Umrühren mit einer Lösung von 11 Th kryst reinem Natriumsulfat in 50 Th destillirtem Wasser vermischt Man lässt einige Stunden an einem kühlen, schattigen Orte stehen, sammelt das ausgeschiedene Salz auf einem Filter, wäscht es mit 50 Th eiskaltem Wasser, welche man in kleinen Antheilen zugliebt, dann mit verdünntem Weingeist und lasst es auf porosen Unterlagen trocknen Ausbeute 6—6,5 Th

Eigenschaften Farblose, rhombische Krystalle, von neutraler Reaktion, in 200 Th kaltem oder 70 Th siedendem Wasser löslich Es ist, solange nicht Staub dazu tritt, nicht besonders lichtempfindlich, wird aber doch zweckmässig vor Licht geschützt auf bewahrt

Prifring 1) Es löse sich in 100 Th. Wasser klar auf 2) 1 g gebe bei der Bestimmung 0,9198 g Silberchlorid. Vergl S 368

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt

Anwendung. Als chemisches Reagens, namentlich in der präparativen Chemie

# Argenti salia varia.

†Argentaminum. Argentamin. Aethylendiaminsilberphosphat. Man mischt 10 Th Aethylendiamin mit 100 Th Wasser und löst in dieser Lösung 10 Th Silberphosphat auf. — Farblose, alkalisch reagirende Flüssigkeit, welche weder mit Kochsalz — noch mit Eiweiss enthaltenden Flüssigkeiten Niederschlage giebt Wird am Lichte zersetzt Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren Gegen Genorrhoe zu Einspritzungen in die urethra anterior in Verdünnung 1 5000, in die urethra posterior 1 1000 Nicht ohne Reizerscheinungen

†Argoninum Argentum-Casein Argentum Natrio-caseinioum Zur Darstellung versetzt man eine Losung von Casein Natrium (s Casein) mit Silbernitritlösung und fallt die so entstandene Mischung mit Alkohol. Der erhaltene Niederschlag wird mit verdunntem Weingeist gewaschen und getrocknet. Enthalt etwa 4 Proc Ag

Eigenschaften. Femes weisses Pulver, in heissem Wasser leicht, in kaltem Wasser schwer lösisch Zur Auflösung schüttelt man das Präparat zuerst mit einem Theile des vorgeschriebenen Wassers in der Kalte an, gresst den Rest des Wassers in heissem Zustande zu und schüttelt bis zur Auflösung. Die erzielte Lösung gresst man durch Glaswolle Es lassen sich 10 procentige Lösungen darstellen. Durch Sauren wird das Argonin in seine Bestandtheile gespalten. Eiweiss wird durch Argonin nicht gefällt, mit Kochsalzlösung entsteht kein Niederschlag. Uebergiesst man es mit Schwefelwasserstoffwasser, so bleibt es faiblos, auf weiteren Zusatz von Ammoniak erfolgt Auflösung unter Braunfärbung

Priting 1) Es braune feuchtes Curcuma-Papier nicht, enthalte also kein freies Alkali 2) Schichtet man die wässenge Lösung über eine Auflösung von Diphenylainin in kone Schwefelsaure, so soll Blaufäibung nicht eintreten (Salpetersaure)

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschutzt

Anwendung. Als nicht ätzendes Antisepticum empfohlen. Die 1,5 bis Sprocentige wässerige Lösung zu Injektionen gegen Gonorrhoe

 $\dagger$  Argentum chinaseptolicum Oxychinolinsulfosaures Silber. Argentol.  $C_0H_0N_0(0H)$  SO, Ag Mol. Gew. = 332

Wird fabrikmässig durch Umsetzung der Lösungen von oxychinolinsulfosauren Natrium mit Silbernitrat dargestellt

Ein gelbliches, fast geruchloses, in kaltem Wasser, in Alkohol und Aether schwer, in heissem Wasser etwas leichter lösliches Pulver Erhitzt man das Pulver längere Zeit mit Wasser, so wird Silber in hochst feiner Vertheilung abgespalten und kann mit Hilfe eines Glasstabes zu glänzenden Blattchen gerieben werden. Die wasserige Lösung wird durch Ferrichlorid blaugrun gefandt. Der Silbergehalt betragt 32,5 Proc

Angewendet als Streupulver und Salben für Wunden, Granulationen, Hautkrankheiten Bei Generrhee Anreibungen von 1 300-1000, mit Hilfe von etwas Gummischleim bereitet Vor Licht geschützt, vorsichtig aufzubewahlen

† Protargoium Protargol. Eine Verbindung des Silbers mit einem Eiweisskörper, vermuthlich einer Albumose (Somatose?) Ueber die Darstellung löslicher Silber-Proteinverbindungen liegen bisher folgende Angaben vor Die Niederschlage, welche entstehen durch Behandlung von Proteinsubstanzen (Eieralbumin, Serumalbumin, Pflanzenalbumin, Albumosen, Peptonen), mit Silbersalzen, werden mit Lösungen von Albumosen behandelt Die neuen, löslichen Silberverbindungen werden entweder durch Eindampfen oder durch Zusatz von Alkohol abgeschieden An Stelle der Proteinsubstanzen können Derivate derselben, z. B das künstliche Methylenderivat angewendet werden Engl. Patent 18478

Staubfreies, hellgelbes Pulver, von schwach metallischem Geschmack, in Wasser leicht löslich, sogar 1+1 Die Losungen sind braun gefarbt und angeblich neutral, that-sachlich aber schwach sauer oder schwach alkalisch Die letztere Reaktion ist vorzuziehen Die wässerige Losung wird weder durch Alkalien noch durch Schwefelalkalien, Kochsalz oder Erweiss gefallt Salzsäure fallt zwar einen Niederschlag, doch besteht dieser angeblich (?) aus Protargol und löst sich beim Erwarmen wieder auf In der Lösung erzeugt dagegen Pikrinsaure einen gelben Niederschlag Versetzt man die Lösung mit einem Ueberschuss von Natronlauge und setzt alsdann tropfenweise Kupfersulfatlösung hinzu, so titt Violettfarbung auf (Biuret Reaktion, auf Pepton hinweisend) Der Gehalt an metallischem Silber beträgt 8 Proc und ist durch Veraschen des Praparates zu bestimmen

Das Protargol ist vorsichtig und vor Licht und Feuchtigkeit geschützt auf zubewahren, die Lösungen, welche wie diejenigen des Argonins zu bereiten sind, bedürfen gleichfalls des Lichtschutzes, indessen ist die Angabe, dass sie sich am Lichte schnell 382 Aristolum.

verändern, nach unseren Versuchen unzutreffend Sauer reagtrende Lösungen können retzend wirken

Dem Protargol werden bacterioide Eigenschaften in hohem Grade nachgerühmt. Da es mit Eiweiss keine unlösliche Verbindung eingeht, kann es auch in tiefere Schichten wirken. Man wendet die 0,25 bis 2,0 procentige Lösung bei der acuten Gonorrhoe der Manner an. Bei Urethritis der Frauen werden noch 5 bis 10 proc. Lösungen ohne Reizerscheinungen vertragen.

† Argentum phenylosulfuricum Phenolsulfosaures (Carbolsulfosaures) Silber. C.R.(OH)80,Ag Mol. Gew - 281.

Darstellung. Es worden 537 Th paraphenolsulfosaures Baryum in 2000 Th Wasser gelöst und mit einer Menge verdunnter Schwefelsäure versetzt, welche genau 98 Th Schwefelsäurehydrat entspricht. Nach völligem Absetzen wird je eine Probe der klaren Flüssigkeit einerseits durch Zusatz von Schwefelsäure auf Baryumverbindungen, andererseits auf Schwefelsäure geprüft. Fällt eine der Proben positiv aus, so entfernt man den Ueberschuss durch tropfenweises Zusetzen von verdünnter Schwefelsäure bez von Baryumsulfophenylat, von dem man etwas zurückbehalten hatte. Nach dem Filtriren dampft man zur Sirupdicke ein. Den Sirup versetzt man mit der gleichen Menge Wasser, erwärint im Wasserbade und setzt unter Lichtabschluss soviel Silberkaibenat hinzu, bis kein Aufbrausen mehr erfolgt. Dann wird filtrirt, die Lesung bei mässiger Wärme verdunstet und zum Krystallisiren gebracht. (Lichtabschluss!) Vergl. S. 87

Eigenschaften. Farblose, feine pusmatische Nadeln, geruchlos, von metallischem Geschmack Losinch in 3 Th Wasser oder in 80 Th Weingeist, in Aether, Schwefelkohlenstoff und Chloroform unlöslich Zersetzen sich bei Lichtzutritt, auch beim Erhitzen auf 120°C unter Auftreten von Phenol, Annahme bräunlicher Färbung und Bildung von Silbersulfit Beim stärkeren Erhitzen hinterbleibt metallisches Silber

Die wässerige Lösung ist neutral, in derselben entsteht durch Kahlauge schwarzer Niederschlag, durch Ammoniak keine Fallung Chloride und Salzsaure geben weisses Silberchlorid, Ferrisalze erzeugen Violettfarbung, die durch Mineralsauren verschwindet

Prititurg. Die wasserige Lisung sei neutral und werde weder durch Baryumchlondlüsung (Schwefeisaure) noch durch verdünnte Schwefelsaure (Baryumsalze) getrübt Durch Aether lasse sich aus dem trocknen Salze kein Phenol extrahiren

Anwendung. Als Antisepticum in der Wundbehandlung (Zanandi)

### Aristolum.

Unter dieser Gesammtüberschnft sollen die Glieder der Gruppe der jedirten Phenole zusammengefasst werden, welche als Ersatzmittel des Jodoforms eingeführt worden sind

l † Aristolum (Erganzb) Dijododithymol (Gall) Dithymoldijodid. Annidalia. Thymotol CzoliziJiO. Mol Gew. = 550. DRP 40789

Dar stellung. Man reibt 60 g Jod und 80 g Kaliumjodid im Porcellanmørser unter Zusatz kleiner Mengen Wasser an und bereitet so eine Jodlösung von 800 ccm Andererseits löst man 16 g Natronhydrat in etwas Wasser, lost darin 15 g Thymol auf und füllt diese Lösung gleichfalls zu 300 ccm auf Dann trägt man unter Umruhren die Jodlösung in die alkalische Thymollosung ein Der entstandene bräunliche Niederschlag wird mit CH. CH. 1-1,5 Liter Wasser gewaschen, alsdann bei 40-50°C getrocknet (Gall)

Ergenschaften Ein hellschokoladenfarbiges Pulver, fast ohne Geruch und Geschmack, unlöslich in Wasser und in Glycerin, schwer

C<sub>3</sub>H, C<sub>4</sub>H, Oelen und in Vaseline loslich in Aether und in Chloroform, auch in fetten Dithymoldifodid (Aristol) Schwefelsaure wird es unter Entwickelung violetter Joddämpfe zerstört Seiver chemischen Zusammensetzung nach ist es ein Dithymol, in welchem die Wasserstoff Atome der Hydroxyl-Gruppen durch Jod eisetzt sind Der Jodgehalt beträgt 46.1 Proc.

Armica 383

Prifung. 1) Es faibe beim Aufstreuen auf feuchtes rothes Lackmuspapier dieses nicht blau (freies Alkali) 2) 0,5 g verbrennen im Porcellantiegel ohne einen Rückstand zu hinterlassen 3) Werden 0,5 g mit 10 ccm Wasser kurze Zeit durchschüttelt, so darf das Filtrat nach Zusatz von Salpetersaure durch Silbernitrat nur opalisirend getrübt werden (Lösliche Jodide, z B KJ, auch Jodwasserstoff)

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschützt, an einem kühlen Orte

Anwendung. Es besitzt zwar in Pulver-oder Salbenform keine antibakteriellen Eigenschaften, indessen befordert es Granulation und Vernarbung. Bei gewissen Hautkrankheiten Psoriasis, Lupus, syphilitischen Processen, gilt es als Specificum. Man benutzt es als Ersatz des Jodoforms in Pulverform, ferner in Form von Salben, auch in Aether und Collodium gelöst. Diese Lösungen sind ohne Erwärmung zu bereiten

So/oborel (Sozoboral). Mischung von Aristol, Sozojodol- und Borsaure Salzen, Schnupfenmittel

II. † Europhenum Europhen. Isobutylorthokreseljodid.  $C_{22}H_{20}O_2J$ . Mol Gew. = 452 Wird in gleicher Weise wie das Aristol durch Einwirkung einer Lösung von Jod-Jodkalium auf eine alkalische Lösung von Isobutylorthokresol dargestellt Konstitutionsformel  $C_4H_0(OCH_0)C_6H_2 - C_6H_2 - C_4H_0(CH_0)OJ$ 

Ein feines gelbes, in Wasser unlösliches Pulver, loslich in Alkohol, Aether, Chloroform und fetten Oelen. Im trockenen Zustande bestandig, mit Wasser befenchtet spaltet es Jod ab unter Bildung einer löslichen organischen Jodverbindung. Auch durch Aetzalkalien und Alkalikarbonate wird Jod abgespalten. Der Jodgehalt beträgt 28,1 Proc

Europhen-Mull 1 m Verband-Mull wird mit einer Lösung von 3-8 g Europhen in 80 g Spiritus und 100 g Glycerin impragnirt

Prifung. Wie unter Aristol, nur fallt die Prufung sub 3 weg, wegen der leichten Abspaltbarkeit des Jods

Aufbewahrung Vorsichtig und vor Licht geschützt

Anwendung. Es besitzt wegen der leichten Abspeltbarkeit von Jod antibakterielle Eigenschaften und wird als Jodoform Ersatz empfohlen Zusatz von Starke-Pulver (Amylum) zu Streupulvern ist wegen der Jodabspaltung zu vermeiden

 $\dagger$  Carvacrolum jodatum Carvacroljodid. Jodocrol.  $C_{11}H_{11}OJ$ . Mol. Gew. = 312. Wird wie das Aristol durch Einwirkung einer Lösung von Jodjodkalium auf eine alkalische Losung von Carvacrol erhalten

Gelbbraunes Pulver, unlosheh in Wasser, schwerlöslich in Alkohol, leichtlöslich in Aether, Ligroin, Chloroform und Olivendl. Erweicht bei 50°C und schmilzt gegen 90°C zu einer braunlichen Flüssigkeit. Bei höherem Erhitzen erfolgt Zersetzung unter Abspaltung von Jod. Es ist ziemlich lichtbeständig und wird von schwefliger Saure nicht verändert.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschützt. Anwendung Als Ersatz des Jodoforms

### Arnica.

Gattung der Compositae-Tubulifiorae-Senecioneae.

Arnica montana L (Wolverlei. Wolfsblume Johannisblume. Fallkraut, Verfangkraut St Lucienkraut.) Hennisch in einem grossen Theile Europas auf Bergwiesen Die Pflanze ist ein ausdauerndes Kraut mit schiefem Rhizom, von dessen Unterseite zahlreiche Wurzeln abgehen Stengel bis 60 cm hoch, drusig behaart Meist 4 grundstandige Blatter und am Stengel zwei Paare schmalere Blätter, dieselben sind langlich, verkehrt-eiformig, sitzend, ganzrandig, ziemlich steif, oberseits kurzhaang, unterseits kahl Bluthenstand aufrecht oder etwas nickend Der glockenformige Hullkelch ist zweizeilig mit 20-24 lineallanzettlichen, zugespitzten, krautigen Blattehen, die äusseren aussen drusig.

kurzhaarig, purpurn berandet mit brauner Spitze Blüthenboden hochgewölbt, grubig und behaart Das Korbchen enthält ungefahr 20 randständige, zehnnervige Zungenblüthen und zahlreiche, kürzere Scheibenblithen, beide mit Pappus (Fig 105) Verwendung finden

1 Die Bluthen Flores Arnicae (Germ Helv Austr U-St.) Flores Alismae sen Plantaginis montanae. Arnikablüthen Bergwurzelblumen. Gemsblumen. Blutblumen. Fleurs d'arnica. Capitule d'arnica (Gall.) Arnica flowers Mountain Tobacco.

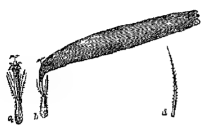


Fig 105 Blüthe von Arnica montana a Scheibenblüthe 5 Standblüthe

Man benutzt entweder die ganzen Biüthenkorbehen oder nur die vom Bluthenboden und
Hullkelch befreiten Einzelblüthen (Germ Helv)
Die Entfernung dieser Theile scheint ihren Grund
zu haben in der früher verbreiteten Annahme,
dass die häufig im Bluthenboden lebenden Larven der Bohnsliege Trypeta armeivora Löw die
Ursache zuweilen beobachteter Vergiftungserscheinungen sind, welche man aber richtiger der
rein mechanischen Wirkung von Pappushaaren,
die bei unsorgfältig kohrten Aufgüssen in die
Arznei gelangen, zuschreibt

Die Biüthen sind von goldgelber Faibe und eigenthümlich aromatischem Geruch und Geschmack Die Zungenblüthen sind 7-10nervig, vom 3zahnig, 4-6 mm breit, 3,5-5,0 cm lang, Fruchtknoten 5 kantig behaart, Pappus haarförmig, Haar 5-8 mm lang

An der Fruchtknotenwand befinden sich charakteristische Zwillingshaare, die in eine doppelte Spitze auslaufen, ferner in seiner Wand dendritisch verzweigte Sekreträume, die mit einem dunklen Sekret erfüllt sind



Fig 106 Scheibenblüthe, vergrössert. fr Fruchtknoten p Pappus i Röhre der Blumenkrone a Antheren st Griffel mit Narben

Bestandtheile 0,04-0,07 Proc atherisches Gel vom spec Gew 0,905-0,91, das Laurinsaure, Palmitiusaure und Paraffin enthalt und in der Kalte erstarrt, ferner den als den wirksamen Bestand theil betrachteten Bitterstoff Arnicin, Gerbstoff, Harz, gelben Farbstoff

Verwechslungen Es kommen als solche öfter gelbblühende Compositen vor Anthemis tinctoria L Strahlblüthen 1,5 cm lang, 2,0 bis 2,5 cm breit, gelb, Receptaculum mit Spreublattern Achaenen ohne Pappus

Calendula officinalis L Strahlbluthen 2,5 cm lang, 3-4 mm breit, 4pervig Achaenen gross, gekrummt, ohne Pappus

Inula britannica L. Strahlbluthen 4nervig, 2 cm lang, 1,5 mm breit Scheibenblüthen 4—5 mm lang Receptaculum nacht Alle Blüthen mit Pappus 1894 zu 50% unter der Droge beobachtet

Bluthenkorbehen von Cichoriaceen alle Blüthen Zungenbluthen, Pappus gefiedert

Einsammlung und Aufbewahrung. Die im Juni und Juli gesammelten Bluthenkoibehen werden auf Horden schnell und gut ge trocknet, von etwaigen Larven der Arnikasliege gereinigt, in Blechkästen aufbewahrt.

5 th fusche Bluthen geben etwa 1 Th trockene

Anwendung. Die Wilkung ist ziemlich schaff. Auf die Haut wirken sie reizend und Bieunen eiregend, auf die Magenschleinhaut ebenfalls reizend, bewirken Uebelkeit, Erbrechen, Durchfall, Kopfschmerz. Auf das Nervensystem ist die Wirkung in kleinen Dosen erlegend, in grossen deprimirend, Harn- und Schweisssekretion soll vermehrt werden Man verwendet sie bei Collaps, Typhus, Epilepsie, Lahmungen, Amaurose, chronischein Rheumatismus. Manche der Wirkungen mögen mechanische sein und den Pappushärchen zugeschrieben werden müssen.

2 Die Blatter Folia Ainicae, Feuilles d'arnica (Gall)

Beschreibung of oben Fast ohne Geruch, Geschmack etwas scharf und bitterlich

Ainica. 385

3 Das Rhizom mit den Wurzeln Rhizoma Arnicae (Brit USt) Radix Arnicae (Ergb) Racine d'armea (Gall)

Beschreibung Das schief in der Erde liegende Rhizom ist an der Spitze oft mehrkopfig, hier mit Stengel und Blattresten versehen, bis 10 cm lang, 5 mm dick, von der Unterseite gehen zahlieiche, 1 mm dicke, bis 10 cm lange Wurzeln ab Es ist 10thhehbraun, langsfurchig, schwarzlich geringelt. Im Querschnitt lassen Rhizom und Wurzel schizogene Sekretgange erkeunen Geruch schwach aromatisch. Geschmack scharf aromatischbitterlich

Bestandthesle. Wahrscheinlich Arnicin und 0,5-1,0 Proc atherisches Oel vom spec Gew 0.99-1.00 Es dreht schwach links und enthalt Isobuttersaurephlozolester. Thymohydrochinonmethylather, Phlorolmethylather

Wirkung und Anwendung der der Bluthen analog, aber schwacher

Verwechslungen kommen vor mit den unterirdischen Theilen von Betonica officinalis L. Eupatorium cannabium L. Fragaria vesca L. Succisa pratensis L, Geum urbanum L, denen aber Sekretgange fehlen

Tractura Arnicae Arnikatinktur, Engelkraut-, Simplex-, Wohlverlei-Tinktur — Tincture of Arnica — Teinture d'arnica — Austr Arnikawurzel 80 Th, -bluthen 20 Th, veid Weingeist 500 Th 3 Tage zu digerren Brit Aus Arnikawurzel 50 g, Weingeist (70%) q s werden durch Verdrängung 1000 ccm Tinktur hergestellt Germ Arnikablithen 1 Th, verd Weingeist 10 Th Helvet Aus der frischen, bluhenden Pflanze und Weingeist fä durch Stägiges Ausziehen U-St Aus 100 g Wurzel werden mittelst einer Mischung von Weingeist 650 ccm und Wassei 850 ccm durch Verdrängung 1000 ccm Tinktur gewonnen Aus 200 g Bluthen durch Perkolation mit verd Alkohol 1000 ccm Tinktur gewonnen Aus 200 g Bluthen und 1000 g Bluthen und 1000 g Alkohol (90%) durch 10 tägige Maceration eine Tinktur

Teinture d'armea (Gall) Aus 100 g Blüthen und 500 g Alkohol (60%) ebenso Extracium Armeae radicis. U-St 1000 g Wurzel werden mit verd Alkohol perkolit und aus dem Perkolat ein Extrakt von Pillenkonsistenz hergestellt

Extractum Arnicae fluidum. USt Aus 1000 g Wurzel durch Perkolation mit verd Weingeist (Alk 750, Aq 250) 1000 ccm Extrakt
Emplastrum Arnicae: Arnica Plaster U-St Heftpflaster 67 Th, Arnica-

extrakt 33 Th

Emplastrum Arnicae. (Diet) Bleipflaster 90 g, Gummipflaster 10 g, atherisches Arnikaöl 1 Tropfen, Arnikatinktur 5 g

Emplastrum Arnicae molle (Diet) Bleipflaster 60 g, Gummipflaster 10 g, Kamillenöl 30 g, atherisches Arnikaöl 1 Tropfen In Bleichdosen abzugeben

Emplastrum Anglicum arnicatum, Arnıkaklebtaffet, wird wie gewöhnlicher Klehtaffet hergestellt, nur setzt man den letzten Therlen Hausenblasenlösung vor dem Aufstrich Arnikatinktur zu

Tisane de fleurs d'armica. (Gall.) Aus 4 g Flores Armicae durch Infusion mit 1000 g Wasser zu bereiten

Collemplastrum Arnicae (Diet) Kautschukpflasterkörper (siehe unter Kautschuk) 800 g wird nach und nach einer mit Harzöl 20 g, Aether 800 g angefeuchteten, gleichmassigen Pulvermischung aus Armkabluthen 90 g, Sandarak 20 g, Salicylsaure 6 g zugeruhrt, die strichfertige Masse streicht man ohne Erwarmen messerruckendick auf unappietntes Gewebe

Colledium Arnicae Arnika-Kolledium (Diet) Aetherische Arnikatinktur 30 Tb . Kollodium 70 Th

Gelatina Arnicae. Arnika-Gallerte, Arnika-Jelly (Diet) Weizenstarke 10 Th, Wasser 20 Th, worm Actzkalı 0,2 Th gelöst, Glycerin 100 Th erhitzt man zusummen bis zur Verkleisterung, fügt Armkatinktur 15 Th hinzu und füllt sogleich in Zinntuben

Glycerinum Arnicae. Arnika-Glycerin. (Diet) Arnikatinktur 50 Th, Glyceria 90 Th dampft man im Wasserbarde auf 100 Th ein

Gossypium arnicatum (20 pros.) Arnika-Watte (Diet.) Arnikatniktur 300 g, Glycerin 200 g, verd Weingeist 2500 g, man tränkt damit 1000 g Watte, presst bis zum Gewicht von 3000 g aus und trocknet. In Flaschen abzugeben

Oleum Arnicae infusum (Diet ) Arnikaöl Aus Arnikablüthen 100 Th., Kurkumapulver 10 Th., Ammoniakflussigkeit 1 Th., Weingeist 100 Th., Ohvenöl 1000 Th., wie Oleum Hyoscyami zu bereiten. Wird im Handverkauf als Arnika-Haaröl verlangt

Sapo arnicatus (Diet) Ist Mollin mit 10 Proc Arnikatinktur

A mica 386

Saponimentum Arnicae. Arnika-Opodeldok Man ersetzt bei Boreitung des gewöhnlichen Opodeldok etwa 1/4 des Weingeists durch Armkatinktur und lässt die ätherischen Oele sowie das Ammoniak fort. In braunen Glasern abzugeben

Balneum Arnicae. Armkabad (Diet ) Arnikatinktur, Gereinigter Homg je 250 g

Fur ein Vollbad

Charta adhaesiya arnicata. Arnikapapier (Diet) Charta adhaesiya (s. dort) überpinselt man auf der Glanzseite mit einer Mischung von Armkalinktur 85 Th. Benzoe-

tinktur 10 Th, weissem Strup 5 Th

Ajaxpolka ist die volksthumliche Bezeichnung für Tinct Arnicae cum Aqua Arnikatinktur, weisse verbesserte von Apian Bennewitz ist destillirte Tinct Arnicae Conservateur für Haarleidende, von Buhligen besteht aus Arnika, Glycerin, verd

DRESSEL'S Nervenfluid Em mentholhaltiger Arnika Auszug

Enu de Notre-Dame des Neiges ist Tinet Armoae e planta recente

EISELS Limment ist Tinct Arnicae und Limment ammoniat aa

Glycoarnicin, Zeller's. Gegen Krebs und Tuberkulose Ein mit Honig versüsster Arnika-Auszug

Klemmolin, eine Tinktur aus Arnika, Pappelknospen und Klefernsprossen Kuletke's Heilmittel gegen Nervenleiden u dgl bestehen aus 3 Fluschen vor schieden gefärbter Arnikatinktur

Odontodol, amerikan Zahnmittel, enthält Cocain, Kirschlorbeerol, Arnikatinktur,

Laq Ammon acet

Reisetropfen des Pfarrers Kneipp Arnika-, Kamillen-, Wermuth-, Tausendgulden Tinktur ää

TANZER'S Mittel gegen Blutandrang ist Weinessig mit Arnika

Tinctura vulneraria Delioux ist ein Auszug aus Arnika, Lavendel, Salbei etc Vetorinischer Balsam von Mizersky enthält Arnikatinktur, Tolubalsam, Elemi und Atherische Oele

WEISSHANN'S Schlagwasser 1st Tinctura Armicae und Tinctura Kino 10 1 Neueldings auch Arnikatinktur mit Alkanna gefärbt

Oleum Arnicae florum. Arnikabluthenol. Aus den Arnikabluthen gewinnt man durch Destillation mit Wasserdampf 0,04-0,07 Proc. atherisches Oel von rothlich branner Farbe und starkem, charakteristischen Armkageruch Das Oel ist bei gewöhnlicher Temperatur von hutterartiger Konsistenz oder erstarrt wenigstens beim Abkühlen Spec

Im Armkabluthenole sind wahrscheinlich die in den Blüthen von Bornen aufge fundenen, mit Wasserdampf etwas fluchtigen Sauten. Laurin- und Palmitinsaute, sowie Paraffine enthalten

Oleum Arnicae rhizomatis. Arnikawurzelol Das bei der Dampidestillation der frisch getrockneten Armkawurzel in einer Ausbeute von 0,5-1 Proc gewonnene Oel ist anfangs heligelb und wird später dunkler. Es hat einen rettigrihnlichen Geruch und einen scharfen, aromatischen Geschmack Spec Gewicht 0,990-1,00 Drehungswinkel (100 mm-Rohr) = -1°58'

Arnikawurzelöl enthalt nach Sigel Isobuttersäurephlorylester, Thymohydrochinonmethylather sowie Phlorolmethylather In den Destillationswassern sind Spuren von Ameisensaure, ferner Isobuttersaure sowie eine höhere Saure (Baldrian- oder Angelicasaure) aufgefunden worden

### Arsenum.

Arsenum Arsenium. Arsen. As = 75. Unter dem Namen "Arsen" ist wissenschaftlich michts anderes zu verstehen als das Element Arsen. Im gewöhnlichen Sprachgebrauch 1st man 21emlich inkonsequent und bezeichnet mit dem vorstehenden Namen auch Verbindungen dieses Elementes

Das Element Arsen ist ein stahlgrauer, glanzender, wenig harter aber spröder Körper, welcher sich an feuchter Luft bald mit einer schwärzlichen Haut überzieht. Es krystallisirt hexagonal in spitzen Rhomoedern vom spec Gewicht 5,78 und ist isomorph Arsenam. 387

mit Antimon und Tellur. Bei Luftabschluss erhitzt, verdampft es ohne zu schmelzen und sublimirt in kleinen glänzenden, rhomboëdrischen Krystallen. Arsendampf hat eitzonengelbe Farbe und verbreitet ekelhaften Knoblauchgeruch. An der Luft erhitzt, verbreunt es unter Verbreitung von Knoblauchgeruch mit bläulich-weisser Flamme zu Arsenigsäure, welche sublimirt. An feuchter Luft überzieht es sich mit einer schwärzlichen Haut (Arsensuboxyd), welche allmählich in Arsenigsäure übergeht. Es ist unlöslich in Wasser, Weingeist, Aether, Chloroform etc. Von koncentrirter Schwefelsäure wird es beim Erhitzen, von mässig konc. Salpetersäure schon in der Kälte gelöst, bez. oxydirt. Es verbindet sich leicht mit Chlor, Brom, Jod, Schwefel und mit nascirendem Wasserstoff.

Ausser dem krystallisirten Arsen kennt man noch zwei allotrope Modifikationen:
a) Das amorphe schwarze Arsen, welches sich u. A. beim Marsh'schen Versuch als schwarze, glänzende Masse abscheidet; b) Das amorphe graue Arsen, welches bei dem gleichen Versuche ebenfalls auftritt. Beide amorphen Modifikationen haben das spec. Gewicht 4,71 bei 14°C. und gehen beim stärkeren Erhitzen in die krystallisirte Modifikation über.

I. †† Arsenum metallicum. Cobaltum. Näpfehenkobalt. Scherbenkobalt. Schwarzer Arsenik. Fliegenstein. Hierunter versteht man das im Handel vorkommende rohe metallische Arsen. Dieses ist entweder der natürlich aufgefundene und berg-

männisch abgebaute Scherbenkobalt oder das Sublimationsprodukt aus Arsenkies (FeAsS oder Fe<sub>2</sub> As S<sub>2</sub>). Wird der Arsenkies, mit Eisen gemischt, der Sublimation unterworfen, so hinterbleibt Schwefeleisen, während das metallische Arsen sich verflüchtigt. Der natürlich vorkommende Scherbenkobalt ist verunreinigt durch Eisen, Nickel, Cobalt, Antimon, Silber, der durch Sublimation bereitete besonders durch Arsensulfid und Arsenigsäure.

Stahlgraue, metallglänzende, infolge Oxydation durch die Luft mehr oder weniger mattgraue oder -braune rhomboëdrische Krystalle und Krystallkonglomerate von den oben angegebenen Eigenschaften. Es kommt in der Pharmacie nicht zur Verwendung, wird nur gelegentlich im Handverkaufe als "Fliegenstein"

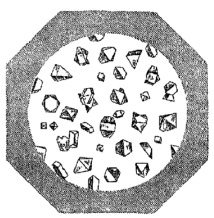


Fig. 107.

zur Bereitung von Fliegenwasser gefordert. Die Herstellung des letzteren beruht darauf, dass das metallische Arsen sich in Berührung mit Luft und Feuchtigkeit oberflächlich oxydirt. Es ist daher stets mit einer geringen Menge Arsensuboxyd und Arsenigsäure bedeckt. Man erhält also durch Abkochen des Steines mit Wasser stets eine mehr oder weniger dünne Lösung von Arsenigsäure und kann den Stein immer wieder aufs Neue benutzen.

Aufbewahrung. Mit Rücksicht auf seine leichte Ueberführung in Arsenigsäure in der Reihe der direkten Gifte neben den anderen Arsenikalien.

Abgabe. In Thonkruken verpackt, lediglich gegen Giftschein, versiegelt, mit der Signatur "Gift", überhaupt unter den nämlichen Bedingungen wie der weisse Arsenik.

II. †† Acidum arsenicosum (Austr. Germ. Helv.). Acidum arseniosum (Brit.). Acidum arsenosum (U-St.). Acide arsenieux (Gall.). Arsenige Säure. Arsentrioxyd. Weisser Arsenik. Arsenicum album. Arsenious acid. White arsenic. As, 0<sub>2</sub>. Mol. Gew. = 198. (Homöopathisch = Geffium).

Etgenschaften. Da der gepulverte Arsenik bisweilen durch Gips, Schwerspath und ähnliche Zusätze verfälscht ist, so empfiehlt es sich, zum Recepturgebrauche die arsenige Säure in Stücken vorräthig zu halten. Sind die Stücke durchscheinend glasartig, so bestehen sie aus der amorphen, sind sie porcellanartig, so bestehen sie aus der kry-

Arsenum 888

Da die arsenige Saure unmittelbar nach der Beieitung im stallisirten Modification amorphen Zustande erhalten wird, die amorphe Modifikation allmahlich aber in die krystallmische übergeht, so besteht die "arsenige Saure in Stücken" zum Theil aus der amorphen, zum Theil aus der krystellinischen Modrfikation. Sie bildet specifisch schwere. weisse, auf dem Bruche glasartige, an der Oberflache porcellanartig undurchsichtige Stucke Das spec Gewicht der amorphen Modifikation ist 3,738, dasjenige der krystallinischen = 8.699 - Die amorphe Modifikation schmilzt zunachst und verfluchtigt meh gegen 200° C, die krystallinische Modifikation dag egen verfluchtigt sich, ohne volher zu schmelzen Werder die Dampfe der arsenigen Saure abgekuhlt, so verdichten sie sich zu reguldren Oktaedern, welche unter dem Mikroskop leicht zu erkennen sind Auf Kohle erlutzt, wird sie zu metallischem Arsen reducirt, welches in Dampffolm den chalaktenistischen, knob lauchartigen Geruch verbreitet

Arsenige Saure in Pulverform benetzt sich mit Wasser schwierig, so dass sie, mit Wasser ubergessen, zunachst auf diesem schwimmt und eist nach der Benetzung zu Boden sinkt Die glasige (amorphe) Arsenigsaure wird von etwa 30 Th, die porcellanartige (krystallmische) Arsenigsaure wild von etwa 80 Th Wasser von mittlerer Temperatur ge lost Dieser Auflosungsvorgang vollzieht sich indessen ausserordentlich langsam 12 Th siedendes Wasser lösen etwa 1 Th Arsenigsame. In Weingeist ist sie nur wenig, in absolutem Aether und Chloroform kaum losuch Grossere Mengen werden von Glycenn gelost Leicht loslich ist sie ferner in Salzsaure, ferner in den Losungen der atzenden und kohlensauren Alkalien, mit denen sie die Salze der arsenigen bez metaansenigen Saure (Arsenite und Meta Arsenite) bildet

Erkennung Liegt Arsenigsaureanhydrid in Substanz vor, so charaktensirt sie sich auch in kleinen Mengen durch ihr hohes spec Gewicht. Die Arsenpartikel liegen daher stets am Grunde von Flussigkeiten Werden solche Partikelehen isolirt, abgewaschen und getrocknet, so kann man mit ihnen folgende Proben anstellen

1) Man erhitzt es im offenen Rohrchen, bis es sublimirt ist bei 50-100 facher Vergrösserung die oben abgebildeten Oktaeder 2) Erhitzt man ein



Fig 108,

Kornchen vor dem Löthrohr auf Kohle, so verbreitet es charakteristischen Geruch nach Knobleuch 3) Man bringt ein Kornchen in das geschlossene Ende a eines Rohres aus schwer schmelz-barem Glase (Fig 108) und schiebt dar-

Fig. 108, barem Class (htg. 108) und somebt daruber einen Splitter frisch ausgeglühter
Helzkohle b Man erhitzt nun, indem man das Gluhrohr horizontal hält, mittelst einer
kleinen (!) Flamme zunachst nur den Kohlesplitter Wein dieser glüht, so bält man das
Röhrehen schräg in die Flamme, so dass der Kohlesplitter weiter gluht, gleichzeitig aber
das Körnehen a zum Sublimmen gebracht wird. Die über die glühende Kohle streichenden
Dampfe der Arsenigsaure werden zu metallischem Arsen reducirt, welches sich als glänzender, braunschwarzer Spiegel bei ablagert. Schneidet man das geschlossene Ende des
Rohres ab nich erhitzt der Kraefel sie zenbestet au Kraefel und geht in Arsenig-Rohres ab und erhitzt den Spiegel, so verbreitet er Knoblauchgeruch und geht in Arsenigsäure über, welche als schwerer weiser Dampf entweicht und an den kalten Stellen des Rohres sich in Form von Oktaedern verdichtet 4) Erhitzt man ein Körnchen mit der 3-4fachen Menge trocknen Kalium- oder Natriumacetates im einseitig geschlossenen Glasrohr, so trutt der widerliche Geruch nach "Kakodyloxyd" auf 5) Man löst ein Körnchen in warmer Salzsaure auf und fügt gesättigtes Schwefelwasserstoffwasser hinzu. Es entsteht sogleich ein atronengelber Niederschlag

Eine wässerige Lösung der arsenigen Säure zeigt folgendes Verhalten 1) Sättigt man sie mit Schwefelwasserstoff, so momt sie nur gelbe Färbung an, erst nach Zusatz von Salzsaure entsteht durch Schwefelwasserstoff ein citronengelber Niederschlag von Arsentrisulfid, unlöslich in Salzsaure, leicht löslich in Ammoniak, Ammoniumkarbonst und Ammoniumsulfid, sowie atzenden und kohlensauren Alkalien 2) Silbernitrat erzeugt nur eine weisse Trubung, neutralisirt man die Flussigkeit versichtig mit Ammoniak, so entsteht em gelber Niederschlag von Silberarsenit AsO<sub>a</sub>Ag<sub>b</sub>, welcher in Ammoniak sowohl als auch in Salpetersaure leicht löslich ist 3) Kupferauliät erzeugt in der neutralisirten Lösung einen gelblichgrunen Niederschlag von Cupriarsenit CuHAsO<sub>3</sub> 4) Erwärmt man eine mit Salz saure versetzte Lösung auf einem blanken Kupferbleche, so entsteht auf diesem Arsenkupfei der der Salz saure versetzte Lösung auf einem blanken Kupferbleche, so entsteht auf diesem Arsenkupfei als stahlgrauer Fleck 5) Versetzt man die selzsaure Lösung mit dem 2-8fachen Volumen

Alsenum, 389

Zinnchloruilösung (Bettendorr's Reagens), so scheidet sich allmählich metallisches Arsen als braunschwarzer Niedeischlag aus 6) Durch naschenden Wasserstoff aus saurer Quelle (Zink + Salzsaure oder Schwefelsaure) wird Aisenigsaure leicht zu Arsenwasserstoff reducitt und im Massifischen Apparat nachgewiesen 7) Kalkwasser scheidet wesses Calciumarsent ab, welches im Ueberschuss von Arsenigsaurelösung, ferner in Ammoniumchlorid und in Mineialsauren löslich ist 8) Durch Magnesiamikur wird Aisenigsaure bei himreichenden Mengen von Ammoniumchlorid nicht gefällt (Unterschied von Arsensaure)

Durch Oxydationsmittel kann die arsenige Same ziemlich leicht in Arsensäure übergeführt werden. Als Oxydationsmittel kommen in Betracht. Chlor, Brom, Jod, Salpetersaure, Kahumpermanganat, Mischungen von Kahumchlorat. + Salzsaure

Pritiung 1) Die für den Recepturgebrauch bestimmte Arsenigsaure stelle weisse Stucke dar, welche frei sind von gelben oder röthlichen Adern bez Stellen (Schwefelarsen) 2) Erhitzt man ein stecknadelkopfgrosses Kornchen in einem trockenen, blanken Probirohr, so verflüchtigt es sich ohne Ruckstand (Baryumsulfat, Calciumsulfat) 3) Man löse 0,5 g Arsenigsaure in 5 com Ammoniakflüssigkeit auf Die Losing muss annahernd klar (blank) sein, ungelöst wurden hinterbleiben Baryumsulfat, Calciumsulfat, Talcum Wird diese Losing mit Salzsaure übersattigt, so darf kein gelber Niederschlag auftreten (Schwefelarsen)

Gehaltsbestimmung Man bringe 0,5 gepulverte Arsenigsäure sowie 3 g Kalium bikarbonat in ein 100 ccm Kölbehen, füge 3—5 ccm Wasser hinzu und erhitze bis zur völligen Auflösung Nach dem Erkalten fulle man bis zur Marke mit Wasser auf 10 ccm dieser Lösung werden mit 30 ccm Wasser und etwas Stärkelösung versetzt, darauf mit  $^{1}$ /<sub>10</sub> Normal-Jodlösung tatrirt Es sollen von letzterer 10 ccm bis zur eintretenden Blaufarbung erforderlich som Da 1 ccm  $^{1}$ /<sub>10</sub> Jodlösung — welche 0,0127 g Jod enthält — unter diesen Umständen = 0,00495 g Arsenigsaure anzeigt, so ist damit ein Gehalt von immedestens 99 Proc Arsenigsaureanhydrid As,0 $_{3}$  verlangt

Aufbewahrung Dieselbe erfolgt unter den direkten Giften in der Abtheilung "Arsenikalien" Die zur Abgabe des Arseniks bestimmten Geiathe Porcellaumbrser, Loffel, Wage etc müssen sammtlich mit "Arsenicum" signirt sein

Abgabe. Die Abgabe von Arsenik in Substanz oder in Form von Zubereitungen einschließlich der Ungeziefermittel und des Fliegenpapieres ist nur gegen Giftschein gestattet. Arsenik in Substanz, welcher von Kammerjagern und Conservatoren (Ausstopfern), auch zu technischen Zwecken verlangt wird, muss in festen Gefassen, welche die Firma des Veikaufers, sowie die Signatur "Gift" enthalten, und welchen eine Belehrung über die Gefahrlichkeit des Inhaltes beigelegt ist, abgegeben werden. Die Abgabe an Kinder unter 14 Jahren ist verboten. Arsenhaltigen Ungeziefermitteln muss in Wasser leicht löslicher grüner Farbstoff z B. Malachitgrun-Sulfosaure beigemischt sein. Im übligen sind im deutschen Reiche die "Bestimmungen vom 24 November 1894 über den Handel mit Giften" streng zu beachten

†† Acidum arsenicosum technicum pulveratum Gepulverter (roher) Arsenik Giftmehl. Ein weisses oder weissliches, specifisch schweres Pulver, im Handel erhältlich Darf zum Recepturgebrauch nicht, wohl aber zu technischen Zwecken, z B zum Vertilgen von Ungeziefer verwendet werden. Es unterhegt keinem Zweifel, dass der Apotheker dasselbe vonathig halten darf, nur sei es deutlich als "technische" Sorte signirt Sollte sich eine Gehaltsbestimmung nothwendig machen, so geschohe diese wie bei dem reinem Präparate s S 389. Im übrigen gelten für dieses alle verkehrspolizeilichen Vorschriften, wie sie fur den Arsenik überhaupt gegeben sind

Pulverung. Das Pulvern der arsenigen Sture erfolgt durch Reiben im Porcellan-Morser, bei grösseren Mengen unter Bespreugen mit verdünntem Weingeist. Man hute sich, den Staub einzuahlmen! Der als Thiergrift zu verwendende Arsenik kann im eisernen Morser gestossen werden, wobei das Bespreugen mit Weingeist nicht unteibleiben sollte Der Arbeiter hat Mund und Nase durch eine Maske zu schützen und sofort nach erfolgter Arbeit sich durch ein Bad zu saubern, auch die Kleider zu wechseln. Der Mörser und die übrigen Geräthe sind unter sachverständiger Aufsicht zu reinigen. Am besten aber bezieht man das fertige Pulver und untersucht dieses Arsenik als Ungeziefer-Mittel. Zum Vertilgen von Hausmauson, Schaben und Russen mischt man Arsenikpulver mit der 80-50 fachen Menge Weizenmehl und etwas Zucker, setzt der Mischung etwa I Proc Malachitgrun zu und vertheilt dieses Gift in flachen irdenen Näpfehen an Orten, wo Kinder und Hausthere nicht hingelangen können Man stellt es am besten über Nacht auf und hält os während des Tages unter Verschluss Gegen Feldmäuse, auch gegen Hausmause, verwendet man folgende Pillen In jedes Mause loch werden 1-2 Pillen mindestens 10 cm tref eingeschoben, worauf man das Loch mit dem Fusse sutratt

Die Verwendung des Alsemks als Ungeziefermittel bietet den Nachtheil, dass der Arsenik seine Giftigkeit für eine im voraus nicht zu bestimmende lange Zeit bewahrt und deshalb gefährlich werden kann, wenn man längst darauf vergessen hat, dass einmal Gift gelegt worden ist. Wenn es daher angangig ist, sollte man an Stelle des Arseniks heber Phosphor anwenden

Mänsepillen	Latiengist
I	I,
Rp Arsenici pulv 10,0 Farmae Triticu 20,0 Sirupi communus 10,0 Malachtgrün 0,5 Glycernu q s	Rp Arsenici pulv 5,0 Micae panis domestici plv 25,0 Strupi communis 4 s Malachtgrün 0,3 Man bereite cine weiche Paste, streiche diese auf
fiant pilulae 200 Jede Pille entbillt 0,05 g Arse- nik	Brotscheibehen oder auf Holz und lege diese in die Gänge der Ratten
Rp Arsenici pulv 10,0 Farmae Trifici 15,0 Frust Ania pulv 7,5 Sirupi corimuns 10 0 Malachitguin 0,8 Glycerini q 8 fiant pilulae 200 Jode Pille enthält 0,05 g Arsenik	Rp Arsenici puly 5,0  Malachiteriin 0,5  Fannae Trition 50,0  Adipie suilli astati 50,0  Olei Anisi gtt 1.  Wio I su gebrauchen
Pate arsenicale pour le maux nuisib Rp Farinse Trit	les (Gall)
Adipis	än 1000,0

Fractus Frumenti venenatus Giftkorn Giftweizen etc. Getreidefrichte, wie Gersten-, Roggen , Weizen-, Haferkörner, 1000 Th , ubergiesst man in einem kupfernon Kessel mit einer lauwarmen Lösung von 20 Th Arsenigsäure und 20 Th Pottasche in 338 Th Wasser Diese Lösung wird in derselben Weise, wie die Solutio Fowleri (S 394) dargestellt An einem lauwarmen Orte unter bisweiligem Umruhren lässt man die Aufsaugung der Gritlösung durch die Getreidefrucht vor sich gehen Nach Verlauf von 80-40 Stunden breitet man die Getreidefrucht auf einem leinenen Tuche aus und litset sie m der Sonne oder an einem lauwarmen, abgeschlossenen Orte trocken werden, worauf sie mit einer alkoholischen Malachitgrun-Lösung zu färben ist

Acidi arsenicosi 100,0

10,0

Fuliginis

Olei Anisi

Behufs Anwendung des Giftkornes gegen Feldmäuse werden zunächst auf einer Feldmark alle Mauselöcher zugetreten und den darauffolgenden Tag in jedes neu entstandene Mauseloch mittelst eines Löffels mit ca 20 cm langem Stiele soviel, wie ein gehäufter Theelöffel beträgt, möglichst tief eingetragen und das Loch dann durch Zutreten oder Verschütten mit Erde geschlossen Nach 5-8 Tagen wird dieselbe Procedur bei allen sich wieder eingefundenen Mäuselöchern vorgenommen

In manchen Gegenden gebrauchen die Landleute zur Tilgung der Läuse auf Haustheren (Rindern, Pferden, Ziegen) eine verdundte Arseniklösung, deren Anwendung jedoch von einigen Regierungen untersagt ist

Lotio contra pediculos	Lotio contra pediculos X plex		
Läusewasser	10inches Lausewasser		
Rp Arsenici albi 1,0 Natui carbonici crystallisati 5,0 Aquae destillatae 3,0 Solve, solutioni adde Aquae communus 1500,0 Infusi Quassiae ligni 500,0 Acidi carbolici gts 30 S Lausewasser Gift. †††	Rp Arsenici albi 10,0  Natrii carbonici 50,0  Aquae destillatse 50,0  Solve, solutioni adde  Iniusi Quassiae concentratissimi 1950,0  Acidi carbolici 12,5  Spiritus Vini 50,0  8 Gift +++ Zum Gebrauche mit der 9—10fachen  Menge Wasser zu verdünnen		

Anwendung Die Anwendung des Arseniks als Arzneimittel ist gegenwärtig nur noch eine seltene. Bei imnerer Medikation wird meist die Fowlka'sche Lösung verordnet

Acusserlich dient Arsenik als Actamittel bei Krebs, Lupus, phagedanischen Geschwüren und wird mit Morphium und Kreosot kombinirt zur Zerstörung der Zahnpulpa (Nervtödten) angewendet Infolge von Resorption können auch bei ausserlicher Anwendung Intoxikationen eintreten Innerlich giebt man Arsenik zur Belebung des Stoffwechsel. bei verschiedenen Hautkrankheiten, namentlich Psoriasis, ferner gegen schwere intermittirende Fieber, gegen welche Chinin erfolglos war Die grösste Einzelgabe ist =0.005 g, die grösste Tagesgabe ist 0,02 g Darüber hinausgehende Gaben werden zwar als "pen-culo-a" angesehen, doch können nach eingetretener Gewöhnung unter Umständen noch sehr viel höhere Gaben ohne Schaden vertragen werden

Bei Thieren wird noch viel Arsenik angewendet. Aeusserlich in Form von Salben gegen sehr verschiedene Schäden, in Abkochungen zum Vertreiben des Ungeziefers bei den Haustheren, doch ist diese Anwendung recht gefährlich und von einigen Regierungen untersagt. Innerlich giebt man es namentlich Pferden (zu 0,1—0,2 g täglich), welche dadurch wohlaussehend und glattfellig werden. — Die Verwendung als Gift gegen Ratten und Mause hat seit Einfuhrung des Phosphors zu gleichem Zwecke wesentlich ab-

Technisch findet der Arsenik Verwendung zur Fabrikation der Arsensäure, des Schweinfurtergrüns, in der Glasfabrikation zur Entfarbung der Glasfüsse, hier und da noch zum Ausstopfen von Thierbälgen, in der Hutmacherei beim Schwarzfarben der Hute Eine Lösung von Arsenik in Glycerin dient als Mordant (Beize) in der Kattundruckerei, eine

Lösung in Salzsäure zum Graubeizen von Messing (bei Mikroskopen etc.)

Als Gegengift bei Arsenvergiftungen wirkt, solange das Gift noch nicht resorbirt ist, frisch gefälltes Eisenhydroxyd, wie es in dem Antidotum Arsenici (Fuchsu) enthalten ist, am aichersten Fruher benutzte man das Ferrum hydricum in Aqua, ferner Kalkwasser und gebrannte Magnesia. Alle diese Basen wirken dadurch antidotisch, dass me mit arseniger Säure unlösliche Salze (Arsenite) bilden, welche später durch die Magenpumpe, oder Brech- oder Abfuhrmittel aus dem Organismus entfernt werden

Antidotum Arsenici (Fuchsii) Als Antidot gegen arsenige Saure werden von der einzelnen Pharmakopden verschiedene Mischungen vorgeschrieben

Antidotum Arsenici albi (Austr) Magnesium bydroxydatum in aqua Magnesiumoxyd 75,0, heisses Wasser 500,0 Im Bedarfsfalle durch Schütteln in verschlossener Flasche herzustellen Darf mit Essigsäure nicht aufbrausen

Antidotum Arsenici. A Hely Liquoris Ferri sulfurici oxydati (1,48 spec Gew ) 16,0, Aquae 45. wird unter Ausschluss von Wärme gemischt mit einer Anreibung von Magnesiae ustae 3,0, Aquae 36,0 Auf Verordnung jedesmal frisch zu bereiten B Ergänzb Liquoras Ferm sulfurica oxydata (Spec Gew = 1,43) 100,0, Aquae 250,0, wird unter Ausschluss von Erwarmung gemischt mit einer Anreibung von Magnesiae ustae 15.0. Aquae 200.0 Auf Verordnung jedesmal frisch zu bereiten

Arsenic Antidote (U-St.) Ferri oxydum hydratum cum Magnesia (U St.) Liquoris Ferri sulfurici oxydati (spec Gew 1,32) 50 ccm, Aquae 100,0 Ferner Magnesiae ustae 10,0 g angerieben mit Aquae 500,0 Beide Flüssigkeiten sind in gut verschlossenen Gefassen vorräthig zu halten Im Bedarfsfalle sind beide zu mischen und gut durchzuschutteln

Aqua Tofana, das Giftpraparat der berüchtigten Gräfin Tofa in Neapel soll eine Arseniklösung gewesen sein Nach anderen eine Bleizuckerlösung oder ein Cantharidenpraparat Noch andere glauben, dass es ein bei Gegenwart von Arsenik entstandenes Produkt der Fleischfaulniss gewesen ist.

FRANCESCO'S Tonicum. Nach einem komplicirten Verfahren (Pharm Ztg. 1895 458) dargestellt, enthält in 100 com — Ferri citrico ammoniati 18,0 g. Mangani citrico ammoniati 1,4 g. Acidi arsenicosi 0,4 g. Strychnini puri 0,14 g. Brucini 0,06 g.

RATHJEN'S Anstrichfarbe für Schiffsboden Zannober 15,0, Zankkarbonat 10,0 g, Harz 20,0, Kreide 15,0, Arsenik 10,0, Trockenfirmss 10,0, Petroleum 8,0, Bleiacetat 2,0, Mennige 10,0

Arsenikseife zum Ausstopfen der Thiere. L. Arsenik 320,0, Kahumkarbonat (gegluht) 120,0, Wasser 320,0 werden his zur Auflösung erhitzt. Dann fügt man Marseiller Seife kleingeschnitten 320,0 hinzu und nachdem diese aufgelöst, setzt man hinzu gepulverten Aetzkalk 40,0, Kampherpulver 10,0 g Dient zum Bereiben der Innenseite der Thierbaige, auch als Zusatz zur Ausstopfmasse
II Natriumarsent 100,0, Wasser, heisses 825,0, Seifenpulver 65,0, Weisser Bolus 465 g,
doppelter Kampherspiritus 45,0 g Bereitung wie vorher

and	
<b>ää</b> 1.0. Mentholi 0.25. Glycermi a s	en. I. Acidi arsenicosi, Cocaini hydrochlorica
II Abbots Pasta Acidi arsemosi, Antichloros. Pillen gegen Chlorose rici, Seminis Strychni Eā 5,0 g, Acidi arsem	Ferri sulfurici, Kalii carbonici, Chinini suitu
Candelne antiasthmaticae Sarradin	Liquor arsenicalis VALANGIN
Cones antiasthmatiques	Valangin's solution of solvent mineral  Rep Acid: arsenicos: 0,1
Rp Acidi arsenicos: Opii ne 2,0	Acidl hydrochlorici (25%) 0,1
Fructus Pheliandrii 4,0	A quae destillatae 88,0
Herbae Belladonnae	Maximaldosis 20 Tropfen
Herbae Hyoscyami	Liquor arsenicalis cum Ferro Casarra
Herbae Stramonii Benzoës 55 20,	Rp Ferro-Kalii tartarret
Benzoës 55 20, Kalii mtrici 40,0	Liquoris Kalıi arsenicosi hī 4,0
Tragacanthae 4,0	Aquee 12,0
Für 20 Kerzehen Ein kerzehen wird im Zimmer	Vor jeder Hauptmahlreit 5-10 Tropfen in Woln,
des Asthmakranken angezündet und zum Ver-	her Bleichsucht,
glimmen gebracht Als Ersatz der Arsenik- Cigaretten.	Liquor Arseniel bromati CLEMENS Liquor Potassii Arseniatis et Biomidi (Hamb Vorschr, Nat, form)
Cigaretae arsenicatae Boudin	Rp Acidi arsenicosi
Cigarettes de Dioscoride Rp Acidi arsenicosi 01	Kalu carbonici
Natral mirror 0,2	Aquae destillatae ZZ 1,0
Aquae destillatae 15,0	Solutioni adde
Man tränkt mit der Lösung [200 []em] Filtrir-	Aquae q s ad 100,0 Bromi 2,0
papier Nach dem Trocknen schneidet man es	Zweimal täglich 2-5 Tropfen in Zuckerwasser bei
in 10 Streifen und formt aus diesen 10 Cigaretten, von demen jade 0,01 g Arsenigsäure enthält.	chronischen Hautkrankhoiten, veralteter Syphilis
Clycerinum Acidi arsenicosi.	Idquor Arsenici hydrochloricus (Brit) Liquor Aqidi arsenosi (U-St.)
Rp Acidi arsenicosi 0,5	Rp Acidi arsenicosa 1,0
Glycerini 100,0	Acidi hydrochlorici (25%) 18,5
Granula Acidi Arnenicosi	Aquae destillatae 20,0
Granules d'acide arsenieux (Gall.) Granules de Dioscoride	Durch Erhitzen aufzulösen und zuzusetzen
Rp Acidi arsonicosi 0,1	Aquae destillatae q s ad 100,0
Sacchari Lactis 4.0	Pasta caustica Duruxquen
Gummi arabici 1,0	Dupuytren s Actzpasta.
Mellis depurati q s	Rp Acidi arsenicosi 0,5  Hydrarg chlorati mitts 2,0
Fhr 100 Granules, von denen jedes 0,001 g Arsenig- säure enthält.	Gummi arabici 10,0
Polita cumpir	Aquae destillatae q s
Guttae antiprosopalgicae Romenae	ut fiat pasta mollis
Ro Liquoria Kalii arsenicosi 5,0	Pilulae arsenicalis Bouchardat (LaH)
Spiritus diluta Aquae destillatae — 53 7,5	Pilulae asiaticae fortiores
Tincturae Opii simpliels 2,5	(Münch Nosokom)
Dreimal täglich 12 Tropien bei Gesichtsschmerz	Rp Acidi arsenicosi 0,5
Guttae autipsoriaticae Romeres	Piperis nıgri 5,0 Gummi arabid 1,0
Rp Laquons Kaln arsenicosi 5,0	fignt pilulae 100 Jede Pille enthält 0,005 g Ar-
Aquae destallatae 10,0	senigsäure
Dreimal täglich 8 Tropfen, allmählich bis auf 16 Tropfen zu steigen. Bei Schuppenflechte,	Pilulae asiatione (Ergünzb)
Paoriasis	Arsenikpillen.
Injectio Natrii arasnicosi	Rp Acidi arsenicosi 1,0
(Münch Vorschr)	Piperis nigri 20,0 Radaca Liquhitiae 50,0
Rp Acidi arsenicosi 1,0 g	Mucilaginis Gummi arablei q s
Liquoris Natrii caustici (4 Proc.) 5 ccm	fiant pilulae 1000 Jede Pille enthilt 0,001 g Ar-
Aquae q s ad 100,0 In kleine Gläschen abzufüllen und zu sterülsiren.	senigsture
Liquor antipyratious Hardess	Pilulae Ferri arsenicosi (Form Berol)  Rp Ferri reducti 8,0
Liquor Natrii arsenicosi Harless	Rp Ferri reducti 8,0 Acidi arsenicosi 0,08
Rp Natrii carbonici cryst.	Pipera nigri
Acudi argenicosi	Radicis Liquiritiae 33 1,5
Aquae destillatae <b>SE 0,1</b> Solutioni <b>ad</b> de	Mucalag Gummi arab q s
Aquse Cinnamomi 8,0	fiant pilulae 60 Jede Pille enthält 0,001 g Arzenig- säure
Aquae destillatae 10,0	Diese Pilien haben wahrscheinlich infolge Bildung
Maximaldoss pro dosi 0,60 g == 10 Tropfen, pro die 1,4 g == 25 Tropfen.	von Arsenwasserstoff schon wiederholt Intoxi kationen verursacht

Pilulae arsonionles Banton	Solutio arsenicalis Bounty
Rp Acidi aisenicosi 0,1	Soluté d'acide arsénioux (Gall)
Saponis medicati 2,0	Rp Acrdi arsonicosi 0,1
Opu pulveru 0,4 finnt pilulae 40 Jede Pille enthüt 0,0025 g Ar-	Aquae destillatae 100,0  Die Dosis ist 10mal grösser wae bei der Solutio
senigature Morgens und abenda je 1 Pille bei	Fowlers
Internations	Solutio arsenicalis Drivergre
Pilulae arsenicales Hanna	Rp Acidi arsemicosi
Rp Acidi arsenices: 006	Kalıı carbonicı az 0,045
Tragacanthae 0,5 Mucilag Gummi arabici q s	Aquae destillata: 100,0 Spiritus Melissa: 3,0
fight pilulae 12	Tincturae Alkannae q a.
Pilulae arsenicales LEBERT	Dosis 30-50-80 Tropfen
Rp Chuum sulfurici 2,0	Solutio arsenicalis Isnard
Acidi arsenicosi 0,03	Rp. Acidi arsenicosi 0,1
Extract: Valerianae q s frant pilulae 30 Jede Pille enthält 0,001 g Arsenig-	Aquae destillatae 1000,0
right bitning 20. Dede Time cutain oloof & manage.	Spiritus arsenicatus
Piluise febrifugae Green	Rp Spiritus Vnn (90%) i Later Acida arsenicosi pulv 1,0
Rp Acidi arsenicosi 0,1	Naphthalm 2,5
Chmini sulfurier 4,0 Conservae Rosae 2,0	Dient zum Tödten der schidlichen Insekten in
fiant pilulae 80 Jede Prile enthalt 0,0082 g Ar-	Sammlungen von Insekten
senigalure	Unguentum alsenicale Cooper
Pilulae Metallorum (Nat. Form)	Coopers Actasalhe  Re Acidi arsenicosi
Pil. Metallor APTER'S Tomo	Rp Acidi arsenicosi Sulfuris deputati da 1,5
Rp Chinini sulfuroi 6,0 50 Ferri reducti 6,0 40	Unguenti ceren 25,0
Strychnini puri 0,8 0,12	Unguentum arsenicale HELLMUND
Acidi arsenicosi 0,8 0,12	Unguentum Cosmi
Aus jeder dieser Massen sind 100 Pillen zu formen Pilula Metallorum enthält 0,003 g. AITKERS Fome	Rp Pulvens arsenicalis Cosmi 1,5 Unguenti narcotico-balsamica Hellmundi 12,0
per Pille 0 0012 g Arsenigsaure	
Pulvis arsenicalis Dunois (seu Patrix)	Yet. Balneum zincico atsenicale Olement
Pulvis escharoticus mitis	Rp Acids arsenicosi 1000 0
Rp. Acidi arsenicosì 1,0	Zinci sulfurici 5000,0
Cinnabaris 16,0	In der 17-20fachen Menge kochendem Wasser
Pasing Desparis 8.0	
Rosinae Draconis 8,0  Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim	gelöst zu B <sup>n</sup> dern für 100 Schafe (bei Rände
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim	gelöst zu Bidern für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarmes Bad 5 Minuten)
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dünnen Brei anrühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestrichen wird	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarme: Bad 5 Minuten) Vot. Guttae arsenicales pro canibus
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dünnen Brei anrühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestrichen wird Poudre escharotique arsenicale (Gall.)	gelöst zu Bidern für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarmes Bad 5 Minuten)
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dünnen Brei anrühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestrichen wird Poudre escharotique araenicale (Gall.) (Formule du frère Côme)	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus  a) Deutsche Vorschrift.  Rp Liquoris Fowler: 10,0  Aquae Chnamenu 25,0
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dünnen Brei aurühren, welcher mittels Finsels auf das Krebisgeschwür gestriehen wird Poudre escharotique arsenicale (Gall.) (Formule du frère Côme) Bp Acidi arsenicasi 1,0 Chnabaris 5,0	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vot. Guttae arsenicales pro canibus s) Deutsche Vorschritt.  Rp Liquoris Fowler 10,0  Aquae Cinnamomi 25,0  Taglich 10-15 Tropien bei chronischem Ekzem.
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dünnen Brei nerühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestrichen wird Poudre escharotique arsenicale (Gall.) (Formule du frère Côme) Bp Acidi arsenicasi 1,0 Cinnabaris 5,0 Carbonis Spongrae 2,0	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus  a) Deutsche Vorschrift.  Rp Liquoris Fowler: 10,0  Aquae Chnamenu 25,0
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dünnen Brei aurühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestriehen wird Poudre escharotique arsenicate (Gall.)  (Formule du frère Côme)  Bp Acidi arsenicosi 1,0  Cinnabaris 5,0  Carbonis Spengrae 2,0  Mit Wasser anzurühren wie vorher	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarmer Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus  a) Deutsche Vorschrift.  Rp Liquoris Fowler 10,0  Aquae Cannamomu 25,0  Tüglich 1015 Tropien bei chronischem Ekzem.  b) Englische Vorschrift.  Rp Schutionis Fowleri 4,0  Sirupi Zaugibens 120
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dinnen Brei aurühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestrichen wird Poude escharotique araenicale (Gall.) (Formule du frère Côme)  Bp Acidi araenicosi 1,0 Cinnabaris 5,0 Carbonis Spengage 2,0  Mit Wasser ansurtihren wie vorher Pulvis araenicalis Cosau (Erganzb.)	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Em lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus s) Deutsche Vorschrift.  Rp Liquoris Fowler 10,0 Aquae Camamemu 25,0  Täglich 1015 Tropien bei chronischem Ekzem. b) Englische Vorschrift.  Rp Schutems Fowleri 4,0 Sirupi Zangibens 12 0 Aquae 150,0
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dinnen Brei aurühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestrichen wird Poute escharotique araenicale (Gall.) (Formule du frère Côme)  Bp Acidi araenicosi 1,0 Cinnabaris 5,0 Carbonis Spengrae 2,0 Mit Wasser ansurühren wie vorher  Pulvis araenicalis Cosan (Erganzb.) Cosmi'sches Pulver	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Em lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus  a) Deutsche Vorschritt.  Rp Liquoris Fowler 10,0  Aquae Canamemu 25,0  Tüglich 1015 Tiepien bei chronischem Ekzem.  b) Englische Vorschrift.  Rp Solutioms Fowleri 4,0  Sirupi Zingibens 120  Aquae 150,0  Dreimal täglich 1 Theelöffel
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dünnen Brei aurühren, welcher mittels Finsels auf das Krebsgeschwür gestriechen wird  Poudre escharotique arsenicale (Gall.)  (Formule du frère Cômo)  Bp Acidi arsenicosi 1,0  Cinnabaris 5,0  Carbonis Spongiae 2,0  Mit Wasser anzurhren wie vorher  Pulvis arsenicalis Cosan (Ergänzb.)  Cosmi sches Pulver  Bp Cannabaris 36,0  Carbonis animalis 2,0	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus s) Deutsche Verschritt.  Rp Liquoris Fowler 10,0 Aquae Cinnamomu 25,0  Täglich 1015 Tropien bei chronischem Ekzem. b) Englische Vorschrift.  Rp Schutoms Fowler 4,0 Sirupi Zingibens 120 Aquae 150,0  Dreimal täglich 1 Theelöffel  Vet. Linimentum arsenicale oquorum.
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dünnen Brei anrühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestriehen wird  Poudre escharotique arsenicale (Gall.)  (Formule du frère Côme)  Bp Acidi arsenicasi 1,0  Cinnabaris 5,0  Carbonis Spongrae 2,0  Mit Wasser anzurthren wie vorher  Pulvis arsenicalis Cosan (Ergänzb.)  Cosmi' sches Pulver  Bp Chnabaris 30,0  Carbonis animalis 2,0  Sangunis Draconis 5,0	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus  a) Deutsche Vorschrift.  Rp Liquoris Fowler 10,0  Aquae Chnamemu 25,0  Täglich 1015 Tropien bei chronischem Ekzem.  b) Englische Vorschrift.  Rp Schutoms Fowleri 4,0  Sirupi Zungbens 12 0  Aquae 150,0  Dreimal täglich 1 Theelöffel  Vet. Linimentum arsenicale equorum.  Rp Acidi arsenicosi puly 2,0
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dünnen Brei aurühren, welcher mittels Finsels auf das Krebsgeschwür gestrichen wird Poudre escharotique arsenicale (Gall.) (Formule du frère Cômo)  Bp Acidi arsenicasi 1,0 Cinnabaris 5,0 Carbonis Spongnae 2,0 Mit Wasser anzurühren wie vorher  Pulvis arsenicalis Cosau (Ergänzb.) Cosau' schoes Pulver  Bp Cannabaris 30,0 Carbonis animalis 2,0 Sangumis Draconis 5,0 Amdi arsenicasi 10,0	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus  a) Deutsche Vorschritt.  Rp Liquoris Fowler 10,0  Aquae Cinnamomu 25,0  Tüglich 1015 Tiepien bei chronischem Ekzem.  b) Englische Vorschrift.  Rp Solutioms Fowleri 4,0  Sirupi Zingibens 120  Aquae 150,0  Dreimal täglich 1 Theelöffel  Vet. Linimentum arsenicale equorum.  Rp Acidi arsenicosi pulv 2,0  Extracti Aloče 10,0  Acidi carbolici 10,0
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dünnen Brei anrühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestriehen wird  Poudre escharotique arsenicale (Gall.)  (Formule du frère Côme)  Bp Acidi arsenicasi 1,0  Cinnabaris 5,0  Carbonis Spongrae 2,0  Mit Wasser anzurthren wie vorher  Pulvis arsenicalis Cosan (Ergänzb.)  Cosmi' sches Pulver  Bp Chnabaris 30,0  Carbonis animalis 2,0  Sangunis Draconis 5,0	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus s) Deutsche Vorschrift. Rp Liquoris Fowler 10,0 Aquae Chnamemu 25,0  Täglich 1015 Tropien bei chronischem Ekzem. b) Englische Vorschrift. Rp Schutoms Fowleri 4,0 Sirupi Zangibens 12 0 Aquae 150,0  Dreimal täglich 1 Theelöffel  Vet. Linimentum arsenicale equorum. Rp Acidi arsenicosi puly 2,0 Extracti Aloës 10,0 Acidi carbolici 10,0 Spiritus Vim diluti
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dünnen Brei aurühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestrichen wird Pouts escharotique arsenicale (Gall.) (Formule du frère Come)  Bp Acidi arsenicasi 1,0 Cinnabaris 5,0 Carbonis Spengae 2,0 Mit Wasser anzurühren wie vorher  Pulvis arsenicalis Cosau (Ergänzb.) Cosau'sches Pulver  Bp Chinabaris 30,0 Carbonis animalis 2,0 Sangunis Dinconis 5,0 Amdi arsenicasi 10,0 Mit Wasser oder Gummischleim anzurühren wie	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarme: Bad 5 Minuten)  Yet. Guttae arsenicales pro canibus  a) Deutsche Vorschrift.  Rp Liquoris Fowler: 10,0  Aquae Cannamonu 25,0  Tüglich 1015 Tropien bei chronischem Ekzem.  b) Englische Vorschrift.  Rp Schutionis Fowleri 4,0  Sirupi Zingibens 120  Aquae 150,0  Dreimal täglich 1 Theelöffel  Yet. Linimentum arsenicale equorum.  Rp Acidi arsenicosi puly 2,0  Extracti Aloës 10,0  Acidi carbolici 10,0  Spiritus Vim diluti  Aquae communis 35 150 0
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dinnen Brei aurühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestriehen wird Poude escharotique araeniesie (Gall.) (Formule du frère Côme)  Bp Acidi arsenicosi 1,0 Cinnabaris 5,0 Carbonis Spongrae 2,0 Mit Wasser ansurühren wie vorher  Pulvis arsenicalis Cosan (Erganzb.) Cosmi schos Pulver  Bp Cannabaris 30,0 Carbonis animalis 3,0 Sangumis Dimeonis 5,0 Acidi arsenicosi 10,0 Mit Wasser oder Gummischleim anzurühren wie die vongen  Pulvis arsenicalis Russelot  Rp Acidi arsenicosi 1,0	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus s) Deutsche Vorschrift. Rp Liquoris Fowler 10,0 Aquae Chnamemu 25,0  Täglich 1015 Tropien bei chronischem Ekzem. b) Englische Vorschrift. Rp Schutoms Fowleri 4,0 Sirupi Zangibens 12 0 Aquae 150,0  Dreimal täglich 1 Theelöffel  Vet. Linimentum arsenicale equorum. Rp Acidi arsenicosi puly 2,0 Extracti Aloës 10,0 Acidi carbolici 10,0 Spiritus Vim diluti
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dünnen Brei aurühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestrichen wird Poudte escharotique arsenicale (Gall.) (Formule du frère Côme)  Bp Acidi arsenicasi 1,0 Cinnabaris 5,0 Carbonis Spongae 2,0 Mit Wasser anzurühren wie vorher  Pulvis arsenicalis Cosmi (Ergünzb.) Cosmi'sches Pulver  Bp Chanabaris 30,0 Carbonis animalis 2,0 Sangunis Draconis 6,0 Acidi arsenicasi 10,0 Mit Wasser oder Gummischleum anzurühren wie die vongen  Pulvis arsenicalis Busselot  Bp Acidi arsenicasi 1,0 Cinnabaris 1,0	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Em lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus  a) Deutsche Verschritt.  Rp Liquoris Fowler 10,0  Aquae Camamemu 25,0  Tüglich 1015 Tiepfen bei chronischem Ekzem.  b) Englische Verschrift.  Rp Solutions Fowleri 4,0  Sirupi Zingbens 120  Aquae 150,0  Dreimal täglich 1 Theelöffel  Vet. Linimentum arsenicale equorum.  Rp Acidi arsenicosi pulv 2,0  Extracti Aloës 10,0  Acidi carbolici 10,0  Spiritus Vim diluti  Aquae communis 55 150 0  Ein Wergbausch wird täglich mit dem Liniment
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dinnen Brei aurühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestriehen wird Poude escharotique araeniesie (Gall.) (Formule du frère Côme)  Bp Acidi arsenicosi 1,0 Cinnabaris 5,0 Carbonis Spongrae 2,0 Mit Wasser ansurühren wie vorher  Pulvis arsenicalis Cosan (Erganzb.) Cosmi schos Pulver  Bp Cannabaris 30,0 Carbonis animalis 3,0 Sangumis Dimeonis 5,0 Acidi arsenicosi 10,0 Mit Wasser oder Gummischleim anzurühren wie die vongen  Pulvis arsenicalis Russelot  Rp Acidi arsenicosi 1,0	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Em lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus  a) Deutsche Verschritt.  Rp Liquoris Fowler 10,0  Aquae Canamemu 25,0  Täglich 1015 Tiepien bei chronischem Ekzem.  b) Englische Verschrift.  Rp Solutions Fowleri 4,0  Sirupi Zingibens 120  Aquae 150,0  Dreimal täglich 1 Theelöffel  Vet. Linimentum arsenicale equorum.  Rp Acidi arsenicosi pulv 2,0  Extracti Aloča 10,0  Acidi carbolici 10,0  Spirius Vim diluti  Aquae communis 55 150 0  Ein Wergbausch wird täglich inft dem Liniment durchfenchtet und in die Eiterhöhle eingeführt
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dünnen Brei aurühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestrichen wird Poudte escharotique arsenicale (Gall.) (Formule du frère Côme)  Bp Acidi arsenicasi 1,0 Cinnabaris 5,0 Carbonis Spongnae 2,0 Mit Wasser anzunihren wie vorher  Pulvis arsenicalis Cosau (Ergänzb.) Cosau' sches Pulver  Bp Chinabaris 30,0 Carbonis animalis 3,0 Sangumis Dinconis 5,0 Amid arsenicasi 10,0 Mit Wasser oder Gummischleim anzurühren wie die vorigen  Pulvis arsenicalis Busselot  Bp Acidi arsenicasi 1,6 Cinnabaris Sangumis Diaconis 5,0 Wie die vorigen anzuwenden	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus s) Deutsche Verschritt. Rp Liquoris Fowler 10,0 Aquae Canamemu 25,0  Täglich 1015 Tropien bei chronischem Ekzem. b) Englische Vorschrift. Rp Solutions Fowler 4,0 Sirupi Zangibens 120 Aquae 150,0  Droimal täglich 1 Theelöffel  Vet. Linimentum arsenicale equorum. Rp Acidi aramicosi pulv 2,0 Extracti Aloës 10,0 Acidi carbolnei 10,0 Spiritus Vim diluti Aquae communis 55 150 0  Ein Wergbausch wird täglich mit dem Liniment durchfeuchtet und in die Eiterhöhle eingeführt (bai Strahlkrobs)  Vet Liquor arsenicatus causticus equorum. Babolner Krebstinctur
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dünnen Brei aurühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestrichen wird Poudte escharotique arsenicale (Gall.) (Formule du frère Côme)  Bp Acidi arsenicasi 1,0 Cinnabaris 5,0 Carbonis Spengnae 2,0 Mit Wasser anzurühren wie vorher  Pulvis arsenicalis Cosau (Ergänzb.) Cosau' sches Pulver  Bp Chinabaris 30,0 Carbonis animalis 3,0 Sangumis Dincoris 5,0 Amdi arsenicasi 10,0 Mit Wasser oder Gummischleim anzurühren wie die vorigen  Pulvis arsenicalis Busselot  Rp Acidi arsenicasi 1,6 Cinnabaris Sangumis Diaconis 5,80	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus  a) Deutsche Vorschrift.  Rp Liquoris Fowler 10,0  Aquae Cinnamonii 25,0  Tiglich 10—15 Tropien bei chronischem Ekzem.  b) Englische Vorschrift.  Rp Schutoms Fowleri 4,0  Sirupi Zingibens 12 0  Aquae 150,0  Dreimal tiglich 1 Theelöffel  Vet. Linimentum arsenicale equorum.  Rp Acidi arsenicosi pulv 2,0  Extracti Aloës 10,0  Acidi carbolici 10,0  Spiritus Vim diluti  Aquae communis 52 150 0  Ein Wergbausch wird tiglich mit dem Liniment durchfeuchtet und in die Eiterhöhle eingeführt (bei Strahlkrobs)  Vet Liquor arsenicatus causticus equorum.  Ra bolner Krebstinetur  Rp Acidi arsenicosi contusi 0,5
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dünnen Brei aurühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestrichen wird Poute escharotique araenicale (Gall.) (Formule du frère Côme)  Ep Acidi araenicosi 1,0 Cinnabaris 5,0 Carbonis Spengue 2,0  Mit Wasser ansurtihren wie vorher  Pulvis araenicalis Cosm (Ergänzb.) Cosmi'sches Pulver  Ep Chanabaris 30,0 Carbonis animalis 2,0 Sangumis Diraconis 5,0 Acidi araenicosi 10,0  Mit Wasser oder Gummischleim anzurühren wie die vorigen  Pulvis arsenicalis Busszlot  Ep Acidi arsenicalis Busszlot  Rp Acidi arsenicalis Busszlot  Pulvis arsenicalis Busszlot  Rp Acidi arsenicosi 1,0  Wie die vorigen anzuwenden  Pulvis arsenicosi 1,0  Morphiel sulfurici 1,0	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus s) Deutsche Verschritt. Rp Liquoris Fowler 10,0 Aquae Canamemu 25,0  Täglich 1015 Tropien bei chronischem Ekzem. b) Englische Vorschrift. Rp Solutions Fowler 4,0 Sirupi Zangibens 120 Aquae 150,0  Droimal täglich 1 Theelöffel  Vet. Linimentum arsenicale equorum. Rp Acidi aramicosi pulv 2,0 Extracti Aloës 10,0 Acidi carbolnei 10,0 Spiritus Vim diluti Aquae communis 55 150 0  Ein Wergbausch wird täglich mit dem Liniment durchfeuchtet und in die Eiterhöhle eingeführt (bai Strahlkrobs)  Vet Liquor arsenicatus causticus equorum. Babolner Krebstinctur
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dünnen Brei aurühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestrichen wird Pouts escharotique arsenicale (Gall.) (Formule du frère Côme)  Bp Acidi arsenicosi 1,0 Cinnabaris 5,0 Carbonis Spongae 2,0 Mit Wasser anzurühren wie vorher  Pulvis arsenicalis Cosm (Ergänzb.) Cosmi'sches Pulver  Bp Chinabaris 30,0 Carbonis animnis 2,0 Sangunis Dinconis 5,0 Acidi arsenicosi 10,0 Mit Wasser oder Gummischleim anzurühren wie die vongen  Pulvis arsenicalis Busselor  Bp Acidi arsenicalis Busselor  Bp Acidi arsenicosi 1,0 Cinnabaris Sangunis Diaconis 53,0 Wie die vorigen anzuwenden  Pulvis cauticus Esmarch  Bp Acidi arsenicosi 1,0 Morphini suifurici 1,0 Hydrargyri chlorati mitis 8,0	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus s) Deutsche Vorschritt. Rp Liquoris Fowler 10,0 Aquae Canamomu 25,0  Täglich 1015 Tropien bei chronischem Ekzem. b) Englische Vorschrift. Rp Schutioms Fowleri 4,0 Sirupi Zingibens 120 Aquae 150,0  Dreimal täglich 1 Theelöffel  Vet. Linimentum arsenicale equorum. Rp Acidi arsenicosi pulv 2,0 Rictarti Aloës 10,0 Acidi carboloci 10,0 Spiritus Vimi diluti Aquae communis fä 150 0  Ein Wergbausch wird täglich mit dem Liniment durchfeuchtet und in die Eiterhöhle eingeführt (bei Strahlkrobs)  Vet Liquor arsenicatus causticus equorum. Babolner Krebstinetur  Rp Acidi arsenicosi contusi 0,5 Kali causiac fusi 50 Aquae destillatae 5,0 Man kocht bis zur Anilösung und fügt hmzu
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dünnen Brei aurühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestrichen wird Pouts escharotique arsenicale (Gall.) (Formule du frère Côme)  Bp Acidi arsenicosi 1,0 Cinnaharis 5,0 Carbonis Spongae 2,0 Mit Wasser anzurühren wie vorher  Pulvis arsenicalis Cosm (Ergänzh.) Cosmi'sches Pulver  Bp Chinaharis 30,0 Carbonis animalis 2,0 Sangunis Dinconis 5,0 Acidi arsenicosi 10,0 Mit Wasser oder Gummischleim anzurühren wie die vongen  Pulvis arsenicalis Busselot  Bp Acidi arsenicalis Busselot  Bp Acidi arsenicosi 1,0 Cinnabaris  Sangunis Diaconis 53,0 Wie die vorigen anzuwenden  Pulvis causticus Esmarch  Bp Acidi arsenicosi 1,0 Morphini sulfurici 1,0 Hydrargyri chlorati mitis 8,0 Gummi arabici 48,0	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus  a) Deutsche Vorschrift.  Rp Liquoris Fowler 10,0  Aquae Canamenu 25,0  Täglich 10—15 Tropien bei chronischem Ekzem.  b) Englische Vorschrift.  Rp Schutoms Fowleri 4,0  Sirupi Zungbens 12 0  Aquae 150,0  Dreimal täglich 1 Theelöffel  Vet. Linimentum arsenicale equorum.  Rp Acidi arsenicosi pulv 2,0  Extracti Alože 10,0  Acidi carbolici 10,0  Spiritus Vim diluti  Aquae communis žž 150 0  Ein Wergbausch wird täglich mit dem Liniment durchfeuchtet und in die Eiterhöhle eingeführt (bei Strahlkrobs)  Vet Liquor arsenicatus causticus equorum.  Babolner Krebstinctur  Rp Acidi arsenicosi contusi 0,5  Kali causiaci fusi 50  Aquae destillatae 5,0  Man kocht bis zur Andförung und fügt hinzu
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dinnen Brei aurühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestrichen wird Pouts escharotique arsenicale (Gall.) (Formule du frère Côme)  Bp Acidi arsenicosi 1,0 Cinnaharis 5,0 Carbonis Spongae 2,0 Mit Wasser anzurühren wie vorher  Pulvis arsenicalis Cosm (Ergänzh.) Cosmi'sches Pulver  Bp Chinaharis 30,0 Carbonis animalis 2,0 Sangunis Dinconis 5,0 Acidi arsenicosi 10,0 Mit Wasser oder Gummischleim anzurühren wie die vongen  Pulvis arsenicalis Busselot  Bp Acidi arsenicalis Busselot  Bp Acidi arsenicosi 1,0 Cinnabaris  Sangunis Diaconis 53,0 Wie die vorigen anzuwenden  Pulvis causticus Esmarch  Bp Acidi arsenicosi 1,0 Morphini sulfurici 1,0 Hydrargyri chlorati mitis 5,0 Gummi arabici 48,0  Pulvis febrifagus arsenicalis Bourin	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Ein lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus s) Deutsche Vorschritt. Rp Liquoris Fowler 10,0 Aquae Canamomu 25,0  Täglich 1015 Tropien bei chronischem Ekzem. b) Englische Vorschrift. Rp Schutioms Fowleri 4,0 Sirupi Zingibens 120 Aquae 150,0  Dreimal täglich 1 Theelöffel  Vet. Linimentum arsenicale equorum. Rp Acidi arsenicosi pulv 2,0 Rictarti Aloës 10,0 Acidi carboloci 10,0 Spiritus Vimi diluti Aquae communis fä 150 0  Ein Wergbausch wird täglich mit dem Liniment durchfeuchtet und in die Eiterhöhle eingeführt (bei Strahlkrobs)  Vet Liquor arsenicatus causticus equorum. Babolner Krebstinetur  Rp Acidi arsenicosi contusi 0,5 Kali causiac fusi 50 Aquae destillatae 5,0 Man kocht bis zur Anilösung und fügt hmzu
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dünnen Brei aurühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestriehen wird Poute sich auf das Krebsgeschwür gestriehen wird Poute sich das Krebsgeschwür gestriehen wird Formule du frère Côme)  Bp Acidi arsenicosi 1,0 Cinnabaris 5,0 Carbonis Spenginge 2,0 Mit Wasser ansurtihren wie vorher  Pulvis arsenicalis Cosau (Ergänzb.) Cosmi sches Pulver  Bp Chinabaris 30,0 Carbonis animalis 2,0 Sangunis Dimeonis 5,0 Acidi arsenicosi 10,0 Mit Wasser oder Gummischleim anzurühren wie die vorigen  Pulvis arsenicalis Russelot  Bp Acidi arsenicosi 1,0 Cinnabaris Sangunis Diaconis Es 8,0 Wie die vorigen anzuwenden  Pulvis cauritosi Esmarch  Bp Acidi arsenicosi 1,0 Morphiel sulturici 1,0 Hydrargyri chlorati mitis 8,0 Gummi arabici 48,0  Pulvis febrifagus arsenicalis Boudin  Ep Acidi arsenicosi 0,01 Sacchuri Laciss 2,0	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Em lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus s) Deutsche Vorschrift. Rp Liquoris Fowler 10,0 Aquae Canamenu 25,0  Täglich 1015 Tropien bei chronischem Ekzem. b) Englische Vorschrift. Rp Schuloms Fowleri 4,0 Sirupi Zangibens 120 Aquae 150,0  Dreimal täglich 1 Theelöffel  Vet. Linimentum arsenicale equorum. Rp Acidi arsenicosi pulv 2,0 Extracti Aloës 10,0 Acidi carbolici 10,0 Spiritus Vim diluti Aquae communis 52 150 0  Ein Wergbausch wird täglich mit dem Liniment durchfeuschtet und in die Eiterhöhle eingeführt (bei Strahlkrebs)  Vet Liquor arsenicatus causticus equorum. Babolner Krebstinctur  Rp Acidi arsenicosi contusi 0,5 Kali causine fusi 50 Aquae destillatae 5,0  Man kocht bis zur Antibung und fügt hinzu Aloës pulverntae 75 gelöst in Aquae destillatae Spiritus Vim diluti 34 50,0
Vor dem Gebrauch mit Wasser oder Gummischleim zu einen dinnen Brei aurühren, welcher mittels Pinsels auf das Krebsgeschwür gestriehen wird Poudte escharotique araeniesie (Gall.) (Formule du frère Côme)  Bp Acidi arsenicosi 1,0 Cinnabaris 5,0 Carbonis Spongiae 2,0 Mit Wasser ansurühren wie vorher  Pulvis arsenicalis Cosan (Ergünzb.) Cosm' schoe Pulver  Bp Chinabaris 5,0 Carbonis animalis 3,0 Sangumis Dimeonis 5,0 Acidi arsenicosi 10,0 Mit Wasser oder Gummischleim anzurühren wie vorlegen  Pulvis arsenicalis Busselot  Bp Acidi arsenicosi 1,0 Cinnabaris Sangumis Diaconis El 8,0 Wie die vorlegen anzuwanden  Pulvis causticus Esmarch  Bp Acidi arsenicosi 1,0 Morphial sulfurici 1,0 Hydragyri chlorati mitis 8,0 Gummi arabici 48,0  Pulvis febrifugus arsenicalis Bouein  Ep Acidi arsenicosi 0,01	gelöst zu Bidem für 100 Schafe (bei Rände der Schafe Em lauwarme: Bad 5 Minuten)  Vet. Guttae arsenicales pro canibus s) Deutsche Verschritt. Rp Liquoris Fowler 10,0 Aquae Canamonu 25,0  Täglich 1015 Tropien bei chronischem Ekzem. b) Englische Vorschrift. Rp Solutions Fowleri 4,0 Sirupi Zangibens 120 Aquae 150,0  Droimal täglich 1 Theelöffel  Vet. Linimentum arsenicale equorum. Rp Acidi arsenicosi pulv 2,0 Extracti Aloës 10,0 Acidi carbolnei 10,0 Spiritus Vimi diluti Aquae communis 55 150 0  Ein Wergbausch wird täglich mit dem Liniment durchfeuchtet und in die Eiterhöhle eingeführt (bai Strahlkrobs)  Vet Liquor arsenicatus causticus equorum. Rabolner Krebstinctur Rp Acidi arsenicosi contusi 0,5 Kali caustici fusi 5 0 Aquae destillatae 5,0  Man kocht bis zur Audlösung und fügt hinzu Aloës pulverntae 75 gelöst in

Vet Lotic antipseries Tessier Poudre pour le bain de Tessier (Gall)
Trssier's Waschmittel gegen Räude der Schafe

Rp Aadd arsenicosı 1000,0 (1 kg)
Ferri suifunci eridi 1000,0 (10 kg)
Ferri oxydati fusci 400,0
Radida Gentianae 200,0

S Für circa 100 Schafe
Zum Gebrauch wird das Pulver in die zwölflache
Menge kochendes Wasser (in einem kupferuen
Kessel) eingetragen und 10 Minuten gekocht
Soll die Füssigkeit als lauwarmes Bad angewendet werden, so ist statt der zwölffachen die
15fache Menge Wasser zu nehmen. Ein Bad
soll 5 Minuten dauern Vergleiche auch Balmeum
zuneren arseineale

#### Vet. Pasta argenicata

gegen Hautwurm der Pferde.

Rp Acid: assenicosi subtile pulverati
Farinte secalis
Aluminis pulverati
10,0
Givecrini 10,0

Aguae q s M ut hat pasta

Yet Pilulae arsonicatae equorum Rp Acidi arsonicosi subble pulv 2,0 Rhizomatas Calami 60,0 Farinae secalmae 25,0 Glycomai 20,0

Aquae q s Finnt pilulae 10 Jede Pille enthält 0,25 Acidi arsenicosi

D 8 Frish und abends je eine Pilie (hei denselben Leiden, welche unter Pulvis arsenicatus erwithnt sind)

#### Vet Pulvis argenicatus equorum

Rp Acidi arsenicosi pulventi 0 2 (deg 8)
Natrii carbonici dilapsi 3,0
Seminis Foenu Gracoi
Stibii sulfurati nigri 53 25,0

Dentur tales doses 10

8 Früh und abends je ein Pulver auf das Futter (bei,Kurzathmigkeit, Mangel an Fresslust, Mager keil, Wurm, Fiechten etc.)

#### Vet Pulvis antilielminticus equorum

4

Rp Acidi arsenicosi 2,0 Hydrailyri chlorati mitis 4,0 Doses mies 2 Gegen Bandwnim der Pfeide

В

Pp Addi maemcosi 2,0 Aloës 20

Dos tales 2 Gegen Spulwürmer der Pierde (auch im Pillenform zu geben)

#### Pulyis roborans equorum

Δ

Rp Acidi arsenicosi 0.2
Kalii bicarbonici 5,0
Fructium Carvi 10,0
Dos tales 10 Für Pferde mit schlechter Einäh

rung täglich je 1 Pulver
B Englische Vorschrift,

Rp Addi arsenicosi 0,6 Canthardum pulv 0,6 Ferri sulfurici sicci 8,0

Stärkungspulver Einmal täglich mit dem Futter zu geben

†† Liquor Kalii arsenicosi (Germ) Kalium arsenicosum solutum (Helv) Liquor Potassii arsenitis (USt) Solutio arsenicalis Fowleri (Austr) Liquor arsenicalis (Brit) Soluté d'Arsénite de potasse (Gall) Fowler'sche Lösung Dieses Piaparat stellt nach allen genannten Pharmakopoen eine mit Hilfe von Alkali bereitete einprocentige Losung der arsenigen Saure dar Alle Pharmakopoen schreiben vor 1 garsenige Saure und 1 g Kaliumkaibonat (nur U-St schreibt dafür 2 g Kaliumbikarbonat vor) mit Hilfe der erforderlichen Menge Wasser in Losung zu bringen und die Losung zum Schluss auf 100 g bez dem aufzufüllen Dagegen weichen die einzelnen Pharmakopoen ab in den aromatischen Zusätzen

	Austr	Brit.	Gall	Germ	Helv	U-St
Acidi arsenicosi	1,0g	1,0 g	1,0 g	1,0g	1,0 g	1,0 g
Kahi carbonci	1,0 ,	1,0	1,0	1,0 ,	1,0 ,,	9.0
Kalii bicarbonici Spiritus Lavandulse	_		_	5,0	_	3,0 ,,
Tincturae Lavandulae comp		8.0 ccm		-7- 1		S.C cem
Spiritus	_			10,0 ,	10,0	-
Spiritus Melissae comp	Ý		3,0 ,,		5,0 ,,	·
Spiritus aromanci	δ,0 ,	<u> </u>		(		
Aquae q s ad	100,0 ,	100,0 ccm	100,0 ,	1000,	100,0 2	100,0 ccn

Die Darstellung erfolgt in der Weise, dass man in einem Probirglase 1 g der gepulverten arsenigen Shure mit 1 g Kaliumkarbonat (oder 2 g Kaliumbikarbonat) sowie 1 g (nicht mehr!) Wasser erhitzt, die vollstandige Auflosung eingetreten ist, die Lösung mit Wasser verdunkt und, abgesehen von den übrigen Zusätzen, mit Wasser auf 100 g bez cem bringt. Während sich unter diesen Umstanden der ganze Autlösungsvorgang binnen wenigen Minuten abspielt, kann er sich, wenn man von Anfang an viel Wasser anwendet, stundenlang hinziehen

Die Gehaltsbestimmung Weiden 5 ccm der Lösung mit einer kalt bereiteten Lösung von 1 g Natriumbikarbonat in 20 ccm Wasser sowie einigen Tropfen Stärkelösung

vermischt, so müssen  $10 \text{ ccm}^{-1}/_{10}$  Normal-Jodlosung entfarbt werden. Auf weiteren Zusatz von 0,1 cem der Jodlosung (= 2 Tropfen) muss Blaufarbung auftreten. Hieraus berechnet sich nach S 389, dass 100 ccm der Fowler'schen Losung 0,99—1,00 g arsenige Saure As $_2$ O $_3$  enthalten sollen. — Man heachte, dass nach längerer Zeit der Aufbewahrung das Kaliumarsenit theilweise in Kaliumarseniat übergeht, und dass alsdann die mitgetheilte maassanalytische Bestimmung zu niedrige Werthe giebt

Anwendung. Die Fowler'sche Lösung ist diejenige Form, in welcher die arsenige Saure am haufigsten verwendet wird. Hochste Gaben pro dost 0,5 g, pro die 2,0 g (Austi Germ Helv)

III †† Acidum arsenicicum (Erganzb) Acide arsénique (Gali) Arsensaure, krystallisirte. Arsente acid  $AsO_4H_2 + \frac{1}{6}H_4O$  Mol. Gew. = 151.

Mit dem Namen "Arsensaure" wird sowohl das obige Hydrat als auch das Arsenpentoxyd  $As_2O_a$  bezeichnet, doch haben das Erganzb und die Gall das Hydrat  $AsO_4H_8+1/6H_2O$  aufgenommen

Das stellung. Man ubergiesst in einer Retorte oder einem langhalsigen Kolben 100 Th. arsenige Saule in erbsengrossen Stücken mit 100 Th. Salpetersaure von 1,38 spec Gew und eiwarmt langsam, bis Stickstoffoxyde nicht mehr entweichen. Die erhaltene Lösung wird von den unverbrauchten Sticken abgegotsen und zur Trockne verdampft. Der Ruckstand wild in wenig Wasser gelost und zur Trockne verdampft. Alsdam lost man ihn nochmals in Wasser und pruft die Losung auf arsenige Saure, indem man sie mit Natronlauge neutralisirt und mit Kahumdichromat versetzt. Es darf keine Grün farbung eintreten. Ist arsenige Saure nicht mehr zugegen, so dampft man die Losung wiederholt mit Wasser ein (zur Verjagung der Salpetersaure) und trocknet sie entweder auf dem Wasserbade ein, oder man bringt sie zur Sirupkonsistenz und lasst sie in der Kalte krystallisiren

Die kone sirupdicke Losung hat das spec Gew 2,5, die im Handel vorkommende sirupose Arsensäure hat das spec Gew 2,0

Eigenschaften Aus der konc Losung scheidet sich die Arsensaure in Form ihom bischer Tafeln oder Prismen der Formel AsO<sub>4</sub>H<sub>5</sub> + 1/2H<sub>2</sub>O ab In der Regel aber kommt sie als weisse krimelige Masse oder als ein weisses grobes Pulver in den Handel, welche Wasser aus der Luft aufnehmen und zu strupöser Saure zerfliessen. Sie schmilzt beim vorsichtigen Erhitzen im Probirrohre bei etwa 100°C Bei starkerem Erhitzen (Rothgluth) zerfallt sie in Sauerstoff und arsenige Saure, welche beide fluchtig sind 110°C wird sie wasserfrei und hat daun die Zusammensetzung AsO<sub>4</sub>H<sub>2</sub> in Wasser, Alkohol, auch in Glycerin. Die wasserige Losung besitzt metallischen Ge schmack, sie entfärbt Kahumpermanganat nicht. Sie wird von Schwefelwasseistoff nicht direkt gefallt Sauert man sie aber mit Salzsaure an und erwarmt sie, so erzeugt Schwefel wasserstoff allmahlich einen gelben Niederschlag, welcher je nach den eingehaltenen Be dingungen aus Arsentrisulfid und Schwefel oder aus Arsenpentasulfid besteht - Aus der neutralisirten Lösung fallt Silbernitrat rothbraunes Silberarseniat, Ag. AsO., welches so wohl in Salpetersaure als auch in Ammoniak leicht loslich ist. Auf Kohle erhitzt, ver breitet die Arsensaure Knoblauchgeruch, im Marse'schen Apparate führt sie ebenso wie Arsenigsaure zur Bildung von Arsenwasserstoff Sie ist eine dreibasische Saure, die Salze heissen Arseniate

Mit Magnesia-Mixtur entsteht ein weisser krystallinischer Niederschlag von Ammonium-Magnesiamarseniat (arsensaure Ammoniak-Magnesia) As $O_4$ MgNH $_4$ + $H_2O$  Molyhdan saure erzeugt in Losungen der Arsensäure einen gelben Niederschlag, welche dem von Phosphorsäure ahnlich ist

Die Arsensaure selbst wird therapeutisch nicht, dagegen werden einige ihrer Salze therapeutisch benutzt. Die Saure ist giftig und erzeugt, im kone Zustande auf die Haut gebracht. Brandblasen

Aufbewahr ung. Vor Feuchtigkeit geschätzt, sehr vorsichtig unter den Arsenikalien

\*\*Ammonium arsenicicum Arsenias ammonicus Ammonarseniat. Arsensanres Ammon. AsO<sub>4</sub>(NH<sub>4</sub>)<sub>8</sub> Mol Gew = 193 Man stellt dieses Salz dadurch her, dass man kone Arsensaurelosung mit doppeltem Salmiakgeist übersattigt, mit einem gleichen Volum Weingeist vermischt und das abgeschiedene Salz mehrere Tage hindurch an dei Luft ohne Warmeanwendung trocken werden lasst. Es bildet ein weises, in Wassen leicht lösliches Salzpulver, welchos in einem gut verschlossenen Glasgefasse in der Reihe der driekten Gifte aufzubewahren ist. Maximaldosis 0,008, maximale Gesammtdosis auf den Tag 0,02 g. Man hat es hei verschiedenen Hautleiden empfohlen. Sehr vorsichtig aufzubewahren

Liquor arsenicalis Erett

Ep Ammoni arsenicica 0,2

Aquae destillatae 100,0

Tachch 2-3 mai 10—15 Tropien.

Solutio arsonicalis Bazin

Ep Ammoni arsonicae 0,05

Aquae destillate 800 0

Morgons und Abends einen Esslöffel, bis zu 4 Esslöffel steigend Bei Ekzema herpoticum

† Chimnum arsenicium Arsensaures Chimin. Arseniate de Quimine  $2[C_{20}H_{24}N_2O_3]$   $H_2AsO_4 + SH_2O$  Mol Gew. = 934. Zur Darstellung lost man emerseits 8Th Chiminchlorhydrat in 200 Th Wasser, andererseits 8,1 Th Nathumarsemiat (AsO<sub>4</sub>Na<sub>2</sub>H + 7H<sub>2</sub>O) in 100 Th Wasser und vermischt beide Losungen Der entstandene Niederschlag wird abgesaugt und aus siedendem Wasser umkrystallisit — Farblose, an warmer Linft verwitternde Prismen, in kaltem Wasser schwer, leicht in heissem Wasser loslich Die wässerige Losung giebt mit Silbernitrat rothbraunen, nach dem Versetzen mit Salzsäuse und Erwärmen auf 80°C mit Schwefelwasserstoff einen gelben Niederschlag. In der Lösung des Salzes in Chlorwasser eizeugt Ammoniakflussigkeit Grunfaibung (Thalleiochin-Reaktion) Das Salz enthalt 12,8 Proc Arsensäure Anhydrid As<sub>4</sub>O<sub>5</sub>. Hochstgaben pro dosi 0,02 g, pro die 0,05 g. Sehr vorsichtig aufzubewahren

†† Kalium arsenicicum Arsenias kalicus. Kaliumarseniat. Sal arsenicale Macques. As $H_2$ KO<sub>4</sub>. Mol Gew = 180. Es enthalt 68,6 Proc Arsensaure As $_2$ O<sub>5</sub>, welche 55,5 Arsenigsaure As $_2$ O<sub>5</sub> entsprechen

Bereitung Gleiche Theile hochstfem gepulverte Arsenigsaure und trockner gepulverter Kalisalpeter werden in einem Hessischen Tiegel so lange erhitzt, als Dampte daraus hervortreten (eine dunkle Rothgluth ist nicht zu überschreiten). Die erkaltete Schmelze wird in kechendem Wasser gelöst, die Lösung, wenn sie nicht sauer ieagiren sollte, mit Essigsaure sauer gemacht und dann zur Krystallisation gebracht, die letzte Matterlange aber verworfen

Eigenschaften. Ein farbloses, in vierseitigen Prismen krystallisniendes, an der Luft beständiges, in Wasser leicht lösliches Sals, dessen Lösung Lackmus rothet – Es ist sehr giftig und mit denselben Cautelen zu bewahren wie die Aisenigsaure

Aufbewahrung. Unter den direkten Giften Man giebt es in Einzelgaben von 0,008-0,005-0,006 Höchstgaben pro doss 0,007 g, pro die 0,02 g

†† Fliegenpapier. Löschpapier, welches roth gefärbt und mit entsprechendem Aufdruck versehen ist, wird mit folgender Lösung getrankt Kaln arsemeiei 2,5 g, Sacchari 10,0, Aquae 100,0, Ananasather gtt 5

Man beachte, dass dieses Papier nur gegen Giftschein abgegeben werden daif Kuhkoth-Salz Als Ersatz der Kuhkoth Büder zum Befestigen von Beizen auf Geweben in der Färberei dient das oben beschriebene Kaliumarseniat

†† Natrum arsonicium (Hely) Natriumarseniat. Arseniate de sende (Gall.) Sodii Alsenas (Brit.) AshNa<sub>2</sub>0<sub>4</sub> + 7 H<sub>2</sub>0. Mol Gew. = 312. Es enthält 36,85 Proc Arsensaure As<sub>2</sub>0<sub>4</sub>

Bereitung. Trocknes gepulvertes Nathummutrat 100,0 und fein gepulverte Arsenigsäure 116,0 werden gut gemischt in einem Hessischen Tiegel so lange erhitzt, als Dampfe daraus hervorgehen, eine dunkle Rothgluth ist jedoch nicht zu überschreiten. Die erkaltete Schmelze wird in ihrer Sfachen Menge heissem destillirten Wasser gelöst, die Lösung mit einer Lösung von einea 150,0 krystallisistem Nathumkarbonat bis zur alkalischen Reaktion versetzt und bei 18 bis 25°C zur Krystallisation gebracht, die letzte Mutterlauge aber

Argenum 397

Wahrend der Krystallisation ist darauf zu achten, dass die Flussiekeit stets Die ohne Anwendung von Warme getrockneten Krystalle mussen in alkalisch reagiere einem gut verschlossenen Glasgefuss aufbewahrt werden

Engenschaften Farblose, prismatische Krystalle von schwach alkalischer Reaktion, loslich in 3.6 Th kalten Wesser, auch in 55 Th Weingeist Das Natriumerseniat ist schr giftig und wird mit deiselben Vorsicht wie die Alsenigsdure aufbewahrt und behandelt. Da das Natriumarseniat ie nach der Temperatur, wahrend des Krystallisationsaktes verschiedene Mengen Krystellwasser bindet, es ferner leicht verwittert, so ist die Bestamming somer Dosis eine etwas unsichere. Die Brit hat das wasserfreie Salz aufgenommon, welches durch Austrocknen der Krystalle bei 150° C erhalten wird

Anwendung. Das Natriumaiseniat wild ir denselben Krankheitsfallen angewendet wie die Arsenigsaure Man giebt es zu 0,001-0,002-0,003 g Als Maximaldosis sind 0.005 pro doss und 0.010 pro die (Helv) anzunehmen

Cigaretae antiphthisicae Thousseau

Rp Natru arsenloci 1,0 Aquae desullatus 50.0

Man tränkt damat Fritzipapier (400 jom) und fertigt nach dem Trocknen 20 Ogeretten, von denen jede 0.05 g Natmumarseniat enthalt. Der Patient niment teigheh 2-8 mal je 4-5 Zitge

#### Liquor arsenicalis ad inhalationes Revent

Ro Natra arsonicie 0.01 Aquae desh.latae 1000,0

Bu syphilitischen Affeknonen den Kehlkopis und der Luftwege

#### Liquor preonicalis Peanson

Natrium arsenicioum solutum (Helv) Boluté d'arséniste de soude (Gall).

Gall Halv Natral amenicies 1.0 1,0 Aquae destallatae 600,0 500,0 Dosis maxima pro dosi 1,0, pro die 4,0

Liquir Nateli arsoniciei (Ergänzb)

Ep Acida arseniciei (bei 100°C getrocknet) 1,0 Natril carbonici cryst. 2.0 Aquae q s ad 1000

Dosis maxima pro dosi 0,5, pro die 1,0

Liquor Sodii arsenatis (Bmt) Rp Natrii arsenneet anhydric: 1,0

(vel Natrai arsenicici cryst Aquae destillatae q 8 ad 100,0

Mixtura arsenicalis Demour. Rp Natus assented

Aquae destillatae 200.0 Mittings und Abends 1/2 Esslöffel als Prophylakucum gegen Furunkeln

Pilulae Natril arseniciel Buryr, Devencia,

Rp Extracta Conn 0.5 Natrii arsenicici 0.05 Radicis Althaese

Strupi Aurantil florum as q s. mant pilutas 20 Dosis tägheh 2-5 Stück

Solutio argenically autiasthmatica Thousesau Rp Natru arsemeici 0,05 Aquae destillatae 100.0 Tinoturae Coccionaliae q

Je vor dem Mittag- und Abendbrot I Thecioffel,

#### Sirapus Katril arsenicioi Bouchur

Rp Natni arsemerci 0,01 Acuse destillatse 1,0

Suupi Secchari 10,0 Dosis 1-8 Eszlöffel täglich.

†† Calcium arsenicicium Kalkarseniat. Arsensaures Calcium (Ast.), Ca. Mol Gew. = 398 Wird bei Darstellung einiger kunstlichen Mineralwasser gebraucht

Darstellung Trockene Arsensaure wird in der siebenfacher Menge 5 procentiger Actzammonflussigkeit gelost, oder eine flussige Arsensame mit Acizammon im starken Ueberschuss versetzt, die Flussigkeit veidungt und mit einer veidungten Calciumeblondlösung so lange versetzt, als dadurch eine Trubung entsteht. Der Niederschlag wird ge sammelt, ausgewaschen und im Wasserbade ausgetrocknet. Es ist ein zartes weisses Pulver, in Wasser kaum loslich

#Ferrum arsenicicum Feiroaiseniat Arsensaures Eisenoxydul. Arseniato ferreux (Gall) Ferri arsenas (Brit) Die Gall hat die Verbindung AsO, FeH == 196, die Brit die einige  $Fe_a(AsO_4)_a + 6 H_aO$ . Mol Gew. = 554 aufgenommen

Darstellung A) Gall Man lost emerseits 50 c krystallisiztes Natriumarseniat m 500 com Wasser, andererseits 10 g krystallisirtes Ferrosulfat in 100 com Wasser Beide Losungen werden vermischt, der entstehende Niederschlag wird ausgewaschen, rasch getrocknet und m wohl zu verschliessende Gelasse gebracht

Man löst 53,0 g wasserfreies oder 89,0 g kryst Natrumarseniat in 200 ccm heissem Wasser, audeneiseits 41,5 g kryst Ferrosulfat in 140 ccm heissem Wasser und muscht beide Flüssigkeiten. Dann setzt man eine Lösung von 9 g Natriumbikarbonut in 200 cem Wasser hinzu und ruhit gut um Der Niederschlag wird auf einem Leinentuche gog Arsenum

gesammelt, ausgewaschen, abgepresst und bei einer 88°C nicht überschreitenden Tem peratur getrocknet

Engenschaften A) Gall Weisses, an der Luft grünlich werdendes, amorphes Pulver, in Wasser unlöslich, in Ammoniak mit grüner Farbung löslich Löslich auch in Salzsaure, in dieser Lösung entsteht durch Kahlange ein weisser Niederschlag

B) Brit Grünliches, amorphes Pulver ohne Geschmack, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Salzsaure Diese Lösung wird durch Ferricyankalium sofort geblaut

Beide Praparate stellen Verbindungen der Arsensaure mit Eisenoxydul und Eisenoxyd dar Sie werden bei Lupus und Krebs in Gaben von 0,003-0,006-0,01 g täglich dreimal gegeben Höchste Gaben pro dost 0,025, pro die 0,05 g

#### Pilulae anteczematicae Valerius

Rp Ferri arsenicici 1,0 (l)
Extracti Opii 05
Extracti Chicae 10.0

finnt piluine 200 Jede Pille enthält 0,05 g Eisenarsennat Matzwei Pillen pro Tag anzufangen und bis 12 Pillen allmählich zu steigen (Drs Ongunal giebt die doppelte Dosis Eisenarsenat an)

#### Pilulae Ferri arsenicici BIETT

Rp Ferri arsenicie: 0,8 Extracti Lupuli 10,0 Sirupi Aurauti florum Radicis Althagae âs q s

fiant pilulae 100 Jede Pille enthält 0 003 g Eistnarsenist Täglich 1 Pille, bis zu 8 Pillen steigend

Pilulae Ferri arsenicici Handr Perri arsenicica 1,0 Conservae Rosae q s fiant pilulae 100

> Pliulae Ferri arsenicici Vignard Rp Ferri arsenicici 0,5 Morphini hydrochlorici 0,04 Extracti Gentlanae q s pulniae 20 Täglich 1—5 Pillen bai Fie

fiant pululae 20 Täglich 1—5 Pillen bei Flechten, Hautjucken (Das Original giebt die doppelte Dosis Eisenarseniat an )

Pilulae arsenicales Baziv

Rp Ferri arsenicie 0,1 Extract: Dulcamores q s flant pilulae 20 Mit 2 Pillen täglich anzufangen und bis zu 80 Pillen täglich zu stogen Bei herpe-

tischen Ausschlägen

IV †† Arsenium jodatum (Erganzb) Arsenjodid. Jodure d'arsénic. Aisenii Jodidum (Bnt) Arseni Jodidum (U-St) AsJ, Mol. Gew. = 456.

Zur Darstellung werden 4,0 metallisches Arsen, so eben zu einem feinen Pulver zerrieben, mit 20,0 Jod unter Reiben innig gemischt, alsdann in ein Glaskolbehen gegeben und bei gelinder Warme geschmolzen. Nach dem Erkalten übergiesst man die Masse mit ca 60,0 Schwefelkohlenstoff, macerirt 1—2 Tage, filtrirt im bedeckten Trichter durch Glaswolle und überlasst das Filtrat an einem dunklen Orte der freiwilligen Verdunstung

Glanzende, rothgelbe, krystallinische, neutrale Schuppehen von jedantigem Geruch, in 3,5 Th Wasser oder in 10 Th Weingeist, auch in Aether und Schwefelkohlenstoff löslich. Die wasserige Lösung ist gelb gefandt, neutral gegen Lackmus, nach längerem Stehen, rascher beim Erhitzen, ist in der wasserigen wie in der alkoholischen Lösung arse nige Säure und Jodwasserstoff enthalten. Es löse sich klar in Schwefelkohlenstoff und hinterlasse beim Gluhen keinen Rückstand. Sehr vorsichtig, vor Licht und Feuchtigkeit geschützt, aufzubewahren. Höchstgaben pro dost 0,01 g, pro die 0,06 g. Es wird hauptsächlich zur Bereitung der Donovan'schen Lösung verwendet.

Hydrargyrum arseniato-jodatum. Joduretum Arsenii et Hydrargyri Jodure d'arsenic et de mercule ist ein Gemisch aus gleichen Theilen Arsenium jodatum und Hydrargyrum bijodatum rubrum

Liquor Arsenii et Hydrargyri Jodidi

(Brit U-St)

Rp Arsenii jodati 10,0

Hydrargyrı bijodatı rubri 10,0

Aquas destilistas q s ad 11

Durch Ameibon mit Wasser in Lösung su bringen,

Pilulae Arsenti Jodati Gamen

Rp Arsenti jodati 0,8
Extracti Conil 3,5
fiant pilulae 85 Dreimal täglich 1 Pille bei Lepra,
Psoriasis

Pilulao Arsenii jodati Thomson Rp Arsenii jodati 0,5 Extracti Conii 5,0

fiant pilulse 100

zum Schluss zu filtriren,

Unguentum Arsenti Jodati Thomson

Rp Arseni jodati 0,1 Adipis benzolnati 20,0

Einreibung bei verschiedenen chronischen und syphilitischen Hautausschlägen

#### Solutio Donovan

Liqueur de Donovan (nach Bouchardar)

Rp Arsenii jodati 0,1 Hydrargyri bijodati rubri 0,2 Kalii jodati 2,0 Aquae destiliatae 60,0

Von 5 bis zu 100 Tropfen stelgend mit Wasser verdünnt 2—5mal täglich bei chronischen und ayphilitischen Hautsusschlägen

#### Solutio Donovan

(von HERBA abgeändert)

Rp Acidi arsenicosi 1,25 Hydrargyri depurati 8,25 Jodi 2,5

Mit etwas Spiritus feinreiben, dann schütteln mit Acldi hydrojodici (10 %) 10,0 Aquae destillatae 570,0 fiat solutio Dosis 4 Tropfen, täglich um 2 Tropfen steigend bis zu 80 I ropfen dann wird in gleichem Masses die Dosis vermindert und auf 4 Tropfen zuißekgegangen

> Potus Bonovan (nach Bouchardan)

Rp Solutionis Donovan 5,0
Aquae destillatae 100,0
Sirupi Zingiberis 20,0
Täglich drei bis vier Esslöffel

# V †† Stibium arsenicicum Arseniate d'antimoine. Antimonarseniat (4Sh<sub>2</sub>O<sub>4</sub> + As<sub>2</sub>O<sub>4</sub>), ein weisses, in Wasser und Weingeist unlosliches Pulver

Ber eitung 10,0 Brechweinstein werden in 80,0 kochend heissem Wasser gelost und mit einer Lösung der Arsensaure in destillirtem Wasser allmahlich versetzt, solange dadurch ein Niederschlag entsteht. Dann erhitzt man das Ganze bis zum Aufkochen, bringt den Niederschlag auf ein genasstes Filter und wascht hier solange mit Wasser aus, bis das Abtropfende durch ammoniakalische Magnesiumsalzlosung nicht mehr getrubt wird. Dann wird der Niederschlag in gelinder Warme getrocknet. Ausbeute ca 7,5 (Hager) Nach Chapsal soll man Antimonchloridlosung mit einer koncentrirten Natriumarseniatlosung fällen etc.

Aufbewahrung. Unter den direkten Giften

Anwendung Das Antimonarsemat ist bei Neurosen und Hautkrankheiten, be sonders aber bei Herzkrankheiten, auch bei Asthma und Lungenemphysem warm empfehlen worden Dosis 0,001—0,002—0,003 zwei- bis droimal des Tages Hochstgaben pro dosi = 0,003 g, pro die 0,01 g Bei heftigen Anfallen steigt man selbst bis zu einer Gesammtdosis von 0,02 g Alkalische Speisen und Getranke mussen während des Gebrauchs ge mieden werden

Granules antimoniaux De Papillaud sind kandirte 0,1 schwere Pillen oder Granule (1 Flacon mit 100 Granule kostet 5 Francs), welche nach Dorvault Antimonjodur zur Basis haben, aber nach Blaser sus Antimonarseniat 0,0005, Tragant 0,01 und rethgefarbtem Zucker 0,04 auf eine Granule zusammengesetzt sind

# VI †† Arsenium sulfuratum oitrinum Arsenium flavium seu citrinum Auripigmentum. Operment Rauschgelb. Gelbes Schwefelarsen. Arsentrisulfid Sulfure jaune d'arsénic (Gall) Yellow arsenic. As $_2$ S $_3$ Mol. Gew. = 246

Man hat von dieser Verbindung drei verschiedene Sorten zu unterscheiden. 1) das natürlich (in Persien und Japan) vorkommende Auripigment, welches frei von arseniger Saure und daher ungiftig ist. 2) Das kunstlich dargestellte Auripigment des Handels, welches durch Zusammenschmelzen von 6 Th. metallischem Arsen mit 4 Th. Schwefel oder Sublimation von 4 Th. Arsenigsaureanhydrid mit 3 Th. Schwefel eihalten wird und bisweilen eihebliche Mengen von Arsenigsaureanhydrid enthalt, daher von sehr wechselnder Giftigkeit ist. 3) Das medicinale Auripigment, dessen Darstellung hier angegeben ist.

Darstellung Man löst 100 Th Arsenigsaureanhydrid in einer Mischung von 300 Th Salzsaure (1,17 spec Gew) und 900 Th Wasser, sattigt die Lösung mit Schwefelwasserstoff und lasst die Flüssigkeit in verkorkter Flasche einen Tag hindurch stehen Nach dieser Zeit muss sie noch deutlich nach Schwefelwasserstoff riechen, andernfalls wäre das Einleiten von Schwefelwasserstoff zu wiederholen Man filtrirt ab, wäscht den Niederschlag mit kaltem Wasser aus, bis das ablaufende Wasser nicht mehr sauer reagirt, sowie beim Verdampfen auf Platinblech keinen Rückstand mehr hinterlasst und trocknet auf porbsen Unterlagen bei 60—70° C

Ein zartes, gelbes, amorphes Pulver, unlöslich in Wasser und in Salzsaure, löslich in atzenden und in kohlensauren Alkalien, auch in Schwefelalkalien. An der Luft erhitzt, verbrennt es zu Schwefeldioxyd und zu Arsenigsaureanhydrid. Zieht man es mit siedendem Wasser aus, so darf das mit Salzsaure angesauerte Filtrat durch Schwefelwasserstoffwasser weder gelb gefärbt noch gelb gefällt werden.

†† Auripigmentum technicum Bildet entweder gelbe bezw orangegelbe glän zende, specifisch schwere, feste Stucke mit muschligem Bruch bezw von blättriger Struktur,

spec Gew 3,46, oder ein gelbes, mehr oder weniger mattes Pulver, welches, wie schon bemerkt, oft mehrere Procente Arsenigsaureanbydrid enthalt. Diese Sorte darf nur zu tech nischen Zwecken verwendet werden

Aufbewahr ung Sehr vorsichtig, in der Reihe der Arsenikalien

Anwendung. Das reine Schwefelarsen gilt bei inneilieher Darreichung als ungiftig, indessen durfte diese Augabe einer naheren Prüfung wohl kaum Stand halten, da wohl zu erwarten ist, dass es im alkalischen Darmsaft nicht ganz unlöslich sein wird Innerlich wird es kaum angewendet, abgesehen davon, dass Arsenikesser es iegelmässig zu sich nehmen, die aber alsdann naturlich die Handelssorten wahlen Aeussarlich dient es als Aetzmittel bei Krebs, bei sehr unreinen Schankergeschwuren, bei purulenter Kontunktivitis, endlich als Depilatorium bei Hautkrankheiten

Rhusma Turcarum Man mischt 1 Th Auripigment mit 5 Th gepulvertem Astrkalk und bewahrt die Mischung in einem gut zu verschliessenden Gefasse zur Zum Gebrauche zuhrt man 3 Th dieses Pulvers mit 2 Th heissem Wasser an Ob die Mischung brauchbar ist, wird wie folgt gepruft Man bestreicht damit eine Federfahne, nach einen halben Stunde muss sich der Federbart leicht ablösen lassen Cosmetisches Entharungsmittel!

Orientalisches Extract von W Krauss in Köln, Enthaarungsmittel 27 Proc Aetzkalk, 18 Proc Schwefelarsen, 60 Proc Weizenstarke 30 g = 1,50 Mk [Unters Amt

Breslau ]

Stellen messerrückendick aufgetragen Sobald

die Schicht zu trocknen beginnt, wird me mit

einem glatten Holzspachtel entfernt.

Mixture cather tique (Gall)
Collyre de Lampanc

Rp 1 Aloss 5,0
Myrthae 5,0
3 Aeruguus 10,0
4 Aurijgment 15,0
5 Aquae Rosae 589,0
6 Vini sibi 1000,0

Man reibt 1—4 im Mürser fein, reibt sie mit 6 an, fügt 6 binzu und bewahrt in verschlossener Flasche auf. Vor dem Gebrauch umzuschütteln: Zum Bestreichen des unneren Augenlides bei Ophthalmis purulenta, auch zum Veibnden von Schankern und syphilitischen Geschwüren

†† Arsenium suifuraium ruhrum Arsenieum ruhrum. Realgar Sulfure rouge d'arsénic. Red orpiment  $As_2S_2$ . Mol Gew = 214. Sandarach Arsen-Rubin. Kommt naturlich vor und wird kunstlich dargestellt durch Zusammenschmelzen von 15 Th metallischen Arsen mit 6,5 Th Schwefel oder durch Sublimation eines Gemisches von 2 Th Arsenigsaureanhydrid mit 1 Th Schwefel, m den Hutten durch Sublimation von Arsenkies mit Schwefelkies

Das natürliche rothe Schwefelaisen stellt rubinrothe monokline Prismen vom spec Gew 3,54 dar, das künstlich erzeugte dunkelrothe, an den Kanten durchschemende glasige Massen. In Wasser unlöslich, löslich in Kaliumsulfid, Natriumsulfid und Ammoniumsulfid. An der Luft erhitzt, verbrennt es zu Schwefeldioxyd und Arsenigsauleanhydrid Wird therapeutisch nicht, wohl aber in der Technik verwendet, z B als Malerfarbe, in der Barberel zur Reduktion des Indigo, zu Weissfeuer, ferner in der Weissgerberel (sog "Salbe" der Gerber) zum Enthaaren der Felle

	Weissfeuer		Rhusma der Gerber	
Rp	Kaln nitricl	50,0	Rp Realgar 1	
_	Sulfaria deputati	15,0	Calcariae ustao 8	
	Realgar	4,0	Mit Wasser zu einem Brei zu löschen	Wird in
	(vel "Aumpigmenti	4,8),	einem Holzfass angerührt	

Analytisches. Die Schwefelverbindungen des Arsens weiden durch nascirenden Wasserstoff aus saurer Quelle (Zink + Same) nicht in Arsenwasserstoff übergeführt Dagegen gelingt diese Ueberführung durch Wasserstoff aus alkalischer Quelle Man kann also Arsensuhide in Arsenwasserstoff überführen, wenn man sie in Nation- oder Kalilauge auflöst und Zink oder Aluminium auf diese Lösung einwirken lasst. Bei Anwendung von Zink ist die Wasserstoffentwickelung eine sehr spalliche. Will man den Arsengehalt der Arsensulfide im gewohnlichen Manshischen Apparate nachweisen, so muss man die Sulfide zuvor oxydiren. S. S. 406

Atsenum. 401

Das in den Arsensulfiden enthaltene Alsen lasst sich auch leicht im einfachen Gluhiohr durch Bildung eines Arsenspiegels nachweisen Zu diesem Zwecke mischt man 1 Th
trockenes Alsensulfid mit 1 Th Kaliumeyanid und 3 Th wasserfreiem Nathiumkarbonat
Diese Mischung bringt man in den untersten, geschlossenen Theil eines schwer schmelz
baren Glasrohres von der Form, welche Fig 109 wiedergiebt Man wischt zunachst den

nicht gefullten Theil des Rohies sorgfaltig mit Filtripppier aus, erhitzt alsdann das Gemisch vorsichtig nur soweit, dass jede Spur von Feuchtigkeit ausgetnieben



wird und wischt nun das Rohr mit Filtrippapier wieder trocken. Hierauf erhitzt man das Gemisch bis zum Schmelzen und eihält es einige Zeit bei Rothgluth. Das vorhandene Schwefel arsen wird nunmehr zu metallischem Arsen reduzirt, welches sich als glänzender Spiegel in dem weiteren Theile des Glasrohres absetzt. Dieser Nachweis lasst sich noch empfindlicher machen, wenn man den Reduktionsvorgang nach Frasentus und Babo in einem langsamen Strome von Kohlensäure vor sich gehen lasst.

# VII $\dagger\dagger$ Acidum kakodylicum Kakodylsäure. Dimethylarsensaure. As $(CH_0)$ . O.H. Mol. Gew. = 138.

Erhitzt man trockenes Kaliumacetat mit gleichen Theilen Arsenigsäureanhydiid, so eihält man ein in Wasser ziemlich unlösliches, bei  $170^{\circ}$  C siedendes Oel von ausserordentlich widerlichem Geruche (Cader'sche Flussigkeit), das wenig Kakodyl  $As_2(CH_2)_4$  und viel Kakodyloxyd  $As_2(CH_2)_4$ O enthalt. Wird dieses Gemisch mit Quecksilberoxyd behandelt, so werden beide Verbindungen zu Kakodylsäure  $As(CH_3)_2$ O<sub>2</sub>H oxydirt

Geruchlose, schiefrhombische Saulen, in Wasser sehr leicht löslich. Wird durch phosphorige Saure zu Kakodyloxyd reducirt, welches durch den Geruch erkennbar ist. Einbasische Saure. Die Salze sind in Wasser löslich und meist amorph.

†† Natrium kakodylicum. Kakodylsaures Natrium  $As(CH_3)_2O_2$  Na = 160 Amorphes, weisses, in Wasser losliches Pulver

Die Kakodylsaure, welche rund 54 Proc metallisches Arsen enthält, wurde in der letzten Zeit als Aisenpraparat bei hartnackigen Hautkrankheiten empfohlen, ohne dass die Veisuche als abgeschlossen gelten können. Dass sie giftig ist, unterhegt keinem Zweifel, doch ist sie anscheinend weniger giftig als die aisenige Saure und die Arsensaure. Danios gab die Saure und ihr Natriumsalz in Tagesgaben von 0,25 g innerlich und von 0,1 g subkutan mit Erfolg bei Psoriasis.

Rp. Acidi kakodylici 2,5
Olci Menthae pip gtt 2
Sirupi Aurantii corticis
Birupi Sacchari && 20,0
Aquae destillatae 60,0
Täglich 4 Kaffeelöffel = 0,5 g der Kakodylsäure
DANLOS gab bis zu 8 Kaffeelöffel Bei Psorilasis

Rp Natru kakodynci 1,0 Aquae destillatae 15,0 Dreimal täglich 15—20 Tropfen

Rp Natra kakedyhei 1,0 Aquae destillatas 10,0 Zur subkutanen Injektion  $^3/_2-^3/_1$  Pravazspritze

Toxikologischer Nachweis, Bestimmung. Arsenik ist wegen seiner vielfachen Anwendung in der Technik, wegen seiner relativen Geschmacklosigkeit, der leichten Anwendbarkeit und der sieheren Wirkung auch heute noch dasjenige Gift, welches am baufigsten zu Giftmorden angewendet wird. Ausserdem ist auf das Vorkommen von Arsen in vielen Gebrauchsgegeustanden etc. Rücksicht zu nehmen

Man unterscheidet eine chronische und eine akute Arsenvergiftung Die erstere, welche durch länger andauernde Zuführung kleinster Arsenmengen zustände kommt, kann hier übergangen werden Die akute Vergiftung wird durch Einführung toxischer Dosen veranlasst. Ihre Symptome sind folgende Schmerzen im Verdauungskanal, Erbrechen, Durchfall blutiger oder reiswasserahnlicher Massen, cyanotische Verfärbung und Gedunsen sein des Gesichtes, Kälte der Haut, Krämpfe in Händen und Waden, beschleunigter Puls, Athemnoth, Albuminure, Hamaturie, auch Urinverhaltung. Der Tod erfolgt nach einigen Stunden unter Konvulsionen, das Bewusstsein kann in den letzten Stadien aufgehoben, aber auch erhalten sein. Das ganze Bild ahnelt demjenigen der Cholera nostras

Welche Dosen von Arseink und Arsenverbindungen für Menschen letal sind, ist schwer zu sagen Es sind Falle bekannt, in denen relativ kleine Mengen rasch zum Tode

führten, andere, in denen nach Genuss grosser Mengen (in Breslau ging vor zwei Jahren ein Fall in Genesung über, in welchem ein Mann 250 g Schweinfurtergrün genommen hatte) Wiederherstellung eintrat Thatsächlich liegen die Verhältnisse so Wenn ein Mensch eine gewisse Menge eines Arsenpraparates einnimmt, also z B 0,09 g weissen Arsenik, bei tritt zunächst eine Intoxikation ein Ob diess in Genesung tibergeht oder zum Tode führt, hängt von Umständen (voller Magen, leerer Magen, Resorptionsverhältnisse, individuelle Disposition) ab, welche niemand vorher beurtheilen kann. Es ware u E durch aus falseh, eine Gabe von 0,09 g als nicht tödtlich zu bezeichnen. Diese Erörtorung ist wichtig, weil sehr häufig vor Gericht die Frage gestellt wird, ob eine bestimmte Gabe als tödtlich anzusehen ist oder nicht

Trotzdem ist der Sachverständige naturlich gezwungen, die mittleien tödtlichen Gaben kennen zu lernen Als solche werden angesehen 0,1 g Arsenigsause Anhydrid, 1,0 g technisches Schwefelarsen, 2,0 g Schweinfurtergrun

Untersuchung von Leichentheilen. Besteht der Verdacht einer Vergiftung durch Arsenik, so kann unter Umstanden schon die aussere Besichtigung der Organtheile werth volle Fingerzeige geben. Die Magenschleimhaut ist in der Regel geröthet, die event dabei befindliche blutige Flüssigkeit ist hellroth gefärbt. Fäulnissgeruch ist in geringerem Maasse als bei nicht mit Arsenik Vergifteten vorhanden. Man breitet den Magen auf einer sauberen Porcellanschale so aus, dass die Schleimhaut oben hegt und untersucht, ob auf der Schleimhaut etwa weisse Partikel aufeitzen, wobei man namentlich auch die Falten der Schleimhaut zu prufen hat. Sind solche verdächtige Partikel vorhanden, so werden sie auf einem Uhrglass gesammelt. Ebenso sieht man zu, ob sich etwa aus dem flüssigen Theile specifisch schwere weisse oder gelbliche Körnchen zu Boden gesetzt haben. Solche Partikel wären nach dem Abspulen sogleich durch Erhitzen mit Kohle im Gluhrohre nach. S. 388 und durch Auflösen in Salzsaure und Einleiten von Schwefelwasserstoff zu prüfen. Tauschungen können erfolgen durch erstartte Fettkugelchen, durch Gries und ahnliche Bestandtheile der Nahrung. — Das Blut ist nach Arsenvergiftungen dunkelkirschroth und halt sich über die normale Zeit hinaus ohne erheblichen Faulnissgeruch.

Hat die Vorbesichtigung Arsenik in Substanz auffinden lassen, so sucht man diesen mit der Pincette oder durch Sedimentiren zu sammeln (In einem Falle wurden 25 g Arsenik mit der Pincette aus einem Mageninhalt isolnt) Man bestimmt alsdamn das Gewicht und stellt den Procentgehalt einer Durchschnittsprobe entweder gewichtsanalytisch oder maassanalytisch fest. Die von der Hauptmenge des Arseniks befreiten Organtheile — oder, wenn sich Arsenik mechanisch nicht auslesen liess, die ursprunglichen Organtheile — werden nun weiter verarbeitet. Man sucht zunachst eine leicht zu behandelnde Lösung, die sog "Giftlösung" herzustellen. Das kunn nach verschiedenen Verfahren geschehen, von denen im Folgenden die zuverlassigste Methode augegeben werden soll. Bemerkt soll sich mit werden, dass alle bei den folgenden Operationen zu gebrauchenden Reagentien und Gefasse bez Apparate absolut frei von Arsen sein mussen, worauf wir noch zurückkommen werden

Herstellung der Giftlösung Ist das Untersuchungsobjekt eine dünne Flussigkeit, so macht man sie, wenn sie seuer reagiren sollte, mit Natriumkarbonat soh wach alkahsch und dampft sie auf dem Wasserbade zur Sirupkonsistenz ein Konsistenteie Objekte werden mit einer starken Scheere zerkleinert. Dann bringt man den sirupösen Abdampfrückstand oder die zerkleinerten Massen in Mengen von 150—200 g (falls soviel Material überhaupt vorhanden ist) in einen Kolben von etwa 1 l Fassungsraum, übergiosst sie in diesem mit etwa 3—500 com absolut arsenfreier Salzsäure (s S 57) so dass ein dunn er Brei entsteht und erwärmt den Kolben auf dem Wasserbade Wenn der Inhalt lauwarm geworden ist, giebt man von Zeit zu Zeit kleine Mengen ohlorsauren Kalis (jedesmal etwa 0,5 g) unter Umschutteln dazu. Dies selzt man solange fort, his die Organthoele bis auf geringe Rückstande in Lösung übergegangen sind. Bei Magen und Darm ist dies in verhältnissmassig kurzer Zeit geschehen, bei Lunge, Leber, Herz dauert es etwas länger, beim Gehirn muss man darauf verzichten, eine vollständige Lösung zu erzielen, weil die Cholesterinfette sehr schwer zu spalten sind. Hier muss man sich damit begnügen, durch die geschilderte Behandlung alles Lösliche in Lösung gebracht zu haben. Wenn also die Organtheile der Hauptsache nach in Lösung gegangen sind, lässt man erkalten, filturt alsdann durch ein genässtes Filter und wäscht mit heissem Wasser nach Man erhält hei Magen, ein etwas dunkleres Filtrat, wenn man richtig operirit hatte. (Im Falle man in Schalen arbeitet und zu weit eindampfen lässt, fallen die Filtrate stets sehr dunkel aus)

<sup>1)</sup> Das von mir gewählte Beispiel ist aus dem Leben gegriffen. Es handelte sich darum, ob 0,09 g Arsenik als tödtliche Gabe anzusehen seien. Zwei medicinische Sachverständige verneunten sie, weil in der Litteratur die tödtliche Gabe zu 0,1 g angegeben sei, ich selbst erklärte die Gabe aus den oben erwähnten Gränden für tödtlich. B Finches.

Dieses Filtrat wird alsdann in einer Schale aus echtem Porcellan auf dem Wasserbade in der Weise erhitzt, dass man von Zeit zu Zeit das verdampfte Wasser wieder er setzt Dieses Erhitzen hat namlich den Zweck, das noch vorhandene Chlor zu beseitigen und einen Theil der im Ueberschuss vorhandenen Salzsaure zu verlagen Da aber aus kone salzsaurer Lösung Arsenigsaureanhydrid in Form von Arsentrichlorid verfluchtigt wird, so ist der gelegentliche Ersatz des verdampften Wassers unabweislich Ist alles Chlor mit Sicherheit entfernt und der grössere Theil der Salzsaure verjagt, so läset man nunmehr die Flussigkeit erkalten und fullt sie bis zu einem bestimmten Volumen, z B 500 ccm, auf

Von dieser Lösung benutzt man zunächst einen aliquoten Theil, z B 50 ccm, um die Anwesenheit oder Abwesenheit von Arsen qualitativ festzustellen Diese Feststellung wird im Marsu'schen Apparate ausgeführt. Ergiebt eich hierbei die Anwesenheit von Arsen, so wird dasselbe spater in dem vorhandenen Reste der Giftlösung quantitativ be-

stimmt

Der Marsh'sche Apparat Wenn man die Absicht hat, Arsen im Marsh'schen Apparat nachzuweisen, so soll man darauf verzichten, Kombinationen (sog kleine Marsh'sche Apparat) zu benutzen, welche als nicht ordnungsmassig bezeichnet werden mussen. Zum Nachweis grosser Arsenmengen bedarf man des Marsu'schen Apparates uberhaupt nicht und sobald man in mangelhaften Appaiaten arbeitet, können leicht auch nicht ganz kleine Mengen Arsen sich dem Nachweise entziehen Zur ordnungsmassigen Ausführung des Versuches bedarf man

1) Arsenficie Schwefelsaure oder Salzsäure Ueber die Darstellung der letzteren s S 57

2) Arsenfreies Zink, welches unter der Bezeichnung "Zink, absolut arsenfrei zur forensischen Analyse" von Merck, Schuchardt, Kahl-BAUM und anderen Firmen jederzeit zu erhalten ist

3) Schwer schmelzbares Glasrohr von nebenstehendem Kaliber, "Jenenser rohres zum Glas" oder "Kavalier-Glas" Dasselbe muss 6—10 stündiges Erhitzen aushalten, Marsi'schen ohne zusammenzufallen und ohne durch das Erhitzen eine dunkle Farbung au-

zunehmen, was bei vielen Glassorten leider eintritt

Tig 110 Querschnitt eines Glüb-

Der Apparat selbst besteht aus dem Zersetzungsgefass A, welches mit einem doppeltdurchbohrten Kautschukstopfen verschlossen ist. Die eine Bohrung enthält das bis zum Boden des Gefässes reichende Trichterrohr, die andere das Gasabzugerohr, welches an das Chlorcaleiumrohr B angeschlossen ist. Mit dem letzteren ist wiederum das Glüh-



Fig 111 Reduktionsrohr zum Marsu'schen Apparat

rohr C verbunden, welches die durch beistehende Figur 111 verdeutlichte Form hat -Das Chlorcalcumrohr ist mit Imsengrossen Stücken granulirten oder geschmolzenen Calcrumchlorids gefullt. Man unterlasse es, wie fruher vorgeschlagen worden ist, einige Stucke Kahhydrat vorzuschlagen, weil hierdurch geringe Arsenmengen dem Nachweis entgehen

Blinder Versuch Um die Reinheit der Reagentien zu prüfen wird ein blinder Versuch angestellt Man nimmt soviel Zink, dass dasselbe sowohl für den blinden als auch fur den entscheidenden Versuch ausreicht, also z B 150 g, bringt dieses in ein Porcellanschalchen und wascht es nachemander mit Aether, Alkohol und Wasser ab, dann beizt man es mit etwas koncentrirter arsenfreier Salzsaure ab, bringt es in den Zersetzungskolben A und lässt durch das Trichterrohr zuntchst etwas destillirtes Wasser, sowie etwas Salzsaure zufliessen Die Wasserstoffentwickelung 1) beginnt alsbald und man über-

<sup>1)</sup> Bei Anwendung von reinem Zink und reiner Salzsaure ist die Wasserstoffent-wickelung häufig träge Dieselbe durch Ehnfhessenlassen von etwas Platinchlorid zu beschleunigen, empfichlt sich nicht, weil man alsdann Spuren Arsen übersehen kann Besser schon ist es, das Zink ausserhalb des Apparates durch Uebergiesson mit verdünnter Platinchloridiösung zu platiniren und nach dem Abwaschen in den Apparat zu bringen Verfahrt man aber, wie es hier angegeben (Entfetten durch Aether und Vorheizen mit konc Salzsaure), so ist die Entwickelung für gewöhnlich hinreichend lebhaft

lässt nun den Apparat etwa ½ Stunde sich selbst, damit alle Luft aus dem Apparate ausgetrieben wird. Nach ½ Stunde prüft min des austretende Gas (durch Leberstülpen eines trockenen Probircylinders über den ausgezogenen Schnabel und Enteünden des in dem Probircohre angesammelten Gasts), ob es noch erheblich lufthaltig ist. Verläuft die Verbrennung ruhig, ohne heftige Explosion, so stellt man eine Flamme unter eine nicht vertungte Stelle a, b oder a der Figur des Hilbrohres und erhitzt dieses zum Glühen. In vielen Abbildungen wird das Verfahren so dargestellt, dass min gerade die verjüngten Stellen erhitzen soll. Das ist natürlich falsch, denn die verjüngten Stellen sind grade dazu da, dass sie von der umgebenden Luft abgekihlt werden, sodast sich die Arsenopiegel an diesen Stelle absetzen können. Aussendem ist nan gar nicht in der Lage, eine solche verjüngte Stelle stundenlang zu erhitzen, ohne dass das Glas an dieser Stelle zusammenfällt. Man erhitzt alse das Glührehr mit einer kräftigen Bunsenflamme zu dunkler Rothglitt und sorzt durch gelegentliches Nachgiessen von Salzsture dafür, dass eine hinreichend lebtafte bez, deutliche Wasserstoffenswickelung im Gange bleibt. Hat sich im Glührehr dieht hinter der Erhitzungsstelle nach 6stündigem Glühen ein dunkler Beschlag nicht ab gesetzt, so sind Zink und Salzsäure arsenfrei und man kann zum entscheidenden Versuche übergehen. Hat sich aber ein dunkler Beschlage gehildet, so mas man der Ursache des selben nachgehen. Zunächst lässt man das Glührehr erkalten, dann schneidet man das Rohr dicht vor dam Beschlage ab, erwämt eine kleine Eeke des Rohres da, wo der Beschlage sitzt, in einer kleinen Flamme und prüft den Geruch. Tritt deutlicher Geruch nach

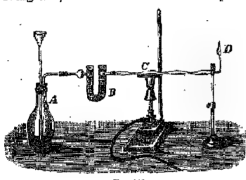


Fig. 112

Knoblauch auf, so besteht der Beschlag aus Arsen. Man muss alsdam der Quelle des Arsens nachgehen und feststellen, woher letzteres stammt, ob aus dem Zink, der Salzsäure oder aus dem Glass des Apparates, indem man neue Salzsäure darstellt, eine andere Sorte Zink und einen neuen Apparat verwendet. Tritt Knoblauchgeruch nicht auf, so muss der Beschlag (welcher z. B. von verkohlter organischer Substanz herrühren kann) in der noch anzugebenden Weise (s. Arsenspiegél), z. B. durch Schwefelwasserstoff, Auflösen in Salpetorsäure etc. weiter gepräft werden. Wir nehmen indessen an, dass nach östindigem Erhitzen des Glürrohres ein Beschlag nicht

aufgetreten ist, dass also die sugewendeten Reagentien arsenfrei sind.

In diesem Falle gieset man die Flüssigkeit von dem Zink ab, spillt dieses mit Wasser nach und bringt frische Salzsüure und etwas Wasser hinzu. Wenn alle Luft sus dem Auparat verdrängt ist, erhitzt man das Glührehr zum Glühen, giebt alsdann von der suf S. 402 erwähnten Giftlösung von welcher in unserem Beispiol eine Menge von 500 eem zur Verfügung steht, in kleinen Antheilen 50 eem in den Apparat — während das Glührehr zur dunklen Rotisgluth erhitzt ist — und sorgt durch gelegentliches Nachgiessen von Salzsäure dafür, dass die Wasserstoffentwickelung nicht ins Stocken kommt. Man unterhält nun das Glühen und die Wasserstoffentwickelung weiter und beobachtet den Apparat von Zeit zu Zeit. Ist Arsen in einigermaassen betrichtlichen Mengen (z. B. ein bis mehrere Milligramm) in den angewendeten 50 eem Flüssigkeit vorhanden, so erscheint nach kurzer Zeit (10—80 Minuten) hinter der Glühstelle in dem verjüngung Theile des Rohres ein dunkler, glänzender Beschlag (Arsenspiegel). Wenn derselbe einige Stärke erlangt hat, so kann man eine andere Stelle des Glührebres vor einer zweiten Verjüngung erhitzen und so einen zweiten Spiegel erzeugen. Erscheint es wünschenswerth, so kann man das gebrauchte Glührehr gegen ein neues auswechseln und einen dritter und vierten Spiegel erzeugen.

Glaubt man eine genügende Anzahl von Arsenspiegeln erzeugt zu haben, so entfernt man die Flamme von dem Glührebr und entzündet das austretende Gas. Sind einigarmassen erhebliche Mengen von Arsen zugegen, so ist die Wasserstoffdamme "fahlblau" gefürbt. Drückt man die Flamme mit einem kalten Porcellangegenstande nieder, so entsteht auf diesem ein dunkler, metallglänzender Fleck. Man erzeugt so in dem Hohlraume eines Porcellanschälchens eine Anzahl solcher "Arsenflecken".

Schliesslich wendet man den Schnabet des Glührehres nach unten und leitet das austretende Wasserstoffgas in stark verdünnte Silbernitratiosung. (Fig. 118.) Bei Anwesersheit von Arsen entsteht in dieser eine schwarze Ausscheidung von metallischem Silber. Filtrirt man nach Beendigung des Versuches von dieser ab und neutralisirt das Filtrat vorsächtig mit stark verdünntem Ammoniak, so erfolgt Ausscheidung von gelbem Silberarsonit.

Um bei Anwesenheit geringer Arsenmengen mit Sicherheit Arsenspiegel zu erhalten. muss man 1) für eine hinreichend starke aber nicht allzu lebhafte Wasserstoffentwickelung sorgen. 2) Das Gasgemisch muss, bevor es zum Glühen erhitzt wird, völlig getrocknet werden. 3) Die zu prüfende Lösung muss frei sein von Chlor, Chlorsaure, Salpetersaure, Queckeilberverbindungen und anderen oxydirenden Agentien. 4) Durch die Bildung von Arsenflecken lassen sich nur verhältnissmässig grosse, durch die Bildung von Arsenspiegeln aber noch sehr kleine Mengen Arsen (z. B.

und -Spiegel von Antimonflecken und -Spiegeln. Der Nachweis des Arsens mit Hilfe des Verfahrens von Marsh wird da-



durch komplieirt, dass auch Antimonverbindungen, wenn sie dem gleichen Verfahren unterworfen werden, ühnliche Flecken und Spiegel geben; indessen ist es glücklicherweise möglich, beide von einander zu unterscheiden.

#### Arsen.

- 1) Die Flecken sind dunkelbraun, metallglänzend, ja spiegelnd; beim Erhitzen verbreiten sie Knoblauchgeruch (letzteres äusserst wichtig!).
- 2) Die Flecken und Spiegel werden durch eine Lösung von unterchlorigsaurem Na-
- trium<sup>1</sup>) alshald gelöst.
  3) Werden die Spiegel im Wasserstoffstrome erhitzt, so lässt sich das Arsen leicht von einer Stelle zur anderen treiben.
- 4) Im Sauerstoff- oder Luftstrome er-hitzt, verbrennen sie zu Arsenigsäure-Anhydrid, welches sich an den kälteren Theilen des Rohres in Krystallen (Oktaëder s. S. 387) absetzt, bez. als deutlich sichtbarer weisser, specifisch schwerer Rauch entweicht.
- 5) Leitet man über die Spiegel unter schwachem Erwärmen Schwefelwasserstoffgas, so werden sie in gelbes Arsentrisulfid verwandelt, welches in Salzsäure unlöslich ist.
- 6) Löst man die Flecken oder Spiegel in Salpetersäure, dampft die Lösung bis fast zur Trockne, bringt einen Tropfen Silbernitratlösung hinzu und bläst behufs Neutralisation etwas Ammoniakdampf auf, so wird ein gelber oder röthlicher Niederschlag ausgeschieden.

#### Antimon.

- 1) Die Flecken sind matt (sammetartig), von schwarzer Farbe. An dem der Erhitzungsstelle zugewendeten Rande der Spiegel lassen sich Kügelchen wahrnehmen.
- Die Flecken und Spiegel werden durch eine Lösung von unterchlorigsaurem Natrium¹) nicht verändert.
- Die Spiegel lassen sich bei weitem schwieriger verflüchtigen.
- 4) Der Spiegel wird zu nicht leicht flüchtigem, amorphem Antimonoxyd oxydirt.
- 5) Die Spiegel werden beim Ueberleiten von Schwefelwasserstoffgas unter schwachem Erwarmen in rothes Antimontrisulfid verwandelt, welches beim stärkeren Erhitzen schwarz wird und in Salzsäure löslich ist.
- 6) Löst man die Flecken oder Spiegel in Salpetersäure, dampft bis fast zur Trockne ein, fügt nach dem Erkalten Silbernitrat zu und bläst Ammoniakdampf auf, so entsteht in der Kälte keine Färbung, in der Wärme ein schwarzer Fleck, von metallischem Silber herrührend.

Sind alle diese Reaktionen eingetreten, so kann kein Zweifel darüber existiren, dass die vorliegenden Flecken oder Spiegel von Arsen herrühren. — Man schreitet alsdann zur quantitativen Bestimmung des Arsens und zwar benutzt man hierzu die in unserem Beispiele noch vorhandenen 450 ccm Giftlösung. Ob man die gesammte Menge oder nur einen Theil davon in Arbeit nimmt, hängt davon ab, ob viel oder wenig Arsen vorhanden ist, worüber man sich indessen aus dem raschen oder langsamen Auftreten der Spiegel

bezw. aus deren Stärke schon ein ungefähres Urtheil gebildet haben kann.

Bestimmung des Arsens. Wir erhitzen in unserem Beispiel den ganzen Rest der vorhandenen Giftlösung (450 ccm) auf dem Wasserbade bis auf etwa 80° C. und leiten nunmehr bis zum Erkalten (etwa 2-3 Stunden) einen Strom arsenfreien Schwefelwasserstoffs durch die Lösung. Hierauf erhitzt man die Flüssigkeit nochmals, leitet wiederum

<sup>1)</sup> Die Lösung des unterchlorigsauren Natriums darf weder freies Chlor noch freie unterchlorige Säure enthalten. Man stellt sie dar, indem man 1 Th. Chlorkalk mit 20 Th. Sodalösung (1:10) anreibt und die Flüssigkeit filtrirt.

bis zum Erkalten 2—3 Stunden Schwefelwasserstoffgas ein und setzt das Gefass, wohlver stopft, 24 Stunden an einem warmen Orts zur Seite. Wahrend dieser Zeit setzt sich bei Leichenuntersuchungen unter allen Umstanden ein bräunlicher Niederschlag ab, dem man es meist nicht eine weiteres ansehen kann, oh er arseinhaltig ist oder nicht. Man filtrit den Niederschlag ab und wäscht ihn mit schwefelwasserstoffhaltigem Wasser aus (leitet auch in das Erliteat nochmals Sellwelelwasserstoff ein, um sicher zu sein, dass auch alles Arsen ausgefällt wird), bis er frei von Ohlor ist. Man bringt nun den Niederschlag sammt Filter in eine kleine (7—9 cm Durchmesser) Porsellanschale und trochnet ihn zu nächst im Wasserbade aus. Dann fügt man tropfinweise rauchende ehlorfreis Salpstersaure hinzu, bis alles befauchtet ist, dampft im Wasserbade zur Trochne, und wiederholt dieses Befauchten und Abdampfen nochmals. Den Ruckstand einehelt zum unter Bearbeiten mit einem Glasstabe mit zuvor erwärmter Schwefelsture gleichmassig an und erlitzt zu nächst 2—3 Stunden im Wasserbade, zuletzt bei etwa 175—180° C im Lufthade, bis die verkehlte Masse eine brückslige Beschaffenheit annimmt und eine kleine (dem Ganzen spiter wieder zuzufigende) Probe, mit Wasser vermischt, nach dem Absetzen eine farblose oder fast farblose Flussigkeit hefert. Stellt der Ruckstand nach dem Erhitzen auf 170 bis 180° C noch eine braundige Flussigkeit dar, so rührt man einige Stuckchen reines Filtir papier darunter und setzt das Erhitzen fort, bis der gewinschte Zustand erreicht ist— let dieses der Fall, so erwarmt man den Ruckstand mit einer Mischung von 1 Th Salz säure und 8 Th Wasser im Wasserbade, filtrirt und wascht mit heissem, etwas Salzsture enthaltendem Wasser aus

A Als Schwefelarsen Dus Filtrut\*) wird auf 80° C erwärmt und hierauf 2 his 3 Stunden bis zum Erkalten mit arsenfreiem Schwefelwasserstoff gesättigt. Man erwärmt nochmals, behandelt wiederum mit Schwefelwasserstoff und lasst im verschlossenen Gefässe 24 Stunden lang an einem warmen Orte stehen. Man filtrut hierauf durch ein gewöhnliches Filter und wascht mit Schwefelwasserstoffwasser aus. Den auf dem Filter befindlichen gelben Niederschlag löst man in Ammoniumkarbonatösung und wäscht das Filter mit Ammoniumkarbonat enthaltendem Wasser aus. Das Filtrat wird mit Saksdure stark angesäuert, dann erwärmt man es auf 60–70° C und leitet noch etwa 15–20 Minuten arsenfreien Schwefelwasserstoff ein, filtrit durch ein gewogenes Filter, wäscht mit Schwefelwasserstoffwasser aus und trocknet hei  $100^{\circ}$  C [Frassenius] Das gewogene  $A_2S_4 \times 0.80488$  ist = Arsenigsburganhydrid  $A_3 O_3$ 

Die vorstehend mitgetheilte Methode bietet den Vortheil, dass man eine charaktenstische Arsenverbindung (das gelbe Arsentrisultid) zur Wagung bringt, und dass dieses nach dem Trocknen in schön gelbem Zustande erhalten wird, selbst wenn nur kleine Mengen aus grossen Mengen Organitheilen zu isolwen sind

B Als Magnesiumpyroarseniat Man ibergieset das gefällte und noch fenchte Arsensulfid mit araenfreier Salzsäure, erwärmt auf dem Wasserbade und setzt unter Umschwenken Kahumchlorat körnehenweise solange huzu, bis dis Arsensulfid gelöst ist. Man verdännt alsdann mit etwas Wasser, orwärmt bis zur Verjagung des Chlors, filtrirt und lässt erkalten, dann macht man mit Ammoniak ammoniakalisch, fällt unter Umrabien mit einem Usberschuss Magnesiannotar, setzt noch  $^4$ <sub>3</sub> vom Gesammtvolumen der Fluss-gkeit an 10 proc Ammoniak hinzu und lässt 6—12 Sunden stehen Dann filtrirt man den Niederschlag ab, wäscht ihn bis zur Chlorfreiheit mit 2,5 proc Ammoniak aus und trocknot Schlesslich trennt man den Niederschlag möglichst vom Filter, befeuchtet dieses mit Ammoniumnitratlösung, trocknet und verbrennt das Filter in einem gewogenen Rosp'schen Thegel Hierauf bringt man den Niederschlag m den Tiegel und führt ihn durch Glüben im Sauerstoffstrome in Magnesiumpyroarseniat As<sub>2</sub>O, Mg<sub>2</sub> über Das gewogene Magnesiumpyroarseniat × 0 6387 ist = Arsengsäureanbydrid As<sub>2</sub>O,

Die Herstellung der "Giftlösung" kann auch nach anderen Verfahren ausgeführt werden Ist z B die Mange der vorhandenen organischen Substanz nicht zu gross, so kann man die zerkleinerten Massen mit arsenfreier Salzsäure zu einem dünnen Brei anrühren und unter Zusatz von 5—10 g arsenfreiem Ferrochlorid der Destillation unterwerfen Diese Destillation erfolgt zweckmäsig aus einer tubuhrten Reforte, deren Ials schräg nach oben gerichtet und unter einem stumpfen Winkel mit einem Linnerschen Kühler verbunden ist Man destillit etwa ¼ ab und erhält, wenn die vorhandene Arsenmengen sehr gross, so wird der Rückstand mit einer neuen Menge Salzsaure übergossen und nach Zufügung von 3—5 g Ferrochlorid nochmals der Destillation unterworfen Arsenige Säure, Arsensäure und deren Salze lassen sich so quantitativ als Arsentsichlorid in das Destillat überführen, während die gleiche Ueberführung der Sulf. de des Arsens nicht möglich ist

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Das Filtrat würde übrigens alle in Betracht kommenden Metalle ausser Flet, Beryum und Strontum enthalten

Nachweis und Bestimmung des Arsens in Gebrauchsgegenständen Hierfür sind als Ausfuhrungsbestimmungen zu dem Gesetze über die Verwendung gesund heitsschadlicher Farben vom 5 Juli 1887 genaue Anweisungen von dem Reichskanzler unter den 10 April 1888 gegeben worden, welche im Pharm Kalender 1889, Theil II und in irgend einem Buche, welches die Untersuchung von Nahrungs- und Genussmitteln oder Gebrauchsgegenstanden behandelt, eingesehen werden konnen

Die Vorprufung aller dieser Gegenstande erfolgt meist in der Weise, dass man die selben mit warmer arsenfreier Salzsaure auszieht und den Auszur nach Gutzeit profit

Arsen - Nachweis nach Gutzert Von der stark salzsauren, Arsen enthal tenden Lösung werden etwa 10 ccm in ein Probirrohr gebracht. Dann fügt man ein Stuckchen arsenfreies Zink hinzu, schiebt in den leeren Theil des Glases einen ganz lockeren Bausch 1eine Watte, überdreht die Oeffnung des Rohres mit etwas Filtrirpapier and befauchtet dieses mit einem Tropfen kone Silbernitiatlösung 1+1 (nicht danner!) Ist Arsen zugegen, so färbt sich die befeuchtete Stelle nach einiger Zeit eitronengelb Wird der gelbe Fleck mit Wasser befeuchtet, so wird er schwarz Tauschungen konnen dadurch entstehen, dass auch Phosphorwasserstoff und Schwefelwasserstoff ahnliche Er scheinungen verursachen Man betrachte deshalb die Probe nach Gotzerr unter allen Umständen lediglich als Vorprobe und führe den exakten Nachweis des Arsens stets nach MARSH aus

Die Beschaffung und Prüfung der Reagentien Prüfung der Reagentien ist für den Arsen-Nachweis von grosser Bedeutung und sollte mit der grössten Peinlich keit ausgeführt werden

- 1) Arsenferes Zink ist gegenwartig leicht im Handel erhaltlich, nur muss man aus drücklich "Zink absolut arsenfrei zur forensischen Analyse" bestellen. Die Prufung erfolgt im Masse'schen Apparate, indem man 100—150 g in der S 403 bei dem blinden Versuche geschilderten Weise anwendet
- 2) Arsenfreie Salzsaure bereitet man zweckmassig selbst s S 57 Man halte nicht zu grosse Vorrathe, sondern führe die Selbstdarstellung etwa alle Monate einmal aus, nicht zu grosse Vorräthe, sondern führe die Selbstdarstellung etwa alle Monate einmal aus, im Zweifelsfalle, oder wenn solche Untersuchungen nur selten vorkommen, bereite man die Saure stets kurz vor dem Verbrauch. Die Prufung erfolgt im Mansh'schen Apparate 1/3—11 Salzsaure wird nach Hinzufugung einiger Körnchen chlorsauren Kalis und etwas Wasser, welches man von Zeit zu Zeit ersetzt, im Wasserbade eingedampft. Zum Ruckstand fügt man reine verdunnte Schwefelsaure, erwärmt bis zur Verjagung der Salzsaure und bringt den Rückstand in den Mansh'schen Apparat.

  3) Arsenfreie Schwefelsaure ist im Handel zu haben, doch muss auch diese als "Schwefelsaure absolut arsenfrei zur forensischen Analyse" bestellt werden. Man pruft sie in einer Verdünnung 1 6 im Mansh'schen Apparate.

  4) Arsenfreies Kalium chloret wird aus dem reinsten Handelspringerste durch

4) Arsenfreies Kaliumchlorat wird aus dem reinsten Handelspraparate durch wiederholtes Umkrystallieren aus Wasser erhalten Man pruft es, indem man 5 g mit arsenfreier Salzsaure vollstandig versetzt und die chlorfreie Lösung in den Marselschen

Apparat bringt

5) Arsenfreier Schwefelwasserstoff Man erhält ihn direkt durch Zersetzen von Baryumsulfid oder Zinksulfid mit reiner Salzsaure Baryum sulfuratum in bacilis und Zincum sulfuratum in bacillis zur Entwickelung arsenfreien Schwefelwasserstoffs für die forensische Analyse sind im Handel zu haben Ferner kann man den durch Zersetzung von Schwefeleisen mit Salzsaure sich ergebenden arsenwasserstoffhaltigen Schwefelwasserstoff in der S 120 angegebenen Weise reinigen

# Artemisia.

Gattung der Compositae-Anthemideae.

I Artemisia Absinthium L Alsam. Wermuth. Wurmtod. Grabekraut. Heiligbitter. Bitterer Belfuss Kampforkraut. Magenkraut. Grande Absinthe. Aluyne. Common Wormwood. Heimath unsicher Von Nordafrika und Südeuropa bis Kaschmir und Sibirien Aus alten Kulturen vielfach verwildert

Verwendung findet das blühende Kraut Herba Absinthii (Germ Helv Austr) Summitates Absinthii. Absinthe. Aluyne. Absinthium (U-St ) Wormwood Feuille et sommité fleurie d'Absinthe (Gall )

Reschreibung. Bis 1,5 m hoch Die unteren Blatter sind im Umriss dreieckig eirundlich, doppelt, die oberen einfach gesiedert, dann dreizipfelig, endlich einfach-lanzeitlich Die Fiedern sind breit, zungen- bis spatelförmig Oberseits grunlich, unterseits weissfilzig Die charakteristischen Haare sind Tformig, auf einem wenigzelligen Stiel befestigt

Der Blüthenstand besteht aus rispig angeordneten Tranben Die Blüthenkörbehen sind 3 mm gross, nickend, fast kuglig. Die Blüthen sind meist zwittrige Röhienblüthen, wenig weibliche Randbluthen ohne Zunge

Die Pffanze enthalt reichlich Geldrüsen, deren Kopf meist aus 4 Zellen besteht und auf einem kurzen, scheibenfermigen Fuss ruht. Geruch aromatisch, Geschmack bitter aromatisch

Wirkung und Anwendung. In kleinen Dosen reizt das Kraut den Appetit an, in grossen erzeugt es Kopfschmerz und Schwindel Das atherische Oel besitzt narkotische Eigenschaften, erzeugt Krämpie Man wendet es zu Umschlagen an, bei Quetschungen etc. unnerlich als Anthelminticum, bei Intermittens, bei Bleichsucht, bei Dyspepsie Ist Bestandtheil vieler bitterer Liqueure Der gewohnheitsmassige Genuss derselben soll zu Epilepsie führen

Bestandtheile Im frischen Kraut 0,2-0,4 Proc grunblaues atherisches Oei vom spec Gew 0,92~0,95, es enthalt Terpene und bei 208° C siedendes Absinthol  $C_{10}H_{16}O$  Ferner Absinthiin  $C_{20}H_{26}O_4+1/_2H_4O_5$ , von intensiv bitterem Geschmack Aus dem trocknen Kraut kann man 2,7 Proc Salpeter gewinnen Asche etwa 7 Proc Früher haute man die Pflanze zur Potaschegewingung, Sal Absinthia

Einsammlung Im Juli und August von der wild wachsenden oder von dei angebauten Pflanze, letztere ist weniger bitter 5 Th frisches Kraut geben 1 Th trockenes Die Verarbeitung des Krautes zu Pulver ist mit einem Verlust von etwa 12 Pioc verbunden

Aufbewahrung Von den dicksten Stengeln befreit, geschnitten oder grob gepulvert - wie Rad Angelicae

Aqua vulneraria spirituosa (Erganzb) Wermuth, Lavendelblithen, Pfofferminz blatter, Rosmarunblatter, Rautenblatter, Salbenblatter je 1 Th, verdünnter Wenngeist 20 Th, Wusser 50 Th lässt man 48 Stunden stehen und destillirt dann 40 Th ab Trübe, von kräftigem Geruche

kräftigem Geruche
Elixir amarum (Germ) Wermuthextrakt 2 Th, Pfefferminzölzucker, aromatische Tinktur, bittere Tinktur je 1 Th, Wasser 5 Th wenig trube
Extractum Absinthii. Wermuthextrakt — Extrait d'absinthe — Germ Durch 24stündiges Aussiehen von Wermuth (Sieb II) 2 Th mit Weingeist 2 Th, Wasser 8 Th, dann nochmals mit Weingeist 1 Th, Wasser 4 Th und Eindampfen der Presslüssigkeit zu bereiten Dick, in Wasser trübe löslich Ausbeute 30—33 Proc Helvet Man übergiesst Wermuth (Sieb II) 1 Th mit kochendem Wasser 8 Th, presst nach 24 Stunden, wiederholt dasselbe mit 4 Th Wasser, dampft die Presslüssigkeiten auf 2 Th. ein, mischt mit Weingeist 1 Th, filturt nach 48 Stunden und dampft zum dicken Extrakt ein In Wasser fast klar löslich Wasser fast klar löslich

Oleum Absinthii infusum s coctum. Fettes Wermuthöl (Ergänzb) Wermuth, grob gepulvert, 4 Th lässt man mit Weingeist 8 Th befeuchtet einige Stunden stehen, erwärmt dann mit Olivenol 40 Th im Dampfbado, bis der Weingeist verfüchtigt ist, presst und filtrirt Braungrünes Oel.

Species anarae (Helvet) Bittere Krauter Espèces amères — Biberklee, Cardobenedikte, Pomeranzenschale, Tausendgüldenkraut, Wermuth, zu gleichen Theilen Species amaricantes (Austr.) Species zum Bitterthee Wermuthkraut, Tausend guldenkraut, Orangenschalen je 100 Th., Fieberkleeblatter, Kalmuswurzel, Enzianwurzel je 50 Th., Zimmtrinde 15 Th.— Hungar hat ausserdem noch Cardobenedikte aufgenommen Tinctura Absinthii (Germ. Helvet.) Wermuthlinktur, Rochustropfen — Teinture d'absinthe Aus mittelfem zerschnittenem Wermuth 1 Th., verdanntem Weingeiste 5 Th., durch Stägiges Ausziehen, Prossen und Filiziren zu bereiten Tinctura Absinthii composita (Austr. Hung.) Elizir stemachleum Stoughton.

Tinctura Absinthii composita (Austr Hung) Elixir stomachicum Stoughton. Wermuthkraut 50 Th, Orangenschalen 20 Th, Kalmuswurzel Enzianwurzel je 10 Th, Zimmtrinde 5 Th., verdünnter Weingeist 500 Th

Artemisia 409

(Helvet) Tinctura amara, bittere Tinctur Teinture amère) Wermuth 8 Th, Tausendguldenkraut 4 Th, Galgant, Kalmuswurzel, Pomeranzenschale je 2 Th, Zimmt, Nelken je 1 Th, verdunnter Weingeist 100 Th

Unguentum aromaticum (Austr) Aromatische Salbe Ungt nervinum Weimuth. zerschmitten 125 Th digerrit man 6 Stunden mit verdunntem Weingeist 250 Th, er warmt mit Schweinefett 1000 Th bis zum Verschwinden aller Feuchtigkeit, seiht duich, schmilzt die Kolatur mit gelbem Wachs 250 Th, Lorbeerol 125 Th, seiht durch und

mischt nach dem Erkalten dazu Wacholderol, Pfefferminzöl, Rosmarinöl, Lavendelol je 10 Th Balsamum stomachale Wacker, Wackers Magenbalsam Schweinefett 50 Th, Ohvenol, gelbes Wachs je 12,5 Th, Muskatbutter 5 Th schmilzt man und fugt hinzu athe risches Wermuthöl und Rosmarinöl je 2,5 Th, Krauseminz- und Nelkenöl je 2 Th Hoff MANN'S Lebensbalsam, Armenischen Bolus je 5 Th Essentia amara Hallensis. Tinctura Absinthii kalina Wermuthtinktur 50 Th,

bittere Tinktur 20 Th, aromatische Tinktur 10 Th, Wermuthextrakt 5 Th, Kaliumkarbonat-

losung 15 Th

Magentrost, Pfarrei Kneipp's Wermuth, Bitterklee, Schachtelhalm, Augentrost, Tausendguldenkraut je 5 Th. Johanniskiaut, Schafgarbe, Wacholderbeeren, Hagebutten, Enzianwurzel je 10 Th., Pfefferminzöl 1 Th. werden mit verdunntem Weingeist 1000 Th. ausgezogen

Wermuthpillen desselben enthalten 0,1 Wermuth, Gummi q s

Oleum Absinthii terebiuthinatum Aotherisches Wermuthöl 1 Th., gereinigtes Terpentmöl 9 Th

Oleum stomachicum Zwelfer. Fettes Wermuthöl 60 g, Aetherisches Wermuthöl, Nelkenöl, Rosenholzöl je 10 Tropfen, Macisöl 20 Tropfen

Schweizer Absintilol. (Hormann Anisöl 350 g, Fenchelöl 130 g, Röm Kamillenöl 6 g, Sternanisöl 138 g, Wermuthöl 300 g, Wermuthessenz, Veilchenessenz je 40 g Liefert mit verdünntem Weingeist den Schweizer Absinth, Absinthe fine ou suisse Grun gefarbt heisst der letztere Rosolio d'Absinthe

Schweizer Alpenkrauteressenz (Buchh) Wermuth, Anis je 45 g, Kalmus 40 g, Salbei, Pomeranzenschale, Pfefferminz je 80 g, Wacholderbeeren 25 g, Angelikawurzel, Lavendel je 20 g. Nelken 15 g. Weingeist q s zu 1 l Essenz Sirupus Absinthii. Wermuthtmittur 15 Th, weisser Sirup 85 Th Species anthelminticae (Diet) Wurmthee Wermuth, Kamillen, Rainfarnbluthen,

Wurmsamen, gleiche Theile

Thea Helvetica Species vulnerariae Schweizer Thee Falltrank Thé suisse Wermuth, Ysop, Schafgarbe, Thymian, Gundermann, Melisse, Salber, Huflattich, Arnikabluthe, gleiche Theile

Tinctura amara Biestei Wermuthtinktur 30 Th, bittere Tinktur, Pomerangen schalentinktur, Baldriantinktur je 20 Th, Guajakharztinktur 7,5 Th, Kaliumkai bonat 5 Th

Essentia amara, Königseeer, ist ein weingeistiger Auszug aus Wermuth, Schaf

garbe, Bitterklee, Rainfarn, Enzian, Pomeranzen mit Ammoniak

Magnetic Oil aus Amerika ist eine Tinktur aus spanischem Pfeffer, worm die äthe rischen Oele von Wermuth, Sassafras, Zammt, Dost, sowie Waldwollöl und Terpentinöl gelöst sind

Stomachicum von O Beer, om aus Wermuth, unreifen Pomeranzen, Ingwer,

Zittwer, Angelika, Anis und Pfefferminze bereiteter Schnaps

Zahntinktur von Nik Bakt ist Wermuthinktur Vinum Absinthii. Wermuthwein 1) Wermuth 40 Th, Weisswein 1000 Th Nach

8 Tagen presst man aus und filtrirt
2) Vermouth du Torino Wermuth 800 Th, Ivakraut 100 Th, Ceylonzimmt
4 Th, Ingwer 3 Th, Muskatnuss 2 Th werden mit Kognak 2400 Th ausgezogen, der Aus Wermuth 300 Th, Ivakraut 100 Th, Ceylonzimint zug mit Wein 200 Th vermischt

3) Wermuthextrakt 2,5 Th, Wermuthtinktur 10 Th, Weisswein 250 Th Man mischt

und filtirt

Thierheilmittel (Diet )

Fresspulver 1) für Pferde Wermuth, Enzian je 100 Th, Haselwurzel 50 Th, künstliches Karlsbader Salz 250 Th Grob gepulvert zu mischen Esslöffelweise aufs Futter 2) Fur Rinder Wermuth, Kalmus je 250 Th, Kochsalz 300 Th, Glaubersalz 150 Th, Ingwer 50 Th — Wie das vorige zu gebrauchen

Leckpulver fur Schafe Wermuth, Ingwer je 5 Th, Wacholderbeeren 10 Th, Enchenrinde 20 Th, Kochsalz 100 Th Aelteren Thieren bei Durchfall taglich dreimal ein Esslöffel voll zum Lecken

Trank bei Buchverhartung der Rinder Wermuth 60 Th, roher Weinstein 40 Th, Spiessglanz 20 Th, Glaubersalz 450 Th Vierstundlich 1/2 in 11 warmem Wasser, Wurmtrank für Rinder Wermuth, Rainfarnkraut, Aleë, grob gepulvert, je 30 g, Hirschhornel 15 g, Leinel 500 g Innerhalb 5 Stunden auf zwei Mal zu geben

Oleum Absinthii Wermuthöl. Essence d'Absinthe (Gall.) Oil of Worm wood Wird aus dem frischen Kraute der Wermuthpflanze in Nord Amerika, Frankreich, Spanien und Algier durch Destillation mit Wasserdampf gewonnen 1/a Proc

Eine etwas dickliche Flussigkeit von dunkelgruner oder seltener blauer Farbe, die ım Alter ın ein dunkles Braun übergeht Geruch stark und nicht angenehm, Geschmack Spec Gew 0,925-0.955 Das Oel lost sich in bitter, kratzend und lange anhaltend 3 Theilen 80 procentigen Alkohols klar auf

Die Hauptbestandtheile sind das friher "Absinthol" genannte Keton Thujon (Tanaceton) C10H16O 50w16 der dazugehorige Thulylalkohol C10H15OH Dieser macht etwa 24 Proc des Oels aus und 1st nach Schmonel & Co theils frei, theils an Essignauie, Isovalenansaure und Palmitinsaure gebunden Weniger wichtig sind Phellandren, und ein zwertes Terpen, wahrscheinlich Pinen, die beide in nur sehr geringer Menge vorhanden sind In den hoch siedenden Antheilen ist Cadinen, C15H24, sowie ein um 800° C siedendes blanes Oel enthalten

Prufung Wermuthöl wird haufig mit Terpentinol verfälscht Zum Nachweise destillirt man 10 Proc von dem zu prüfenden Oele ab und pruft das Destillat auf seine Löslichkeit in 2 Th 80 procentigen Alkohols Bei reinen Oelen tritt klare Losung ein, bei den mit Terpentinol verfalschten nicht

il Artemisia vulgaris L Beifuss Johannesgültel. Gänsekraut. Sonnen-Armoise Von Europa durch das mittlere und nordliche Asien bis Japan, Nordwendel amerika

Verwendung findet

a) Das Kraut mit den Blüthen, Herba Artemisiae (Ergänzb) Artemisiae Herba regia. Feuille d'armoise (Gall) Die unteren Blätter doppelt, die oberen einfach fiederspaltig mit lanzettlichen, meist eingeschnittenen Zipfeln Ober seits kahl, dunkelgrun, unterseits weissfilzig, Rand umgeschlagen Bluthenkölbehen rund lich oder länglich, das Involuerum filzig, die Blüthen röthlich

0.2 Proc atherisches Oel vom spec Gew 0,907, es enthält Bestandtheile Cincol

Einsammlung. Im August 4 Th frisches Kraut geben 1 Th trocknes Anwendung. Selten als Arzneimittel, haufiger als Kuchengewürz

Sirupus Artemisiae compositus, Sirop d'Armoise composé (Gall) Sirop de Fernel Ein mit Zucker und Honig verstässter, weingeistigen Auszug aus Beifusskraut, Katzenmelisse, Polei, Sadebaum, Basilieum, Ysop, Majoran, Mutterkraut, Raute, Alant, Fenchel-, und Inebstöckelwurzel, Zummt und Anis

b) Die Wurzel Radix Artemisiae (Erganzb ) Beitusswurzel. Stabwurz. Rhizome d'armoise (Gall ) Mugwort-root.

Beschreibung. Hin- und hergebogene, dünne, runzlige, aussen hellbraune, innen weisse Wurzeln, von denen das bis 2,5 cm dicke Rhizom möglichst zu beseitigen ist. Die Rinde beträgt 1/4-1/10 des Durchmessers Vor den Gruppen der Bastfasern in der Rinde liegen 3-5 ansehnliche Sekretbehälter

Einsammlung Die im Herbst und ersten Frühjahr gegrabene Wurzel wird ohne Waschung gesäubert, möglichst schnell getrocknet und in Blechgofassen aufbewahrt Jähr heh zu erneuern 3 Th frische Wurzel geben 1 Th, trockene

Anwendung. Gegen Epilepsie und Veitstanz

Extractum Artemisiae (Ergänzh) ist wie Extr Absinthii (Germ) zu bereiten Tinctura Artemisiae radicis (RADEMACHER) wird aus Beifusswurzel 1 Th und 45proc Weingeist 5 Th durch Stägige Digestion gewonnen Folgende Epilepsiemittel enthalten Beifuss als wesentlichen Bestandtheil

Brister's eine Mischung aus Beisusswurzel und Zucker Buchholz' 1) eine mit Heisussinktur und Zimmisirup versetzte Abkochung von Bei fuse und Pfingstrosenwurzel, 2) em Thee aus Beifusskraut, Guajakholz, Pomeranzen- und Sennesblättern

Fraulein Gorzkow's (aus Goldap) Beifuss, Zimmt und Thierkohle in abgetheilten Pulvern

Wepler's Abgetheilte Pulver aus Beifuss, Diptam, Zittwerwurzel, Kienruss, Mag nesia, Zucker, Baldrian- und Cajeputöl

Hierzu gehören auch die Epilepsiemittel von Durand, Paoli, Quante, Karie, der

Polichrest-Thee, Spanischer, besteht aus Beifuss, Stiefmütterchen, Huflattig, Schaf garbe, Mohnköpfen, rothem Sandelholz, Hirschhorn, Sussholz, Sarsaparille, Seifen und Seggenwurzel (Pharm Ztg)

Scheu-fu Dr Schropper's Beifusswurzel mit Kurkuma

III Artemisia Abrotanum L Eberraute. Stabwurz. Citionenkraut Iwa Aurore des jardins Southern wood. Oldman In Sudeuropa und dem Orient haufig, nicht selten kultivirt

Verwendung findett

Das bluhende Kraut Herba Abrotani. Summitates Abrotani. Feuille et sommité fieurie d'Aurore male ou Citronelle (Gall ) Die unteren doppelt gefiederten und die oberen einfach gefiederten Blatter besitzen schmal lineale, fast fadenformige Zinfel, unterseits behaart. Die kleinen, nickenden Blüthenkörbehen sind oval rundlich, von grauer Farbe Von scharf aromatischem Geruch und Geschmack

Hier und da als magenstarkendes und wurmwidriges Mittel im Gebrauch

Einsammlung. Im Juli und August 4 Th frisches Kraut geben 1 Th trockenes. Aufbewahrung In Blech- oder Glasgefassen

IV Artemisia campestris L Rother Beifuss. In Nordafrika, von Europa durch Asien his China Bluthenkorbehen sehr klein, Randbluthen fruchtbar, Scheibenbluthen fehlschlagend Früher als Sem Artemisiae rubrae u campestris im Gebrauch

V Artemisia Dracunculus L Dragun. Estragon. Kaisersalat Bertram (wie Pyrethrum) In Russland und der Mongolei heimisch, als Gewürz hanfig gebaut Blatter ungetheilt, lineal, kahl

VI Artemisia frigida Willd Berg-Salvei Herba Artemisiae spinosae. Mountain Sage. Sage bush Heimisch in den Weststaaten Nord-Amerikas Das Kraut wird neuerdings als Fiebermittel, auch als Diureticum, ferner bei Rheuma, Scharlach etc empfohlen

VII Artemisia herba alba Asso Chih. Im Mittelmeergebiet Soll die berberischen Flores Cinae hefern cf Cina

VIII Artemisia pontica L Romischer Wermuth Romischer Beifuss Pon tischer Wermuth. Das blühende Kraut (Herba Absunthu pontici seu romani) soll aromatischer und weniger bitter sein wie das von Artemisia Absinthium

IX Artemisia Mutellina Vill., A glacialis L., A spicata Woulf hefern Herba Absinthu alpini seu Genipi albi, den weissen Genip, Genipi vrai (Gall) Artemisia vallesiaca Vals hefert den schwarzen Genip Als Genip kommen auch Achillea-Arten in Betracht Diese sehr aromatischen Krauter dienen zur Fabrikation von Liqueuren Schweizer Absinth

X Flores Cinae of Cina

### Arum.

Gattung der Araceae-Aroideae.

I. Arum maculatum L Aronstab. Eselsohren. Fleberwurz. Fresswurz. Lungenkraut. Zehrwurz. Pied de yeau, Genet. Heimisch in Mittel- und Südeuropa, zuweilen (in Indien) kultivirt.

Verwendung findet

a) das Rhizom Tuber Ari Rhizoma Ari Radix Ari Radix Atonis Radix

Dracontii minoris Tubercule d'Arum (Gall)

Beschreibung Unregelmässig jundlich oder oval ist es von der Grösse einer kleinen Kartoffel, unten bewurzelt Getrocknet ist es etwa haselnussgross, rundlich, weisslich, von den ausseren Theilen und den Wurzeln befreit Das Gewebe besteht aus dunnwandigen, mit Stärke erfulltem Parenchym, zerstreute Zellen enthalten Oxalat Raphiden und spärliche Gefässbündel

Geschmack der frischen Knollen breunend scharf, der trocknen mehlig, wems kratzend Bestandtheile. 71 Proc Starke, 18 Proc Bassorin, 0,6 Proc fettes Oci etc Der die ausserordentliche Schärfe dieser und anderer Araceen bedingende Stoff ist nicht bekannt, man hat als giftigen Stoff dem Saponin nahestehende Stoffe nachgewiesen, feiner enthalt die Pflanze (und andere Araceen) Blaussure frei oder locker gebunden, jedenfalls nicht als Amygdalin Die Anschauung, dass die Scharfe durch mechanische Verletzungen der Schleimhaute durch die Oxalat-Raphiden bedingt sei, durfte falsch sein Charakteristisch ist es, dass die scharfen Stoffe sehr fluchtig sind, so dass getrocknete oder erhitzte Drogen ihre Schärfe verloren haben

Anwendung. Das Pulver zuweilen noch als Bestandtheil einiger Magenpulver Die gekochten Knollen werden gegessen. Aus den Knollen dieser Art oder von Arum stalicum Mill und Arum esculentum L. gewinnt man zuweilen Portland-Arrowroot. Die Körnehen 3-21  $\mu$ , meist 7-15  $\mu$  gross, sind Theilkörner zusammengesetzter Stärkeköiner, daher auf einer Seite abgerundet, auf der anderen flach und kantig, zuweilen innten sich such kleine, rundliche Körnehen. Die meisten Körner haben einen kleinen, centralen Spalt. Zwischen den Stärkekörnehen nicht selten Oxalat-Raphiden oder Bruchstücke solcher

b) Die spiesspfeilförmigen, langgestielten, oft braungefleckten Blätter werden ge trocknet (also ihrer Schärfe beraubt) in manchen Gegenden gegen Brustkrankheiten verwendet

(Aronekraut)

II Arum italicum Mill Heimisch im Mittelmeergebiet Die grösseren Knollen dieser Art (Radix Ari gallici) werden wie die dei ersteren verwendet. Sie sollen an ihrer Stelle oft in den Handel kommen

III Arisaema triphyllum Schott in Nordamerika hefert Tuber oder Radix Ari indici Dragon root Indian turnip Das Pulver (Cupress—powder) dient als Kosmeticum Ebenso verwendet man Arisaema Dracontium Schott

Zahlreiche andere Arten dienen in den Tropen als Nahrungsmittel

Pulvis stomachicus Birkwann Pulvis Ari compositus s alkalinus, Birkwann's Magenpulver Aronwurs 20 Th, Kalmus 10 Th, Bibernellwurzel, Zimmt, Prap Austernschalen, Natruumbikarbonat je 5 Th

# Asa foetida.

Ass foetida (Germ Hely Austr Brit Gall U-St) Gummi—resina Asa foetida. Lacryma syriaca Stereus diaboli. Asant. Stinkasant Teufelsdreck Ase fétide. Stinking Assa Devils—dung ist das Gummihaiz verschiedener zu den Umbelliferae—Apioideae—Peucedaneae gehöriger Pfanzen. Es werden als solche genannt Feiula Assa—foetida L., Ferula foetida Rgl (F. Scorodosma Bentley u. Trunen., Scorodosma foetidum Bunge), Ferula Narihex Boiss (Narthex Asa foetida Falconer). Ferula persica Willd. Die sehr ansehnlichen Pfanzen sind heimisch in den Wüsten und Steppen zwischen dem persischen Meerbusen und dem Aralsee, bei Herat und Kabul sollen auch Kulturen sein. Man gewinnt das Gummiharz aus den Wurzeln, indem man dieselben oben von der Erde entblösst, von Zeit zu Zeit eine Scheibe abschneidet und das aus den schizogenen Behältern hervortretende Sekret sammelt. Hauptstapelplatz ist Bombay

<sup>1)</sup> Neuerdings als Lieferant der Droge bestritten

Asa foetida 413

Beschreibung. Die beste Sorte (A. f. in Thranen und Kornern, A. f. in lacrymis seu granis) besteht aus unregelmassig gerundeten, bis 4 om grossen, glatten, weisslichen bis blassbraunlichen Stücken, die in der Kalte hart, in der Warme erweichen und dann zusammenkleben. Auf dem Bruch opalartig oder porcellanartig, zuerst weiss, dann an der Luft meist roth his violett werdend Spec Gew 1,3 Der Geruch ist schwächer wie bei der folgenden Sorte

Diese (in Massen, A f amygdaloides seu in massis) besteht aus unregelmässigen. klumpigen Stücken von dunkler Faibe, in welche Körner der ersten Sorte eingebettet sind Diese Sorte ist oft mit Pflanzenresten, Steinchen, Sand, Haaren vermenet und daher von sehr wechselnder Beschaffenheit. Im allgemeinen wird sie aber des starkeren Geruches wegen der ersten Sorte vorgezogen

Eigenschaften Geruch und Geschmack sehr charaktenstisch. Entfernt man das atherische Oel durch Erhitzen, so tritt ein angenehmer, an Styrax ernnernder Geruch auf Mit 3 Theilen Wasser sorgfaltig verrieben, giebt der Asant eine weissliche Emulsion, die durch Zutiöpfeln von Ammoniak oder Natronlauge gelb wird Koncentrirte Salz- und Salpetersäuse färben beim Betupfen die Mandeln malachitgrun Beim Erhitzen mit konc Schwefelsaure farbt sich die Droge unter Entwicklung von Schwefeldioxyd roth bis rothbiaun, mit 15 Th Wasser vordungt und mit Kalilauge tibersattigt, zeigt sich blaue Fluorescenz Mit alkoholischer Natronlauge gekocht, färbt sich die Losung nach dem Abdunsten des Alkohols mit Nitropussidnatrium violett (Schwefelgehalt)

Bestandtheile. Die Asa foetida amygdaloides enthält nach Polašek 61,4 Proc atherlösliches Haiz (Ferulasaure Ester des Asaresinotannols), 0,6 Proc atherunicsliches Harz (freies Asaresinotannol), 25,1 Proc Gummi, 6,7 Proc atherisches Oel (cf pag 415), 0.06 Vanillin, 1.28 Proc freie Ferulashure, 2.36 Proc Feuchtigkeit, 2,5 Proc Verunreinigungen

Der Aschegehalt ist grossen Schwankungen unterworfen. Thränen enthalten nur etwa 0.75 Proc, die Sorte in massis hat his 14 Proc

Früfung hat sich zunächst auf die oben schon angegebenen Merkmale zu erstrecken, ferner auf die Bestimmung des in Alkohol löslichen Theiles, es verlangen Gerni uber 50 Proc, Hely 50 Proc, Gall 66%, Proc, Brit 65 Proc, U-St 60 Proc

Als Hochstgehalt an Asche gestatten Germ 6 Proc, Hely 6-8, hochstens 10 Proc, Brit, 10 Proc. Austr 10 Proc. Die Beschaffung einer Asa in massis mit nur 6 Proc. Asche scheint Schwierigkeiten zu machen - Austr verlangt, dass die Droge mit Salzsaure nicht aufbraust (Verfälschung mit CaCO<sub>2</sub>)

Bestimmung der Saurezahl (nach Dieterion) 1 g der gepulverten Droge über giesst man mit 10 ccm ½ N alkoholischer und 10 ccm ½ N wasseriger Kahlauge und lasst verschlossen 24 Stunden bei Zimmertemperatur stehen Dann 500 ccm Wasser zusetzen und mit Phenolphtalein und ½ N Schwefelsäure zurücktinnen Die verbrauchten Kubikcentimeter KOH > 28 geben die Saurezahl Grenzwerthe 68—77,5

Verseifungszahl 1 g + 30 ccm ½ N alkoholischer Kahlauge werden 1 Stunde am Rückflusskühler gekocht Dann mit 200 ccm H<sub>2</sub>O verdünnen und mit Phenolphtalein und ½ N Schwefelsaure zurückturren Die verbrauchten Kubikcentimeter KOH > 28 geben die Verseifungszahl Grenzwerthe 121—184

Eisterzahl ermeht sich aus dar Differenz bilder

Meterzahl ergiebt sich aus der Differenz beider Grenzwerthe 82,2-129

Verfülschungen und Verunreinigungen kommen vor mit Theilen der Pflanze (speciell der Wurzel), Sand, Steinchen, angeblich auch mit fremden Harzen Die im Vorstehenden angeführten quantitativen Bestimmungen und die Aschenbestimmung geben darüber Aufschluss

Reinigung. Helv lässt die gepulverte Droge durch Absieben von Unreinigkeiten befreien Gall schreibt eine mit Alkohol gereinigte Asa foetida vor (ef Ammoniacum)

Aufbewahrung. In Blech- oder Thongefassen, am besten über Aetzkalk

Pulverung Vorbereitung und Ausfuhrung wie bei Ammoniacum Für Asant ist ein besonderes Sieb erforderlich (Austr), Morser und dergl reinigt man mittelst Sodalosung - Nach dem Verfahren von Dieterich beträgt die Ausbeute 60-65 Proc Es empfiehlt sich, für thierarzneiliche Zwecke eine Mischung von gleichen Theilen Asa foetida and Sem foenu graeci vorrathig zu halten

Anwendung. Wird bei Hysterie, Amenorrhoe, Koliken eto angewendet, wahr

scheinlich ohne Erfolg

Geruch und Geschmack wird in Mixturen durch wenig Chloroform, in Pillen durch einen Gelatineüberzug verdeckt Versilberte Pillen werden durch Bildung von Schwefelsalber schwarzsleckig Im Handel sind Gelatineperlen mit je 0,1 Asa foetida erhaltlich

Aqua Asae foetidae. (Diet) Asafoetida Oel 1 Tropfen schuttelt man mit heissem,

destallartem Wasser 1000 g

Aqua Asae foetidae composita (Ergänzb) Aqua foetida antihysterica Zusammengesetztes Asantwasser Prager Wasser Asant, Pfeffermmze je 40 Th, Baldrian, Zitwerwurzel je 50 Th, Galbanum, Quendel, Römische Kamillen je 25 Th, Myrrhe 20 Th, Angelikawurzel 13 Th, Kanadisches Bibergeil 3 Th werden grob zerkleinert und mit verdünktem Weingeist 500 Th 24 Stunden bedeckt stehen gelassen, dann Wasser 1000 Th hinzugefügt und abdestillirt 1000 Th (Der Wasserzusatz fällt bei Destillation muttelst Dampistrom fort)

Elixir foetidum Fulde. Tinctura Castorei thebaica Asant 10 Th, Kanadisohes Bibergeil 20 Th, Opium 5 Th, Ammoniakflussigkeit 5 Th, verdunnter Weingeist

150 Th, durch zweitägiges Digeriren zu bereiten Liquor antispasticus Benard Asanttinktur 10 Th, Bibergeiltinktur, Aether je

5 Th, Safranhaltige Opiumtinktur 2,5 Th

Mixtura antispastica Reece. Asantinktur 5 g, Opiuminktur 20 Tropfen, Brechwurzelpulver 0,75 g, Wasser 100 g
Emulsum Asa foetidae; Mixtura Asa foetidae, Emulsion of Asafetida,
Milk of Asafoetida (U-St) Wird wie Emuls Ammoniaci (U St) bereitet
Pilulae Asae foetidae, Pills of Asafetida (U-S) Asant 20 g, Seife 6 g, Wasser q s

zu 100 Pillen

Oleum Asae foetidae compositum Zusammengesetztes Stinkasant-Oel Keuchhusten-Einreibung Roche's embrocation (Hamburg Vorschr) Asae foetidae grosso pulver, Rad Alkannae grosso pulver 55 50,0 werden mit Olei Olivarum 1800,0 während 8 Tagen digerirt, dann filtrirt und zugesetzt Olei Carvi, Olei Terebinthinae 23 90,0, Olei Pini Pumilionis 12,0, Oloi Bergamottae 8,0
Pilulae antihystericae Selle. Asant, Golbanum, Baldrianextrakt je 4 g, Biber-

gerl, Safran je 1 g, Oprum 0,5 g zu 100 Pillen Pilulae antibystericae Sydenham Asant 5 g, Galbanum, Myrrhe je 2,5 g, Bibergeil 1,25 g, Baldmantinktur q s zu 100 Pillen, die mit Safranpulver bestreut werden

Pilulae antihystericae s antispasmodicae Heim Asant 10 g, Eisenpulver 2,5 g,

Bibergeil 1,25, Quassiaextrakt q s zu 150 Pillen

Pilulae magneticae Magnetische Pillen Asant, Essenpulver je 10 g, Kampher, Sesse je 1 g, Bertramwurzel 3 g, Weingerst q s Nach eintegigem Stehen formt man Fillen von 0,125 g und versilbert dieselben Bei Ohren-, Kopf- oder Zahnschmerz mit Watte umhullt ins Ohr zu stecken

Emplastrum Asae foetidae. (Ergänzh) Empl foetidum Empl anthystericum Empl resolvens Schmucker Stinkasantpflaster Asant 30 Th, Ammomakgummi

10 Th, Terpontin 20 Th, im Dampfbade geschmolzen und einer halberkalteten Mischung aus gelbem Wachs und Fichtenharz je 20 Th zugefügt

Spiritus Ammoniae foetidus. Fetid Spirit of Ammonia (Brit) Asant 75 g
lässt man mit 90 proc Weingeist 750 com 24 Stunden stehen, destillirt die weingeistigen
Thelle ab, vermischt mit kone Ammoniakflussigkeit (spec Gew 0,960) 100 ccm und Weingerste aus zu 1000 ccm.

geist q s zu 1000 ccm

Tinctura Asae foetidae Asanttinktur Asstropfen Habskuktropfen
Stinktropfen Tinctur of Asafetida Teinture d'ase fétide Wie Inctura Aloës
zu bereiten (Ergënzb, Helvet), nach Brit und U-St durch Behandeln von Asant 200 g
mit Weingeist von 70 Proc (Brit) oder 90 Proc (U-St) q s zu 1000 com Tinktur

Tinctura Asae foetidae aetherea wird aus Asant 1 Th und Aetherweingeist 5 Th

bereitet

#### Thierheilmittel

Kolikessenz für Pferde: Bilsenkrautextrakt 6 g, Aloëextrakt 15 g, Wasser 70 g, Weingeist, Assnitinktur je 80 g ½-½ stündlich 1 Essloffel voll in Kamillenthee (Pharm Zig) Kolikmixtur, Trakehner Versüsster Salpetergeist, Assnitinktur je 5 Th, Aloëextrakt 40 Th, Glycerin, Racinusol je 80 Th (Apoth Zig)

Wurmlatwerge für Pferde Asant 20 Th, Aloë 30 Th, Weizenmehl 50 Th,

Wermuth 100 Th, Steinel, Rainfarnel je 15 Th Zweiständlich hühnereigross auf die Zunge

zu streichen. (Diet )

Blahungsheilmittel, Liquide météorifuge, von Gebr Menard ist Asanttinktur

mit Salmiakgeist

Pepsin, Kolikmittel für Pferde 1) Eine Bleizuckerlösung in Pfoffermingwasser 10 200 mt einer Spur Opium und Kummelol 2) Mischung aus Asantinktur 120 Th, Baldrian- und Aloëtinktur je 40 Th Stundlich ein Esslöffel (Pharm Ztg)
Pfei deessenz, Chinesische. Eine Mischung von Glaubersalz, Bittersalz, Asant,

Kamillen, Pfefferminze, Zittwerwurzel und Wasser

Oleum Asae foetidae Stinkasant-Oel Bei der Destillation der Asa foetida erhalt man 3-6.7 Proc eines atherischen, höchst unangenehm nach Zwiebeln und Knoh lauch riechenden, optisch linksdiehenden Oels Spec Gew 0,975-0,990 SEMMLER zwei Terpene, von denen das eine wahrscheinlich mit Pinen identisch ist. Drei Disulfide, C.H. S., C., H. S., C., H. S., und ausserdem zwei andere Bestandtheile, deren Zusammensetzung durch die Formeln (C,oH,oO)n und CoH,oSo ausgedruckt wird.

#### Asarum.

Gattung der Aristolochiaceae-Asareae.

I Asarum europaeum L Haselwurz. Hasenohrlein. Scheibelkiaut Brechwurz. Heimisch in Laubwäldern Europas und Sibiriens

Verwendung findet

Das Rhizom Rhizoma Asari. Radix Asari (Ergänzb ) Radix Nardi iusticae seu silvestris. Racine de cabaret (Gall ) Hasel-wort. Asara-back root

Beschreibung. Unregelmassig vierkantig, gegliedert, astig. besonders an der Untergeite bewurzelt, aussen graubraun Auf dem Querschnitt eine dicke Rinde und ein kleiner Holzkörper, mit etwa 12 durch breite Markstiahlen getrennten Gefassbundeln und Mark Starkekörnchen einzeln oder bis zu vier Im Parenchym Oelzellen zusammengesetzt, in der Droge haufig verkleistert. Die trockne Droge m onthalt haufig noch die langgestielten, nierenformigen Laubblatter Geschmack scharf gewürzhaft, an Kampher einnernd

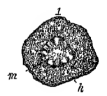


Fig 114 Querschnitt durch das Rhizom von

Bestandtheile In der trockenen Droge 1 Proc atheri- Assium europaeum 6 mal sches Oel, vom spec Gew 1,018-1,07 Das darm enthaltene Asaron vergrössert & Rinde findet sich zu 1 Proc auch sonst in der Pflanze (cf pag 416)

Einsammlung. Die im ersten Fruhjahr oder im August gesammelte Wurzel wird, bei sehr gelinder Wärme getrocknet, in Blech- oder Glasgefassen aufbewahrt. 9 Th frische Wurzel geben 2 Th trockene

Anwendung Erzeugt Erbrechen und Durchfall, soll, dem Branntwein zugesetzt. Säufern dessen Genuss verleiden Aeusserlich wirkt es reizend, daher auf die Schleimhaut der Nase gebracht, Niesen erregend Wenig gebraucht Dosis als Niesepulver 0,1-0,2, als Brechmittel 0,5-1,0 im Infusum - In Frankreich werden auch die viel weniger wirksamen Folia Asari verwendet

Tinctura Asari wird wie Tinct Abanthii bereitet Günther's Mittel gegen die Trunksucht ist ein weingeistiger Auszug aus Haselwurz und Cascarillrinde

Elivir autasthmaticum Boerhave. Haselwurz 2 Th, Alant, Kalmus-, Veilchenwurzel, Sussholzsaft je 10 Th, Anis 5 Th, Kampher 0,3 Th, verdünter Weingeist 300 Th
Pulvis sternutatorius Schneebergeusis Schneeberger Haupt- und Schnupfpulver, Schneeberger Schnupftabak Haselwurz 20 g, Maiblumenbluthen 5 g,
Nieswurz 2 g, Veilchenwurzel 50 g, Bergamottol 15 Tropfen — Die gfrige Nieswurz lässt
sich (n Diet) durch Seifenpulver ersetzen

Saint-Ange's Hauptpulver (Poudre capitale de S. A.) ist ein Niesepulver aus Haselwurz, Nieswurzel, Raute, Majoran und Betonienblättern
Pulvis errhinus Hedenius Kalomel 1 Th., Majoran, Haselwurz, Zucker je 2 Th.
Pulvis sternutatorius (Gall.) Besteht aus den Blättern von Aaarum Betonica Majoran und den Blüthen der Convallaria

Il Asarum canadense L und Asarum arifolium Michx Canada snake Wild Ginger Heimisch im atlantischen Nordamerika Das Rhizom wird wie das der vorigen Art benutzt, scheint aber milder in der Wirkung zu sein, man setzt es dem Wein zu, um dessen Wohlgeschmack zu erhöhen, verwendet es auch in der Hauswirthschaft als Gewurz Das Rhizom ist dicker, harter und dunkler wie das vorige

Bestandtheile. Enthalt 3.5-4.5 Proc atherisches Oel vom spec Gew 0.93-0.96 Es enthalt Pinen, Asarol (Linalcol?), Essigsaure und Valeriansaureester des Asarols, Methylengenol

Tinctura Asari canadeusis Durch Digestion aus 1 Th des Rhizoms und 5 Th

verdünntem Alkohol

Extractum Asari canadensis fluidum Aus 100 Th Rhizom, 50 Th Glycerin und 250 Th Alkohol (spec Gew 0,838) durch Digestion, Auspressen, Filtriren, Abdampfen his auf 105 Th Ruckstand, dann absotzen lassen und 100 Th abgressen Wohl besser durch Perkolation zu bereiten

Sirupus Asari canadensis. Durch Mischen aus 5 Th Fluidextrakt und 95 Th

Sirupus Sacchari

III Asarum Sieboldi Miq Io-sai-shin. In Japan Wird ahnlich wie die vorigen verwendet

Oleum Asarı europael Die Asarumwurzel enthalt etwa 1 Proc ätherisches Oel, von dunkler Farbe, aromatischem Geruch und pfesseratig brennendem Geschmack Spec Gew 1,018-1,068 Beam Stehen scheiden sich aus dem Oele häufig haute Krystalle von Asaron ab Asaron krystallisht monoklin, schmilzt bei 67°C und siedet bei 296°C Es ist seiner chemischen Konstitution nach ein Oxyhydrochinonderivat der Formel  $C_4H_2(C_2H_2)[1]-(OCH_3)[3]-(OCH_3)[4]-(OCH_3)[6]$  Ausserdem enthalt das Asarumöl Links Pinen CooHis und Methyleugenol CitHi4Os

Wichtig für die Parfumene ist das in Nordamerika viel gebrauchte, wohlriechende Oel der Wurzel von Asarum canadense L Es hat das spec Gew 0,93-096 und enthalt nach Power Pinen, Asarol (= Linalool?) free und als Ester der Essigneure und Valemansaure und Methyleugenel.

# Asellus.

Gadus Merrhua L. Morrhua vulgares Cloquet, der Kabliau, aus der Abtheilung der Weichflosser (Anacanthini) und der Familie der Schellfische Gadus Callarias L, der "gewöhnliche Dorsch" ist eine kleinere Valletat dieser Alt des Kabliau Be wohnen die nordlichen Theile des atlantischen Oceans zwischen dem 40° und 75° nordlicher Breite

i. Oleum Jecoris Aselli (Austr Germ Helv) Oleum Morthuae (Brit U-St) Oleum Jecoris Gadi Stocksischleberthran. Leberthran. Huule de foie de morue (Gall) Cod-liver-oil. Ist das flussige Fett aus den Lebern oben genannter Fische

Gewinnung. Die Gewinnung des Leberthranes wird im grossen Maassstabe auf der Inselgruppe der Lofoten, in Bergen in Norwegen, feiner in Neufundland und auch in Newhaven (Schottland) betrieben. Sie ist nicht überall die gleiche, im grossen und ganzen aber wird wie folgt verfahren

Man sammelt in grossen Behältern, welche oft bis zu 100 Tonnen Raum haben, die ungereinigten Lebern mit den Gallenblasen. Der freiwillig aus den Lebern ausshiessende Thran wird abgeschöpft und in anderen Behältern zum Absetzen gebracht. Die so gewonnenen, ersten Antheile sind verhältnissmässig hell. Wenn später die Lebermasse in Faulniss gerath, fällt das Oel naturlich dunkler aus. Sobald freiwillig kein Thran mehr aus den Lebern austritt, werden die Rückstände mit Wasser ausgekocht und der Thian durch Pressen abgeschieden, oder man gewinnt die letzten Antheile durch Auspraten und Auspressen Die so gewonnenen Sorten heissen "naturelle Thrane", ihre Färbung wechselt von heligelb bis dunkelbraun. Diese Thrane sollen therapeutisch nicht verwendet Asellus 417

Dampfthran Die Gewinnung dieser Sorten erfolgt direkt auf den Schuffen, welche für diesen Zweck mit besonderen Einrichtungen ausgerüstet sind. Unmittelbar nach dem Fange der Fische werden die Lebern herausgenommen, von den Gallenblasen und etwaigen kranken Theilen gesondert, durch Waschen mit Wasser gereinigt, zerkleinert und nun in Kesseln, welche durch Dampf geheizt sind (Brit verlangt, dass die Erhitzung nicht über 82,2° C hinausgeht) erhitzt. Der ausflessende Thran wird abgeschöpft, durch Absetzen geklart, alsdann durch Ausfrieren bei —5 bis —10° C von festen Glyceriden befreit, filtrirt und sofort in Kanister verpackt

Um einen besonders haltbaren Thran zu gewinnen, schließt Peter Moeller neuerdings die Einwirkung der Luft während der Gewinnung des Thrans aus, indem er das Ausschmelzen im luftverdünnten Raume oder bei Gegenwart eines indifferenten Gases (Kohlensäure) vor sich gehen lasst Es soll unter diesen Umständen eine Oxydation der "Therapinsaure und Jecoleinsaure" zu Oxyfettsauren vermieden werden.

Handelssorten Im Handel unterscheidet man gegenwärtig die Hauptsorten Naturellen Thran und Dampfthran Jede dieser Sorten wild nun je nach ihrer Färbung noch besonders bezeichnet z B als "Dampfthran weiss, hellblond, gelb", feiner "Natureller Thran blond, gelb, hellbraun, braun" Ausserdem aber kommt in Betracht, wie der Geschmack einer Thransorte ist, und aus diesem Grunde sollte der Apotheker stets nach Muster kaufen und die Muster sorgfaltig auf den Geschmack prufen. Als die auf dem europäischen Kontinent bevorzugte Sorte gilt der norwegische Leberthran, andere Sorten, z B der Neufundländer oder Labrador-Leberthran haben nur untergeordnete Bedeutung, sie unterscheiden sich von dem norwegischen Thrane lediglich dadurch, dass sie schon bei +7 bis +5° C feste Fette absetzen. Basonin'scher Leberthran, de Jongn'scher Leberthran sind nichts anderes als normale, aber zu hohen Preisen verkaufte Sorten Leberthran.

Eigenschaften. Ein hellgelbes, eigenthümlich, aber nicht widerlich riechendes und schmeckendes Oel Das spec Gew schwankt von 0.920—0.980. Es geben an Brit. 0.920—0.980, Helv 0.926—0.931, U-St 0.920—0.925, doch sind diese Schwankungen leicht zu erklären. Die Verseifungszahl wird zu 170—195, die Jodzahl von 123—144 angegeben. Fahrion giebt neuerdings die Jodzahl bis zu 166 an

Leberthran gehört zu den trocknenden Oelen Bei der Elaidinprobe giebt er keine Ausscheidung von festem Elaidin, die Elaidinprobe ist hier mit Kupfer und Salpetersaure auszuführen sollea Er ist ferner ein ziemlich sohwer verseisbares Fett — Unmittelbar nach der Darstellung soll der Leberthran neutral sein, d. h. freie Fettsäuren nicht enthalten Die im Handel befindlichen Thiane enthalten aber durchweg grössere oder geringere Mengen freier Fettsauren und zwar um so mehr, je geringere Sorgfalt bei der Bereitung aufgewendet wurde Bei den medicinalen Sorten sind zur Sattigung der vorhandenen freien Fettsauren, für 1 g Leberthran = 0,5-3,0 Milligramme KOH erforderlich, bei den naturellen Sorten steigt dieser Verbrauch bis auf 6,0-28,0 Milligramme und darüber

Seiner chemischen Zusammensetzung nach enthält der Leberthran etwa 70 Proc Oelsaure Glycerid, 25 Proc Palmitinsaure-Glycerid, kleine Mengen Stearinsaure-Glycerid, ausserdem Glyceride niederer Fettsauren (Essigsaure, Buttersaure, Valeriansäure, Caprinsäure) Ausseidem Cholesterin, 0,002—0,003 Proc Jod, ausserdem Chlor, Brom, Schwefel, Phosphor, Eisen in organischer Bindung, ferner Basen Ammoniak, Trimethylamin, Butylamin, Amylamin, Hexylamin und als charakteristische Basen Asellin C<sub>25</sub>H<sub>24</sub>N<sub>4</sub>, Morrhuin C<sub>10</sub>H<sub>27</sub>N<sub>8</sub> Ausserdem werden folgende charakteristische Säuren angeführt Asellinsaure C<sub>12</sub>H<sub>26</sub>O<sub>2</sub>, Jecorinsäure C<sub>15</sub>H<sub>36</sub>O<sub>3</sub>, Morrhuinsäure C<sub>9</sub>H<sub>13</sub>NO<sub>4</sub>, Therapinsäure C<sub>12</sub>H<sub>26</sub>O<sub>2</sub> und Jecoleinsäure C<sub>16</sub>H<sub>38</sub>O<sub>4</sub>

Endlich sind eigenthümliche, mit kond Schwefelsaure sich blau färbende Farbstoffe — Lipochrome — zugegen, welche als besonders charakteristische Bestandtheile angesehen werden können

Priffiing. Guter Leberthran ist hellgelb, klar und blank und schmeckt zwar fischig, aber nicht widerlich und hintennach kratzend und ranzig, anderenfalls ist er eben Handb d pharm Piares I 27

418 Asellus

ranzig Zur Sattigung der freien Fettsauren sollen für 1 g Leberthran meht menr als 8 Milligramme Kalihydrat erforderlich sein 1) Löst man 1 Tropfen Leberthran in 20 Tropfen Schwefelkohlenstoff oder Chloroform und fügt 1 Tropfen konc Schwefelsäure hunzu, so farbt sich die Mischung zunächst violett, dann purpurfarbig, braunroth, dunkolbiaun (Reaktion des Lipochroms und Cholesterins) Tritt diese Reaktion nicht ein, so liegt therhaupt kein Leberthran vor 2) Man stellt etwa 15 ccm Leberthran in einem Probir rohr in klein geschlagenes Eis. Es durfen sich nur wenig oder gar keine festen Fette abscheiden Gute norwegische Medicinal-Thrane scheiden unter diesen Umstanden wenig oder gar keine festen Fette ab. Labrador Thran, neufundländischer Thran und die unten zu besprechenden fremden Thranarten scheiden erheblich mehr feste Fette ab werden mit alkoholischer Natronlauge (nicht Kaldaugel) verseift, man trocknet die Seife mit kalkfreiem Sande vollig ein und extrahirt den Ruckstand mit Chloroform Nach Ab destilliren des letzteren hinterbleibt etwa gegenwärtiges Paraffin, welches durch Bestimmung der Verseifungszahl (s Olca) naher zu kennzeichnen ist - Auf nicht trocknende fremde Oele (z B Rüböl, Speckol, Baumwollsamenol, Ohvenol, Sesambl etc.) wurde durch die Elaidinprobe zu prüfen sein. Man bringt in ein Probirgias je 5 ccm Leberthran und reine Salpetersäure (25 Proc.) sowie einige Kupferschnitzel, schüttelt gut durcheinander und lässt stehen Auch nach 6-10 Stunden dürfen sich keine festen Abscheidungen zeigen 4) Unterscheidung von fremden Thranen nach Kremer. Pharm Centr-Halle 1884. Bringt man 10-15 Tropfen Leberthran auf eine Porcellanschale und setzt 3-5 Tropfen ranchender Salpetersäure (1,50 spec Gew) hinzu, so tritt bei echtem Dorschleberthran an der Bernhrungsstelle eine rothe Farbung auf, die beim Umruhien mittels Glasstabes durch die ganze Masse in Fourigroth ubeigeht, um schließlich in kurzer Zeit rein citronengelb zu werden - Bei Sejfischthran wird die Einlaufsstelle blau, beim Umruhren der Mischung braun und erst nach 2-3 Stunden gelb, ahnlich verhalt sich japanischer Thran Robbenthran wild durch die Säure anfangs in seiner Farbe nicht beeinflusst und erst nach längerer Zeit braun

Aufbewahr ung Leberthran gehört zu den trocknenden Oelen Er nimmt aus der Luft Sauerstoff auf und wird ranzig Man bewahre ihn daher in nicht zu großen, aber moglichst gefüllten Flaschen an einem kühlen Orte, vor Licht geschittzt auf Bezieht man ihn in Originalfassern, so lasst man diese an einem kuhlen Ort 3—4 Wochen ablagern und zieht dann den Thran in die Standgefasse ab, welche vollig gefüllt und mit nonen Korkstopfen geschlossen werden Man fülle niemals frischen Thran zu alten Resten Die Reinigung der Thranstandgefasse erfolgt am leichtesten mit kone Schwefelsause Etwa nothwendige Filtration des Thranes beschleunige man nach Möglichkeit

Auwendung Die Ansicht, dass der Heilworth des Leberthrans auf seinem Gehalte an Jod berüht, ist zur Zeit aufgegeben worden. Vielmehr dürste derselbe darauf zusückzuführen sein, dass der Leberthran ein Fett ist, welches gut resolbirt und selbst von Kindein und schwächlichen Personen gut vertragen wird, ohne Durchfülle oder sonstige Storungen zu vernrachen. Die leichte Resorbirbarkeit des Leberthranes dürste in letztei Instanz nicht auf dessen Sauregehalt zurückzuführen, sondern eine spezifische Eigenschaft des Thranes selbst sein. — Man giebt ihn bei den verschiedensten Krankheiten als ein die Ernahrung des Korpers unterstutzendes, daher den Krastezustand hebendes Mittel, in der Regel morgens und abends in Mengen von 1 Theelossel bis 2 Esslössel. Die braunen Sorten werden in den Gewerben zur Harstellung von Schmierseise, zum Einsetten des Leders (Stiefelschmiere) und in der Samisch Gerberei verwendet

Sey-Thram. Seyfischthran Oleum Jecoris Merlangi Ruile de foie de Merlan Coal-fish oil Das aus den Lebern des Soy Fisches, Gadus carbonarus L (Merlangus carbonarus Cuv) gewonnene flüssige Fett Der blanke Sey-Thran ist heller als der blunke Dorsch-Thran Spec Gew = 0,927 Bei 0° wird der Thran steif und körnig

Haifisch-Thran. Oleum Squali Huile de Selache (ou de Requin) Shark oil Wird aus den Lebern verschiedener Haie dargestellt Hellgelbes, klarcs, eigenartig aber nicht widerlich riechendes, dagegen stark kraizendes Oel Löslich in 10 Th Alkohol bleibt Lei —6° C noch klar Spec Gew sehr niedrig 0,870—0,875 bei 15° C

Agellus 419

Robbenthran Oleum Phocae Huile de phoque Seal oil Dog fish oil Von verschiedenen Robbenarten Gelbes, unangenehm riechendes Oel, spec Gew 0,915 bis 0.925 Cornesin wird ein besonders geeigneter Robbenthran genannt

Japanischer Thran stammt von verschiedenen, nicht naher bekannten Fischarten

ab und wechselt in Eigenschaften und Zusammensetzung

Butyromel, Ersatz des Leberthrans Eine Emulsion aus 2 Th ungesalzener Butter

und 1 Th Honig

Jecoriu, Leberthran-Ersatz des Apothekers Berkenneuer in Diedenhofen, enthält in 20 g Calcu chlorhydrophosphorici, Calcu lactophosphorici āā 0,1 g, Acidi lactici 0,05 g, Acidi phosphorici 0,6 g, Bromi 0,01, Jodi 0 01 g, Ferri jodati 0,075 g, Extracu Artemisiae comp 1,0 Als Vehikel bezw Korrigentien Frucht- und Pflanzensafte

Lipaniu, durch von Mering als Ersatz des Lieberthrans empfohlen, besteht aus

Olivenol mit einem Zusatz von rund 6 Proc remer Oelsaure

Morrhuol (Gaduol) Ein von Chapeauteaut mit Weingeist hergestellter Auszug aus Leberthran, welcher die wirksamen Bestandtheile desselben enthalten soll Man extra hirt Leberthran mit Alkohol von 90 Proc, filtrirt den Auszug und zieht durch Destillation den Alkohol ab Im Ruckstande verbleiben 2-6 Proc eines scharf und bitter schmeckenden und widerlich riechenden Oeles Dies ist das Morrhuol Anwendung namentlich in den romanischen Ländern zu 0,2 g in Gelatinekapseln. Eine Kapsel soll = 5 g Leberthran entsprechen

Scott's Emulsion enthalt (nach Herb) Ol Jecons 42, Glycerin 16, Calcium hypo-

phosphoros 1,2, Natr hypophosphoros 0,6 in 100 Th

SPRANCER'sche Salbe. Besteht aus Harz, Ohvenol, Leberthran, Kampher

Terrol der Terrol-Co in London, Leberthran Ersatz Doch wihl nur für technische Zwecke! Strupdicke Flussigkeit, ein Destillat des Petroleums

II Fischthran Gewohnlicher Thran Oleum piscium Oleum ceti durch Ausschmelzen des Speckes bez Fettes verschiedener See-Saugethiere (Walthiere, Robben, Walrosse, Seehunde u a) und Fische (Haifisch, Pottfisch) gewonnen nach Heikunft und Gewinnung von ziemlich verschiedener Beschaffenheit, gewöhnlich ein dunkles, widerlich riechendes Oel vom spec Gew 0,920-0,935, in der Kalte starke Bodensatze bildend, von stark saurer Reaktion

Es verlicre nach 5 stundigem Trocknen nicht merklich an Gewicht (Wasser). - 1 g hinterlasse beim Verbrennen keinen wägbaren Rückstand (Abwesenheit von Seifen) Auf Paraffinol oder Harzel pruft man durch Verseifen von 5 g des Thranes mit alkoholischer Nationlauge Die Seife muss nach dem Verjagen des Alkohols in Wasser klar loslich sein Oder man prüft in der bei Oleum Jecoris angegebenen Weise durch Extraktion der mit Sand eingetrockneten Natronseife mittels Chloroform Verwendung in den Gewerben wie die braunen Sorten Leberthran

III Abfall-Thran Bei der Konservirung der Heringe, Sardellen und Sardinen etc ergeben sich grosse Mengen von Abfallen (Konf. Eingeweide) Man kocht diese aus und schopft das sich abscheidende Fett ab Da die Abfalle meist schon in Faulniss übergegangen sind, so ist auch diesei Thran von brauner Faibe, saurer Reaktion und widerlichem Geruch und Geschmack, übrigens von wechselnden Eigenschaften Verwendung in den Gewerben wie der braund Lebeithian

Balneum cum Oleo Jecoris Asolli

Finem warmen Volibade von 200 Litern Wasser. worin 340 g krystalhsirtes Natriumcarbonat gelöst sind, wird ein heftig durchschütteltes Gemisch von 50,0 g krystallisirtem Natriumkarbonat, 5000 g warmem Wasser und 250,0 g Leberthran angesetzt

#### Mixtura pectoralis RAYER Mixtura (Emulsio) Olei Jecoris Aselli composita.

Rp Olei Jecons Aselll 100,0 Gummi arabici 20,0 Aquae destallatae

Mixturae emulsae adde

Sirupi opiati Morgens, mittags und abends von der umgeschüt telten Mischung je 11/, Esslöffel zu nehmen (bei chronischer Pneumonie Sollte der Magen die angegebene Dosis nicht vertragen, so giebt man jeder Dosis 4-5 Tropfen Opiumtinktur hinzu)

#### Oleum Jecoris desinfectum CARLO PAVEST

Rp Olei Jecoris Aselli 1000.0 Seminis Coffese tostae tritae 50,0 25.0 Carbonia ossuum

Man erhitzt zunächst 1-2 Standen im Dampfbade, lässt alsdann 3 Togo an einem warmen Orto absetzen und filtrirt. Besitzt kaffeelhnlichen Ge-

#### Oleum Jecoris Asolli aromaticum

Auf 100 g Loberthran giebt man 8-4 Tropfen einer Misching aus Winterprün Cel 4 Th. Sassafrass-Oel, Citronen Cel je 2 Th , Neroli-Oel

Oleum Jeceris aromaticum dulcificatum Bad. Taxe Rp Saccharim 1,0	Oleum Jesoria gelatinatum Rp 1 Gelutinae albae 5,0 2 Aquae desullatae
Alcohol absoluti 3,0 Olei Jecons 990,0 Olei Cunnamomi 1,0	S Sirupi Sarchari 55.80,0 4 Oka Jecoris 60,0 5 Thicturae aromaticae 1,5
Oleum Jecoris dulcificatum (Nünch Ap-Y)  Pp Saccharin: 0,5	Lian löst 1 in 2 und 8, rührt 4, zum Schluss 5 huzu und gesst in abgekühlte Formen (Tranl glas oder derg!) aus
Vandim 0,1 Alcohol absoluti 20,0 Olei Jecons 980,0	I cheithran Gilee Crème d'huile de foic de morue von N Johly
Olei Cinammoni Ceylanici git X.  Oleum Jecoris dulcificatum  Nach Dr Ersenschütz  Rp 1 Saecharini 3,0  B Aetheris sectici 20	460 Th Leberthrau, 150 Th Zucker und 300 Th Eiweisz zur Emulsion zusummengesetzt und durch eine warme Gelatine aus Gelose bereitet steif gemicht (Eine Glashfichse mit 330,0 des Geléc's — 4 Francs)
3 Olei Jecoris 100,0 4 Olei Menthae pip gtt 2	Oleum Jecoris Aselli melldificatum Rp Olei Jecoris Aselli 85,0
(vel Ole: Cassine git 11, a, vei Eidbeer ther 2,0 g) Man löst 1 in 2, vermischt mit 3 und setzt schlie s- lich 4 zu.	Catacei 15,0 Durch Zusammenschmelzen zu vereinigen.
Oleum Jecoria Aselli ferratum (Ergänzb., Hamburg V)	Pasta cum Oleo Jocoris Asolii 800 Th. gestossener Zucker werden mit 50 Th. Leber-
Rp Ferri benzoici 1,0 Olei Jecoris 100,0	thran zusammengeriehen, mat einer heissen Lösung von 16 Th. Gelatiue in 30 Th. Wosser unter Reiben
Mnu verreibt das Fernbenzoat mit dem Leberthran und erwärmt gelinde bis zur Auflosung	in einem erwärmten Möiser gemischt, und die Masse in Kapseln aus paraffinirtem Papier aus- gebreitet und erkalten gelassen
Oleum Jecoria Ferre jodatum (Bad Taxe, Münch Ap-V)	Sapo calcious Olei Jecoris
Rp 1 Olei Jecons 1000 2 Jodi 17	VAN DEN CORPUT  Rp Calculate recons ustas 60,0
B Ferm pulverati 1,0 4 Olor Jecons 900,0	Aquae fervidae 150,0 Zu der entstandenen Kalkmilch bringt man eine
Man lost 2 durch Anreihen mit 1, schhitelt mit 8, bis das freie Jod verschwunden ist, lässt ab setzen, filtrirt und setzt 4 zu	durch Schütteln etzielte Mischung von Olet Jecons Aselh 70,0 Aquae destillatae 80,0
Oloum Jacorls jodatum (Ergünzb Helv, Hamburg Y)	Man kocht bis zur Verseifung, wischt die Serfe mit Wasser ab und trocknet sie an einem warmen Orte Dann formt man daraus unter Zusatz von
<b>B</b> p Jod: 1,0 Olei Jecoris 1000,0	Olei Arnai stellata 1,0 Bissen (bolı) von 0,3 g Gowicht.
Durch Angelsen zu lösen Die Helv lässt 1 Th Jod in 2 Th Chloroform lösen und 1000 Th Leber-	Sapo Olor Jonoris Asolil
thran zusetzen. Emulsio Olei Jecoris Aselli composita	Rp         Olei Jecous Aselh         125,0           Sebr taumi         80,0           Olor Cocols         50 0
(Form Americ)  Bp Olei Jecoris Aselli 384 cem	Man schmilzt und tührt dem auf 20°C erkalteten Fettgemisch hinzu
Vitell, overum No XII Kreesett 22 n Emuls Amygdal, dulc (e40,0) 100 n	Liquoris Nati u caustici (1,866—1 870) 100,0 Liquoris Kalii caustici (1,88) 10,0
Aquae Vitne 150 , Laquor Ferri peptonati 100 ,	Die Verseifung erfolgt auf kaltem Wege Wasch mittel bei Hantaffektionen
Olei Amygdal amar aeth Olei Citri — āā gutte X Sirupi simplicis — q s ad 1000 —	Sirupus Olei Jecoris Assili Rp Olei Jecoris Assili 10,0
Dosis 1—4 Theeloffel	Gumm arabici 20,0 Aquae Menthae piperline 80,0
Oleum Jecoris jodoferratum Jodeisenleberthran (Hamburg V) Ro. Jodi 8.0	Der Emulsion wird zugesctzt Sirupi Sacchari 110,0
Oloi Jecoris 1000,0 Perri pulverati 10,0 Im Ucbrigen wie das Priliparat der Budischen Taxo	Aqune Amygdalarum amararum 1,0 Duckou's Sirup ist zusammengesetzt al.s 25,0 I eberthran, 15,0 Arabischem Gunimi 37,5 Wasser, 12,5 Zuckerstrup und 7,0 0 Zucker
zu bereiten.  Oleum Jecoris Aselli phosphoratum (Münch Apoth-Verein)	Pilules d'huile de foie de Menao Rp Olei Jecoris optimi 500,0 Calcariae ustae 50,0
Pp 1 Phosphori 0,1 2 Olei Olivarum 10,0	Aquae fontanae q s Man versenft das Oel muttelst der Kalkmilch und
3 Olei Jecoris Aselli 990,0 1 wird gut abgetrocknet unter Erwärmen in 2 ge- bst und mit 3 vermischt	formt aus der pflasterthaltelan Masse Pillen von 0,2—0,3—0,4 g, die man mit Magnesia car- bonica bestreut,

# Asparagus.

Gattung der Liliacene - Asparagoideae.

I Asparagus officinalis L Spargel, Spars etc. Schwammwurz. Heimisch in Europa und dem westlichen Asien, hanfig kultivirt

Verwendung finden a) Die unterirdischen Sprosse, Tuliones Asparagi junioles. Turions d'Asperge (Gall), das bekannte Gemuse Bildet dickfierschige Achsen mit spiralig gestellten Niederblattern. Man unterscheidet zwei Spielarten mit weissen und mit grünlichen Sprossen

Bestandtheile. 93,75 Proc Wasser ,79 Proc Stickstoffsubstanz. 0,25 Proc. Fett, Q37 Proc Zucker, 0.54 Proc Asche etc In der Trockensubstanz 34.47 Proc Gesammtprotein und 5,01 Proc Amidoverbindungen (vorwiegend Asparagin)

Wirkung. Stark diuretisch Der Urin hat nach dem Genuss einen unangenehmen Geruch von Zersetzungsprodukten des Asparagins

b) Das Rhizom mit den Wurzeln, Rhizoma Asparagi, Radix Asparagi, Radix Alticls. Racine d'Aspenge.

Das fingerdicke, horizontal verlaufende Rhizom, oben mit Stengelnarben, unten mit schmutzig weissen Wurzeln Frisch ist es weisslich, saftig, trocken hart und grau Schmeckt fade, susslich. Enthalt kein Asparagin und keine Starke. Wird im Herbst gesammelt

Silupus Asparagi. Von dem frischen Safte der Spargelsprossen welden 10 Th mit 9 Th Weingerst versotzt, nach einigen Tagen filtrirt und 10 Th des Filtrats mit 17 Th Zucker zum Sirup gekocht

Strupus Asparagi amari, Sirop de Johnson, aus den Sprossen von Asparagus

amarus, wie der vorige zu bereiten Stimpus Asparagini (Vorschi d Münch Ap Ver.) Asparagin 2 Th löst man in Weissem Sirup 98 Th

II In Indian wird das Rhizom von Asparagus adscendens Roxb, wie Salen verwendet, anf Formosa das von Asparagus lucidus Ldl als Diureticam

Asparaginum Asparamid. Links-Asparagin. Amidobernsteinsäureaminsäure. Althaein  $C_{2}H_{1}(N)I_{2}CO_{2}H$   $CONH_{2}+H_{2}O$  Mol Gew = 150.

Kommt in vielen Pflanzentheden, namentlich in solchen vor, die sich im Dunkeln entwickelt haben, z B Spargelsprossen, Sussholz-, Althaewurzel, Runkelruben, in im Dunkeln etiolirten Keimen der Leguminosen

Zur Darstellung zieht man Althaewurzel wiederholt mit kaltem Wasser aus und koncentrirt die Auszuge durch Eindampfen zum dunnen Sirup Nach mehrwochenflichem Stehen scheidet sich das Asparagin in Krystallen aus, welche durch Umkrystallisiren aus siedendem Wasser unter Benutzung von Thierkohle gereinigt werden

Grosse harte, sprode, rhombische Krystalle, geruchlos, luftbeständig, zwischen den Bei 100°C werden sie wasserfrei. Löslich in 60 Th. kaltem oder 5 Th siedendem Wasser, unlöslich in absolutem Alkohol, in Aether, in fetten und flüchtigen Oelen Die wasserige neutrale oder alkalische Lösung ist linksdrehend, die saure Lösung rechtsdrehend Es verbindet sich mit Säuren, Basen und mit Salzen Es lost Quecksilberoxyd auf S Hydrargyium asparaginicum

Im Pfianzenreich gilt das Aspatagin für eine Verbindung, in deren Form der Erweiss Stickstoff in der Pflanze wandert. Man nimmt an, dass Eiweiss in Asparagin und Kohlehydrate gespalten wird, und dass das an andere Stellen gewanderte Asparagin sich mit Kohlehydraten wieder zu Eiweiss verbindet -- Bei der Einahlung des thierischen Korpers kann das Asparagin das Elweiss zwar nicht ersetzen, aber es gilt - ebenso wie Leim als "Enweiss-Sparer"

# Asperula.

Gattung der Rubiacene-Coffeordene-Galicae.

Asperuia odorata L. (Waldmeister. Steinkraut, Herzfrende. Sternleber-Meserig). Heimisch in Waldern von Nordafrika bis 66° nördl Br von Mitteleuropa bis Persien und Sibirien

Pharmaceutische Verwendung findet das bluhende Kraut Herba Asperulae Hb cordialis. Hb Hepaticae stellatae. Hb. Matrisilyiae. Meeskenkraut. Aspérule Magnet des bois Wood-root Wood-ward.

Stengel bis 30 en hoch, vierkantig, an den Knoten borstig, die Beschreibung langlich lanzettlichen, stachelspitzigen, gewinnperten, bis 4 cm langen, etwa 6 mm breiten Blatter stehen unten m 6zahligen, oben in 8zahligen Wirteln Bluthen weiss, trichterformig, vietzahlig, in Trugdolden Riecht, besonders trochen, nach Cumarin

Bestandtheile. Cumarın und Aspertaunsäule C, H, O, 1/2 H, O

Einsammlung Aufbewahrung Das im Mai und Juni gesammelte, bluhende Kraut wird in Bündelchen an der Luft getrocknet und in Blechgefässen aufbewahrt wird nur noch selten im Handverkauf zu Theemischungen veilangt

Verwechselung Das Kraut von Galium silvaticum L, das viel zarter und hinfalliger ist, nicht nach Cumarin riecht und von blaugruner Farbe ist

Herba Asperulae recens Frischer Waldmeister, das im Frühling vor dem Aufblilien gesammelte Kraut, dient zur Bereitung des Maitrankes und einer Essenz, biswoilen

blühen gesammelte Kraut, dient zur Bereitung des Maitrankes und einer Essenz, biswoilen auch zur Wurze von Bier und Kase

Essentia Asperulae Ess Vini majalis Maitrankessenz, Waldmeisteressenz Frischer Waldmeister 250 g wird mit Weingeist von 40 Proc q s zu 11 aus gezogen, nach acht Tagen ohne Pressung absilitirt und Limonadenessenz (s unter Citrus) 50 g zugefügt. Der Waldmeister lässt sich durch Cumarin 5 g ersetzen (Buchh) 2.—3 Theclöffel hiervon ließern mit 6 Flaschen Weisswein, 500 g Zucker, 1 Flasche Schaumwein eine sehr gute Maiwein Bowle.

Essentia Asperulae ni tificialis (Diet) Cumarin 0,1 g, Citronensäure 5 g, Grünei Thee 10 g, Verdunnter Woingeist 100 g, man lässt 3 Tage stehen, filturt und setzt zu Suss Pomeranzenol, Bitter-Pomeranzenol je 0,5 g, Blattgrun q s ½ Kaffeelöffel hiervon nebst 75 g Zucker, ½ Weinglas voll Selterswasser und 1 Flasche leichtem Weisswein giebt einen tadellosen Maitrank

Essentia Asperulae saccharata Maiwein-Extrakt. Waldmasstan Ertzekt

Essentia Asperulae saccharata Maiwein-Extrakt Waldmeister Extrakt (Diet) Maitrankessenz 2 g, Woingeist 8 g, Weisser Sirup 110 g Auf eine Flasche Weisswein Thetura Asperulae. Waldmeistertinktur Frischen, im steinernen Mörser zeistampften Waldmeister 100 Th zieht man mit Weingeist 120 Th eine Stunde lang aus, presst und filtrirt nach einigen Tagen Zum Ersatz des frischen Klautes

# Asphaltum.

Unter "Asphalt" werden emander zwar nahestehende, aber schliesslich doch sehr verschiedene, Bitumen enthaltende Naturprodukte verstanden Wir theilen dieselben ein in die drei Gruppen 1) reine Asphalte, 2) Roh-Asphalte, 3) Asphaltsteine

l Asphaltum, Reiner Asphalt Bitumen Judaicum Schwarzer Bernstein, Bergpech Judenpech Bitume de Judée (Gall ) Ein durch naturische Veranderung organischer Substanzen (möglicherweise des Erdöls) entstandenes fossiles Harz, welches besonders an den Ufern des todten Meeres und auf diesem schwimmend, ferner in den Asphalt-Seen von Trimidad vorkommt. Die geschätzteste Sorte, welche auch allein für die Pharmacie in Betracht kommt, ist der vom todten Meer stammende, als "syrischer Asphalt" in den Handel kommende

Syrischer Asphalt bildet feste, tief schwarze, stark glanzende, sprode Massen von muscheligem Bruch und in der Kälte nur schwachem bituminosem Geruch. Das spec Gewicht ist 1,1-1,2 Er wird beim Reiben elektrisch, verbreitet beim Entzünden bitu

Asphaltum 423

mindsen Geruch und verbrennt mit stark rauchender Flamme. In Wasser sowie in Sauren und in Alkalien ist er unlöslich. Alkohol lost etwa 5 Proc. einer öligen Substanz aus dem Asphalt heraus, Aether lost etwa 75 Proc des Asphalts Dagegen ist er leicht locheh in Terpentinöl, Petroleum, Schwefelkohlenstoff, Chlorofoim Beim Erhitzen mit kone Schwefelsaure entweicht schweslige Saure Fein gerieben stellt er ein braunes Pulver dar (Braunund Steinkohlenpech geben ein schwarzes Pulver) Er schmilzt bei etwa 135°C und hefert bei hoherem Erhitzen rund 65 Proc eines flüchtigen Oeles (Oleum Asphalti aethe-10mm), welches fruher auch "Petrolen" genannt wurde Beim Verbrennen hinteilasst er etwa 1 Proc Asche Der Aschel besteht im wesentlichen aus Kohlenwasserstoffen, vielleicht mit kleinen Mengen Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthaltender Verbindungen

Der amerikanische Asphalt steht dem synschen nahe, indessen ist er weniger werthvoll, auch billiger als der syrische

Anwendung. Früher zu Raucherungen gegen Rheumatismus, inneilich auch als krampfstillendes Mittel angewendet Gegenwartig besonders zur Herstellung von Asphalt-Lacken, welche sowohl als Austrichmittel, aber auch im photographischen Druck- und Aetzverfahren Verwendung finden Letzteres beruht darauf, dass belichteter Asphalt in gewissen Losungsmitteln unlöslich wird Von den Aegyptern als "Munia mineralis" zum Embalsamiren verwendet

Oleum Asphaltı aethereum Oleum Asphaltı rectificatum Zur Bereitung desselben werden 10 Th Asphalt mit 15 Th reinem, grobem und trocknem Sande zu einem Pulver gemischt und aus einer glasernen oder thönernen Retorte bis zur Trockne destallirt Die zuerst übergehende wässinge Flussigkeit wird beseitigt und das gesammelte Oel nochmals einer Destillation (Rektifikation) unterworfen, so lange ein gelbliches Oel übergeht Sobald Tropfen eines braunen Oeles auftreten, wird die Destillation abgebiochen Ausbeute betragt en 30 Pioc des Asphalts — Das Oel wird in kleinen Getassen vor Licht geschutzt aufbewahrt

Ein hellgelbes, durch Einwirkung von Licht und Luft sich braun farbendes Oel von eigenthumlich brenzlichem Geruch Es wurde fruher zu 10-15 Tropfen zwei bis dreimal taglich (in Kapseln) als Eveitans bei Phthisis, langwierigen Geschwüren, eiternden Pocken gegeben Acusserlich bei Frostbeulen, Rheumatismus, entweder unvermischt oder mit Oel und Fett gemischt

Mumia Mumia vera seu Aegyptiaca. Mumie. Veidankte hauptsachlich ihrem Asphalt oder Bitumengehalt (die alten Aegypter verwendeten Asphalt zum Einbalsamiren der Todten) die Anwendung als Modikament. Sie wird noch hier und da in den Apotheken gefordert. Die Mumie, welche man im Handel antrifft, ist meist nur eine Nachahmung, be stehend aus harzartigen rothbraunen oder blaunschwarzen Stücken, durchmischt mit einigen gebraunten Knochenresten, kleinen Leinenstuckehen. Man halt die Mumie in Stücken und gepulvert vorräting Sollte man einmal echte Mumie erhalten bezw abgeben, so vergesse man nicht, diese auf einen Gehalt an Arsen, bezw Alsensulhd zu prüfen!
Ein die Mumie ersetzendes Kunstprodukt ist ein durch Schmelzung bewirktes Ge

misch aus Asphaltpulver ca 100,0, Weihrauchpulver 40,0, Aloëpulver 10,0, Kolophon und Fichtenharz āā 20,0, braunem Ocker als feines Pulver 20,0

Mumiin Mumienbiaun Extrait de Momie Lasurfaibe fur die Oelmalerei, ausserdem Volksheilmittel Aegyptische Mitmie in Pulverform wird mit Ammoniakslüssig kert von 0,91 spoo Gew ausgezogen Das Filtrat wird auf dem Wasserbade zur Trockne

Il Roh-Asphalte Bengtheer. Hierunter versteht man Natur-Produkte, welche aus Asphalt mit erheblichen Mengen mineralischer Beimengungen bestehen. Ein solcher Asphalt 1st z B der von Trinidad, welcher im Mittel aus 45 Pioc Bitumen, 25 Pioc Wasser und 30 Proc Mineralstoffen besteht Sind diese Sorten durch Ausschmelzen (meist an Ort und Stelle) von den groberen Steinen und vom Wasser befreit worden, so führen sie den Namen "Epurée" Wird der Roh-Asphalt mit etwa 5-15 Proc Paraffinöl zu sammengeschmolzen, so fuhrt dies Produkt den Namen "Goudron"

III Asphalt Steine Man versteht hierunter besonders Kalksteine oder Dolomit, welche mit Bitumen (wahischeinlich auch aus Erdol entstanden) getrankt sind Steine kommon vor in Limmer bei Hannover, im Traversthal (Schweiz), namentlich aber auf Sicilien Der Bitumengehalt betragt 5-15 Proc und daruber Die Steine werden gemahlen, das Pulver wild durch "Gattieren" auf einen mittleren Gehalt von 10 Proc

Bitumen gebracht, auf 1500-1800 O erhitzt und im heissen Zustande durch Kompression mit beissen Geräthen in Strassenbeläge (Stampf-Asphalt) verwandelt Em solcher Belag hat frisch das spec Gew 1,8, durch den Strassenverkehr steigt dieses allmahlich auf 2,3-2,4

IV Asphalt-Kitt Asphalt-Mastix. Wird erzeugt, indem man gemahlene Asphaltsteme erhitzt und soviel Trinidad-Asphalt zusetzt, dass sich die Masse in Blöcke formen lässt. Die Blocke kommen auch schlechthin als "Asphalt" in den Handel und werden zur Herstellung von "Gussasphalt" verwendet, indem man ihnen 6-8 Proc Goudron zusetzt and mit 60 Proc grobem Sand zusammenschmilzt

Analyse. Asphalt wird haufig durch Braunkohlen- und Steinkohlenpech verfalscht, ja man stellt sogar durch Impragniren von Kalkstein mit Theer und dergl kunstliche Asphalisteine her Claye empfiehlt zum Nachweis von Theerprodukten im Asphalt folgendo Probe

Schüttelt man 0.1 g der aschefreien bezw 0.15 g der aschehaltigen Substanz mit 10 ccm rauchender Schwefelsaure, so zeigen sich hemerkenswerthe Unterschiede, dieselben to com raudnander Schweitelsaure, so zeigen sich hemerkenswerine Unterschiede, meseiden treten besonders in dunner Schicht, also beim Neigen und Wiederaufrichten des Reagens glases an der Wandung des letzteren hervor — Die an der Gefasswandung zurückfliessende Flussigkeit ist bei Syrischem Asphalt = braun, Trinidad-Asphalt = braun, Braunkohlentheerpech = grau, ins Braune spielend, Steinkohlentheerpech = grauschwarz, Spur grunlich, von Kohlepartikelchen streifig

Bestimmung des Bitumengehaltes 2 g gepulverter Asphalt werden in ein ERLENMEYED'sches Kölbehen von 100 ccm Fassungsraum eingewogen. Man übergiesst mit 30-40 ccm Ohloroform und erhitzt am Ruckflussrohr etwa 2 Stunden auf dem Wasserbade zu massigem Sieden. Man lasst alsdann erkalten, etwa 1 Stunde absetzen und giesst hierauf die erzielte Bitumenlösung vorsichtig von dem Bodensutz ab in ein 50 ccm Kölbchen Der hinterbleibende Ruckstand wird noch 2—8 mal mit kleineren Mengen Chloroform ausge zogen, und zwar giesst man den Auszug jedesmal erst nach ½ stundigem Absetzen ab Die vereinigten Auszuge fullt man bis zur Marke mit Chloroform auf, dann verschliesst man das Kolbchen mit einem gut schliessenden Stopfen, mischt den Inhalt und lässt (über Nacht) absetzen Nach dem Absetzen stellt man den Inhalt des Maasskölbchens durch Anwendung geeigneter Temperatur genau bis zur Marke ein, alsdann bringt man 25 com in eine ungewogene Platinschale und bestimmt nach dem Verdampfen des Chloroforms den Trockenrückstand durch 2 stündiges Trocken im Wasserbad Trockenschranke Der Ruckstand wird hierauf verticht, die Asche durch Beseuchten mit Ammonkarbonat im Karbonate übergeführt und die Schale wiederum gewogen Die Differenz beider Wagungen giebt den Bitumengehalt in I g Substanz an Asplialtpech Künstlieller Asplialt Mit diesen Namen bezeichnet man den durch

Eindicken von Steinkohlentheer oder Braunkohlentheer zu erkaltenden Ruckstand Namentlich als Zusatz zu Asphalt-Lacken Die mit reinem Asphalt bereiteten Lacke haben einen

etwas braunen Farbenton, durch Zusatz von Asphaltech erhalt man tief schwarze Lacke Asphaltum coctum Asphalt Lacke. Zur Herstellung der Asphaltlacke wird der Asphalt zunächst geschmolzen, dann erst erkalten gelassen und nunmehr zerkleinert und in den Lösungsmitteln gelöst. Verwendet man Trinidad Asphalt, so ist hei Bemessung des Lösungsmittels auf die vorhandenen mineralischen Beimengungen (event wird eine Bitumen-Bestimmung ausgeführt) Rucksicht zu nehmen. Dieser Asphalt ist hier als "Asphaltum coctum" aufgeführt. phaltum coctum" aufgeführt

Asphaltlack		Schwarzer Braunschweiger La
	00,0	Rp Asphalti cocti 100.0
Olei Terebinthinae 7	00,0	Steinkohlentheerpech 20.0
Eisenlack.		Vernicus Lim 50.0
Ep 1. Asphalti cocti	200,0	Olei Terebinthinae 200,0
2 Colophonu Saccini	100,0	Zum Lackiren eiserner Gitter
8 Vernicus Lini 4 Olei Terebinthinae calefac	50,0 td 800.0	Schwarzer Lack für Glas
1, 2, 8 werden geschmolzen, dann 4	Rp Asphalti cocti 100,0	
Vorsicht wegen Feuersgefahr		Benzoli oruđi 800,0
Böttchers Glanzlach	t	Billiger Asphaltlack,
Rp Asphalti cocti 10	0,0	Rp Steinkohlengech 270.0
Steinkohlentheerpech 2	80,0	Colophonu 64.0
Benzoll crudi 80	0,0	Petrolei 660,0
	Billions inch	alilark (fatt)

Rp Steinkohlenpech 600,0 Vernicis Lini 100,0

Olei Terebinthinae 800.0

# Atropinum.

In verschiedenen Theilen von Airopa Belladonnae L., Datura Stramonium L. Hyoscyamus niger L. Scopolia japonica und Duboisia myoporoides B Br finden sich eine Anzahl mydriatischer, bez narkotischer Alkaloide Bei der Verarbeitung der genannten Pflanzen erhielt man früher namentlich Atropin und Hvoscyamin. Es darf heute als ziemlich sicher angenommen werden, dass die genannten Pflanzen ursprünglich hauptsäch hich Hyoscyamin fuhren, und dass dieses erst im Verlaufe der Verarbeitung mehr oder weniger in Atropin übergeht Fabrikmeisig wird das Atropin aus der Belladonna-Wurzel zu 0.3-0.4 Proc gewonnen Die Samen von Atropa Belladonna ergeben bis zu 0.33 Proc. die Blätter bis zu 0,2 Proc. die Samen des Stechapfels liefern bis zu 0,26 Proc. Atronin bez Hyoscyamın

†† Atropinum (Erganzh) Atropin. Atropina (Gall) Atropina (Brit. U-St) Die freie Atropinbase C12 Has NO2. Mol Gew. = 289 (Identisch mit Daturin)

Das stellung 1000 Th gepulverte Wurzel werden mit Weingeist befouchtet und im Perkolator mit Weingeist perkolut, bis das Perkolat 6000 Th betragt Demselben setzt man 50 Th gelöschten Kalk hinzu, macerirt unter Uinschutteln 24 Stunden, nimmt die alkalische Reaktion der Flüssigkeit mit verdünnter Schwefelsaure weg, filtrit und verdunstet bis auf 150 Th Auf der sirupdicken Flüssigkeit schwimmt das fette Oel der Wurzel in Gestalt eines krystallinischen Ueberzuges Man verdunnt den Sirup mit 200 Th. Wasser, filtrit ihn durch ein vorher genässtes Filter und wascht so lange nach, bis das Filtrat ungefahr 380—400 Th beträgt Das Filtrat echüttelt man mit 50 Th Chloroform gebildet nien ab geste (worm sich das schwefelsaure Atropin nicht löst) Das Chloroform scheidet man ab, setzt der Flussigkeit wiederum 75 Th Chloroform, dann soviel Astzkahlauge hinzu, bis stark alkalische Reaktion auftritt, und schuttelt wiederholt tuchtig um. Man lässt nun das mit Atropin beladene Chloroform absetzen. Die Chloroformschicht wird einmal mit Wasser gewaschen, dann destillirt man das Chloroform aus dem Wasserbade ab Das zuruck-bleibende Atropin wird schliesslich in wasserfreiem Weingeist gelöst, mit Thierkohle ge schuttelt und der Krystallisation überlassen. Ausbeute betragt etwa 0,3 Proc der getrock neten Wurzel (PROCTER)

Das so erhaltene Atropin sucht man in Krystelle zu verwandeln. Dies gelingt sehr schwer, so lange dem Atropin Wasser anhaftet Es ist daher wesentlich, das trockene Atropin in der 7-Sfachen Menge heissen, möglichet wasserfreien Alkohols zu lösen und diese Lösung in flachen Gefassen an einem kaum lauwarmen Orte unter Abschluss von Feuchtigkeit langsam abdunsten zu lassen. Unter diesen Umständen lasst sich das Atropin in glanzende, gut ausgebildete, nadelförinige Krystalle verwandeln. Aus dem sog wusserfreien Weingeist des Handels krystallisirt es moht, der eingetrocknete Ruckstand bildet dann, zerneben, ein krystallinisches, meist scheinbar ameriphes Pulver

Enthält das Atropin Hyoscyamin, so kann dieses durch folgendes Verfahren in Atropin übergefahrt werden Man löst 10 Th des Alkaloidgemisches in 100 Th Weingeist, fugt 1 Th Natronlauge hinzu, mischt und lasst bei gewöhnlicher Temperatur stehen Nach etwa 2 Stunden ist dus Hyoscyamin in Atropin übergegangen, was sich daran erkennen lässt, dass die alkoholische Lösung optisch inaktiv geworden ist. Man verjagt aledann den Alkuhol durch Abdampfen bei medriger Temperatur und wascht das hinterbleibende Atropin mit möglichet wenig Wasser aus

Eigenschaften Das reine Atropin krystallisirt in schweren, spiessigen Nadeln vom Schmelzpunkt 115,5° C Es ist geruchlos, von widerlich bitterem, scharfem, anhaltendem Geschmack Es ist löslich in 300 Th kaltein, 60 Th. heissem Wasser, sehr leicht löslich in Weingeist, Chloroform, Toluol, Amylalkohol, weniger leicht löslich in Aether, kaum loshch in Petrolather Wenn man es über 140°C eihitzt, so verflüchtigt es sich unter Aufblähen und Ausstossen eigenthümlich riechender weisser Dampfe Bei vorsichtigem Erhitzen lasst es sich sublimiren, beim Kochen seiner wasseligen Lösung veislichtigt sich ein geringer Theil mit den Wasserdampfen. Die wasserige sowohl wie die alkoholische Lösung des Atropins reagiren alkalisch Es ist optisch inaktiv Das Atropin ist eine einsaurige Base, seine Salze krystallisiren schwierig und sind meistens in Wasser und Alkohol leicht löslich

Atropinsalzlosungen werden durch Gerbsäure, Kalzumquecksilberjodid, Mercurichlorid weiss, duich Platinchlorid gelblich weiss, durch Phosphormolybdänsäure gelb gefallt - Jodjodkaliumlösung giebt je nach der Koncentiation einen gelh lichen oder röthlich-braumen Niederschlag, welcher nach einiger Zeit krystallinisch erstarrt Unter dem Mikroskope erblickt man daan bei 80- b.s 100 facher Vergrosserung rothbiaune prismatische Nadeln, hie und da gelblich braune Blattchen Pikrinsäurelösung eizeugt in nicht zu verdunnten Lesungen eine milchige Trubung, welche krystellinisch wird Die Krystelle erscheinen unter dem Mikroskop als sehr dunne glanzende Blattehen von wechselnder Grösse

Charakteristisch für das Atropin ist sein salzsaures Golddoppelsalz C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>NO<sub>2</sub> HCl Au Cl<sub>2</sub> Dasselbe entsteht durch Fallung einer salzsauren Atropinlosung mit Goldehlorid als oliger Niederschlag, welcher nach einiger Zeit krystallisirt. Es ist glanz los und hat einen Schmelzpunkt von 195 bis 1374 C. Ra schmilzt jedoch in siedendem Wasser

Atropin wird nur aus (reinen) koncentrirten Salzlösungen durch Aetzalkalı und die Alkalı Kaibenate weiss gefallt, durch einen Ueberschuss des Fallungsmittels aber wieder gelöst Astzammen fallt die koncentrirte Lösung nur unvollkommen, Ammonkarbonat und Alkalıbikarbonat fallen sie nicht. Atropin lost sich in koncentritter Schwefelsnure langsum und ohne Faibung auf, und diese Lösung wird auf Zusatz einiger Tropfen Salpetensäule nicht verändert 0,05 his 0,06 g Atropin mit 8 bis 4 ccm einer 12- bis 15 proc Actakalilauge geschüttelt, bilden eine weiss trübe Flussigkeit. in welcher bei sanfter Erwarmung die Atropinpartikel zu klaren elähnlichen, ausgeprägt sphänischen Tropfen sehmelzen, sich als solche an der Oberflache der Flussigkeit sammeln, beim Erkalten aber, ohne die Form zu ändern, weiss und durchsichtig werden und zu Boden sinken. Endlich grebt eine vordünnte Atropudosung mit Kahumdichromatiosung innerhalb der ersten 5 Minuten keine Fallung oder Trubung

Auropia liefert beim Behandeln mit Salpetersaure Apoatropin Cir. Hai NO.

Beim Erhitzen mit Barytwasser oder koncentrirter Salzsaure zerfallt es zunächet in Tropin and Tropasaure Colling. Letzters geht durch Wassersbepaltung in Atropasaure und Teatropasaure C.H.O. uher Beim Stehenlassen von Atropin mit rauchender Salzsaure in der Kalte oder beim Erwaitien mit Barytwasser auf 58°C bilden sich Tropin

H<sub>S</sub> CH OH<sub>2</sub> OH<sub>2</sub>OH und Tropasaure and aur sehr wenig Atropasaure

N(OH<sub>3</sub>) CHO CO CH das Atropin als "Tropasaure — Tropinather"

aufzufassen Seine Konstnution ist gegenwaring so

gut wie aufgeflart, und zwar erschourt der Atropin auch hiernach als ein naher Verwandter des Cocains

Registioner. 1) Beim Erwärmen einer Losung von 0,01 g Atropin in 2,0 g konc Schwefelsäure entwickelt sich ein intensiver Geruch nach Orangen- oder Schleedornbluthen (Prunus spinosa) Dieser Geruch tritt besonders hervor, wenn man, sobald die Losung anfangt braun zu werden und Dampfe entwickelt, vorsichtig die gleiche Menge Wasser hinsuffict (Gulmlmo)

- 2) Wenn man zu der heissen Mischung (aus Atropia, Schwefelsaure und Wassei sub 1) ein Kornehen einer oxydirenden Substanz, wie Kahumpermanganat, Kalinvidichromst oder Ammoniummolybdanat hinzufügt, so entwickelt sich ein Geruch, welcher mehr an Bittermandeld als en den der Spiraca Ulmaria erunert (Preferen und Henner)
- 3) Tropft man in emer Schale Kahumchromatlösung auf Aropin, so bilder sich beim Bewegen der Schale blaugrüne Streifen Auf Zusatz von mehr Kahumchromatiosung entsteht eine hellgrune Flüssigkeit (D. Vitali)
- 4) Wenn man Atropin oder ein Atropinsalz mit etwas rauchender Salpetersäure überziesst, denn auf dem Damifbade eintrocknet und nach dem Eikalten einen Tropfen wasserfreier weingeistiger Actzkahlauge hinzufliessen lasst, so erfolgt violette Färbung. welche bald in Roth übergeht (D. Vitali)

Mit dieser Reaktion will Vitali noch 0,000001 g Atropinsulfat nachweisen können Es est hierbei zu bemerken, dass Strychum und Veratrin (Beckmann, Aichiv d. Pharm 1885, 482) unter gleichen Verhaltmissen ebenfalls eine sehen rothe Parbe geben

- 5) Wird Atropin mit einer Mischung von Kaliumdichromat und Schwefelsaure der Destillation unterworfen, so verfluchtigt sich Benzoesaure
- 6) Die wichtigste Reaktion für das Atropin (und Hyoseyamm) bleibt immer dessen Eigenschaft, die Pupille zu eiweitein. Bei einem etwaigen Versiche atropinisie man das eine Auge einer Katze und vergleiche dann beide Pupillen, Kaninchen eignen sich zum Anstellen dieser Reaktion nicht

Prifung. 1) Das Atropm bilde farblose Krystalle, welche nach dem Thockmen über Schwefelsaure bei 115,5° C schmelzen. 2) In kone Schwefelsaure lose es sich ohne Farbung, diese Losung werde auch durch Zusatz von etwas Salpetersaure nicht verandert (fremde Alkaloide). 3) Erhitzt verbrenne es, ohne einen Rickstand zu hinterlassen.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig, unter den diehten Giften, Abtheilung "Alka loidia" Zur äusserlichen Anwendung bestimmte Atropinlosungen sind nach mehrfischen Verordnungen zu versiegeln und mit einem Giftetikett zu versehen

Anwendung. Die freie Atropinbase findet höchst selten einmal mediennische Anwendung, sie wird in allen Fallen mit Vortheil durch die leichter löslichen Salze eisetzt Höchstgaben pro des 0,001 g. pro die 0,003 g

### Collyrium atroninicum Faro

Rp Atropini 0,05
Aquae destillatae 150 0

Bei Iritis dreisilindlich die Cornea zu baden. Gittatikatt

### Clycerinum Atropini

Rp Atropini 0,1 Glycenni 20,0

### Injectic anticolampsiation Diver

Rp Atropinl

Morphini an 0,05

Aquae destillatae 10,0 Acida hydrochlorica gtt. 2

Zur Injektion ber Echampeie Gebärender Unzweck mässige Vorschrift Die beiden freien Rasen sind, unter Hinweglassung der Selzsäure zweckmässig in Form der schwefelsauren Salze anzu wenden

### Pilniae Atropini Rp Atropini 0,00

Sacchari nibi Gummi arabici kā 5,0

fiant cum Aqua glycerinata pilulae 100 Jede Pille enth'il: 0,0006 g Atropin Mat Talcum venetum augurollen

### Pulvis Atropini Rp Atropini 0,05

Sacchari 80,0

civide in partes 100 Jedas Pulver enthät 0,0006 g Atropm 2—8 Pulver taglich bei Keuchhusten Arei miemals Kindern!

### Sirepus Atropini Boucharday

Rp Atropini 0,1 Stropi simplicis 1000,0

Acids hydrochlorid gtt. V

10,0 g Sirup enthalten die Maximalgabe 0,001 g Atropin

### Ungueutum Atropinae (Brit.)

Rp Atropini 0,5 Acidi olemici 2,0 Adapia 22,5

Toxikologisches Atropin wirkt auf das centrale Nervensystem zunachst erregend, dann lähmend Charakteristisch ist für die Wirkung des Atropins eine Erweiterung der Pupille (Mydriasis), welche sowohl nach dem Eintraufeln einer verdünnten Lösung ins Auge, als auch nach innerer Darreichung eintritt und die Folge einer Lahmung der Endigung en des Nervus ooulomotorius ist, wodurch die Accomodation aufgehoben wird Innerlich wirkt es als starkes Narkotionm Man giebt es Aeusserlich als Eintraufelung in die Augen als wässerige Lösung 1,0 200,0 Su beutan in Gaben von 0,0003—0,001 g, bei Neuralgien, Krampien Innerlich in Gaben von 0,0005—0,001 g zwei bis dreimal taglich gegen die Nachtschweisse der Phthisiker Höchste Gaben pro doss 0,001 g, pro die 0,003 g

Als tödtliche bez gefahrliche Gaben gelten 0,05-0,2 g Die nach 5-10 Minuten auftretenden Vergiftungserscheinungen sind fieberhafte Aufregung, Trockenheit im Halse, Rothe des Gesichts, funkelnde Augen mit berabhingenden Lidern oder vorstehenden glotzenden Augäpfeln, stets starke Erweiterung und Unempfindlichkeit der Pupille, Enbrechen, freiwilliger Stuhlgang, Stimmlosigkeit, Aufhoren des Hor- und Tastvermigens, Sopor In 6-24 Stunden eifolgt der Tod In Wunden eingetragen oder subkutan applicit, überhaupt nach irgendwie erfolgter Resorption, treten ähnliche Erscheinungen ein, niemals fehlt aber die Erweiterung der Pupille Die Ausscheidung des Atropins eifolgt haupt sachlich durch den Harn im unveranderten Zustande

Antidot. Solange das Gift noch im Magen ist Tannin, Jod, Kohlepulver mit nachfolgender Anwendung der Magenpumpe Nach der Resorption werden als physiologische Antidote Morphin und Physostigmin empfohlen

Nach weis Nach einer Atropin- (Hyoscyamin oder Hyoscin-) Vergiftung sind die genanuten Alkaloide vorzugsweise im Magen, Darm, Blut und Hame aufzusuchen Bei Einhaltung des Stas Orto'schen Ganges gehen nur Spuren von Atropin in die atherische Ausschüttelung aus saurer Lösung, die Hauptmenge geht in die atherische Ausschüttelung aus alkalischer Losung über Arbeitet man nach Dragendorff, so geht das Atropin aus der ammoniakalischen Losung in die Benzol-Ausschuttelung über Die nach Verdunsten der Lösungsmittel erhaltenen Ruckstande pruft man zunächst bezuglich ihrer Wirkung auf das Katzenauge, dann mittels der Virali'schen Reaktion Erst hierauf soll man weitere Reaktionen anstellen — Das Atropin widersteht der Faulniss einige Zeit, z B mehrere Wochen

# Atropinum sulfuricum.

1 †† Atropinum sulfuricum (Anstr Germ Hely) Sulfate d'atropine (Gall) Atropinae Sulfas (Brit U-St) Atropinsulfat Schwefelsaures Atropin.  $(C_{17}H_{28}NO_8)_2$ .  $H_2SO_4$  Mol Gew. = 678

Darstellung In emer Schale aus Porcellan muscht man 1 Th verdunnter Schwefelsaure (von, 16 Proc H2SO4) mit 2 Th Weingeist, macht etwas mohr als lauwarm und setzt dann nach und nach soviel Atropin (1 Th) unter Unruhren hinzu, bis nach geschohener Auflösung die Flussigkeit neutral oder knum merkheh alkalisch reagirt. Die Flussigkeit wird nun im Wasserbade oder an einem ca 50° C warmen Orte bis auf den dritten Theil des Volumens abgedampft und an einem lauwarmen Orte ausgetrooknet, denn das Salz geht nur langsam aus dem amorphen in den krystallinischen Zustand Um es nun in die Form eines schön krystallinischen Pulvers zu bringen, löst man das gut ausgetrocknete Sulfat unter Erwarmen in ca der 20 fachen Menge wasserfreiem Weingerst und überlässt die Lösung an einem kaum lauwarmen Orte der freiwilligen Abdunstung Oder man löst das ausgetrocknete Atropinsulfat in einem Kölbehen in der 20 fachen Menge möglichst wasserficiem Weingeist unter Erwärmen auf höchstens  $50^{\circ}$  C, 20 sechen Monge möglichst wasserficiem Weingeist unter Erwärmen auf höchstens 50° U, oder in soviel Weingeist, dass man eine koncentrite Lösung erlangt. Nachdem die Lösung auf ungefahr 35° U erkaltet ist, giesst man sie unter sanftem Ägitiren in ein 4 faches Volumen Aether, welchen man durch Chlorosleium vollig entwassert hat und der sich in einem becherförmigen Gefässe befindet. Nachdem man mit einer geringen Menge wasserfreiem Weingeist die in dem Kölbehen an der Wandung hangengebliebene Lösung aufgenommen und dem Aether zugesetzt hat, giesst man noch ebensoviel Aether dem Volum nach hinzu, als das Becherglas bereits Flüssigkeit enthält, ruhrt sanft um und stellt das Gefäss dicht bedeckt an einen kalten Ort. Nach Verlauf eines Tages sotzt man auf einem Stehkolben einen Trichter, dessen Abflüssöffnung mit einem Dütchen von Fliesspapier locker geschlossen ist und giebt in den Trichter den etherhaligen Kristallbrez und den Reicher geschlossen ist, und giebt in den Trichter den atherhaltigen Krystallbrei aus dem Becherglase Was vom Salze etwa an der Wandung des Becherglases hängen bleibt, lässt man sitzen und freiwillig abdunsten und trocken werden. Den nach dem Ablaufen des Aethers in dem Trichter verbliebenen Krystallbrei wäscht man durch Aufgiessen von etwas wasser freiem Aether ab und breitet ihn dann auf einem flichen Glasgefasse aus. Nach dem freiwilligen Abdunsten des Aethers verbleibt das Atropinsulfat als eine sehr weisse, aus sehr kleinen Krystallen bestehende Masse zuruck Zum Gelingen der Darstellung sind möglichst wasserfreier Weingeist und wasserfreier Aether nothwendig, und dann auch zur Bildung der Kryställechen eine Temperatar von weinger als 12° C. Im anderen Falle erhalt man em Sulfat, welches zu mehr als der Halfte seiner Masse amorph ist

Eigenschaften. Das Atropusulfat ist ein weisses, aus feinen Nadelchen bestehendes Pulver, gewohnlich kommt es in mattweissen, krystallunschen Massen in den Handel Es giebt mit gleichviel Wasser oder 3 Th. 90 procentigem Weingeist oder 30 Th absolutem Weingeist klare, farblose, neutrale Lösungen In Chloroform, Aether, Schwefelkohlenstoff, Benzol ist es fast unloslich Die Lösungen besitzen sehr bitteren, widerlichen, Uebelkeit erregenden Geschmack Eine 10 procentige Losung, mit destillirtem Wasser bereitet, ist in dichtgeschlossenem Gefass und vor Licht geschützt, unveränderlich Es schmilzt gegen 183° C Das Hyoscyaminsulfat schmilzt bei 206° C Erhitzt, schmilzt das Atropinsulfat

zuerst, verkohlt unter theilweiser Verflichtigung und verbrennt schliesslich ohne Ruck stand. Seine wasserige Losung (1 60) wird durch Aetzammon nicht getrubt. In kone Schwefelsaure ist es ohne Farbung loslich. Die Losung wird erst nach längerem Stehen gefärbt. Wird ein Tropfen einer wasserigen Lösung auf ein Objektglas gegeben und in der Wärme eingetrocknet, so erblickt man nach einigen Stunden bei 60 bis 80 facher Vergrösserung unter dem Mikroskop Bundel von radial angeordneten, prismatischen Nadeln

Die wasserige Lösung giebt mit Baryumchlorid einen weissen, in Salpetersaure unlöslichen Niederschlag Das Vorhandensein von Atropin weist man nach S 426 nach

Prifung. 1) Etwa 0,02 g Atropinsulfat verbrennen auf dem Platinbleche ohne einen Rückstand zu hinterlassen 2) Das sorgfältig getrocknete (!) Präparat schmelze bei 188° C Ein hüherer Schmelzpunkt wird auf die Anwesenheit von Hyoscyaminsulität (Schm-P 206° C) hinweisen 3) Werden 3 ccm einer Lösung 1 60 mit 1 ccm Ammoniakflussigkeit versetzt, so muss die Mischung klar sein und klar bleiben Trubung weist auf Belladonnin hin 4) Um zu ermitteln, ob das untersuchte Präparat aus einem Atropin vom Schmelzpunkt 115,5° C, dargestellt wurde, nimmt man 0,1 g des Salzes, lost es in 6 com destill Wasser, übersättigt die Lösung mit Kaliumkarbonat, schuttelt sie in einem kleinen Scheidetrichter mit 6 ccm Aether aus, lasst nach der Trennung der beiden Flüssigkeitsschichten die untere, wässerige ab, trocknet die Aetherlösung durch Schutteln mit etwas trockener Pottasche, dampft die filtrirte Aetherlösung in einem kleinen Schalchen ab und trocknet den Rückstand bei 100° C Die so dargestellte freie Base muss bei 115,5° C schmelzen

Aufbewahrung. Unter den direkten Giften, sehr vorsichtig, in der Abtheilung "Alkaloidia" Bezuglich der Abgabe gilt für das Atropinsulfat das für das freie Artropin S 427 Gesagte

Anwendung. Das Atropinsulfat ist dasjenige Salz, als welches das Atropin überhaupt am haufigsten angewendet wird. Es gilt daher für dasselbe alles dasjenige, was auf S 427 über die freie Atropinbase gesagt ist. Es enthalt 85,5 Proc Atropin und 14,5 Proc Schwefelsaure.

†† Charta atropinata Charta medicamentosa Atropini sulfurici 0,001 in centimetris singulis quadratis continens. Papier atropiné Streatfield Paper impregnated with Atropia Streatfield. Collyrium siccum graduatum Atropini. Atropinpapier Ist mit Airopinsulfat getranktes zartes Fliesspapier Jeder Quadrateentimeter (gethelt in 9 Theile) enthalt 0,001 Atropinsulfat Ein oder zwei Neuntel-Quadrateentimeter wird auf die Innenfläche der unteren Konjunktiva gelegt in Stelle der Atropinsultion Ueber die Darstellung des Atropinpapiers vergl Charta medicamentosa gradata. Receptformel als Beispiel

Rp Chartae atropinatae Centimetros quadratos 3
D ad chartam paraifinatam
S Zum äusserlichen Gebrauch, nach Verordnung

†† Gelatina atropinata Atropin-Gelatine Stellt aus bester Gelatine hergestellte Lamellen dar, welche pro Stuck 0,0025 g Atropinsulfat enthalten. Sie werden mit einem feuchten Piusel aufgenommen und auf die zu behandelnde Stelle im Auge gebracht

Collyrium Atropini Sichel.

Rp Atropini sulfurici 0,01

Aquae destillatae 10,0

Glycerini 5,0

D S Täglich einmal später öfter einträufeln und nach jeder Einträufelung die Augen in kalten Wasser zu baden (bei Ophthalmie) — Grift††

Oollyrium Atropini sulfarici oleosum, Owen

Rp Atropini sulfurici 0,05 (ad 0,2)
Olei Ricini 80 0
Bei Hornhautentzündung) -- Gift †††

Collyrium stillatitium Graefe Rp Atropiu suifurici 0,05 (ad 0,08) Aqua destillatae 10,0

D 8 Augentropfwasser - Gift +++

Glycerolatum Atropini sulfurici Unguentum Atropini sulfurici eum Glycerino

Rp Atropini sulfurici 0,04
Unguenti Glycerini 5,0
D S Zweimal täglich wie einen Stæcknadelkopf
gross auf die Innenfläche des unteren Augenlides zu bringen

Injectio subcutanea Atopini sulfunici

# Atropinum valerianicum.

†† Atropinum valerianicum (Ergänzb) Valérianate d'Atropine (Gall) Vale-Atropinyalerianat. Baldriansaures Atropin rianate of Atlopine  $C_8H_{10}O_9 + H_2O_1$  Mol Gew = 409.

Darstellung Das Atropinvalemanat wird nur dann in Krystallen erhalten, wenn man zur Darstellung möglichst wasserfreie Materialien anwendet. Man geht daher im vorliegenden Falle von der wasserfreien Valeriansaure C.H.,O. aus, welche man bei der Rektifikation als letztes Drittel des Destillates (Siedep 175° C) erhalt (s. S 145)

10.0 g wasserfreier Valeriansaure (a oben) und 28,0 g reines Atropin werden in einem poicellanenen Mörser zusammengeneben, dann in einea 20 cem absolutem Weingeist gelöst Die Losung wird in ein Glasgefass mit geraden Wänden, z B ein Becherglas eingetragen, welches 150 ccm absoluten Aether enthalt, kraftig umgerührt, anfangs einen Tag mittlerer Temperatur, dann zwei Tage der Kalte (-5 bis +5°C) ausgesetzt, hierauf die Krystalle in einem Trichter über einem lockeren Bauschehen Glaswolle gesammelt und mit etwas jenes absoluten Aethers abgewaschen. Man breitet den krystallmischen Brei auf einer Porcellanfläche aus und lässt den Aether bei möglichst niederer Temperatur an einen völlig trocknen Orte freiwillig abdunsten

Hatte man nicht genügend wasserfreie Materialien verwendet, so erhält man keine Krystalle, sondern eine sirupdicke Flussigkeit

Engenschaften Das Atropin valerianat bildet hygroskopische, farblose oder nach einiger Zeit der Aufbewahrung weisse, lockere, rhombische Krystalle oder krystallinische Krusten, welche schwach nach Valeriansaure riechen, in einer Warme von 20° C erweichen, bei 42°C schmelzen, dann in den krystallinischen Zustand nicht wieder zurhökkehren und in der Wärme des siedenden Wassers ihre Valeriansaure verlieren. In Wasser und Weingeist ist das Valerianat in jedem Verheltniss loslich, damit eine neutrale oder schwach alkalische Lösung gebend, in Acther, welcher weingeist und Wasserfrei, ist es nur in Spuren loslich Das Praparat enthalt rund 70 Proc Atropin

Aufbewahrung. Unter den direkten Giften, sehr vorsichtig, in der Abtherlung "Alkalordia"

Anwendung Dieses Salz ist besonders für den innerhehen Gebiauch bestimmt und als Antispasmodicum, Antineuralgicum und als Antispilepticum gerühmt, indessen als ricmlich überflussig angesehen. Hoch ste Gaben pro dost 0,001 g und pro die 0.003 g

† Atropinum jodicum. Atropindat. Jodsaules Atropin C<sub>17</sub>H<sub>22</sub>NO<sub>6</sub> JO<sub>8</sub> H

Mol. Gew = 465 Enthalt 62,1 Proc Atropin

Man neutralisir. 10 g Atropin in alkoholischer Lösung mit 6,1 g Jodsaure und dampft bis zum Arystallisationspunkt ein Farblose Krystallinadeln, in Wasser und in Alhohol lösheh. Die wässerige Lösung soll sich lange keimfrei halten. Daher die 0,5 his 1,5 procentige Lösung in der Augenpraxis. Sehr vorsichtig aufzubewahren.

† Atropinum boricum Atropinberat. Ist keine einheitliche Verbindung. 1 The Atropin wird in Allohol gelöst und mit einer Lösung von 2 (The Rossburg up Allohol gelöst und mit einer Lösung von 2 (The Rossburg up Allohol gelöst und mit einer Lösung von 2 (The Rossburg up Allohol gelöst und mit einer Lösung von 2 (The Rossburg up Allohol gelöst und mit einer Lösung von 2 (The Rossburg up Allohol gelöst).

Atropin wird in Alkohol gelöst und mit einer Lösung von 2 Th Borshure in Alkohol vermischt, dann zur Trockne verdampft Der Ruckstand ist zu pulvern und gut zu mischen Weisses Pulver, in Wasser löslich Enthält 38,8 Proc Atropin In Augenwässern angewendet Sehr vorsichtig aufzubewahren

†† Atropinum stearinicum, Atropinstearinat. C17H28NO. C18H36O. Mol

Zur Darstellung schwemmt man 5,68 g Stearmsaure (gepulverte) in 50 ccm destilistem Wasser auf, giebt 20 ccm Normal-Natronlauge hinzu und erwärmt ins zur Auflösung Hierauf setzt man eine Lösung von 6,76 g Atropingulfat in 100 ccm Wasser hinzu Der entstehende Niederschlag wird ausgewaschen, getrocknet und aus Alkohol umkystallisistt. Feine, weisse, glanzende, fettig anzufühlende Nadeln, schon bei gewöhnlicher Temperatur 1 100 in feiten Oelen löslich Schmelzp gegen 120° C Der Atropingehalt

ist == 50.4 Proc

†i Atropinum salicylicum. Atropinsalicylat. Salicylsaures Atropin. C<sub>17</sub>H<sub>23</sub>NO<sub>3</sub> C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>5</sub> Mol Gew 427 Enthalt 67,7 Proc Atropin Zur Darstellung werden 2,9 g Atropin unter Erwarmen in 10 ccm Weingeist gelöst und mit 1,38 g Salicylsaure neutralisirt. Man dampft die filtrirte Lösung zunächst in Wasserbade ein und bringt sie zum Schluss im Wasserbad-Trockenschranke zur Trockne

Weisses krystallmisches Palver, in Wasser nur mässig löslich Wird in der Augenpraxis verwendet, weil es besser wirken soll als das Sulfat Aufbewahrung Sehr voraichtig

†† Atropinum santonicum. Santoninsaures Atropin. Zur Darstellung werden 10.0 Th Atropin in alkoholischer Lösung mit 8,5 Th San-

tonin in verdänntem Alkohol gelöst zusammengebracht und zur Trockne verdampft Farbloses, krystallnisches Pulver, in Wasser löslich Vor Licht geschutzt sehr vorsichtig aufzubewahren. In der Augenheilkunde angewendet, soll gut vertragen werden, die Lösungen sollen haltbar sein

### Aurum.

Aurum. Gold. Or. Gold (Englisch) Au. Atomgew. = 100.

Aurum foliatum Blattgold Wird, zwischen Goldschlagerpapier geschichtet, m den Handel gebracht Das Goldschlagerpapier ist wie die Blätter eines Buches zusammengeheftet Ein Buch enthalt eirea 252 Blatt Gold, jedes Blatt ist eirea 17 gem Zum Vergolden der Pillen kann man aber zweckmassig auch den bei der Blattgold-Fabrikation sich ergebenden Abfall verwenden

Das Blattgold dient zum Vergolden der Pillen Mittelst eines breiten Messers wird ein Blatt aufgenommen und auf die zu vergoldenden Pillen (10 Stuck) in der Horn- oder Holzkapsel, wie eine solche beim Versilbern der Pillen in Anwendung kommt, gelegt, die Kapsel geschlossen etc

Das Blattgold enthalt meist etwas Silber, was seiner Verwendung nicht entgegen

steht. Kupferhaltiges Gold soll man verweifen

Man verwechsele es nicht mit dem Goldschaum, Metallgold, welches Blattmetall aus Tomback, emer Legarung von Kunfer und Zank, dargestellt ist

Prufung. Man übergiesst ein Blättchen des Metalls mit eine 3 ccm ieiner Salpetersaure, erwarmt einige Minuten, gresst die Flüssigkeit in ein Rengirglas klar ab und vermischt sie mit eine 5 ccm Aetzammonflüssigkeit. Es darf eine blaue Farbung nicht Tomback ist in Salpetersdure übrigens völlig loslich erfolgen (Kupfer)

il Aurum pulveratum Aurum alcoholisatum. Gepulvertes Gold. In einen porcellanenen Mörser giebt man mehrere Blatter Goldblatt und eiren die 20 fache Menge gepulvertes Kaliumsulfat und zerreibt zu einem höchst feinen Pulver, wäscht dann das Salz mit heissem Wasser weg und trocknet das zunuckbleibende Goldpulver Es ist obsolet. Die Anwendung ist dieselbe, wie die des folgenden Praparats

III Aurum praecipitatione divisum Aurum praecipitatum purum Praecipitirtes Gold Eine Goldchloridlosung, welche etwas freie Salzsaure enthalt, wird mit soviel einer Ferrosulfatiosung versetzt, als dadurch ein Niederschlag hervorgebiacht wird Letzterer wird gesammelt, ausgewaschen und getrocknet Es bildet ein zimmtbraunes gianzloses Pulver, welches unter Druck und Reiben Metaligianz annummt

### IV Aurum colloidale Colloidales Gold Losliches Gold.

25 ccm einer Lösung von 0,6 g Goldehloridehlorwasserstoff im Later werden mit etwa 100 ccm Wasser verdünnt, hierauf mit einer  $^1$ /3-normalen Lösung von Kaliumkarbonat (14 g K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> in 1 Later) versetzt und zum Sieden erhitzt Unmittelbar nach dem Aufkochen entfernt man die Flussigkeit von der Flamme und fügt portionsweise 4 ccm einer Lösung von 1 Th frisch destillirtem Formaldehyd in 100 Th Wasser zur kochend heisen Goldlösung unter lebhaftem Umrahren der Flussigkeit Diese wird zuerst prachtig hellroth, schliessiich tiefroth gefarbt. Das verwendete destillirte Wasser muss völlig rein sein, schon geringe Mengen Erdalkalisalze verhindern den Eintritt der Reaktion — Um die Lösung koncentrirter zu machen, muss sie der Dialyse unterworfen werden

Man erhält so rothgefärbte Lösungen, aus denen das Gold durch Neutralsalze, durch

Sauren und Alkahen metallisch gefällt wird (Zsiomondy)

Anwendung. Die therapeutische Anwendung des metallischen Goldes lässt sich auf die alchymistischen Anschauungen des Mittelalters zurückführen Das fein ver-

theilte Gold fand innerliche Anwendung bei gesunkener Verdauungskraft und Liebensthätigkeit, äusserlich und innerlich bei Syphilis, Skrofeln, Krebs, Uterinblutungen, skrofulösen und syphilitischen Augenentzündungen, in Salbenform hinter den Ohren eingerieben zur Beseitigung der Geschwüre und Flecken der Hornhaut Dosis 0,02—0,04—0,06, in Einreibungen auf Zunge oder Zahnfleisch zu 0,1—0,15—0,2 auf den Tag

Im allgemeinen halten die Aerzte das gepulverte und das pracipitirte Gold therapentisch für gleichwerting

### Amalgama Auri

Rp Hydrargyri 1,0 Auri puri praecipitati 0,2 Bei mässiger Wärme zusammen zu schmelzen.

### Linetus auriferus LEGRAND

I

Rp Aur. praeupitati 0.06 Mellis depurati 25,0 Morgens und abends einen Theelöffel zu geben (für Kinder)

п

Rp Auri praccipitati 0,8
Mellis depurent 100,0
Morgens und abends einen Thecibifel su nehmen
(für Erwachsene)

### Pilulas Auri amalgamati Ricord

Rp. Amalgamae Auri 0,6
Thridacus 0,2
Connervae Rosae 9,5
Radicis Liquiritiae pulveratae q s

Frant pilulne 10 Täglich 1-8 Pillen (bei Bekundärer Syphilis Salivation tritt nicht ein)

Saccharum auratum

Rp Auri pulverati 0,1 Sacchari pulverati 10,0 Zum Bereiben des Zahnfleisches

Sirupus auratus

Rp Auri pulverati 1,0 Sirupi Sacchari 80,0

Zum Bepinseln der Schankergeschwüre im Rachen

# Unguentum Aori Rp Auri pulverati 1,0 Unguenti cerei 200

Chemie und Analyse. Gold ist ein edles Metall von eigenartiger gelber Farbe und hoher Politurfahigkeit, im fein vertheilten Zustande ein braunes Pulver, welches beim Reiben Metallglanz annimmt. Das spec Gew des kompakten Goldes schwankt je nach der Bearbeitung von 19,26—19,55. Der Schwelzpunkt liegt bei etwa 1800° C

Gegen Luft, Sauerstoff und Wasser erweist sich Gold bei jeder Temperatur als unveränderlich Ebenso wird es von keiner einfachen Saure z B Salzsaure, Schwefelsäure, Salpetersaure) angegriffen, dagegen wird es angegriffen von schmelzendem Kalihydrat, Nationhydrat, auch von schmelzendem Salpeter Freies Chlor und alle Mischungen, welche solches entwickeln, ebenso freies Brom wirken sehr heftig auf Gold ein, weiniger heftig ist die Einwirkung von freiem Jod Schwefelwasserstoff wirkt auf blankes Gold nur wenige ein Goldene Gegenstande werden durch Schwefelwasserstoff bei weitem nicht so leicht geschwarzt, wie solche aus Silber — Das gebräuchlichste Mittel, Gold aufzulosen, ist das Königswaßer, s S 77, eine Mischung von Salzsaure und Salpeteisanie, welche Chlor im statu nascendi in Freiheit setzt

Goldlösungen sind gelb, in kono Zustande röthlich bis braunlich. Sie geben folgende Reaktionen 1) Aetzkalı und Aetznatron fallen braunes Hydroxyd, welches im Uebersohuss des Fällungsmittels leicht löslich ist. Alkalikarhonate bewirken erst in der Siedehitze Ausscheidung von röthlich-gelbem Goldhydrovyd — Durch Ammoniak oder Ammoniamkarbonat entstehen, jedoch nur in koncentrurten Löningen, röthlichgelbe Niederschlage von Goldoxyd-Ammounk (Knallgold), welches im getrockneten Zustande bei der leichtesten Beruhrung heftig explodirt 2) Sohwefelwasserstoff fullt aus einer neutralen oder sauren Goldlösung alles Gold aus Die braunschwarzen Niederschlage sind Gemenge von Goldsulfid, metallischem Gold und Schwefel Sie sind unlöslich in Salzsäure oder Salpetersaure, dagegen löslich in Königswasser, ferner in farblosen oder gelben Schwefelalkalien 3) Zinnehlorurlösung, welche etwas Zinnehlorid enthalt (man füge zu Zinnehlorurlösung otwas Chlorwasser), erzeugt auch in sehr verdunnten Goldlösungen einen purpurrothen, bisweilen ins Violette oder Brandrothe spielenden Niederschlag von Goldpurpur 4) Eisen-oxydulsalsalze reduciren Goldchlorid in seinen Lösungen und scheiden metallisches Gold als femes braunes Pulver ab Die darüber befindliche Flüssigkeit erscheint im durchfallenden Lachte schwarzlichblau Wird der getrocknete Niederschlag mit einer Messerklinge gedrückt, so nimmt er Metalliglanz an 5) Kaliumnitrit fullt ebenfalls metallisches Gold, bei sehr stasker Verdunnung ist die Flussigkeit zunachst nur blau gefürbt 6) Oxal saure fallt aus der nicht zu sauren Lösung in der Siedehitze metallisches Gold

Metallisches Gold fällen sus der Goldlösung überhaupt die meisten um dien Metalle, ferner Quecksilber, Silber, Platin. Ebenso wirken als Reduktionsmittel Ferrochlorid, Ferro-

sulfat, Cuprochlorid, Antimontrichlorid, arsenige Saure, schweflige Saure, phosphorige Shure u s w Endheh fuhren auch viole organische Verbindungen, z B Chloralhydrit, Ameisensaure, Oxalsaure, Formaldehyd, Hydroxylamin, Phenylhydrazin u s w die gleiche Reduktion herber

Alle Goldverbindungen geben beim Erhitzen auf Kohle vor dem Löthrohr gelbe. glanzende, dehnbare Metallkorner, beim Schmelzen mit Soda oder Borax gelbe, glanzende,

dehnbare Metallflitter

Bestimmung Diese erfolgt stets in der Form des metallischen Goldes Man fallt dasselbe aus der stark salzsauren (weder freies Chlor noch Salpetersäure enthaltenden) Lösung mittels Ferrochlorid oder Ferrosulfat, wäscht es mit Salzaure, spater mit Wasser aus, trocknet und gluht im Porzellantiegel Das Filter wird verascht. Aus der nicht zu

sauren Lösung kann die gleiche Reduktion durch Oxalsaure in der Siedehitze erfolgen Scheidung des Goldes aus Bruchgold etc Fur pharmaceutische Prapaiate ist das Gold der Dukaten, welches mit durchschmittlich 1 Proc Silbei legirt ist, hinreichend rein Das Silber wird bei ihrer Auflösung in Königswasser als Chloralber abgeschieden Zur Verwerthung von Bruchgold, das eine Legirung des Goldes mit verschiedenen Mengen Silber und anderen Metallen ist, scheidet man Gold auf folgende Weise rein ab Nachdem das Gold, wenn nothig, ausserheh mit Sodalosung gereinigt ist, übergiesst man es in einem Kolben mit der 4fachen Gewichtsmenge Königswasser und löst unter Digestion auf Die Lösung wird bis zur Sirupkonsistenz abgedampft, der Ruckstand in der 30frichen Menge destillirtem Wasser gelöst, filtrut (um gegenwartiges Silberchlorid abzusondern) und nun mit etwas Natriumsulfatlösing versetzt. Ist (von Lothungsstellen herrulnend) Blei gegenwartig, so wird dieses als Bleisulfat gefällt und durch Filtration beseitigt. Die klare Goldlösung wird nun mit einer filtriten Lösung aus 8 Th 1einem kryst Ferrosulfut in 40-50 Th Wasser und 1 Th reiner Chlorwasserstoffsaure gemischt. Das Gold fallt allmahlich als Metall in Gestalt eines braunon Pulvers nieder Man kann auch aus der Goldlösung die Metalle mittelst Zinkmetalls ausfallen, den Niederschlag mit Salzsaure und

Wasser auswaschen, hierauf mit 25proc Salpetersaure die fremden Metalle oxydiren, be ziehentlich auflosen, das Ungelöste mit Wasser abwaschen und endlich mit Salzsaure digeriren Reines Gold bleiht zuruck
Goldlegitungen Reines Gold ist ausseloidentlich weich, daher der Abnutzung ziemlich stark unterworfen Es eignet sich deshalb für Munzen, Gebrauchsgegenstande udglim reinen Zustande nicht Durch Legirung mit anderen Metallen kann man ihm, ohne Beeintrachtigung der meisten anderen Eigenschaften, Harte und Widerstandsfähigkeit verleihen Zur Herstellung von Munzen und Schmuckgegenstanden legirt man es entweder mit Kunfer (rothe Kerstrung) oder mit Silber (versen Karstrung) die Legirung weder mit Kupfer (rothe Karatirung) oder mit Silber (weisse Karatirung), die Legirung

mit Silber und Kupfer heisst gemischte Karatnung

Feingehalt Unter dem Feingehalt einer Goldlegirung versteht man deren Gehalt an remem Golde Fruher bezeichnete man denselben in der Weise, dass man angib, wie viel Karate Gold in einer feinen Mark (= 24 Karat) enthalten sind 14karatiges Gold enthalt somit in 24 Th = 14 Th Gold and 10 Th andere Metalle, d h es enthalt 58,38 Proc remes Gold Gegenwarug wird der Feingehalt einer Goldlegirung in Tausendsteln angegeben, d h man giebt an, wie viel Milligramm reines Gold in 1 g der Legirung enthalten sind 14karätiges Gold wird also jetzt als Gold mit einem Feingehalte von 0,583 bezeichnet

Nach dem deutschen Reichsgesetz vom 16 Juli 1884 durfen Uhrgehause und Geräthe aus Gold nicht geringeren Feingehalt als 0,585 — 14 Karat (Fehlergrenze 5/1000) haben Schmucksachen durfen mit jedem Feingehalt (Fehlergrenze 10/1000) horgestellt werden, doch muss der Feingehalt auf jedem einzelnen Stücke mittelst eines Stempels angegeben sem Das auf Gerathen anzubringende Stempelzeichen für Gold besteht in einer Reichskrone, welche von einem Kreise 🌚 — die Sonne darstellend — umgeben ist

Munzgold Die deutschen Reichs Goldmunzen sind horgestellt aus einer Legirung,

welche aus 90 Proc Gold und 10 Proc Kupfer besteht

Goldlothe. 1) Hartloth fur 0,750 Gold besteht aus 9 Gold, 2 Silber, 1 Kupfer 2) Weighloth fur 0,750 Gold = 12 Gold, 7 Silber, 3 Kupfer 3) Loth fur 0,666 Gold, = 24 Gold, 10 Silber, 8 Kupfer 4) Loth fur 0,583-Gold = 3 Gold, 2 Silber, 1 Kupfer Goldähnliche Legirung für Schmucksachen, Gebrauchegegenstande (Bleifederhalter etc.)

= 2,5 Gold, 7,5 Alumimum, 90,0 Kupfer Goldschwamm für Zahnplomben. Goldschwamm für Zahnplomben. Werden 100 g einer 10 proc Goldchforid-lösung mit Kahumbikarbonat genau neutraliert, alsdann mit einer gesättigten Lösung von 3,3 g Kaliumbikarbonat versetzt, hierauf mit 20,8 g gepulverter Oxalsaure vermischt und die Mischung 2 Minuten lang gekocht, so scheidet sich das Gold als schwammartige Masse aus, welche nach dem Auswaschen und sehr gelindem Gluhen zu Plombirungen verwendet wird

Goldamalgam, Telschow's besteht aus 4,18 Gold, 55,0 Silber und 40 Zinn, wird mit etwa dem gleichen Gewichte Quecksilber zum Amalgam zusammengeschmolzen

Goldbrouve. Muschelgold A. echte Blattgold wird mit dunner Homglösung fein gerieben B unechte besteht aus zerkleinerten Legirungen des Kupfers mit Zink

Goldseise Wird hereitet durch Fallen einer Lösung von Goldchlorid mit Seisen-

lösung und wird benutzt in der Keramik zur Herstellung des Goldlusties

Goldpurpur, Cassics'scher Man versetzt eine Lösung von Ferrichlorid mit soviel Zinnehloruriösung, dass die gelbe Farbe verschwindet und eine grünliche Farbung auftritt Diese Flussigkeit giesst man tropfenweise unter Umruhren in eine von Salpeter sure free Goldchlordlösung (1 400) Nach entegigem Absetzen wird der Niederschlag gewaschen und getrocknet Er stellt alsdam ein braunes Pulver von schwankendem Goldgehalte dar, welches zur Farbung von Rubinglas verwendet wird

Erhennung des Goldmetalles oder echter Vergoldung Ob ein Gegenstand, E B eine Munze oder ein Schmuckstuck etc aus massivem Golde hergestellt ist, lasst sich durch Bestummung des spec Gewichtes feststellen Das spec Gewicht des Munzgoldes hagt zwischen 18,0 und 19,0 Das spec Gewicht anderer, z B zu Schmucksachen verarbeiteter Legirungen nahert sich den angegebenen Zahlen um so mehr, je mehr Gold die arbeiteter Legrungen nanert sich den angegebonen zumen um so heim, je hich die Legrungen enthalten — Wird eine Goldlegrung (z B von 14 Karat) mit einem angeseuchteten Silbernitratstiste berieben, oder mit einer Lösung von Kupferchlorid (1 10) b. seuchtet, so einsteht ein schwarzer Fleck nicht Messing und ähnliche goldahnliche Legrungen (Goldmitanonen) geben einen sohwarzen Strich Linckenlose Vergoldungen bleiben gleichfalls ungefarbt. Man kann daher mit Hilfe dieser Reaktionen auch seststellen, ob ein gelber Metalluberzug Gold ist Will man das darunter befindliche Metall prufen, so macht man an einer unauffalligen Stelle mit einer Nadel einen Ritz und pruft diesen mit dem Silbernitratstift oder mit der Kupferchloridlösung

Goldflecke. Bringt man Goldlösung auf Haut oder Wasche, so verursacht sie braunrothe Flecken Man entfernt diese, indem man sie zunächst mit verdumter Kalilauge, dann mit i proc Jodlösung, alsdaun mit Kaliumjodidlösung und schliesslich mit

Natrumthiosulfatiosung und Salmiakgeist bereibt

Vergoldung anderer Metalle auf nassem Wege Man löst 10 Th Gold-chlorid in 1800 Th destillirtem Wasser, giebt 110 Th Natriumbikarbonat dazu und kocht die Flussigkeit in einem porcellauenen Kasserol oder Glaskolben zwei Stunden lang, oder bis ihre gelbliche Färbung in eine grunliche übergegangen ist. Den zu vergoldenden, wohl gereinigten Gegenstand hängt man, an Messingdraht befestigt, in das kochende Goldbad. Nach 3—8 Minuten ist die Vergoldung vollendet (Schubarth). Neusliber, Silber, Platin befestigt man an Zinkdraht, Eisen muss zuvor verkupfert werden Eine andere wirksame Vergoldungsflussigkent besteht aus 10,0 Goldchlorid, gelöst

in 20.0 destillirtem Wasser und dann gemischt mit einer Flussigkeit, bereitet aus 30.0 Kaliumcyanid, 30.0 Natriumchlorid, 20.0 krystallisirtem Natriumkarbonat und 1250,0—1500,0 destillirtem Wasser Die Mischung wird bei Saite gestellt und wiederholt geschuttelt, bis sie farblos erschoint. In diese bis zum Kochen ei hitzte Vergeldungsflüssigkeit wird der zu vergoldende silberne, mit Weingeist und Schlämmkreide wohl abgenebene Gegenstand hineingelegt und gleichzeitig mit zwei Zinkstäben an entgegengesetzten Stellen beruhrt. In wenigen Minuten ist die Vergoldung vollendet. Das dabei am Zink etwa metallisch abgeschiedene Gold wird gesammelt etc.

Vergoldungspulver, Goldpulver, zur kalten Vergoldung des Silbers durch Anreiben, bereitet man angeblich in der Weise, dass man 10 Th Gold und 2 Th Kupfer in Königswasser löst, mit der Lösung Leinwandlappen trankt, diese trocknet und verbiennt Die Asche oder den Zunder reibt man mit einem mit Kochsalzlösung befeuchteten Leder

oder Kork in die gut gereinigte Messing- oder Silberfläche

Goldsalzather zum Vergolden von Eisen oder Stahl bereitet man in der Weise, dus man eine koncentrirte wasserige, aber saurefreie Goldchloridlösung mit einem 3 bis 5fachen Volumen Aether wiederholt krafug durchschuttelt und den Goldsalzather von der farblos gewordenen wassengen Schicht abhebt Mit dieser Goldlösung wird das mit Schmirgel und Weingeist blank geputzte Eisen mit Hilfe eines weichen Pinsels bestrichen

Enne Flussigkeit zur galvanischen Vergoldung bereitet man aus 10 Th Gold-chlorid, 100 Th Kalumcyanid und 1000 Th Wasser Als Anode dient ein Goldblech Ein Anlegeol fur die Vergoldung lackirter Blechwaren mit Goldblatt oder mit

Mussygold bereitet man durch Kochung unter Umrühren aus 10 Anime, 10 Asphalt, 15 Bleiglatte, 15 Umbra, letztere drei Substanzen hochst fein gepulvert, und 150 Leinol Dieser kolirte Firmss wird mit Zinnober abgerieben, um ihm Körper zu geben, und dann mit Terpentinöl verdunnt, um ihn bequem mit einem Pinsel aufzutragen

Vergoldemelt zum heissen Stempeln (z B in Hutfutter u dergl) ist ein feines

Pulver aus gleichen Theilen Dammar, Mastix, Sandarak und Kolophonium

Gluhwachs zur Erhöhung der Goldfarbe Es wird damit die Vergoldung bestrichen und der Gegenstand abgegluht. Es besteht aus curca 50 Wachs, 5 rothem Bolus, 4 Grunspan, 4 gebrauntem Alaun oder aus 100 Wachs, 25 gebrauntem Bolus, 25 Colcothar, 15

Grünspan oder Kupferasche, 5 gebranntem Borax. Sobald das Wachs des über die Vergoldung gestrichenen Gluhwachses abgebrannt ist, wird in kaltem Wasser abgelöscht etc

Glasvergoldung Dazu gehoren drei Flussigkeiten I Lösung von 2,0 saurefreiem Goldchlorid in 150,0 destillirtem Wasser — II Lösung von 5,0 trocknem Natronhydrat in 80,0 destillirtem Wasser — III Lösung von 2,5 Starkezucker in 80,0 destillirtem Wasser — III Lösung von 2,5 Starkezucker in 80,0 destillirtem Wasser, 25,0 Weingeist und 20,0 kauflichem reinem Aldehyd — Behufs der Vergoldung mischt man 200 ccm der Flussigkeit I, 50 ccm der Flüssigkeit II und 5 ccm der Flüssigkeit III sehnell und giesst die Mischung in das zu vergoldende mit Sodalösung und Wasser gereinigte Glas In 5 Minuten ist die Vergoldung geschehen

Unechte Vergoldung Man löst Bleiacetat und Natriumthiosulfat zusammen in Wasser und lasst die versilberten Gegenstande 2-3 Minuten bei 70°C darinnen.

† Aurum tribromatum Goldbromid Goldtribromid AuBr. = 486

Darstellung Sehr fein vertheiltes Gold wird mit wenig Wasser übergossen und darauf unter Umruhren die berechnete Menge Brom hinzugefügt. Sobald Lösung eingetreten ist, wird die filtrirte Lösung bei gelinder Warme zur Trockne eingedunstet

Eigenschaften Dunkelbraune Masse, löslich in Wasser, Weingeist und Aether Das Salz bildet mit anderen Bromiden Doppelsalze

Der Goldgehalt wird durch Gluhen des Salzes und Wagen des Ruckstandes bestimmt

Anwendung Dieses Praparat wurde von Goubert als ein vortreffiches Mittel gegen Epilepsie empfehlen, da es selbst in sehr kleinen Gaben sehr rasch wirkt und lange Intermissionen der Anfalle bedingt, wahrend weder Bromismus noch Verdauungsbeschwerden und Schwäche der intellektuellen und sexuellen Fähigkeiten zu beobachten sind Die Tagesdosis beträgt bei Kindern 0,008—0,006 g, bei Erwachsenen 0,008—0,012 g Bei Migrane Anfallen kann man 0,008 g zweimal des Tages eine Stunde vor den Mahlzeiten geben

### † Aurum-Kalium bromatum Kalium-Goldbromid KAuBr. - 2H.O = 591

Darstellung 100 Th feinst zertheiltes Gold, 61 Th Bromkalium und 123 Th Brom werden mit en 2500 Th Wasser übergessen und solange geschüttelt, bis Lösung eingetreten ist. Darauf wird filtrit und das Filtrat zur Krystallisation eingedampft. Die ausgeschiedenen und abgesaugten Krystalle werden aus Wasser umkrystallisit

Eigenschaften Braunschwarze, nadelformige Krystalle, leicht löslich in Wasser Aether nummt aus diesem Doppelsalz das Goldtribromid auf und scheidet Kaliumbromid ab Den Goldgehalt bestimmt man durch Glühen des Salzes und Auslaugen des Rückstandes

Anwendung. Dieses Präparat wurde von Merox an Stelle des leicht zersetzlichen Goldtribromids empfohlen und von Ivan Tankura und Laufenauer hei Epilepsie und Hysteroepilepsie mit gutem Erfolge gebraucht. Die innerliche Anwendung des Mittels empfiehlt sich nicht, dagegen ist die subkutane Injektion empfehlenswerth

Rp Aun Kalu bromatı 0,4 Aquas destillatae 20,0 S D S Zur Injektion [Laufenauer]

Hiervon mjiert man anfänglich 0,5 ccm und steigt allmahlich bis zu 2 ccm Die mittlere Dosis beträgt 0,02 g des Praparates, was 1 ccm obiger Lösung entspricht

†† Aurum Kalium cyanatum Kalium-Goldeyanid 2KAuOy4 + 3 II.20 = 732

Darstellung. Eine koncentrite Lösung von 54 Th neutralem Goldtrichlorid wird in eine koncentrite heisse Lösung von 46 Th Kalium cyanatum puriss (pro analysi) gegossen, das beim Erkalten sich ausscheidende Salz abgesaugt und aus Wasser umkrystallisist

Eigenschaften. Durchsichtige tafelförmige Krystalle, löslich in Wasser, unlöslich in Weingeist. Bei massigem Gluhen geht das Salz in Kalium-Goldcyanur KAuCya über. Den Goldgehalt des Salzes bestimmt man durch sehr starkes Gluhen und Auslaugen

des Rückstandes

Anwendung. Dieses Doppelsalz ist ein sehr starkes Antisepticum Ein Theil vermag schon 25000 Th Blutscrum zu sterilisiren und für die Entwicklung pathogener Mikroben ungeeignet zu machen Für klinische Zwecke wurde das Praparat noch nicht verwandt, es wäre jedoch zu versuchen, dasselbe an Stelle des schon vor mehr als 40 Jahren von Christien in die Therapie eingeführten und bei Skrophulose, Phthisis und Amenorrhoe gebrauchten Aurum cyanatum zu geben

Aufbewahrung Sehr vorsichtig, vor Licht geschutzt

# Aurum chloratum.

Unter dem Namen "Goldchlorid" werden gewohnlich zwei Verbindungen durchennandergeworfen 1) Das neutrale Goldchlorid AuCl $_3$  und 2) der Goldchlorid-Chlorwasser stoff AuCl $_4$  + HCl $_4$  + 4H $_2$ O

i. † Aurum chloratum acidum (Erganzb ) Aurum chloratum chlorhydricum Goldchlorid-Chlorwasserstoff Wasserstoffgoldchlorid. Wasserstoff-Aurichlorid Aurichlorwasserstoff. AuCl $_4$  + HCl $_4$  + U $_8$ 0. Mol Gew. = 411

Darstellung. Man lost 10 Th reines metallisches Gold unter massiger Erwärmung in einem Kolben in 45 Th Königswasser und dampft das Filtrat im Wasserbade ein, bis es frei von Salpetersaure (s w unten) ist und ein Tropfen, auf eine kalte Glasplatte gesetzt, erstaurt. Den Ruckstand bringt man in einen mit Aetzkalk gefullten Exsiccator zum Krystallisieren. Die Masse wird spater zernieben, und das Pulver über Aetzkalk nachgetrocknet.

Eigenschaften. Orangefarbige, krystallinische, an der Luft zerfliessende Salzmasse, in Wasser, Weingeist oder Aether leicht löslich. Es sei in Weingeist oder Aether völlig löslich. Bei Annaherung eines mit Ammoniakflussigkeit benetzten Glasstabes gebe es keine Nebel (freie Salzsaure). Beim Glühen hinterlasse es nahezu 48 Proc (theoretisch 47,68 Proc) metallisches Gold. — Wird die 10 proc wässenige Losung durch Erwarmen mit Oxalsäure vom Gold befreit, so darf 1 ccm des Filtrates nach dem Mischen mit 2 ccm kone Schwefelsäure keine braune Zone geben, wenn die Mischung mit 1 ccm Ferrosulfat-Lösung überschichtet wird (Salpetersaure)

Das soeben beschriebene Praparat ist das in der Praxis gebrauchlichere und wird sehr haufig fälschlich als "Goldchlorid" schlechthin bezeichnet

il † Aurum chloratum (neutrale). Goldchlorid. Aurtehlorid Goldtaichlorid. Chlorgold. Chlorure d'or (Gall ) AuCl. Mol Gew = 302,5.

Um diese Verbindung zu erhalten, dampft man die bei dem vonigen Praparate er haltene saure Goldchloridlösung im Sandbade unter Umrühren so lange ein, bis Chlor sich zu entwickeln beginnt. Alsdam lasst man erkalten, lost den Ruckstand in Wasser, filtrirt und dampft die Lösung im Wasserbade ein, bis sie beim Erkalten fest wind. Die erkaltete Masse hat die Zusammensetzung  ${\rm AuCl_s}+2{\rm H_2O}$ , durch Erhitzen auf 150° C. wird das Praparat wasserfrei. Branne, sehr hygroskopische Masse, dem vonigen Praparat sehr ahnlich Enthalt im wasserfreien Zustanda 64,8 Proc. metallisches Gold

Aufbewahrung Beide Piaparate sind vorsichtig vor Lieht und vor Feuchtig keit sehr gut geschützt aufzubewahren

Anwendung Goldchlorid dient zur Darstellung verschiedener Goldverbindungen, in der olganischen Chemie zur Darstellung der Gold-Doppelsalze (von Alkaloiden), als Reagens in der Analyse, zu Vergoldungen, zum Tonen der photographischen Bilder In der Therapie wird es besonders bei dem Landoler'schen Verfahren zur Behandlung des Krebses angewendet.

Rp Auri trichlorati
Zinci chlorati
Liquoras Subii chlorati
Bromi chlorati — ää 5,0
Farmae kriticese q s

M f pasts mollis 8 mm dick suf Leinen zu streichen, und auf der exulcerirten Stelle so lange liegen zu lassen, bis sie mit dem abgestorbenen Gewebe abfallt

Causticum RECAMIER

Liquor Auri nitriso-muristici,

Rp Auri trichlorsti 0,8

Aquse regise 30,0
(Actemittel für Carcinoms)

### Auro-Natrium chloratum.

Unter dem Namen "Auro Nathlum chloratum" oder "Natrium Goldchlorid" werden Verbindungen des Goldchlorids mit Natriumchlorid von verschiedenem Goldgehalt verstanden, man muss sich daher in jedem einzelnen Falle die Frage vorlegen, was ein gegebenes Praparat daistellen soll

I † Auro-Natrium chloratum (Germ Helv) Auri et Sodii Chloridum (U-St) Natrium-Aurichlorid. Chlorgoldnatrium Gozzi's Salz. Officinelles Goldsalz Das im Nachstehenden zu besprechende Piaparat ist keine einheitliche, chemische Verbindung, sondern eine Mischung der Verbindung Natrium-Goldchlorid AuCl<sub>6</sub> NaCl + 2H<sub>2</sub>O mit Kochsalz Es ist in den genannten drei Pharmakopoen von gleicher Zusammensetzung

Darstellung Man bringt in einen glaseren Kolben 13 Th reines Gold, übergiesst dasselbe mit einer Mischung aus 16 Th Salpetersaure (von 25 Proc.) und 48 Th. Salzsaure (von 25 Proc.), setzt auf den Kolben einen kleinen Trichter auf und erwarmt den Inhalt bis zur volligen Auflosung des Goldes Dann gresst man die Losung (ist Filtration erforderlich, so erfolgt diese durch einen Bausch Asbest oder Glaswolle) in eine Porcellanschale, spült Trichter und Kolben gut nach und dampft die Losung auf dem Wasserbade bis zur Sirupkonsistenz unter Umrühren ein Den zuruckbleibenden Sirup lost man in 20 Th Wasser, dann bringt man 20 Th schwach geglühtes reines Nathumchlorid hinzu, dampft die Lösung im Wasserbade unter Umrühren mit einem Glasstabe ein und führt das Austrocknen schliesslich im Wasserbad Trockenschranke zu Ende Dann zerreibt man den Trockenrückstand in einem erwarmten Morser, mischt das resultirende Pulver und füllt es sogleich in kleine, gut zu verschliessende (Korken mit Palaffindichtung!) Glaser ab

Eigenschaften. Pomeranzengelbes Pulver von neutraler oder nur schwach saurer Reaktion und metallischem Geschmack, in 2 Th. Wasser zu einer gelben Flussigkeit loslich Weingeist lost aus dem Praparat nur das Natrium-Aurichlorid AuCl. NaCl + 2H2O hei aus, während das ausserdem vorhandene Natriumchlorid ungelöst bleibt. Beim Glühen giebt es Chlor ab, und es hinterbleibt ein Gemisch von Natriumchlorid und metallischem Gold Das Praparat ist eine Mischung von 61—62 Proc. Natrium-Aurichlorid (AuCl. NaCl + 2H2O), 35—37 Proc. Natriumchlorid und 2—4 Proc. Wasser.—Es ist, mit reinem Natrium chlorid beiertet, nicht gerade hygroskopisch, kann aber aus der Luft etwa 5 Proc. Feuch tigkeit aufnehmen, ohne feucht zu erscheinen

Prifung 1) Schuttelt man das Standgefäss des Praparates um, offnet es alsdam und nähert seiner Oeffnung hierauf einen mit Ammoniaktiussigkeit schwach benetzten Glasstab, so darf Bildung weisser Nebel nicht erfolgen, andernfalls enthalt das Präparat freie Salzsaure 2) Bestimmung des Goldgehaltes Man bringt 0,5 g des Salzes in ein Becherglas, übergiesst es mit etwas verdunnter Ameisensaure und verdunstet diese durch massiges Erwaimen Man wiederholt dieses Befeuchten mit Ameisensaure und Abdunsten noch zweimal, dann sammelt man das linterbliebene metallische Gold auf einem Filter, wascht es aus und bestimmt sein Gewicht Es soll erhalten werden Nach Germ und USt mindestens 30,0 Proc, nach Helv = 32,5 Proc metallisches Gold Es ergiebt sich hieraus, dass die Helv ein scharf getrocknetes Praparat vorschreibt

Aufbewahrung Vor Licht und Feuchtigkeit geschützt, vorsichtig

Anwendung Das beschriebene Praparat wirkt aussenlich schwach atzend, farbt die Haut violett, schliesslich schwarz. Man wendet es ausseillich an zu Einielbungen in die Zunge und in das Zahnfleisch bei syphilitischen Erkrankungen dieser Organe. Inner lich wird dem Goldehlorid eine Wirkung auf den Geschlechtstrieb, die Menstruation und die Diurese zugeschrieben, ohne dass hierful exakte Beweise vorliegen. Langerer Geblauch führt wie beim Quecksilber Speichelfluss herbei. Höchste Gaben pro dest 0,05 g, pro die 0,2 g (Germ Helv.). Technisch zum Tonen der photographischen Silber Kopien, auch wohl zur Herstellung galvanischer Vergoldungsflussigkeiten.

II. + Natrium-Goldchlorid Natrium-Aurichlorid. Chlorure d'or et de sodium Sal Auri Chrestien. Sal Auri Figuier. AuCl. NaCl + 2H.O Mol Gew .- 397. Dieses von der Gall aufgenommene Praparat ist die der oben angegebenen Formel entsprechende chemische Verbindung "Natrium Goldchlorid" - Die Darstellung erfolgt in der nämlichen Weise wie bei dem vorigen (Seite 487) angegeben worden ist, nur setzt man der aus 13 Th Gold erhaltenen Lösung nur 3,88 Th reines schwach gegliihtes Natriumchlorid hinzu Die Losung bringt man entweder durch Abdampfen im Wasserbade zur Trockne oder man lasst sie - behufs Erzeugung von Krystallen - m Schwefelsaure Exsicuator stehen

Pomeranzengelbe, prismatische, an der Luft beständige, in absolutem Alkohol völlig lösliche Krystalle von ahnlichen Eigenschaften wie das vonge Sie sollen, in der auf 8 437 angegebenen Welse auf den Goldgehalt gepruft, mindestens 49 Proc (theoretisch Anwendung in der Photographie und zum Vergolden 49.37 Proc Gold hinterlassen Hochste Gaben pro doss 0,05, pro die 0,15

III + Auro-Kalium chloratum Kalium-Aurichlorid. Kalium-Goldehlorid. Ancl. Kcl + 2H.O. Mol, Gew = 413 Wird in analoger Weise dargestellt wie die vorigen, nur wird die aus 13 Th Gold erhaltene Lösung von Goldchlorid mit 4,95 Th scharf getrocknetem Kalmmehlorid eingedampft Gelbe, durchsichtige, rhombische Tafeln, welche an der Luft verwittern

IV + Auro-Ammonium chloratum Ammonium-Aurichlorid. Goldchlorid. AuCl. NH4Cl + 2H2O. Mol. Gew. = 392 Wird wie die vongen dargestellt, nur dampft man die aus 18 Th. Gold erhaltene Lösung von Goldchlorid mit 2,73 Th. scharfgetrocknetem Ammoniumchlorid ein Gelbe, rhombische Tafeln

KEELEY's Goldeure gegen Trunksucht I Rp Auro-Natru chlorau 0,75, Am monn chlorati 0,4, Strychmin nitrici 0,065, Atropini sulfurici 0,015, Extracti Chinae fluidi 90,0, Extracti Cocae, Glycerini, Aquae destillatae ää 30,0 Zweistundlich einen Theelöffel II. Rp Auro-Natru chlorati 0,15, Aquae destillatae 30,0 Zur subkutanen Injektion

### Guttae Bureae LEHMANN

Rp Auro-Natrii chlorati 0.1 Aquae destillatae 50,0

D S Dreimal täglich 20 Tropfen (allmählich steigend auf 50 Tropfen und Gebrauch von Sassa parill-Dekokt bei sekundärer Syphilis)

> Liquor Auri ammoniati chlorati FURNARI et DELESCHAMPS

Rp Auro-Ammonn chlorati 0,5 Aquae destillatae Spiritus (90 Proc.) aā 800,0

D 8 Einen Theelöffel voll des Morgans und Abands (bei Amenorrhoe, Dysmenorrhoe)

### Pilulae auriferne CHRESTIEN

Rp Auro-Natrii chlorati erystallisati 05 Amvlı Solanı tuberoşı 2.0 Cummi arabici 5.0 Aquae o s fiant pululne 120

#### Pilulao Auro Natrii chlorati MARTINI

Rp Auto Natra chlorati 0,3 Extracti Dulcamarae 8,0

fiant pilulae 50 D S faglich mittags unl abends nach jeder Mahlzeit eine Pille, wöchentlich um je eine Pille his zu 5 Pillen steigend (bei Anschwellungen und Verhärtungen des Uterus)

#### Strupus Auro Natrii chlorati

Bp Auro-Natria chlorata 0,05 Sirupi Sacchari

# Aurum jodatum.

†Aurum jodatum. Joduretum aurosum. Aurojodid. Goldjodür. Goldmono-AuJ. Mol Gew. = 323

Berettung Das säurefreie Ohlorid aus 10,0 Gold oder 15,2 scharf getrocknetes Aurichlorid werden in 200,0 destillirtem Wasser gelöst und allmählich unter Umruhren mit einer Losung von 26,0 Kahumjodid in 100,0 destillirtem Wasser versetzt Man lasat die Flussigkeit absetzen, dekanthirt, gresst auf den Bodensatz enca 400.0 destill Wasser, dekanthirt und sammelt den Bodensatz in einem Trichter, welcher mit einem lockeren Bauschchen Glaswolle geschlossen ist, wascht mit Wasser nach, bis das Abtropfende

kaum noch eine Farbung zeigt. Den Niederschlag biertet man auf einen flachen Porcellanteller aus und trocknet ihn an einem lauwarmen, 35°C nicht überschreitenden, vor Licht geschutzten Orte, bis das anhängende freie Jod vollstandig verflüchtigt ist. Ausbeute birca 15,0. In den Waschwassern ist etwas Gold enthalten, und kann dasselbe durch Zink abgeschieden weiden.

Eigenschaften. Das Aurojodid ist ein leicht zersetzliches, eitronengelbes Pulver, gewöhnlich wegen anhangenden freien Goldes oder freien Jods grunlich. Beim Erhitzen auf 120°C, auch sehen beim Kochen der wasserigen Losung zeifallt es in seine Bestand theile. Es ist in Wasser und Weingeist unlöslich.

Aufbewahrung und Anwendung sind dieselben, wie man unter Auro-Natrium chloratum angegeben findet Ein obsoletes Piaparat

# Aurum oxydatum.

 $\dagger$  Aurum Oxydatum (seu hydroxydatum) Acidum aurucum Croens Solis. Auruhydrat. Goldoxyd (hydrat) Goldsdure. Au $(OH)_3$ . Mol Gew = 247

Bereitung 10,0 pracipitirtes Gold werden in 40,0 Königswasser gelost, und im Wasserbade bis zur Sirupdicke eingedampft, dann in 300,0 bis 400,0 destil lirtem Wasser gelöst, die Lösung mit 50,0—55,0 gebiannter Magnesia versetzt und einen Tag an einem dunkeln Orte bei Seite gestellt. Den von der überstehenden Flussigkeit durch Dekanthiren getiennten Niederschlag zieht man mit einer einen 2,5 procentigen reinen Salpeteisaure (gemischt aus 50,0 reiner Salpetersaure von 1,153 spec Gew und 450,0 Wasser), um die anhangende Magnesia zu beseitigen, zuletzt mit destillirtem Wasser aus und trocknet ihn auf flachen Tellern ausgebieitet vor Licht geschutzt bei gewohnlicher Temperatur. Ausbeute 12,0

Eigenschaften Das haufig als Goldoxyd bezeichnete Praparat ist eigentlich das Goldhydroxyd, es bildet frisch gefallt ein gelbes, in der Warme braun werdendes Pulver, welches bei 100° C in Wasser und Goldoxyd Au<sub>2</sub>O<sub>3</sub> zerfallt, sich auch im Licht zersetzt unter Abscheidung von metallischem Golde Es ist loslich in Salzsaure, auch in kone Salpetersaure, unloslich in verdünnter Salpetersaure Beim Uebergiessen mit Ammoniak bildet sich das im trocknen Zustande leicht explodirende "Knallgold" (Aurum fulmmans)

Aufbewahrung. In der Reihe der stark wirkenden Arzneistoffe in kleinen, dielit geschlossenen Flaschehen, vor Licht geschlitzt. Bei Verarbeitung zu Pillen (im porcel lanenen Morser anzustossen!) benetzt man es vor dem Verreiben mit einigen Tiopfen Wasser, weil ein gekauftes Praparat, wie die Erfahrung gezeigt hat, zuweilen Knallgold enthalt.

Anwendung Das Goldoxyd wurde wie das Goldchlorid als Antisyphiliticum in Gebrauch gezogen, heute aber wird es kaum noch beachtet Die Dosis ist derjenigen des Auro-Natrium chloratum gleich

### Avena.

Gattung der Grammeae-Aveneae.

Avena sativa L, der "Hafer"

Verwondung findet die von den Hull- und Deckspelzen befreite Frucht Fruchts Avenae excontreatus Semen Avenae excontreatum Grutum Hasergrutze als leichtverdauliches Nahrungs- und reizmildeines Heilmittel Die bei der Fabrikation der Hasergrütze gewonnenen Absalle gelangen als Futtermittel unter den Namen Haserweissmehl, Haserrothmicht und Haserbulsen in den Handel

Bestandtheile 12.11 Proc Wasser, 10,66 Proc Stickstoffsubstanz, 4,99 Proc Fett, 58.37 Proc stickstofffreie Extraktstoffe, 10,58 Proc Rohfaser, 3,29 Proc Asche

Erkennung der Haferstarke of Amylum S S 295

Giftgrutze ist eine mit Strychninlösung (2,5-5,0 g Strychnin nitrie in heissem Wasser q s gelost auf 1 kg Grutze) getrankte, dauerhaft roth gefarbte Hafergrutze, zum Vertilgen der Hausmause bestimmt Zum Auslegen im Freien eignen sich mehr die ganzen, vergifteten Korner

Avenucia von Rademann enthalt in 100 Th etwa Fett 7, Protein 14, Kohlenhydrate

66. Salze 3 Th

Hafer-Konserve von Gust Warneous besteht aus Hafermehl, dextraurtem Erbsenmehl, Roggen- und Leinsamenmehl

meni, Roggen- und heinsamenment
Hafermehl, Präpanites, von Knork, sowie
Hafermehl, Prapanites, von Weinezahn, sind Nahrmehle, die in 100 Th Ver
dauliches Eiweiss 9, Fett 5-7, Kohlehydrate 72, Wasser 10, Salze 1 (abgerundet)
enthalten und wahrscheinlich dem piap Gerstenmehl ahnlich behandelt werden
Heiculo, Kathreinun's ein Kaffee-Ersatz, der durch Walzen von Haferkörnern

hergestellt wird

Praparintes amerikanisches Hafermehl (Horn by steam cooked oatmeal), enthalt Fett, 6,71 Proc., Stickstoffsubstanzen 16,30 Proc., atickstofffreie Extraktivstoffe 64,44 Proc., Asche 1,82 Proc., Wasser 10,78 Proc. Lactina, Schweizerische, von Pauschaud & Co. zur Thierernahrung, ist ein Germisch

misch aus Hafer-, Mais-, Reis-, Leinsamenmehl, Knochenmehl, Salz und Fenchelol

### Ballota.

Gattung der Labiatae - Stachyoideae

Bailota nigra L. Schwarzer Andorn. Heimisch von Nordafrika und Europa bis Nordpersien, hefert in dem getrockneten Kraut

Herba Bullotae nizine Herba Marrubii nigri seu foetidi. Herba Marrubiastri Ballote, Gottesvergess 1) Die Pflanze ist charakterisirt durch den trichterformigen, vor springend zehnnervigen Kelch mit kielig gefalteten Zahnen. Sie ist weichbehaart, die Blatter gestielt, eirund oder am Grunde heizformig, grob gesagt

Von unangenehmem Geruch, bitterem und etwas aromatischem Geschmack

Einsammlung Das bei beginnendem Aufbluhen gesammelte Kraut 4 Th frisches Kraut geben 1 Th trockenes

Leonurus lanatus (L) Spreng (ebenfalls Labiatae - Stachyordene) Heimisch in Sibirien liefert

Herba Ballotae lanatae. Hb. Ballotae lanatae sibiricae. Hb. Leonuri lanati Hh. Panzeriae lanatae. Panzerie. Sibnische oder wollige Ballote. Wolfstrappklaut Wie die vorige obsolet

Ballota suaveolens L (Erva cidriera), wild in Jamaica bei tuberkuloser Peritonitis angewendet

### Balnea medicata.

Balnea. Bader Bains Bath. (Plural-Baths) Die wachsende Bedeutung der Bader fur die Allgemeinbehandlung macht eine Besprechung der für den Apotheker in Betracht kommenden Gesichtspunkte erforderlich

Allgemeines Je nachdem der ganze Korper oder nur Theile desselben der Badeprocedur unterworfen weiden sollen, unterscheidet man 1) Vollbad, Balneum totale = 250-300 ! Wasser 2) Sitzbad, Enkathesma seu Insessus = 25-40 I Wasser 3) Fussbad, Pediluum = 6-181 Wasser 4) Armbad, Brachlumum = 5-81 Wasser 5) Handbad, Maniluvium = 1-21 Wasser

<sup>1)</sup> Unter diesem Namen auch Marrubium vulgare und Succisa pratensis

Je nach der einzuhaltenden Temperatur nennt man ein Bad eiskalt von 0-5°C, sehr kalt von 5-12°C, kalt von 12-18°C, kuhl von 18-25°C, lauwarm von 25-32°C, warm von 32-37°C, beiss von 37-42°C

Die Dauer der Bader beträgt bei warmen und heissen Badern etwa 5 Minuten, bei kühleren, wenn Warmeentziehung beabsichtigt ist, bis zu 20 Minuten. Sie ist vom Arzt genau anzugeben

Als Bade-Gefässe, in welchen die Bader zu nehmen sind, benutzt man Wannen aus Zink, Kupfer, Porcellan für solche Bäder, deren Ingredienzen auf diese Stoffe nicht einwirken Bäder mit differenten Stoffen werden zweckmassig in Wannen aus Holz genommen werden Zur letzteren Gruppe gehören nicht nur die Bäder, welche Sauren enthalten, sondern auch solche, die mit Eisensalzen, Schwefelleber, Moor versetzt sind

Die zu den medicinischen Bädern zu verwendenden Bade Ingredienzen brauchen nicht von höchster Reinheit zu sein, man verwendet vielmehr gewohnlich technische Soiten. Die im Nachstehenden angeführten Mengen sind für "Vollbader" berechnet. Für Sitzbader rechnet man den ½, für Fussbader den ¼ und für Handbader den ¼ Theil

Von den Ingrecienzen werden Salze direkt im Badewasser gelost oder diesem in Form von Losungen zugesetzt Krauter u del werden zum Theil als Aufguss, zum Theil in Substanz dem Badewasser zugesetzt, in einigen Fällen auch in locker gewebten Sackchen in das Badewasser eingehangt

Kohlensaure-Bader Zu Nachbildung der natürlichen Kohlensaure-Bader sind vielfache Vorschlage gemacht worden Das Verfahren, kohlensaure Salze durch Sauren zu zersetzen, führt zwar zur Entwickelung von Kohlensaure, aber diese wird nur wenig vom Wasser gelost, daher üben diese Bader nur geringen Hautreiz aus Das vollkommenste Verfahren ist das von Bloch Elberfeld, dieses führt zu einem Badewasser, welches auch noch bei Blutwärme ganz einebliche Mengen Kohlensaure gelost enthalt

Bade-Tabletten von Sandow DRP Krystallisirtes Ferrosulfat wird mit Kalium bisulfat zusammengeschmolzen und in Pastillenform gebracht Diese Pastillen werden in ein Natriumbikarbonat enthaltendes Bad eingetragen

Pasta Mack, Zusatz zum Waschwasser, bez zu Badern Reisstarke 27,0, Brausepulver 73,0 Es werden Pastillen von 6 g Schwere geformt S Pastillen = 2 %

Sandblder. In eine Kiste wird eine 10 cm hohe Schicht warmer Flusssand geschuttet. Der Patient setzt sich, in eine Decke gehullt, hinein und wird mit Sand von 45-50°C zugedeckt. Biust und Bauchdecke bleiben frei

Fango, Linimentum minerale Der Schlamm der heissen Quellen von Battogha in Italien, welcher zu Badern bzw Umschlagen gegen Rheumatismus, Frauenkrankheiten etc angewendet wird Enthalt Wasser 50,0 Proc, organ Substanz 8,0 Proc, Mineralbestandteile (Sand, CaO, MgO, Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Cl, SO<sub>3</sub>, CO<sub>2</sub>, P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, K<sub>2</sub>O, Na O) 42 Proc

Inmanol, Emreibung gegen Ischias, Migraine etc., besteht aus Chloroform, Ammoniakflussigkeit, Terpontinöl, Seifenspiritus und Moorextrakt Wird nach dem Bade angewendet

Ancherer Bad

Aromatisches Bad

Aschener Bad
(Aachener Bäderseife.)
Rp Culcu sulfmata 450
Natrii chlorati 15,0
Kalii jodati 2,0
Kalu bromati 2,0
Baponis kalıni 136,0
Alaun Bad
Rp Aluminis 100-150,0
Alkalisches Bad
Balneum Sodae Bain alcalin. (Gall)
Rp Natrii carbonici cryst 250,0
Ameisen Bad
I
Rp Spiritus Formicarum
Tincturae Formicaium an 250,0
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
II

10,0

Rp Acidi formicici (25 %)

I Rp Specierum sromatic 500,0
Weiden in lose guwehtem Bentel abgegeben Man
infundirt mit 10 Later heissem Wasser ½ Stunde
und giesst die Kolatur in das Bad. In gleicher
Weise Linden blüthen-Bad

II Rp Mixturse oleosae balsamicae
Tincturse Calami ää 100,0

Arsenikalisches Bad
Rp Natri arsenicas 5—6,0
Natrii carbonici cryst 12,0
Gegen chromische Gelenk-Entzündung

Balneum Baretginense
Bain dit de Barèges (Gall)
Bp Natrii sulfurati (Na<sub>4</sub>S+9H<sub>2</sub>O)
Natrii chlorati ää 60,0
Natrii carbonici calcinati 80,0
In Glasgefässen abzugeben

Kohlensaure Bad (Diet M)

Balneum Pepuesiae.

Balneum Pennesiae.	Kohlensaure Bad (Diet M)
Bain de Pennès	A
A	Rp. Natrii bearbonici 150,0
Rp Kalli bromatı	В
Calcin carbonica sa 1,0	Rp Acida hydrochlorici (25 %) 250,0
Natra phosphorica 8,0	Man löst zunächst A im Badewasser und rührt
Natri sulfunci sicci 5,0	aladana B darunter
Alumina sulfurea 1,0	
Ferri sulfurion sicon 30	Kreuznacher Mutterlaugen-Bad
Natri carbonici sicci 800,0	Natru chlorati 68,0
B	Calcu chlorati fusi 750,0
_	Kaln chlorati 75,0
Rp Olei Rosmarini Olei Lavandulae	Magnesil chlorati 110,0
	Natru bromati 2,0
Ole: Thym: A2 1,0 Tinet Stuphidis agrise 50 0	Y
	Laugen Bad
Die Salzmischung A wird im Vollbade gelöst, wor- auf man B zumischt	Auf ein Vollbad setzt man zu, eine der nach
	stehenden Substanzen
Balneum Plumbieranum	Pottasche 200-500,0 oder
Bain dit de Plombières (Gall.)	Boda calemirt 200—500,0 oder
A	Natronlauge (15%) 50,0
Rp Natrii carbonici cryst. 100,0	Lalm Dad
Natru sulfurici cryst, 50,0	Leim Bad
Natrii chlorati	Bain gelatineux (Gall)
Natrii bicarbonici 51 20,0	Rp Gelatinae puly 500,0
B	Wird, in 2 Litera beissem Wasser gelöst, dem
Rp Golatinae puly 100,0	Bade zugesetzt
A und B werden getrennt abgegeben, B wird in	Mals Bad
1 Liter Wasser gelost	1-8 kg geschrotenes Gersten-Mals wird mit 5-10
	Litern Wasser von 40° C eingemaischt Nach
Balueum Vichiense	1 Stunde erwärmt man auf 65° C, billt 2 Stun
Bain dit de Vichy (Gall)	den bei dieser Temperatur, exhitzt sodann eine
Rp Natril bicarbonica 500,0	Stunds im Wasserbade und presst scharf ab
Eisen und Stahlbäder	Nicht vorräthig zu halten
_	TANDA ANTARTIR DE MOTOCH
I	Moorbad
Rp Ferri sulfurici cryst 100	Auf 1 Vollbad werden 50 kg Moorerde gerechnet
	Temperatur 83—86° C An Stelle von Mooreide
II	werden neuerdings auch 2/2-1 kg Mooisalz oder
Rp Tartari ferrata 100.0	1—2 kg Moorlange angewendet
Aquae fervidae 900,0	T 4 TE TODITOR KURONOMACO
Die Lösung ist zu filtriren	Moor Salz (künstliches)
	Rp Ferri sulfution sieci 900,0
Jod-Bad	Natril sulfurm siem 40,0
<b>L</b>	Calcu sulfurici praecip 20,0
<b>R</b> p Kalu 30d1ti 50,0	Magnesu sulfurici sicci 20,0
	Ammonii sulfurici 20,0
11	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
Rp Nach Lugot.	Mutterlaugen Buder
Für Erwachsene	von Kreuznach, Kösen, Rehme, Wittekind u a O
	Mutterlauge 2—8 kg
I II III.	Kochsalz 0,5—1,0 kg
Kalii jodati 15,0 20,0 94,0	77 T
Joda 8,0 10,0 12,0	Nauheimer Bad (Künstliches)
Aquae 625,0 625,0 620,0	mild mittel stark
Für Kinder	Kreuznacher Lauge 0,6 l 1,0 l 1,5 l
Kahi jodati 5,0 6,0 9,0	Natrumbicarbonat 250,0 , 400 0 , 500,0 ,
Jodn 2,5 3,0 4,0	Salzsinie (25%) 300,0 " 500,0 " 600,0 "
Aquae 200,0 800,0 800,0	Pottasche-Had
In Holzwannen zu nehmen Die römischen Zahlen	Rp Kalii carbonici ciudi 125,0
I-III geben die verschiedenen Stärken au, wie	arp sould outstated out of 120,0
sie vom Arzie auch zu verordnen sind.	Quecksilber Bad
Kalmus Bad	Bain de aublimé corrostf (Gall)
Rp Tincturae Calami 100-300,0	Rp Hydrargyri bichlorati
	Ammonii chlorati II 20,0
Kiefernadel Bad	Aquae destillatae 200,0
Rp Extrakt der Fichten-	sub signo veneni
oder Kiefernadeln 250,-500,0	Das Bad ist in einer Holzwanne zu nehmen,
Olei Pini sılyeştrıs 15,0	
Spintus 60,0	Reichenhaller Hutterlaugensals.
Kleie Bad	Rp Kahl chlorati 60,0
	Lithii chlorati 1,6
Man setzt dem Bade das Dekokt von 1—9 kg	Natrai bromati 8,5
Weizenkleie zu Auch kann man die Kleie in	Magnesu chlorati 720 0
locker gewebten Beuteln in das Bad einhängen	Natra chlorati 140 0
und die Beutel zum Frottiren benutzen	Magnesii sulfuriei sicci 70,0

### Salz Bad

A Kochsalzbad

Rp Salis culmaris 2-8 kg

B Soolbad

Rp Salis culmaris 6-8 kg

Bäder mit einem Salzgehalt von mehr als 2 Procheissen Soolbäder Solche mit 3% heissen mittelstark, mit 4% stark

C Seesalzbad

Bain de sel marın (Gall) Rp Salıs marini (vel culinarıs) 5 kg

#### Schwofel Rad

Rp Kalii sulfurati pro balneo 60,—120,0 Dem Bade wird bisweilen, aber unzweckmässig, noch 10 g englische Schwefelsfürre zugesetzt Holzwannen! An Stelle von Kali-Schwefelleber kann auch Natrumtrisulfid treten.

#### Seifon Bad

Rp Saponis domestici 250,0 Wird in Wasser gelöst zugesetzt

### Senf Bad

Auf em Fussbad (Pédiluve sinapisé Gail.) wender man 150,0 enviltes Senfpulver an, welches vorher 1/4 Stunde mit kaltem Wasser angerührt stehen gelassen war Die Temperatur des Bade wassers darf 40° C nicht überschreiten.

### Sulzer Mutterlaugensalz (künstliches)

p	Salis culinaris	938,0
	Calcu chiorati fusi	5,5
	Magnesii chlorati sicci	25,0
	Natrii bromatı	6,5
	Calcii sulfurici praecip	25,0,

#### Tannin Bad

Pp Acada tannaci 50 0 Aquae destallatae 200.0

### Terpentinol Bad

(PINENEY)

Rp Saponis Kalını

Aquae \$5 100,0

werden im Dampfbade erwärmt, alsdann rührt man gleichmässig darunter Olei Terebinthinae 90—120,0

#### Unnaer Mutterlangensalz (Künsthehes)

9	Salis culinaris	119.0
	Magnesu chlorati sicci	270 0
	Natru jodati	8.0
	Kalii chlorati (KCl)	85,C
	Calcu chlorati fusi	570.0
	Natru bromati	8.0

#### Vot Balneum arsenicale

Rp Arsenici albi 1,0 Ferri sulfurici cryst 10,0 Aquie 100 0

Früher gegen Räude der Tiere (Schafe) benutzt, Für 100 Schafe rechnete man 1,4 kg Arsenik.

### Vet Bain assenical TRASBOT (Gall.)

nn loco | Bain de Tæssier Rp | Arsenier albi | 1 | kg | Zinci sulfurier erudi | 5 | 7 | | Aloés | 0,5 | 7 | | Aquae | 100 Liter

### Balsamum Canadense.

Balsamum Canadense (Erganzb) Terebinthina Canadensis (Brit USt.) Canadabalsam, Baume du Canada (Gall) Canada Turpentine. Ist der Harzsaft mehrerer zu den Coniferae-Abietineae gehoriger Baume Abies balsamea (L) Mill, im östlichen Nordamenka, Abies Fraseri Lindl, in Pennsylvanien, Virginien und den Alleghanies, den man gewinnt, indem man die ansehnlichen Balsambeulen der Rinde anbehrt und ausfliessen lasst

Beschreibung Zahflüssig, von dünner Honigkonsistenz, klar, hellgelb oder etwas grunheh, von angenehm balsamischem Geiuch und bitteiem, etwas schaifem Geschmack Wird mit der Zeit dunkler, verdickt sich, bleibt abei klar Vollstandig Ioslich in Chloroform, Essigather, Benzol, Terpenthinol, fast vollstandig Ioslich in Aether und Schwefelkohlenstoff, in Petrolather zu 83,4—87,9 Proc, in Alkohol zu 91—93 2 Proc loslich Saurezahl 84—86,8 Jodzahl 180,4—236,07 Mit ½ des Gewichtes Magnesia usta vermengt verdickt er sich und wird schliesslich fest

Spec Gew 0,998 Brechungsindex bei 15-20° C = 1,535

Bestandtheile. 24 Proc ath Oel, 59,8 Proc in Alkohol loshches, 16,2 Proc in Alkohol unloshches Harz Das atherische Oel dreht links — 29,66°, es enthalt Bornylacetat und vielleicht Pinen Spec Gew 0,8892

Anwendung In Amerika, England und Frankreich an Stelle des Teipenthins Aeusseilich zu Pflastern etc., innerlich bei Erkrankungen der Bronchial und Urethralschleimhaut in Pillenform

Ferner als Kitt bei optischen Appaiaten zum Anemanderkitten von Linsen, die daher vor starker Erwarmung zu schutzen sind, ferner als Einschlussmittel für mikroskopische Praparate Den Kanadabalsam zum Einschliessen mikroskopischer Präparate verdunnt

man mit Chloroform bis zur dennen Sirupskonsistenz

Um Objekte, die Wasser enthalten (Pflanzentheile), in Kanadabalsam einzuschliessen, entwässert man dieselben, indem man sie, wenn sie sehr zart sind, nacheinander in 30, 50, 70, 90 pre und schlieselich in absoluten Alkohol ubertragt, sie dann in Alkohol Xylol (3 Xylol 1 Alkohol) bringt, in einem Exsikkator, der Xylol enthalt, den Alkohol durch Diffusion grösstentheils entfernt und sie endlich in eine Lösung von Kanadabalsam in Xylol von dunner Srupskonsistenz auf dem Objektfräger bringt, worauf das Xylol allmahlich verdunstet Grobere Präparate (Rinden, Samen etc.) kann man direkt aus Wasser in absoluten

Alkohol etc überträgen

# Balsamum Copaivae.

Balsamum Copaivae (Germ Hely Austr) Balsamum Copaibae Balsamum brasiliense Copaivabalsam. Jesuiterbalsam Baume de Copahu Olée-résine de Copalba (U-St Brit) Balsam of Copalba. Der in schizo-lysigenen Sekrethehaltern des Holzes und Markes enthaltene Harzsaft verschiedener zu den Caesalpiniaceae - Cynometreae gehoriger sudamerikanischer Baume, namlich

Copaiba (Copaifera) officinalis Jacq in Guyana, Columbian und Venezuela, Copaiba guyanensis (Desf.) O. Ktze u Copaiba multijuga (Hayne) O Ktze im Amazonasgebiete, Copaiba confertiflora (Benth ) O Ktze in Plauly, Copaiba coriacea (Mart) O Ktze in Bahia, Copalba Langsdorffi (Desf) O. Ktze u Copaiba oblongifolia (Mart) O Ktze Indessen ist nicht sicher, ob Balsam von allen diesen Arten in den Handel gelangt

Man gewinnt den Balsam, indem man Locher in den Baum bis in das Kernholz haut, aus denen er dann in hineingestockten blechernen Röhren ausfliesst. Ein Baum kann bis 48 l liefern

Handelssorten Der Balsam wird aus den Produktionsgebieten in die Städte und Hafen gebracht und meist nach diesen benannt. Man unterscheidet im Handel aus Venezuela Maracaibo, Maturin und Angostura, aus Columbia Cartagena, aus Brasilien Bahra und Para Von diesen ist der dickflussige Maracarbobalsam gegenwartig bevorzugt

Beschreibung. Eine klare, gelbe bis gelbbraunliche, dickliche Flussigkeit, die gar nicht oder nur ganz schwach fluoreseirt, die eigenthämlich gewurzhaft riecht und unangenehm bitter, hintennach scharf und brennend schmeckt Spec Gew 0,96-0,99 (Germ ), mindestens 0,96 (Helv ), 0,94-0,99 (Austr U-St ), 0,916-0,993 (Brit ) Refraktometerzahl fur Maracaibo 1,514, fur Para 1,505, Drehung (Rohr 100 mm) Maracaibo + 25° 20', Para -- 13° 40'

Loslich in Aether, Terpentinol, Chloroform, Benzol, in Essignither, Petrolather. Amylalkohol, Schwefelkohlenstoff und absolutem Alkohol meist ebenfalls klar löslich. Auf dem Wasserbade bis zur Entfernung des atherischen Oeles erwärmt (wozu mehrere Tage nothig sind), resultirt ein hartes, sprodes, durchsichtiges, glanzendes Harz, das unter dem Mikroskop keine Krystalle erkennen lässt

Bestandtheile Der Balsam ist eine Auflösung von Harz in atherischem Oel Der Gehalt an letzterem schwankt von 18-87 Proc (vgl besonderen Artikel) Die Au gaben über das Harz weichen nach den untersuchten Sorten recht erheblich von einander ab Jedenfalls geht aus den unter Prufung mitgetheilten Zahlen hervor, dass dasselbe nur zum geringsten Theil aus Estern, vielmehr vorwiegend aus Sauren besteht. Es wird beschrieben eine Copaivasaure C12H32O2, aus Parabalsam eine Oxycopaivasaure  $C_{a_0}H_{a_2}O_a$   $H_aO$ , and Maracarbobalsam eine Metacoparyasaure  $C_{a_2}H_{a_4}O_4$ , Schmelzpunkt 205 °C Feiner enthalt der Balsam einen bitterschmeckenden Stoff, der sich durch Auskochen mit Wasser gewinnen lasst

Prüfung und Verfalschungen Die vorgeschlagenen Methoden zur Prüfung haben sammtlich Widerspruch eifahren Einmal mag der Balsam bei der Verschiedenheit der ihn liefeinden Pflanzen wirklich von etwas verschiedener Zusammensetzung sein, dann aber wird er auch schon im Produktionslande offenbar stark verfalscht, da solcher Balsam fur Zwecke der Technik immer noch verwendbar sein kann. Man verfalscht ihn mit Consferenharzen (Colophonium), Harzol, Terpenthinol, fetten Oelen und Gurjunbalsam, vielleicht auch Paraffinol. Fur die Prufung kommen zunachst die unter Beschreibung angegebenen Momente in Betracht Ferner ist Folgendes zu beachten

1) Ist der Abdampfruckstand klebrig oder weich, so lässt das auf einen Zusatz fetter Oele und Harze schliessen — 2) Lasst er reichlich Krystalle erkennen, so ist wahrschein lich Gurjunbalsam zugesezt. Es ist nothwendig, den auf dem Objekttrager zu ver dampfenden Tropfen sorgfaltig vor Staub zu schutzen und den Ruckstand mit dem Polarisationsmikroskop zu untersuchen. Es ist darauf zu achten, ob beim Erhitzen Geruch nach Terpentinöl etc auftritt. 3) Ebenfalls liegt wahrscheinlich eine Verfalschung mit Gurjunbalsam vor, wenn der Balsam stark fluoresent, wobei abei noch einmal darauf aufmerksam gemacht sei, dass auch sonst unverdachtiger Balsam in geringem Maasse fluoreseiren kann. 4) 20—40 Tropfen werden mit 1—2 cem 16 proc alkoholischer Natronlauge übergossen und einige Male aufgekocht. Die Mischung darf weder beim Abkuhlen noch nach Zusatz von 2 Vol. Aether und Abkuhlung auf 0° C gallertige Ausscheidungen geben Andernfalls fettes Oel 5) 1 Vol. Balsam muss mit 3 Vol. 90 proc Alkohol eine Mischung geben, die auch nach 1 Stunde keine Oeltröpfehen abscheidet. Andernfalls fettes Oel, ausser Richusol. 6) 1 Th. Balsam werde mit 5 Th. Wasser von 50° C geschuttelt, die Mischung trenne sich nach dem Erwärmen im Wasserbade in zwei scharf geschiedene, nicht zu trube Schichten. Gurjunbalsam giebt eine Emulsion, Terpentinöl, Harzol und Sassafrasol geben stark trube Schichten. 7) 5 g. Balsam und 50 g. Liq. Ammon caust werden kraftig durchgeschuttelt. Es soll eine dunnflussige, milchige, nur trübe Flussigkeit entstehen. Stellt man das Gemisch 24 Stunden kait, so soll es nicht ganz oder theilweise gelatinnen oder schleunig werden Soll Kolophonium anzeigen. Dieser Methode ist vorgeworfen worden, dass es Kolophonium anzeigen. 1) Ist der Abdampfruckstand klebrig oder weich, so lässt das auf einen Zusatz fetter Soil Kolophonium anzeigen Dieser Methode ist vorgeworfen worden, dass es Kolophonium (amerikanisches) giebt, welches zu 20—30 Proc dem Balsam zugefügt, kein Gelatiniren hervorruft, andrerseits sollen Balsame existiren, die beim Zusatz von 30 Proc Kolophonium noch keine Aenderung ihres Verhaltens gegen Liq Ammon caust zeigen Germ schiebt vor, die Probe nicht mit dem Balsam selbst, sondern mit dem von Oel befreitem Harz (1 5 NH<sub>2</sub>) anzustellen, wogegen dieselben Emwande erhoben worden sind Die folgenden Farbenreaktionen bezwecken den Nachweis von Gurjunbalsam 8) 1 Th Balsam wird mit 20 Th Schwefelkohlenstoff verdunnt und mit einigen Tropfen eines abgekuhlten, frisch bereiteten Gemisches von Schwefelsaure und Salpetersaure geschuttelt Es soll sich keine rothe oder violette Farbe einstellen Helv verschärft diese Probe, indem sie sie mit den mittleren und letzten Fraktionen des abdestillirten Oeles anstellen lasst 9) Einer Mischung von 4 ccm Aether aceticus und 2 Tropfen Acid sulfuric werden 6-8 Tropfen Balsam von 4 ccm Aether aceticus und 2 Tropfen Acid sulfurio werden 6—8 Tropfen Balvam zugefugt und geschuttelt, die Mischung darf innerhalb 15 Minuten nicht roth oder violett werden Setzt man dann eine kleine Menge Wasser hinzu, so soll kein rother Bodensatz entstehen 10) 1 Vol Balsam, 3 Vol Akchol (95 proc), 1 g Zimachlorur werden bis zur Lösung des letzteren gekocht Es darf beim Kochen und nach 1/2 Stunde keine rosa oder rothviolette Farbung eintreten 11) 4 Tropfen Balsam, gemischt mit 14 g Eisessig und 4 Tropfen Salpetersaure sollen nicht röhlich oder purpuin werden (Brit)

Wie sehon angedeutet, durfte memals der Ausfall einer einzigen Reaktion berechtigen, ein Urtheil über einen Balsam abzugeben Bezuglich des specifischen Gewichtes ist noch zu hemerken, dass die untere Grenze der Germ und Helv für einen dickflussigen Marsgalbohalsam wohl zu acceptiren ist. dass indessen die obere Grenze anscheinend roch

Maracaibobalsam wohl zu acceptiren ist, dass indessen die obere Grenze anscheinend noch etwas hinaufgeruckt werden kann bis etwa 0,996

Wichtig sind weiter folgende quantitative Bestimmungen

Bestimmung der Säurezahl (Dieterich) Man lost 1 g Balsam in 200 ccm absolutem Alkohol und titrirt mit 1/2 N alkoholischer Natronlauge unter Verwendung von Phenolphtalem Die verbrauchten Kubikcentimeter Lauge × 28 = Saurezahl Grenzzahlen 75-85 für Maracaibo 40-60 für Para

Bestimmung der Verseifungszahl 1 g Balsam übergiesit man in einer Glasstopselflasche von 1 l mit 20 ccm 1/2 N alkoholischer Kalilauge und 50 ccm Benzin (spec Gew bei 15°C = 0,70), lasst 24 Stunden wohlverschlossen bei Zimmertemperatur stehen und tstrirt nach Verdünnen mit Alkohol mit 1/2 N Schwefelsäure und Phenolphthalein zuruck Die verbrauchten Kubikcentimeter Lauge × 28 = Verseifungszahl Grenzzahlen 80-90 für Maracaibo. 30-60 für Para.

Die Esterzahl ermittelt man durch Subtraktion der Saurezahl von der Verseifungs Grenzzahlen 3-6 für Maracaibo, 2-8 für Para Em möglichst zuverlassiger. garantirt reiner Maracaibobalsam hielt sammtliche Proben aus mit Ausnahme von 7. Modification der Germ Das Gemisch hatte nach 24 Stunden Terpentinkonsistenz angenommen 8, Modification der Helv 9, wenn man wie bei 8 das atherische Oel verwendet Verseifungszahl 92,86

Afrikanischer Copaivabalsam von unbekannter Herkunft ist dunkelrothbraun und fluorescurend, er neigt sehr zur Krystallbildung Ein Tropfen auf dem Objekttrager verdampft zeigt reichlich kurze, dieke Krystalle, die von den schlankeren des Gurjunbalsams deutlich verschieden sind Er giebt die Reaktion mit Schwefelsaure und Salpetersaure (Nr 8) sehr deutlich

Aufbewahrung Im Keller in dicht verschlossenen Gefassen aus Blech oder aus gelbem Glase, deren Hals nach jedesmaligem Abfullen sorgfaltig ausgewischt werden muss, um das Festkleben der Stopfen und Herabfliessen des Balsams zu verhuten Fur das Standgefass in der Officin wahlt man einen gerillten Stopfen oder einen Tropfensammler nebst Glaskappe

Anwendung. Innerlich und ausserlich in Form von Injektionen, Klystieren und Suppositorien bei Tripper, ferner bei Cystitis und auch wohl bei Lungenblennerrhoen

Injektion 2,0 Balsam, 1,0 Natr carb und 200,0 Aq destill Olysma 5—10,0 Balsam mit Eigelb emulgirt auf 200,0 g Flussigkeit
Suppositorien Bals Copaivae, Ol Cacso, Cerae ää
Innerlich am besten in Gallertkapseln Diese kommen 1) als Perlae gelatinosae mit einem Gehalte von 0,25 g, 2) als Capsulae gelatinosae durae mit 0,8, 0,5 und 0,6 g und 3) als Capsulae elasticae mit 0,6, 1,0, 2,0 und 3,0 g Inhalt in den Handel, sehr gebrauchlich ist auch die Fullung mit Copaivabalsam und Kubeben- oder Mathkoextrakt ää
Die Capsulae gelatinosae au Copaiva van Mamures enthalten 1962 0 g Releam Die Capsules gélatmeuses au Copahu von Mornes enthalten jede 0,5 g Balsam

Die Fullung dieser Kapselu ist stets zu untersuchen, da der dazu verwendete Balsam

besonders haufig verfalscht wird

Zur Darstellung von Pillen schmilzt man 2 Th Balsam und 1 Th Wachs zusammen oder setzt auf 10 Th Balsam 1 Th Magnesia usta hinzu, welche Mischung nach

einigen Tagen (beim Erwarmen im Wasserbade schneller) erstarrt

Zur Herstellung eines pulverformgen Balsams pulvert man 150,0 g Copaivaharz (vgl unten), schmilzt mit 200,0 g Balsam zusammen und giebt 100,0 g Magnesia usta linzu — Aeusserlich wird der Balsam bisweilen gegen Kratze verordnet. In dei Technik benutzt man ihn als Zusatz zu Licken und Finnissen, damit diese nicht rissig trocknen, ferner in der Oelmalerei und zur Herstellung durchscheinender Papiere (Pauspapier)

Beim Gebrauch von Bals Copaivae grebt der Urin mit Salpetersaure einen harzigen Niederschlag, der sich heim Kochen und in Alkohol löst, also nicht aus Enweiss besteht

Resina Coparvae. Balsamum Coparvae sicoum s inspissatum Bals Parisiense Aci-Resin of Copaibs (U St ) Durch Eindampfen des Balsams im Dampfdum copatyteum bade zu erhalten

Anwendung Mit Kakaobutter ää zu Stuhlzapfehen (Husemann)

Aqua Balsami Copaivae. Copaivabalsam 30 Tropf schuttelt man mit waimem, destillirten Wasser 1 I, lässt einige Tage stehen und filtrirt

Balsamum Copaivae ceratum. Copaivabalsam 2 Th mischt man mit filtrirtem gelben Wachs 1Th, welches bei gelinder Warme geschmolzen ist - Dient zur Bereitung von Pillenmassen

Balsamum Copaivae gelatinosum van de Walle Copahu gélatiniforme — Copaivabalsam 125 Th, Zuckerpulver, Reher Honig je 62,5 Th, Wasse 12 Th weiden im Dampfhade gemischt, mit Karmin q s (0,1) gefarbt und nach dem Erkalten Pfeffermınzöl 1,25 Th zugefügt

Massa Balsanti Coparvae. Massa Coparbae Mass of Coparba Schlaffed Copalba (Ph U-St) Gebrannte Magnesia 6 g, mit wenig Wasser angerieben, erwärmt man mit Copaivabalsam 94 g unter ofterem Umrühren im Wasserbade ½ Stunde lang und setzt dann bei Seite, bis die Masse Pillenkonsistenz angenommen hat Man hält dieselbe nur für kirzere Zeit vorrathig Haltbarer ist folgende Mischung (nach Danneov) Copaivabalsam 20 Th, Gelbes Wachs 2 Th, Gebrannte Magnesia 1 Th

Massa Pilularum Balsami Copaivae (Diet) Copaivabalsam 10 Th, Giveerin 3 Th, verreibt man mit Zuckerpulver 10 Th, fügt dann Gebrannte Magnesia 10 Th, Sussholz-

pulver	8 Th	hınzu	und	knetet	zur	Pillenmasse	$\mathbf{D}$	ieselbe	ıst	haltbar	und	Lefert	wasser-
lösliche	Pillen.												

isliche Pillen	
Boli Balsami Copaivae Dannecy	Injectio balsamica JEANNEL
Rp Balsami Copaivae 40,0	Injectic antigonorrhoica Jeannes.
Cerae flavae 10,0	Rp 1 Bulsami Copaiyae (Pars) 2,0
Magnesiae ustae 2,0	2 Natra carbonica cryst 1,0
Man erwirmt, stellt einige Zeit bei Selte und	8 Aquae destillatae 47,0
formt 100 Pillen	4 Aquae 150,0
Electuarium balsamicum	5 Tincturae Opu simplicis 1,0
Opiat balsamique de Bopart	Man emulgirt 1—5 durch kräftiges Zusammen- schütteln und fügt 4—5 hinzu
1 Balsami Copatyae 70,0	action of toke and toke
2 Cerae flavae 80,0	Injectio zincles Languebent
8 Olei Amygdalarum 4 Terebinthinae coctae	Rp Zinci sulfurici 0,4
5 Terebinthinge venetae Et 10,0	Zinci oxydati 5,0
6 Bulsami Peruyiani 5,0	Aquae Balsamı Copaivae 100,0
7 Aluminis usti 2,0	Mixtara balsamica Fuller.
8 Cubebarum pulverat 80,0	Rp Balsami Copaivae 50,0
9 Olei Anisi 1,0	Vitella ovorum duorum
Man schmilzt 1-6 bei gelinder Wärme zusammen	Sirupi Balsami Peruviani 50,0
und mischt 7-9 darunter Dreimal tliglich hasel-	Vini albi 100,0
nussgross in Oblaten	Mixtura Brusilionsis
Electuarium Copaivas (Helv)	Rp Bulsami Copaivae 50,0
Rp Balsami Copaiyae	Vitella ovorum duorum
Cubebarum pulverat, 38 40,0	Strupt gummost 80,0
Catechu (Sieb VI) Bismuta submirica 52 10,0	Aquae destrilatse 1200
Opu pulverati 0,5	Tincturae Croca 40
Oler Menthae piperitae 0,3	Pilulae antigonorrhoicae
Electuarium Copaivae compositum (Gall)	Rp Balsami Copaivae 50,0
Opiat de Copahu composé	Cerae flavae 25,0
Rp Balsami Copaivae 100,0	Gallarum puly
Cubebarum puly 150,0	Catechu pulv na 50,0
Catechu pulv 50,0	Fiant pilulae 1250, conspergendae radice Liqui- rituae Viermal täglich 5-8 Pillen
Ole: Menthae pip 8,0	<del>-</del>
Emulsio Balsami Copalvae (Gall ).	Pilulae Copaivae (DIET)
Rp Balsamı Copaivae 2,0	Rp Massae pilularum Balsamı Copaivae (DIET ) 100,0
Alcohol (90 Proc) 10,0	flant pilulae 500 Jede Pille enthält 0,05 g Copalva- Balsam
Tinct Quillajae 100	
Aquae destill calid 78,0	Pilulae Copaiyae (Gall) Pilules de Copahu (Gall)
Enema balsamicum RICORD	Rp Balsamı Copaiyae 15,0
Lavement au Copahu	Magnesii carbonici q 5
Rp Balsami Copaivae 25,0 Vatellum ovi unius	fiant pilulae 40 obducendae Gelatina vel Saccharo
Extracti Opii 0,05	Wileles Canaiwas sammaritas
Aquae 180,0	Pilulae Copaivae compositae Rp Balsami Copaivae 10,0
Enema balsamicum Velprau	Rp Balsami Copaivae 10,0 Cerae flavae 50
Rp Balsami Copaiyae 20,9	Cubebarum puly 15,0
Vitellum ovi unus	fiant pilulae 150 Dreimal täglich 5-10 Stück
Tincturae Opu simplicis 2,0	Potio balsamica
Infusi florum Malvae 500,0	Potion de Chopart
Gelatina Balsami Copaivae Martin	T Cod Gall
Rp Balsami Copaivae 5,0	Rp Sirupi Balsami Tolutam
Cetacea 1,0	Balsami Coparvac 35 50,0
Bei gelinder Wärme zusammenzuschmelsen	Aquae Menthae pip 100,0
Guttae balsamicae Zrissl.	Spiritus (80%) 50,0
	Spiritus Aetheris nitrosi 5,0
Rp Balsami Copaivae 15,0 Tincturae aromaticae acidae 5.0	II n. Parisel
Till could by the state of the	Rp Balsami Copaivae
Injectio adstringens ABERNETHY	Sirupi Pieis 55 60,0
Rp 1 Balsami Copaivae 10,0	Aquae Picis 100,0
2 Gummi arabici	Gummi arabici 15,5
8 Aquae -	Spiritus Aetheris nitrosi 8,0
Man emulgirt 1—8 und fügt 4 allmählich hinzu	Zweimal täglich 1 Esslöffel
<u>-</u>	Sirupus Balsami Brasiliensis MAT
Injectio balsamica Cherk	Rp Balsami Coparvae 50,0
Rp Balsamı Copaivae 1,0	Maguesiae ustae 8,0
vitelli ovi 10,0	Vitellum ovi unius Sirupi Sacchari 100,0
Aquae 120,0	pitula patentiti 100%

Strupus Balsami Copaiyas Puone Sirop au Copahu

Rp 1 Balsami Copaivae 40,0 2 Gummi arabici 10,0 8. Aquae destillatae 25,0

4 Birupi Sacebari 200,0 5 Olei Menthae pip gtt XX. Man smulgirt 1-8 und fügt 4-5 hinzu

Suppositoria Balsami Copaivae Wenner.

Rp Balsami Copaivae 100,0 Olei Cacac Cetacei ES 20.0 Cerae flavae 10,0 0,15 Opir pulverati

Suppositoria resinse Copaivae Colombar

Rp Resinae Copaivae 5.0 0.02Extracti Opti Olei Cacao 5,0 Cerae flavae 1,0

Zu 1 Stuhlzäpfeben

fiant suppositoria No X

Tinctura Copaivae (Form Berol)

Rp Balsami Copaivae Tincturae aromaticae 53 7,5 Dreimsl taglich 15 Tropfen

Tragene Balsami Copaivae cum Pice liquida Bols de Copahu et de Goudror (Ricord)

> Rp 1. Balsami Consivie 110.0 2 Magnesiae natae 10.0 B Picis liquidae 10.0

Man lässt 1 mit 2 erhärten, fügt 3 hinzu und formt 200 eiförmige Pillen, welche mit Gelaime zu überziehen sind

Vet Tinetura vulneraria ROTECCO Wundessig bei Hornspalt.

Rp Tincturae Aloes Petroleï Ole: Terebuthmae Balsamı Capaivae an 20,0 Acidi nitrici crudi

Man lässt die Mischung vor der Abzahe 1 Tag in offener Flasche stehen Mit einem Pinsel aufzutmeen

Unterntum ad ungulam equorum Hornspaltsalbe

Ru Balsami Copaivae Cerae flavae

Unguent basilici 22

Ambretteseedoil ist Copaivabalsamol mit schwachem Moschuskornergeruch

Blagenkatarrh Tropfen von Ediresen sellen aus gleichen Theilen Copaivabalsam und Terpentinol bestehen

Capsules de Raquin Pilulae Raquin, sind mit Feinleim überzogene Pillen aus Copaivabalsam und Magnesia

Conahine, Eiförmige, überzuckerte Pillen aus Copaivabalsam, Wachs und Ku-

bebenpulver

Copaline Mège de Jozean Mit Salpetersaure oxydirter, dann mit Wasser aus gewaschener Copaivabalsam wird mit Kubeben, Natriumbikarbonat und gebrannter Mag nessa zur Masse angestossen, woraus eiftrmige Pillen geformt werden, die man mit ge farbtem Zucker uberzieht

Dragées balsamiques de Fortia Ueberzuckerte Pillen aus Copaivabalsam und Magnesia

Dragées de Cubèbe au Copaliu. Trochisci cubebini Cubébines von LABR Längliche Pillen aus Copaivabalsam, Kubebenextrakt, Eigelb und Sussholzpulver

Gelee de Baume de Copahu Caillot Ist eine mit Pfessermingol versetzte Gallerte aus Copavabalsam, Zucker, Wasser und Hausenblase

Natroncopalyatpillen Pilulae Natrii copalvici von Geza Lucica Enthalten je 0.18 g Natriumcopaivat, entspiechend 0.4 g Copaivabalsam

Oleum Balsami Copaivae Copaivabalsamol. Essence de Baume de Copahu Oil of Copaiba (U-St Brit)

Gewinnung Durch Destillation des Copaivabalsams mit Wasseidampf Gewohnlich wird die Parasorte verwendet, da diese die grösste Ausbeute, namlich 60-90 Proc giebt Aus Maracaibo und Maranhambalsam erhält man nur etwa 40 Proc. Der Balsamrückstand, ein sprodes, durchsichtiges Harz, wird zur Herstellung feiner Lacke gebraucht

Eigenschaften. Oelige, farblose oder gelbe bis gelbgrine Flussigkeit von pfeffer artigem Geruch und bitterem, nachhaltig kratzendem Geschmack Spec Gew 0,890-0,910 (U-St) 0,900-0,910 (Brit ) Optisch linksdiehend Diehungswinkel (100 mm Rohr) - 7 bis - 35° Siedet zwischen 250 und 275° C Es ist in gleichen Theilen absoluten Alkohols loslich (Brit) und unterscheidet sich hierdurch von dem Oele aus dem afrikanischen Balsam unbekannter Herkunft, der neuerdings auf dem Londoner Markte erschienen ist (vgl oben) Mit 10 Th Spiritus giebt das Oel eine trübe Mischung (U-St), auch mit einem grossen Leberschuss von Spiritus wird keine klare Lösung erzielt

Bestandtheile. Copaibalsamöl besteht in der Hauptsache aus Kohlenwasserstoffen der Sesquiterpenreihe, besonders aus Caryophyllen C18H24, dem Sesquiterpen des Nelkenoles, das durch das schön krystallisirende, bei 36°C schmelzende Caryophyllenhydrat C<sub>16</sub>H<sub>ss</sub>O

gekennzeichnet ist Ausserdem sind 5-6 Proc alkoholische, nicht naher untersuchte Bestandtheile zugegen

Prüjung Die manchmal beobachtete Verfalschung mit Guijunbalsamol wird durch die Erhöhung des specifischen Gewichts und die Vergrosserung des Drehungswinkels erkannt

Anwendung Das Copaivaol wird medicinisch zu demselben Zweck wie der Copaivabalsam angewendet. Man grebt es zu 0,25—0,75 g oder zu 8—20 Tropfen zwei- bis dreimal taglich. Es wirkt stark harntreibend, was sich schon beim Einahmen der Dampfe wahrend der Wasserdampfdestillation bemeikbar macht. Die hauptsächlichste Verwendung findet das Oel zur Verfalschung anderer ätherischer Oele

# Balsamum gurjunicum.

Balsamum gurjunicum Balsamum Gurjunae seu Garjanae Balsamum Dipterocarpi, Gurjun, Gardschanbalsam. Ostindischer Copanabalsam. Capmibalsam. Wood-oil. 1)

Ist der vermuthlich ebenso wie der Copaivabalsam entstehende Harzsaft versehie dener in die Familie der Dipterocarpaceae gehöriger grosser Baume Südasiens

Es werden als solche genannt Dipterocarpus alatus Roxburgh in Hinter indien, auf den Andaman-Inseln und den Nicobaren, D angustifolius Wight et Arnott in Tschittagong, D gracilis Blume in Westjava, D hispidus Thwaites auf Coylon, D incanus Roxb in Hinterindien, D litoralis Blume in Südjava und auf der kleinen Insel Nusa Kambanyan, D retusus Blume in Westjava, D trinervis Blume in Westjava und auf den Philippinen, D turbinatus Garth fil von Hinter indien bis Bengalen, D zeilanicus Thwaites in Ceylon

Man gewinnt den Balsam, indem man Höhlungen in die grossen Stamme haut und Feuer darin anzundet, wonach der Balsam ausfliesst

Ein Baum kann im Jahre bie zu 180 l Balsam liefern

Beschreibung Ziemlich dickflussig, im durchfallenden Licht rothbraun, im auffallenden (besonders im verdünnten Zustande) grunlich fluoroscirend. Von charakteristischem Gerich und Geschmack, an Copaivabalsam erinneind. Mischbar mit Chloroform, Schweielkohlenstoff und atherischen Oelen, Petrolather, theilweise loslich in absolutem Alkohol, Amylalkohol, Aether, Essigather, Aceton, Petroleum. Nach und nach mit dem Funffachen Wasser versetzt und dabei geschüttelt, entsteht eine steife Emulsion. Giebt in der Ruhe einen reichlich Krystalle enthaltenden Bodensatz. Spec. Gew. 0,958—0.964

Bestandtheile. Enthalt bis 70 Proc atherisches Oel, der Rest ist Harz und ein in Wasser loslicher, bitter schmeckender Stoff, der mit Gerbsaurelosung einen reichlichen Niederschlag giebt

Das atherische Oel hat das spec Gew 0,915—0,93, es dicht (100 mm Rohr) — 35° bis — 130° In Schwefelkohlenstoff gelöst und 1) mit Chlorwasserstoff gesattigt wird es blau, 2) mit Salzsaure geschuttelt wird es zuerst hellroth, später violett, 3) mit Salzsaure und Schwefelsaure dieselbe Farbe Die gleichen Reaktionen treten ein bei Verwendung des Balsams (vgl. Balsam Copaivac) Aus dem Balsamharz dargestellte Sauren scheinen bei den einzelnen Sorten, vielleicht von verschiedenen Arten stammend, nicht identisch zu sein

Saurezahl nach der bei Balsam Copaivae mitgetheilten Methode ermittelt 5,0-10,0 Verseifungszahl 10,0-20,0 Esterzahl 1,0-10,0

<sup>1)</sup> Darf mit dem in Indien ebenso bezeichneten fetten Oele der Samen von Alenrites cordata Mull. Alg., dem leicht trocknenden Tung- oder Holzöl meht verwechselt werden. Unter dem Namen Wood-oil kommt auch ein dem Steinkohlenbenzm ahnliches Produkt vor

Aufbewahrung. Wie beim Copalyabalsam Bildet (unfiltrirt) einen krystallini schen Bodensatz und ist deshalb vor jedesmaligem Gebrauch umzuschutteln

Anwendung Guijunbalsam wird in der Heilkunde und in der Technik wie Co paivabalsam angewendet Als Firniss eignet er sich besonders für Gegenstande, die einer Warme bis zu 80° ausgesetzt sind

Balsamum vulnerarium indicum. Wundbalsam für grössere Hausthiere Alos, Benzoe, Gurjunbalsam je 10 Th, Weingerst 150 Th Yeinix aurea Goldlack für Metalle Drachenblut, Bernstein, Gutu je 10 Th,

Vernix aurea

Curjunbalsam 150 Th. Terpentinol 50 Th

Balsamum antarthriticum Indicum von Elnam Indischer Pflanzensaft War ursprunglich Gurjunbalsam, soll neuerdings aber ein Gemisch aus Harzsauren, einem unverseifbaren Oel und Baldiiansaure sein

Oleum balsami gurjunici Gurjunbalsamol. Ostindisches Copalyabalsamol Oleum Balsamı Copaivae Indiae orientalis. Das im Gurjunbalsam bis zu 70 Proc enthaltene atherische Oel ist dem des Copaivabalsams zwar ahnlich, aber mit demselben Spec Gew 0,915-0,930 Diehungswinkel (100 mm-Rohr) durchaus nicht identisch - 35 his - 130° Es sollen auch rechtsdrehende Oele vorkommen. In Spiritus ist Gur unbalsamol nicht klar loslich, wehl aber in mehreren Theilen absoluten Alkohols. Es be steht in der Hauptsache aus einem bei 255-256°C siedenden, nicht näher bekaunten Sesquiterpen C., Hou und wird zur Verfalschung des Copalyabalsamöls und anderei atherischer Oele verwendet

# Balsamum peruvianum.

Balsamum peruyianum (Germ Helv Austr Brit USt) Bals indicum ni-Bals de San Salvador Opobalsamum liquidum — Perubalsam Indischer oder indianischer Balsam Wundbalsam - Baume du Perou noir (Gall ) de Sonsonate ou d'Inde noir - Balsam of Peru

Wird von der zu den Papilionaceae - Sophoreae gehorigen Toluitera Pereirae (Klotzsch) Baillon (Myroxylon Pereirae Klotzsch) gewonnen, einem bis 17 m hohen Baume, der vom nordlichen Sudamerika bis Mexiko heimisch ist

Vorkommen und Gewinnung Der Balsam praexistirt nicht in der Pflanze, sondern entsteht als pathologisches Produkt erst infolge ausserer Eingliffe (vgl. Balsam tolutan, Benzoe, Styrax) Man gewinnt ihn in der Republik San Salvador an der Costa del Balsamo zwischen dem Hafen Acajutla und dem Flüsschen Comalapa Neuer dings scheint auch in Honduras Balsam gewonnen zu werden

Zur Gewinnung wird die Rinde im November oder December mit einem stumpfen Instrument anhaltend geklopft, wonach etwas Balsam austritt, den man in Lumpen auf fangt Dann schwalt man den Baum mit Fackeln an, worauf der Balsam sich reichlich ergieset und ebenfalls in Lumpen aufgefangen wird und wobei die Rinde bald abfallt Die letztere sowie die mit Balsam gefullten Lumpen werden mit Wasser ausgekocht (Balsamo de trapo) Die Wunden werden wochentlich mit neuen Lumpen verbunden und der Baum im April zum zweitenmal angeschwalt

Der durch Auskochen der Rinde gewonnene Balsam ist minderwerthig (Balsamo de cascara oder Tacuasonte)

Meist werden wohl beide zusammengemengt und in den Hafen Acajutla und La Libertad weiter verarbeitet, indem man den mehr gelblichen oder graugrunen Balsam in Kasten absetzen lasst und in eisernen Kesseln erhitzt. Seine braune Farbe soll er schon vor dem Erhitzen erhalten

Em Baum hefert jahrlich etwa 2,5 kg und zwar 30 Jahre hindurch, wenn man ılım zwischendurch mehrjahrige Pausen gonnt

Die Jahresproduktion wird auf 15000-30000 kg geschatzt. Man exportirt ihn gegenwartig in Blechkanistern von etwa 12 k Gewicht, die vorher zum Import von Maschinenol aus Birmingham dienten

Eigenschaften Eine braugrothe bis dunkelbraune (doch stets mit röthlichem Farbentone), in dunner Schicht klar durchsichtige Flüssigkeit von dicklich oliger Konsistenz. nicht klebend, nicht fadenziehend, von saurer Reaktion. Der Geschmack ist aufänglich milde, erwarmend, dann im Schlunde stark brennend, bitterlich gewurzhaft, nicht angenehm Geruch sehr angenehm, an Vanille erinnernd. Setzt auch bei längerem Ruhen keine Krystalle ab Das specifische Gewicht wird wie folgt angegeben Germ 1,135-1,145, Helv 1,135-1,150, Austr 1,140-1,160, Brit 1,137-1,150, U-St 1,135-1,150

Mit Wasserdampfen destillirt geninge Mengen (0.4 Proc) eines Oeles (Zimmtsaurebenzylester und Benzoesaurebenzylester) liefernd

Loslich in Chloroform, Essigather, absolutem Alkohol In 90 proc Alkohol Idslich zu 99,74 Proc, m Aether zu 93-97 Proc, m Benzol zu 94-98 Proc, m Petrolather zu 66-68 Proc. in Terpentind zu 85-89 Proc. in Schwefelkohlenstoff zu 86-88 Proc (nach Disterion) In fetten Oelen theilweise loshed, Richnisol nummt er bis zu 15 Proc ohne Trübung auf In Wasser ist er fast unlöslich, indessen nimmt dasselbe beim Schutteln mit dem Balsam den Geruch an und entzieht ihm Zimmtsaure

Bestandtheile Der Perubalsam besteht aus einem flussigen und einem festen Bestandtheil, dem Harz Der erstere, das Cinnamein, besteht vorwiegend aus Benzoesaure-Benzylester und zum geringeren Theil aus Zimmitsaure-Benzylester. Daneben enthalt es noch freie Zimmtsaure und Vanillin

Der feste Bestandtheil, das Harz, ist ebenfalls ein Ester, er liefert bei der Veiseifung neben Zimmtsaure und Benzoesaure einen Harzalkohol, das Peruresinotannol C19H20O5

Prufungen und Verfülschungen. Die dunkle Farbe, die physikalische Beschaffenheit, der hohe Preis, der geringe Umfang der Produktion laden formlich zu Verfälschungen ein, die auschemend schon im Produktionslande, dann aber auch in Europa vorgenommen werden

Die nachfolgenden Prüfungen, besonders die qualitativen, haben sämmtlich Widerspruch gefunden, und es darf das Urtheil nie auf den Ausfall einer einzigen Probe basut werden

1) Specifisches Gewicht Dasselbe wird zweckmassig in einem Pyknometer oder in einem 10 g-Glaschen, dessen Stopfen am besten mit einer Langsrille versehen ist, er-mittelt Es ist auf 1,135—1,155 festzusetzen und besonders die untere Grenze genau festzuhalten Thatsache ist, dass Perubalsam früher (z B Pharm Germ I 1,15—1,16) ein höheres specifisches Gewicht hatte, da keine Veranlassung vorliegt, anzunehmen, dass er früher in höherem Masse als gegenwartig verfälscht wurde (Carsar und Lorerz setzen als Durchschnitt fest 1,140—1,145) Die meisten Verfalschungsmittel setzen es herab, Tolubalsam und Benzoë erhohen es

2) 10 Tropfen Balsam mit 20 Tropfen koncentrirter Schwefelsäurs zusammengerieben, nach einigen Minuten mit kaltem Wasser übergossen, werden auf der Oberfläche violett und nach dem Auskneten mit kaltem Wasser brocklig. Soll fettes Oel anzeigen.

Gilt als wenig empfindlich und deshalb unzuverlässig

3) 2 Th Balsam worden im Wasserbade mit 1 Th Kalkhydrat zusammengeneben Die Mischung darf keinen Fettgeruch abgeben und nicht zerreiblich oder wohl gar krümlig werden Es ist von verschiedenen Seiten behauptet, dass sicher gute Balsame oft die lig werden Es ist von verschiedenen Seiten behauptet, dass nicher gute Balsame oft die Probe nicht aushalten, also krumlig weiden Es ist nothwendig, die Mischung bis zur dehutiven Beurtheilung mehrere Tage (Helv 8—10 Tage) stehen zu lassen Ehn geringer Alkoholzusatz (2 Tropfen auf 1 g Balsam) soll das Erstarren beschleunigen Nach Schacht (1895) wurde Balsam mit 10 Proc Styrex, Kolophonium, Kopawaharz, Siambenzoë sofort hart, blieb aber mit 10 Proc Gurjunbalsam, Tolubalsam und Tacamahaca mehr oder weniger weich Nur zur Erkennung grober Verfalschungen geeignet

4) 5 Tropfen Balsam mit 3 ccm Ammoniakflussigkeit geschuttelt, sollen eine wenig schaumende Flussigkeit gebon, der Schaum muss bald verschwinden, die Flüssigkeit soll nach 12—24 Stunden nicht gelatiniren Man nimmt die Probe in einem Reagircyinder vor Soll zum Nachweis von Komferenharzen dienen (Vergl die entsprechende Probe hei Bals Congives)

l'robe bei Bals Copaivae)

5) Mit dem gleichen Gewicht Alkohol klar mischbar, auf weiteren Zusatz von 5-10 Th Alkohol wird die Mischung trube

6) 3 Th Balsam nehmen 1 Th Schwofelkohlenstoff ohne Trubung auf, auf Zusatz von B weiteren Theilen Schwefelkohlenstoff scheidet sich braunes Harz ab, dessen Menge bei reinem Balsam 11—16 Proc beträgt Stylax, alkoholisches Kolophoniumextrakt, Kopsivabalsam, Ricinusol lösen sich, wurden also den Harzgehalt herabsetzen, eingedampfte alkoholische Benzoelösung wurde den Harzgehalt eilichen

Die klare, vom Harz abgegossene Lösung soll nicht fluoreschren (Gurjunbalsam) und nach dem Verdampfer, einen gelben Ruckstand von Oelkonsistenz geben. Derselbe soll beim Erwarmen auf 150°C keinen fremdartigen Geruch erkennen lassen und bei Be netzung mit einem Gemisch gleicher Theile Schwefelsaure und Salpetersaure oftenge braup, nicht aber blaugrun (Terebinthina, Bals Copaivae) und nicht schmutzig violett (Guijunbalsam) weiden

7) 2 g Balsam und 8 g Petroleumbenzin werden kraftig im Reagircylinder geschut telt und der klare, ev filtrite Auszug abgegossen. Er soll fast farblos, höchstens gelblich und nicht trube sein. Man verdunstet ihn auf dem Wasserbade und bringt auf den Ruckstind 5 Tropfen Salpateisaure (spec Gew 1,58). Auch bei gelindem Erwaimen soll die Farbe gelb sein, nicht blau oder grun (Styrax, Terebinthina, Kolophomium, Bals Copaivae).

Fur den Ausfall der Reaktion ist es nothwendig, ein benzolfreies bei 55°C siedendes Petroleumbenzin (von C A F Kahlbaum) zu verwenden. Sollte, wie fast immer bei der Handelswaare, ein benzolfreies Benzin nicht zu haben sein, so ist es durch Nitriren und Auswaschen vom Benzol zu befreien

8) De die sum Verfälschen benutzten festen Harze etc in koncentrarter alkoholischer Lösung verwendet werden, so soll man einen Theil des Balsams (50 g) mit Wasserdampfen destilleren und das Destillat auf Alkohol prufen (Jodoformprobe) Oder man brugt einige Gramm des Balsams mit der Vorsicht in ein Reagensglas, dass die Wände nicht beruhrt werden, schiebt 2 ccm vor den Balsam einen locker in Watte gebullten Fuchsinkrystall und erwärmt Verdampfender Alkohol würde von dem Fuchsin lösen und die Watte roth färben

Von grösserer Bedeutung als die vorhergehenden Proben sind die folgenden quantitativen Bestimmungen nach Differich

- 9) Man erwarmt 1 g des Balsams mit Aether in einem Kölbehen und zieht auf einem gewogenen Filter so lange mit Aether aus, bis einige Tropfen des Filtrats keinen Ruckstand hinterlassen. Den Filterrückstand tiocknet man bei 100° C und wagt. Die ätherunlöslichen Antheile betragen 1,5—4,5 Proc
- 10) Die atherische Lösung von 9 wird in einem Scheidetrichter einmal mit 20 cem 2proc Natronlauge ausgeschuttelt, die abgetronnte alkalische Lösung mit verdunnter Salz säure gefällt, durch ein gewogenes Filter filtrit, der Ruckstand auf dem Filter bis zum Ausbleiben der Chlorresition gewaschen und endlich bei 80°C bis zum konstanten Gewicht getrocknet. Die so ermittelten Harzester betragen 20—28 Proc
- 11) Die von der Ausschuttelung 10 zuruclgebliebene äthensche Lösung wird der Verdunsung überlassen, dann 12 Stunden im Exsicuator getrocknet, gewogen, noch ein mal 12 Stunden getrocknet und wieder gewogen. Das Mittel beider Wägungen giebt den Cinnamern gehalt zu und zwar 65—77 Proc. Diese Methode giebt etwas höhere Zahlen als die von Gehe & Co. 1897 mitgetheilte, da ausser dem Cinnamern auch andere flüchtige, niechende Bestandtheile mit gewogen werden
- 12) Saurezahl 1 g Balsam wird in 200 ccm absolutem Alkohol gelöst und mit 1/10 N Kahlauge unter Verwendung von Phenolphthalem als Indikator intrut. Die verbrauchten Kubikeentimeter Lauge  $\times$  5,6 = Saurezahl Grenzwerthe 60—80
- 13) Verseifungszahl In einen Kolben von 500 com Inhalt wird 1 g Balsam, 50 com Petroleumbenzin (spec Gew 0,7) und 50 ccm  $^{1}$ <sub>12</sub> N alkoholische Kahlauge ge geben und unter öfterem Umschutteln verschlossen 24 Stunden im Zimmer stehen gelassen Dann fügt man 300 ccm Wasser zu, schwenkt gut um und turrt unter fort währendem Umschwenken mit  $^{1}$ <sub>2</sub> N Schwefolsaure und Phenolphthalem Die gebundenen Kubikcentimeter Lauge  $\times$  28 = Saurezahl Grenzwerthe 240—270
- 14) Esterzahl Diese ermittelt man, indem man die Saurezahl von der Verseifungszahl subtrahrt Grenzwerthe 180-200

Andere Sorten Ein angeblich aus den Cumarin enthaltenden Hülsen mit den Samen gewonnener Balsam, ebenso der dem Tolubalsam alinhehe Balsam von Myrospermum perulferum D C (Balsamo del Perù), endlich ein dem officinellen Balsam alinheher von Myrosarpus frondosus Allem, gelangen nicht in den europäischen Handel

Aufbewahrung. Wie beim Copaivabalsam Um das Vorrathsgefass sauber zu erhalten, erleichtert man das Abfliessen des Balsams, indem man zwischen Stöpsel und Flaschenhals einen Streifen dickes Pergamentpapier legt

Anwendung. Aeusserlich in Einreibungen gegen Krätze und Ungeziefer, wunde Brustwarzen und Frostbeulen, zu Pinselungen bei Kelilkopftuberkulose Bei Ozaena zu Pinselungen der Nasenschleimhaut oder Einfuhrung mit Balsam getrankter Wattetampons in die Nase Bei Eikrankungen der Haarwurzeln

Innerlich bei chionischen Katarrhen des Urogemitalapparates und der Respirationsorgane mit profuser Sekretion

Dosis 0.2-1.0 in Pillen, Emulsion etc

Ferner als Zusatz zu Rauchermitteln, Pomaden etc Die Verwendung als Ersatz der Vanille in Chokoladen hat abgenommen seit Einführung des synthetischen Vanillins

Sirupus Balsami peruviani, Sir balsamicus — Perubalsamsirup, Balsamsatt — 1) (n Ergänzb) 1 Th Balsam wird mit 10 Th heissem Wasser übergössen, unter öfterem Schutteln 24 Stunden stehen gelassen, 8 Th des Filtrats geben mit Zucker 12 Th einen blass gelblichen Sirup

2) (n Diet) Eine Verreibung von Talk 20 Th mit weissem Sirup 1000 Th erwarmt man mit Perubalsam 50 Th in einem Kolben im Wasserbade auf 66—70° C, schüttelt 5 Minuten kräftig, stellt 2 Tage bei Seite und filtrirt durch ein mit weissem Sirup befeuchtetes Filter Dieses Verfahren ist einfacher und mit geringerem Verlust an fluchtigen Bestandtheilen verknüpft, als das vorige

Tinctura Balsami peruviani, Perubalsamtinktur Perubalsam 1 Th, Weingeist

(90 proc) 10 Th mischt man und filturt nach einigen Tagen

Oleum Balsami Peruviani Perubalsamol Das Perubalsamol 1st, da es mit Wasserdampfen nicht flüchtig ist, kein atherisches Oel Man gewinnt es durch Ausschutteln des Perubalsams mit leichtem Petrolather in einer Ausbeute von 60-70 Proc. Es ist eine gelbbraune, olige, angenehm riechende Flussigkeit vom spec Gew 1.1 Perubalsamol ist optisch schwach rechtsdrehend, und löst aich klar in gleichen Theilen Spiritus auf Bei der Destillation über freiem Feuer im Kohlensaurestrome siedet es unter geringer Zersetzung von 298-302° C Es besteht zum grössten Theile aus Benzoesaure Benzylester, zum kleineren aus Zimmtsaure-Benzylester Verwendung findet es in der feineren Parfümerie

Balsamum peruvianum artificiale, Künstlicher Perubalsam Siambenzos 100 Th, Gurjunbalsam 20 Th 15st man in der Wärme in absolutem Weingeist 400 Th. und dampft das Filtrat (im Dunstsammler) zum Sirup ab

Emulsio Balsami peruviani ad injectionem (nach Brauticam) Einem frisch bereiteten Schleime aus arabischem Gummi und Wasser je 1,0 g fügt man unter starkem Verreiben tropfenweis Perubalsam 2,0 g, dann unter stetem Umrühren destillirtes Wasser 4,5 g und physiologische Kochsalzlösung (0,6 proc.) 1,5 g hinzu, neutralisirt mittelst einiger Tröpfehen Natrumbikarbonatlösung (1. 25) und sterilisirt im strömenden Wasserdampf

Emulsio balsamica antibronchitica (Bouchardar) Perubalsam 1 g, Mandelöl 20 g, Arabisches Gummi 10 g werden mit Wasser emulgirt und weisser Sirup 50 g, Wasser 200 g zugefugt

Emulsio balsamica anticatarrhoica (Wiss) Perubalsam 5 g, Mandelöl, Arabisches Gummi je 10 g emulgirt man mit Wasser 15 g und fugt Wasser 250 g, Zimmtsirup 50 g hinzu.

> Balsamum Capucinorum Kapuzinerbalsam

Rp Balsami peruwani Balsami tolutanı Styracia Terebinthinge venetae Nucis moschatae Myrrhae Radicia Angelicae Radicis Gentanae an 10,0 Croci Corticis Cinnamomi Mastiches Buccini

Benzoffs RE 5.0 Ligni santalini rubri 150 Kalir carbonici Spiritus diluti (68%) 1000.0

Volksheilmuttel gegen unnere und flussere Krankheiten aller Art

Balsamum cephalicum Schenzen Balsamum aromaticum aethereum.

Rp Olei Nucistae Balsami peruviani 10,0 Ole: Caryophyllorum Ole: Rosmarıni £a 5,0 Olci Buccini recuncati 20

Balsamum Chironis.	Linimentum ad mammillas Harness
Baume Chiron ou de Lausanne	
Curron's cher Balsam	Rp Balsami peruyann 5,0 Vitellum ovi unius
Rp 1 Olei Olivarum 59 0	Boracis 2,5
2 Terebinthings venetue 14,0	Olei Amygdalarum 30,0
8 Cerae flavae 14,0	,
4 Alkannini 0,08	Linimentam stipullans Reil.
5 Camphorae 0,3 6 Olei Olivarum 10,0	Rp Balsami poruviani
7 Balsami peruviani 8,5	Olei Lauri Až 5,0 Olei Nucastae 3,0
Man schmilgt 1-8, filet die Lösung von 4-6 und	Olei Nuestae 3,0 Olei Caryophyllorum gtt XV
zum Schluss der halberkalteten Masse 7 hinzu	Bei L'thmung der Augenlider
(Diet) In Frankreich behebte Wundsalbe	
Balsamum Lobkowitz	Mixtura vleoso balsamica
Rp Resmae Pini 90,0	Balsamum vitae Hoffmanni
Terebinthinae 20,0	Balsamisch-ölige Mixtur Lebensbalsam Hoffmann'scher Lebensbalsam Mixture
Ole: Menthae crispae 10,0 Ole: Terebinthinae 20,0	oléobalsamique Baume de vie de Horr-
Olei Rosmarıni	MANN HOFFMANN'S restorative Balsam
Balsami peruviani al 40,0	Mixtura oleobalsamica
Seminia Foenugiaeci pulv 90,0	Germ u Helv Austr
Volksherlmittel gegen Gicht und dergl.	Rp Oles Citra 4,0 4,0
Balsamum Locatelli	Olei Lavandulae 4,0 4,0 Olei Macidis 4,0 2,0
Balsamum italieum	Olei Macidis 4,0 2,0 Olei Caryophyllorum 4,0 2,0
Lokateller (Wund-) Balsam (Diet)	Olei Thymi 4,0 —
Rp Cerae flavae 80,0	Olei Cinnamomi 4,0 gtt X
Olei Olivarum 40,0	Ole: Aurantii flor — 2,0
Terebinthinae venet 25,0 Balsami peruviani 5,0	Balsami peruviani 16,0 4,0
Alkannini 0,2	Spiritus (90%) 960,0 — Spiritus aromatici — 1000,0
Heilmittel für wunde Brustwarzen Frostbeulen.	Spintus aromatici — 1000,0
The terror of the second state of the second s	Pilulae anticatairhaics Markus
Balsanının manımillare album Brustwarzenbalsam (Diet)	Rp Balsami peruviani 10,0
Rp 1 Olei Amygdalarum 8,0	Myrrhae pulver 20,0
2 Balsami peruvani 20	Extracti Opn 8,0 first pilulae 250, conspergendae Rhizomate Iridis
8 Gummi arabici 60	florentinae
4 Aquae Rosae 8,0	
5 Acidi borici 2,0	Sapo Balsami peruviani pulvinaris Perubalsam-Pulverseife nach Ekonnorr
6 Aquae Rosae 74,0  Man emulgirt 1—4 und fügt die Lösung von 5 und	Rp 1 Balsami peruviani
d hinzu	2 Natru carbonici sicci as 5,0
	8 Aquae destillatae 2,5
Balsamum mamuillare Rigense Rigaer Brustwarzen balsam	4 Saponis pulvmar alkalini 90,0
Rp Balsami peruviani 10,0	Man erwähmt I—8, bis die Masse sich zu Pulver
Vitellum oy: unius	zerreiben lässt, und mischt 4 dazu (Diet.)
flat emulsio	Sapo Balsami peruviani unguinosus
Balsamum ophthalmicum ARLT	Perubalsam-Seife (Diet)
Nach Disteriou	Rp Balsami peruyuni 10,0 Mollini 90.0
Rp Balsami peruviani 20	Mollini 90,0
Olei Layandulac	Saponimentum Balsami peraviani.
Olei Caryophyllorum	Perubalsam-Opodeldoc (Diet)
Ole: Succin: rectif. na 1,5	Rp Saponis stearinici dialysati 60,0
Spiritus (80%) 95,0	Saponis oleinici dialysati 400 Natrii caustici 2,0
Balsamum vitae Fritz	Spiritus (90%) 800,0
Rp Mixturae oleoso balsamicae 100,0	Balsami peruviani 100.0
Olei Succini rectificati gtt XX.	Nach dem Auflösen und Filtriren ergänzt man mit
Balsamum vulperarium (Diet)	Spiritus auf 1000,0
Blutstillender Wund-Balsam,	Spiritus peruvianus (Form berol)
Rp Liquoris Ferri sesquichlorati	Rp Balsami peruviani 10,0
Balsami peruviani za 10,0	Spiritus (90%) 40,0
Glycerini 20,0	Tinctura balsamica.
Tincturae Balsami peruviani 60,0	Wiener Balsam (für Handverkauf)
Fmplastrum balsamicum Schipphacean	Rp Aloës
Rp Emplastri saponati 60,0	Myrrhae
Emplastri fusci camphorati 80,0	Olibani na 18,0
Balsami peruvani Balsami Copaivae — āž 2,5	Bals peruyian
Sebl ovills 5,0	Styrse, liqu ää 95,0 Croci 9,0
In Stangen suszurollen	Spiritus (90 %) 1500,0
	- , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,

Tinctura ad dentes REICHEL	4 Vaschni flavi 16,0				
Rescuer's Zahn- und Mundessenz	5 Acidi saheyhel				
Rp Balsami peruviani 5,0	8 Balsamı peruvani āŭ 8,0				
Balsami tolutani 10,0	Man schmilzt 1-4 und fügt 5-6 hinzu Auf Lein-				
Acidi carbolici	wand gestrichen mehrere Tage lang aufzelegen.				
Ole: Caryophyllorum zz 2,0	danu ein Fussbad zu nehmen				
Opri 8 0					
Spiritus (90%) 1000.0	Unguentum contra scabiem ULLUANY				
10)	Rp Bals peruyian				
Tinctura ad pernioues Rust	β Naphtholi an 10,0				
Frostlinktur	Sapon Ialin				
Rp Balsami peruviani 5,0	Cretne albae ta 20,0				
Mixturus oleoso-balsamicae	Vasogen sulf spiss (80/6) 40,0				
Spiritus coloniensis ZZ 80.0	\$ 24 Stunden auf den vorher mit Seifenspiritus				
Zum Bestreichen der Frosthenlen	abgeriebenen Stellen liegen lassen				
The second secon					
Unguestum ad claves DIETERICH	Urguentum pomadinum Hebba.				
Hühneraugensalbe	HEBRA'S Haarpomade				
Rp 1 Resinae Punt depurati 8,0	Rp Balsamı peruviani 25,0				

2 Terebinthinae venetae 120 Olez Cacao 850.0 8 Cerae flavae Ole: Olivarum 825.0

Antiscabin von Fuermann, ein Krätzemittel, enthalt Perubalsam, Seife, Glycerin, Weingerst, Borsaure und  $\beta$ -Naphtol

Grau Aschmannssalbe ist Zinksalbe mit Perubalsam 10 1

Haarspiritus, Lidloff's Hoffmann's Lebensbalsam mit Perubalsam, Gerbsaure

Hamburger gelbes Lebensol, ist eine Mischung von ordinarem Lebensöl (s unter Ansum) mit Benzoëtinktur und einer weingeistigen Lösting von Storax, Perubalsam ui d verschiedenen atherischen Oelen

Havannatinktur zur Vei wandlung geringwerthiger Cigarren in echte Havannas, ist Perubalsam in Weingeist gelöst

Klosteressenz, Spanische, ist ein verdunnter Hoffmann'scher Lebensbalsam Kosmetikum, Haarsturkendes Oel des Dr Pinkas, ist eine wonigeistige Losung von Perubalsam und Wallnussschalenextrakt mit Zimmttinktur

Dr. LEVINGSTONE'S Ameisenbulsam von A Amnely enthält Riginusol, Perubalsam und Bergamottöl

OEHHL'scher Balsam ist Hoffmann'scher Lebensbalsam mit einem Zusatz von Ho IImannstropfen und verschiedenen atherischen Oelen

Perukognak von Dallmann & Co, bei Lungenschwindsucht empfehlen, enthält im Liter die Bestandtheile von 25 g Perubalsam ohne die belästigenden, unwirksamen Harze

Peruwasser, gegen Schuppen der Kopfhaut, besieht aus Perubalsam, Richnusöl, Ratanhiatinktur und Alkohol

Quantessence balsamique du Harem ist eine filtrirte Lösung von Perubalsam, Lavendeldi, Kampher und Weingeist

Saual, Dr Muller's, gegen Gicht etc, ist eine Salbe aus Bleiglatte, Bolus, Galmei, Perubalsam, Wachs und Vasehne

Schmerzstillende Einreibung des Wiener Handverkaufs Mixt oleos, balsam, Spirit camphor, Spirit saponat, Chloroform & 20,0, Spirit aether, Tinet Armeae, Liq Ammon caust āā 10,0

Yoo1hof-Geest von Van der Lund, ein Barterzeugungsmittel Weingeistige Lösuig von Perubalsam, Lavendelöl, Bergamottöl, Zimmtöl, Nelkenol

Wistaria-Oel besteht aus Kopaiva- und Perubalsam, Geranium- und Ylang-Ylangol Wunderbalsam, Englischer 1) Mit Sandelholz gefärbte, weingeistige Lösung von Perubalsam und Alos 2) Zusammengesetzte Benzostinktur

Zuckerkrankheit-Heilmittel von Dr Jon Muller besteht aus 1) einer Einreibung aus Perubalsam und Weingeist, 2) einer Lösung von Glaubersalz, Salicylsaure und Bitterstoffen in Zimmtwasser

# Balsamum tolutanum.

Balsamum tolutanum (Geim. Hely Austr Brit U-St) Bals. americanum. Bals. s Opobalsamum de Tolu. Bals. indicum siccum. Resina tolutana. — Tolubalsam. Thomasbalsam — Baume de Tolu (Gall) Baume d'Inde sec. — Balsam of Tolu.

Wird von der zu den Papilionaceae-Sophorene gehorigen Toluifera Balsamum L (Myroxylon toluifera H B K) gewonnen, einem bis 27 m hohen Baume, der im nördlichen Sudamerika weit verbreitet ist

Vorkommen und Gewinnung Wie der Perubalsam, praexistirt auch der Tolubalsam nicht in der Pfanze, sondern entsteht in derselben als pathologisches Produkt in Folge ausserer Eingriffe (vgl. auch Benzoe und Styrax) Man gewinnt ihn im Unterlauf des Magdalenas bis Turbaco, Las Mercedes und Plato, Tolu etc., indem man V-formige Vertiefungen in den Stamm haut, aus denen der Balsam aussickert und in kleinen Kalebassen aufgefangen wird, oder man last ihn am Stamm herabfliessen und fangt ihn auf Marantablattern auf Der Ausfuhrhafen ist Sabanilla Produktion 30—40000 kg jährlich Die Anschauung, dass Tolu- und Perubalsam von demselben Baume stammen, der erstere ein normales, der letztere aber ein pathologisches Sekret sei, hat sich nicht bestätigt, da auch Toluifera Balsamum in der sekundaren Rinde keine Sekretbehalter hat Uebrigens ist auch ohne Schwalen gewonnener Perubalsam mit dem Tolubalsam nicht identisch

Eigenschaften. Der fr.sche Balsam ist zahflussig, von Konsistenz des Terpentins, in dünnen Schichten durchsichtig (weisser Balsam). So gelangt er in den Handel. All mählich wird er fest und krystallinisch. Die Farbe ist rothbraun mit gelbgrauer Nuance. Der Geruch ist ein sehr angenehmer und feiner, der Geschmack aromatisch, wenig kratzend. Die alkoholische Losung reagirt sauer. Loslich in Alkohol, Chloroform, Aceton, Essigüther, Eisessig, Kallauge, weniger in Aether und Schwefelkohlenstoff, kaum in atherischen Oelen, nicht in Petrolather.

Bestandtheile 7,5 Proc einer oligen, augenehm niechenden Flüssigkeit, die aus Benzoesaure-Benzylester und  $Z_1$ mmtsäure-Benzylester besteht, feiner 12 bis 15 Proc freie Zimmtsäure und Benzoesaure, 0,08 Proc Vanillin Die Hauptmenge ist Zimmtsäure- und Benzoesaureester des Toluresinotannols  $C_{17}H_{18}O_5$ , eines Harzalkohols Endlich etwa 3 Proc Verunreinigungen

Pritfung 1) Der Tolubalsam wird haufig mit Colophonium verfalscht In Schwefelkohlenstoff ist er nur in geringem Maasse löslich (20 Proc.), die Losung soll eingedampft von gelber Farbe und vom angenehmen Geruch des Balsams sein und mit koncentrierer Schwefelsaure übergossen intensiv blutroth werden, auch beim Erhitzen des Ruckstandes nicht nach Terpentinol riechen

- 2) Wiederholt nachemander mit Wasser ausgekocht, hefert er Filtrate, die beim Erkalten krystallinische Säuren ausfallen lassen. Dann noch einmal unter Zusatz von gebranntem Kalk gekocht, hefert er ein gelbes Filtrat, welches nach dem Ansauern mit Salzsäure, die vorher als Ester gebundenen und als losliche Kalksalze abgeschiedenen Sauren fallen lässt
- 8) Bestimmung der Saurezahl wie bei Balsam Peruvianum Grenzzahlen nach Dieterich 114,80-158,60
- 4) Bestimmung der Verseifungszahl 1 g Balsam wird in einer ausreichenden Menge Alkohol (96 proc.) gelöst, 20 ccm  $^{1}/_{2}$  N alkoholische Kalilauge zugegeben und unter Beifügung einer Platinspirale eine Stunde am Rückflusskühler erhitzt. Dann verdünnt man mit 100 ccm Alkohol (96 proc.) und titrirt nach dem Erkalten mit  $^{1}/_{2}$  N-Schwefelsaure und Phenolphtalein. Die Anzahl der gebundenen Kubikcentimeter Kalilauge  $\approx$  28 = Verseifungszahl. Grenzzahlen nach Dieterbich 155,80—187,40
- 5) Die Esterzahl berechnet sich aus der Differenz der beiden vorhergehenden Grenzzahlen nach Dieterich 31,2-46,50

Anwendung. Wie Perubalsam, innerlich in Gaben von 0,3-1,0 g in Pulvern oder Pillen, häufiger in Gallertkapseln mit Kreosot oder Guajakol (Sommerbiodt) Sonst zu Parfumerie- und Raucherzwecken Die Blandard'schen Jodeisenpillen werden in der Regel mit Tolubalsam überzogen

Sirupus Balsami tolutani (Ergänzb Helvet), Sir tolutanus (Brit, U-St) — Tolubalsamsirup — Sirop de Tolu — Syrup of Tolu — (vgl auch Extr Balsam tolutan)

Brit Tolubalsam 62,5 g werden ½ Stunde lang mit siedendem Wasser q s ausgezogen und aus dem erkalteten Filtrat mit Zucker 1600 g, Sirup 2400 g hergestellt — Erganzb Tolubalsam 1 Th wird mit heissem Wasser 10 Th übergossen 24 Stunden stehen gelassen Das Filtrat 8 Th giebt mit Zucker 12 Th Sirup 20 Th Helvet Tolubalsam 5 Th, gewaschener Sand 50 Th werden zweimal mit Wasser je 20 Th 3 Stunden im Wasserbade erhitzt, das Filtrat 36 Th giebt mit Zucker 64 Th Sirup 100 Th Gall Tolubalsam 50 g wird zweimal mit je 500 g Wasser 2 Stunden im Wasserbade ausgezogen Im Filtrat löst man Zucker 100 Th U-St Tolubalsam 10 g in Alkohol 50 com gelöst verreibt man mit einer Mischung von pracip Galciumphosphat 50 g und Zucker 150 g, verlagt den Alkohol in der Warme, fust allmahlich Wasser 500 g zu, filtrirt, löst Zucker verjagt den Alkohol in der Warme, fugt allmahlich Wasser 500 g zu, filtrirt, löst Zucker 700 g und bringt das Ganze auf 1000 cem Auch durch Verdiaugung herstellbar (s Sirup simpl) — Diet Genau so, wie Sirup Balsami peruvian (Seite 453) Zur Geschmacksverbesserung von Mixturen, z B Obloralhydrat

Den bei Bereitung des Sirups bleibenden Balsamrückstand trocknet man und ver-

wendet ihn zu Raucherzwecken

Tinctura Balsami tolutani, Tinct tolutana — Tolubalsamtinktur — Tincture of Balsam of Tolu Brit Tolubalsam 100 g, Alkohol (90 proc) q s zu 1000 ccm Tinktur — U-St Tolubalsam 100 g, Alhohol (91 proc) q s zu 1000 ccm Tinktur Gall Tolubalsam 100 g Alkohol (80 proc) 500 g — Diet Tolubalsam 10 Th, Weingeist (90 proc ) 1000 Th

Tinetura Balsami tolutani aetherea. Aetherische Tolubalsamtinktur Tolubalsam 10 Th, Weingeist (90 proc.), Aether je 50 Th. In eingedicktem Zustande als Pillen-lack zu verwenden. Gall. Tolubalsam 100 g., Aether (spec. Gew. 0,758) 500 g

Emulsio Balsami tolutani. Emulsion de Baume de Tolu (Gall.) Tolubalsam 20 g löst man in Alkohol (90 proc.) 100 g, fügt Quilla, stanctur 100 g und nach und nach heisses destillirtes Wasser 780 g hinzu

Extractum Balsami tolutani fluidum Merck dient zur extempore-Bereitung der verschiedenen Tolusirupe 4 Th Extrakt = 1 Th Balsam

Lacca ad pilulas. Pillenlack 1) Tolubalsam 15 g wird mit heissem Wasser 50 g eine Stunde lang ausgezogen, die erkaltete Flussigkeit abgegossen, der Ruckstand nach Zusatz von Kolophonium 1,5 g in Weingeist 15 g, Aether 100 g gelöst 2) (n Diet) Tolubalsam 7 Th., Schellack 2 Th., Medicinische Soife 1 Th., Aether 20 Th., Weingeist (90 proc) 65 Th. Die filturte Lösung bringt man mit Weingeist auf 100 Th. Zum Lackiren von Bellen bedecht man gehalten gehalten Boden und stellen Pillen bedient man sich einer geräumigen Schale mit möglichst flachem Boden und steiler Wandung

Lozenges with Tolu Basis (Brit) Die 500 fache Menge des für eine Pastille verordneten Mittels (Alkaloide in 10,5 com Wasser gelöst) wird mit Zuckerpulver 482 g Gummi arabicum plv 19,5 g gemischt mit Tolubalsamtinktur 10,5 ccm, Gummischleim 35,5 ccm, Wasser q s Zur Masse angestossen und 500 Pastillen daraus geformt

Pastilli Balsami tolutani. (Gall) Tablettes de Baume de Tolu — Tolubalsam 100 Th zieht man mit Wasser 200 Th 2 Stunden im Wasserbade aus und bringt die erkaltete und filtrirte Flüssigkeit mit Zucker 2000 Th, Traganth 5 Th in Pastillen von 1 g

Pilulae balsamicae Delieux. Natrumbikarbonat 10 g, Tolubalsam 5 g, Eisenoxyd, enterpentin je 2,5 g Man formt 100 Pillen Taglich dreimal 3 Pillen Pilulae micae Chabrely Tolubalsam 10 g, Storax 7,5 g, Magnesiumkarbonat q s zu Lärchenterpentin je 2,5 g balsamicae Chabrely 50 Pillen

HILL'scher Honigbalsam ist ein weingeistiger Auszug von Tolubalsam, Storax, Opium und Honig

Keuchhustensirup, de Almeidas Kreosot 0,25, Sulfonal 0,2, Suup tolutanus 150,0 Lungenleiden-Mittel aus Nordamerika besteht aus verdunnter Tolubalsamtinktur Tolu Chewing Gum enthalt Tolubalsam, Burgunderharz, Wachs und Paraffin

Oleum Balsami Tolutani Tolubalsamol. Das durch Wasserdampfdestillation aus Tolubalsam in einer Ausbeute von 1,5-8,0 Proc gewonnene Oel ist eine hochst angenehm hyacınthenartig riechende Flüssigkeit vom spec Gew 0,945 bis 1,1 Es enthält ein nach Elemi riechendes Terpen (Tolen), C<sub>10</sub>H<sub>16</sub> sowie sauerstoffhaltige Antheile, vermuthlich Ester der Zimmtsbure und Benzoesbure sowie des Benzylalkohols Tolubalsamöl wird in der Parfilmerie gebraucht

# Baptisia.

Gattung der Papilionaceae-Podalyrieae.

Baptisia tinctoria R Br Wild Indigo Heimisch in Nordamerika Die Wurzel wird als Adstringens und gegen Fieber verwendet, in stakkerer Dosis bewirkt sie Enbrechen und Diarihoe

Bestandtheile. 2 Glykoside, von denen das genauer bekannte Baptisin  $C_{26}H_{23}O_{14}$  9H<sub>2</sub>O bei 240° C schmilzt und Rhamnose  $C_6H_{14}O_6$  und Baptigenin  $C_{14}H_{12}O_6$  hefert, ferner einen giftigen Stoff Baptitoxin, der mit dem Cytisin identisch ist

Em im Handel befindliches Baptisin ist nicht dieses, sondern Pseudobaptisin  $C_{22}H_{30}O_{14}$  7½ $H_{2}O$  Schmelzpunkt 247—248°

Mit dem Namen Baptisin bezeichnet man fernei ein durch einfache Extraktion gewonnenes Harz, das zu 10 Proc in der Wurzel vorhanden ist

Die ganze Pfianze Baptisia tinctoria dient zum Blaufarben, die jungen Sprosee werden wie Spargel gegessen

# Baryum.

I + Baryum oxydatum Baryumoxyd. Baryta usta. Baryta caustica sicca. Aetzbaryt Teria ponderosa BaO. Mol. Gew = 153.

Entsteht durch Verbrennen von metallischem Baryum an der Luft — Am ein fachsten stellt man es dar, indem man in einer Retoite aus Porcellan oder in einem hes sischen Tiegel Baryumnitrat heftig erhitzt — Grauweisse, porose, zerreibliche Masse, spec Gew 4,0—5,45 Verbindet sich mit Wassen unter Entwickelung hoher Hitze zu Baryum hydroxyd

|| † Baryum hydroxydatum Baryta hydrica. Baryumhydioxyd. Aetz baryt. Ba(OH)<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 171.

Feuchtet man Baryumoxyd mit Wasser an, so verwandelt es sich unter Entwickelung hoher Hitze, die bis zum Gluben und Schmelzen des gebildeten Baryumhydroxydes sich steigern kann, in Baryumhydroxyd Ba(OH)<sub>2</sub> Weisses Pulver oder geschmolzene weisse Masse von krystallmischem Gefuge, welche bei Glübhitze zu einem Oele schmilzt Spec Gew = 4,495. Es verliert in der Glübhitze kein Wasser, es sei denn, dass es gleichzeitig Kohlensäure aufnimmt

Beide soeben genannte Praparate sind im allgemeinen nicht Gegenstand des Handels

iii † Baryum hydroxydatum crystallisatum Baryta hydrica crystallisata. Krystallisartes Baryumhydroxyd. Krystallisarter Aetzbaryt. Ba(Oii)<sub>4</sub> + 8H<sub>1</sub>O. Mol. Gew. = 315. Ist diejenige Substanz, welche in der Praxis schlechthin als., Aetzbaryt" oder "Barythydiat" bezeichnet wird

Zur Darstellung bringt man Baryumoxyd mit Wasser zusammen und krystallisiit das entstandene Baryumhydroxyd aus siedendem Wasser um Oder man löst 80 Th Nutriumhydroxyd in 500 Th Wasser, erhitzt zum Sieden und trägt unter Umruhren 244 Th zerriebenes Baryumchlorid (BaCl<sub>2</sub>-+2 H<sub>2</sub>O) ein Aus der geklarten Flussigkeit scheidet sich das Baryumhydroxyd beim laugsamen Erkalten in Krystallen aus

Grosse wasserhelle, tetragonale Tafeln und Phismen, welche gegen  $80^{\circ}$  C schmelzen In trockener Luft geben sie etwa 40 Proc Krystallwasser (= 7 Mol H<sub>2</sub>O) ab unter Ueben gehen in das wasserärmere Salz Ba(OH)<sub>a</sub> + H<sub>2</sub>O Das letzte (8) Molekül Wasser verhiert es erst bei Rothgluth unter Hinterlassung der Verbindung Ba(OH)<sub>2</sub>, die auch bei heller Rothgluth noch nicht zerfallt — Löslich in 20 Th kaltem oder in 3 Th siedendem Wasser Die Losung ist starker alkalisch als eine aquivalente Losung von Calciumhydroxyd.

Aufbewahrung Voisichtig, vor Kohlensaure geschutzt

Baryum 459

† Baryum hydroxydatum orystali pro analysi natriumfrei Zur Bestimmung der Alkalien bedarf man eines von Natriumverbindungen völlig freien Barythydrates Man gewinnt dieses, indem man das reinste Piaparat des Handels so oft aus siedendem Wasser umkrystallisirt (5—6 mal), bis die Lösung von 1 g des Salzes, nach dem Ausfällen allen Baryums durch einen Ueberschuss von Schwefelsauie, beim Verdampfen keinen glubbestan digen Ruckstand mehr hinterlasst. Ueber die maassanalytische Prifung s S 166 u 167

Aqua Barytae Barytwasser Rengens der chemischen Analyse, besonders zur Abscholdung dei Magnesia gebiaucht und zum Nachweis bez zur Bestimmung der Kohlen

saure, ist eine klare Auflosung von 1 Th kryst Barythydrat in 30 Th Wasser

iV † Baryum hyperoxydatum Baryumhyperoxyd. Baryumsuperoxyd Baryi Dioxydum (USt) BaO<sub>2</sub> Mol Gew. = 169 Wird technisch dargestellt, indem man über pulveriges Baryumoxyd, welches auf dunkles Rothgluth erhitzt ist, kohlensaure freien Sauerstoff leitet

Weisse oder grauweisse pulverige Massen Zerfallt bei hoherer Temperatur in Baryumoxyd und in Sauerstoff, verbindet sich mit Wisser zu dem krystallisirenden Baryumsuperoxydhydrat (BaO<sub>3</sub> +8H<sub>2</sub>O Dient zur technischen Darstellung von Sauerstoff (Boussingault) und von Wasserstoffsuperoxyd

Gehaltsbestimmung des technischen Praparates Löst man 2,11 g Baryumsuperoxyd in 25 proc Phosphorsaure (welche auf 0° C abgekuhlt ist) zu 25 ccm auf, so sollen 5 ccm dieser Lösung (entsprechend 0,422 g Substanz) nicht weniger als 40 ccm ½10-Normal Kahumpermanganat Lösung (0,316 g KMnO, in 1 1 enthaltend) zur schwachen Rothfarbung erfordern, entsprechend 80 Proc BaO, (U-St) Ein völlig reines Praparat wurde unter den gleichen Verhaltnissen 50 ccm verbrauchen

V † Baryum hyperoxydatum hydratum seu crystallisatum Baryum-superoxydhydrat. BaO<sub>2</sub> + 8H.O Mol. Gew = 313 In kalte wässerige Salzsaure von 2 Proc HCl tragt man unter Umiuhren feingepulveites technisches Baryumsuperoxyd, welches mit Wasser zu einem Biei angerührt ist, so lange ein, bis die Flussigkeit eben noch sauer reagirt. Man macht alsdann mit verdünntem Barytwasser schwach alkalisch, filtrit von ausgeschiedenem Eisenhydioxyd + Thoneidehydrat ab und versetzt das Filtrat (welches Wasserstoffsuperoxyd enthält) mit überschussigem Barytwasser. Man hort mit diesem Zusatz auf, wenn eine abfiltinte Probe nach dem Ansäuern mit verdünnter Schwefelsaure und nach Zusatz von etwas Kaliumdichromat beim Schütteln mit Acther diesen nicht mehr blau faibt. Die ausgeschiedenen Krystalle werden gesammelt, durch eiskaltes Wasser gewaschen und durch Pressen zwischen Filtripapier getrocknet.

Hexagonale, periglanzende Schuppen, Saulen oder Tafeln, oder flummernde Blattchen, die in kaltem Wasser fast unlöslich sind, von siedendem Wasser in Baryumhydroxyd — Sauerstoff zersetzt werden. Man kann die Verbindung im feuchten Zustande (mit Wasser zum Brei angelührt) in verschlossenen Gefassen ohne Zersetzung aufbewahren und benutzt sie zur Darstellung von Wasserstoffsuperoxyd. Trocknet man sie und erhitzt den Ruckstand auf 130°C, so hinterbleibt reines Baryumsuperoxyd BaO<sub>2</sub> als weisses, der Magnesia ahn liches Pulyer.

Erkennung und Bestimmung Man erkennt die Baryumveibindungen au folgenden Reaktionen

1) Die flüchtigen Baryumvorbindungen (einschließlich Baryumsulfat) fürben die nicht leuchtende Flamme gelbgiun. Man befeuchtet die Probe zweckmässig mit Salzsäure, die Flammenfürbung kommt besonders in den heissesten Theilen der Flamme zu Stande und hält geraume Zeit an. 2) Kali- und Natronlauge fällen nur aus koncentriter Lösung weisses Baryumhydioxyd. Kohlensäurefreies Ammoniak erzeugt überhaupt keine Fallung 3) Neutrales Kaliumchromat erzeugt einen gelben Niederschlag von Baryumchromat Bacro4, um anwesende Mineralsauien zu binden, empfiehlt sich der Zusatz von Natrumicetat oder Ammoniumacetat. 4) Phosphate der Alkalien erzeugen in neutralen Lösungen weisse Niederschläge von Baryumphosphaten, welche in Salzsäure, auch in Salpetersäure löslich sind. 5) Salicaumfluorwasseistoffsaure fallt faibloses, gallertartiges Baryumsilicio Fluorid SiffigBa, erst in 4000 Th. Wassei löslich, leichtei löslich in Salzsaure und in Salpetersäure, unlöslich in Alkohol. 6) Schwefelsäure, Sulfate (sogar die Lösungen von Calcaumsulfat und von Strontiumsulfat) geben weissen Niederschlag von Baryumsulfat, so gut wie unlöslich in verdundten Säuren und verdünnten Alkalien, löslich in etwa 400000 Th. Wassei.

460 Baryı saha

Die Bestimmung erfolgt a) als Baryumsulfat Man säuert die Baryumsulzlösung mit einigen Tropfen Salzsaure an, erhitzt sie zum Sieden und fallt durch tropfenweisen Zusatz verdünnter Schwefelsdure, bis ein Ucberschuss von letzterer vorhanden ist Im übrigen verfährt man gennu wie bei der Besummung der Schwefelsaure BaSO<sub>4</sub> $\times$ 0,6566 1 = BaO BaSO<sub>4</sub> $\times$ 0,6569 2 = Ba

b) Weniger haufig erfolgt die Bestummung als Baryumkarbonat. Man fallt die Baryumsalzlo-ung in siedendheisser Flussigkeit mit Natriumkarbonat, wascht den Nieder schlag mit Wasser aus, trocknot ihn durch schwaches Gluben, befeuchtet mit Ammonium-

karbonat, erhitzt nochmals gehude und wagt

Toxikologisches Alle in Wasser bez in verdunnten Sauten loslichen Baryumverbindungen sind giftig Symptome der Vergiftung sind Uebelkeit, Erbrechen, Angst, Kolikschmerzen, Diarrhoen, Kalte, Blasse Gegenmittel sind Magenpumpe, Brechmittel, Magnesiumsulfat, Natriumsulfat Als toxische Gabe sind für einen Erwachsenen etwa 15 g Baryumchlorid oder Baryumnitrat anzusehen

# Baryi salia.

Bei der Darstellung der Baryumsalze geht man a) entweder vom Witherit (naturlichem Baryumkarbonat) aus, indem man diesen in den entsprechenden Sauren auflöst, oder b) man bedient sich als Ausgangsmaterial des Schwerspathes Dieser wird durch Glühen mit Kohle oder einem kohlenstoffhaltigen Material, wie Theer, Starke etc in Baryumsulfid verwandelt und dieses nach verschiedenen Verfahren in die entsprechenden Salze übergeführt c) Gewisse unlösliche Salze werden auch durch doppelte Umsetzung loslicher Baryumsalze erhalten d) Kleinere Mengen von Baryumsalzen können mit Vortheil im pharmaceutischen Laboratorium auch unter Verwendung von reinem Baryumkarbonat ge wonnen werden

! † Baryum aceticum Baryumacetat. Barytacetat. Essignaures Baryum. Essignaurer Baryt. Acetate de Baryum. Acetate of Baryum. Ba $(C_2H_3O_2)_2+H_2O$ . Mol Gew. = 273

Man verdünnt 400 Th Essigsaure von 30 Proc mit der gleichen Menge Wasser und tragt unter massigem Erwarmen 197 Th reines Baryumkarbonat ein Die filtritte Lösung wird mit Essigsaure nothigenfalls schwach angesauert und durch Eindampfen zur Krystallisation gebracht

Aus der heissen kond Losung scheidet sich das Salz obiger Zusammensetzung in vierseitigen Prismen ab , aus der bei 0° gesättigten Lösung erhält man monokline Prismen  $\operatorname{Ba}(C_2H_4O_2)_2+3H_2O$  — Das obige Salz löst sich in etwa 1 Th Wasser, auch in etwa 100 Th Alkohol Reagens zum Nachweis bez zur Bestimmung der Chromsaure, in der Kattundruckerei zur Herstellung der Thonerde-Beize

II † Baryum bromatum Baryumbromid. Bromwasserstoffsaures Baryum. Brombaryum Bromure de Baryum (Gall) Bromide of Barlum. BaBr. + 2H.0. Mol Gew. = 333.

Man neutralisirt eine Mischung von 100 Th Wasser und 200 Th Bromwasserstoffsäure von 25 Proc HBr mit 60 Th reinem Baryumkarbonat und bringt die filtrirte Lösung äurch Eindampfen zur Krystallisation

Farblose, rhombische Tafeln, unangenehm bitter und herb schmeckend, luftbeständig, in Wasser und Alkohol loslich. Wird zur Darstellung der Bromwasserstoffsäure benutzt (s. S. 52)

III † Baryum bromicum Baryumbromat. Bromsaures Baryum. Bromate de Baryum. Bromate of Barium  $Ba(BrO_a)_2 + H_2O$ . Mol. Gew. = 411.

Man lost 1 Th krystall Barythydiat  $(Ba(\tilde{O}H)_2 + 8H_2O)$  in 30 Th Wasser und fügt zur warmen Losung allmählich 3 Th Brom hinzu Man erhitzt einige Zeit zum Sieden Beim Erkalten scheidet sich das obige Salz aus, welches durch Umkrystallisiren gereinigt wird

Baryı salıa 461

Kleme, glänzende, monokline Krystalle, loshch in 180 Th kaltem oder in 25 Th. siedendem Wasser Sind mit gleicher Vorsicht zu behandeln wie Kaliumchlorat, d. i. chlorsaures Kalium

IV † Baryum carbonicum Baryumkaibonat Koblensaures Baryum Barytkaibonat Carbonate de Baryum. Carbonate of Barium. BaCO<sub>3</sub>. Mol. Gew. = 197.

Man fällt eine Lösung von 100 Th Baryumchlorid in 1000 Th Wasser mit einer Lösung von 120 Th krystall Natriumkarbonat in 1000 Th Wasser Durch Erwarmen der Fallungsflussigkeit kann der Niederschlag dichter erhalten werden Man wascht den Niederschlag nach dem Absetzen aus und trocknet ihn

Weisses, specifisch schweres, geruch- und geschmackloses Pulver, in Wasser kaum, aber doch so weit loslich, dass es feuchtes rothes Lackmuspapier blaut Loslich in ver duinten Sauren list bei Rothgluth bestandig, d h es spaltet Kohlensäure nicht ab — Die Lösung im Salpetersaure soll 1) durch Silbernitrat nicht getrübt werden 2) Nach dem Ausfällen des Baryums durch Schwefelsaure soll das Filtrat nach Zusatz von Ammoniak durch Ammoniumoxalat nicht getrübt werden (Kalk) 3) Die vom Baryum beheite Flussigkeit darf beim Eindampfen keinen glübbestandigen Ruckstand hinterlassen (Magnesia, Alkalien)

Baryum carbonicum pro analysi Das in der quantitativen Analyse gebrauchte Baryumkarbonat muss gelegentlich fier von Alkalisulz sein. Man stellt ein solches Praparat dar, indem man eine Lösung von 1 Th. alkalifierem Baryumchlorid in 30 Th. Wasser mit einer Lösung von 2 Th. Ammoniumkarbonat und 5 Th. Ammoniak in 30 Th. Wasser fallt, den Niederschlag auswascht und trocknet

Baryumkarbonat dient als Reagens in der Analyse, ferner als Ausgangsmaterial zur Darstellung von Baryumsalzen

Baryum carbonicum nativum Witherites Witherit Das naturlich vorkom mende Baryumkarbonat Weisse bis grane, derbe Stucke von blättrigem bez strahligem Gefüge, spec Gew = 4,2-4,3 oder ein weisses bis granes Pulver

Pasta Barytne venenosa Baryt Pasta als Rattengift 100 Th Baryumkarbonat, 10 Th Ultramarın, 30 Th Weizenmehl, 30 Th Zucker, 10 Th Sternanspulver werden mit 20 Th indischem Sirup und der eiferderlichen Meige Glycerin zu einem Teige angestossen, aus welchem man haselnussgrosse Kugeln formt, die in die Löcher der Ratten gelegt werden Empfiehlt sich zum Vergiften der Ratten besonders in Viehstallen

V † Baryum chloratum (Erganzb) Baryta chlorata oder muriatica Baryum-chlorid. Chlorbaryum Chlorure de Baryum (Gall) Chloride of Barium Teira ponderosa salita. BaCl<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O Mol Gew. = 244

Darstellung 1) Kleinere Mengen des reinen Salzes erhalt man durch Auflösen von 100 Th reinem Baryumkarbonat in 150 Th reiner Salzsaure von 25 Proc. Man verdünnt die Lösung mit dem gleichen Volumen Wasser, filtrirt und bringt sie durch Eindampfen zur Krystallisation. 2) Grossere Mengen gewinnt man aus Witherit. Man fügt zu roher oder ieiner Salzsaure so viel gepulverten Witherit, dass die Saure vollstandig abgestumpft ist, alsdann sattigt man die Flussigkeit mit gewaschenem Chlorgas, lasst einen Tag stehen, füllt das Eisen durch mehrtägiges Maceriren (unter öfterem Umschütteln) mit Baryumkarbonat, filtrirt, sauert die Losung schwach mit Salzsaure au und dampft zur Krystallisation ein

Eigenschaften Farb- und geruchlose, wasserhelle, luftbestandige, rhombische Tafeln mit abgestumpften Ecken oder glanzende Schuppen von unangenehm bitterem, scharfsalzigem Geschmack Löslich in 2,5 Th kaltem oder 1,5 Th heissem Wasser, fast unlöslich in Weingeist (Unterschied von Calcium- und Strontiumchlorid) Schwerlöslich auch in Salzsaure, die kone wasserige Losung wird dahei durch Salzsaure gefallt. Spee Gew bei 15° C = 3,05 Das Salz wird bei 120° C wasserfrei und schmilzt alsdann bei 920° C Die specifischen Gewichte der wasserigen Losungen von Baryumchlorid sind nach Schirf bei 21,5° C

Proc BaCl<sub>2</sub>-|-2H<sub>2</sub>O 1 8 5 8 10 12 15 18 20 Spec Gew 1,0078 1,0222 1,0374 1,061 1,0776 1,0947 1,1211 1,1488 1,1683

Priifung 1) Die wasserige Losung 1 10 sei neutral 2) Sie werde weder durch Schwefelwasserstoff (Metalle), noch nach dem Ansauern mit Salzsäure, durch Kaliumforrocyanid verändert 3) Nach Abscheidung des Baryums mittels verdunnter Schwefelsaure hinterlasse das Filtrat keinen gluhbeständigen Ruckstand (s Barythydrat S 459) 4) Wird das gepulverte Salz mit Weingeist geschüttelt, so darf das Filtrat weder beim Entzunden mit rother Flamme brennen, noch beim Abdampfen einen zerfliesslichen Ruckstand hinterlassen (Calcium und Strontiumschlorid) Vorsichtig aufzubewahren

Anwendung Innerlich früher bei Syphilis, Skrophulosis zu 0,02—0,1 g Höchstgaben 0,2 g pro dost, 0,6 g pro die (Erganzb) Aeusseilich zu Augentropfwassern 0,05—0,2 10,0 und als Verbandwasser bei Geschwüren Technisch zur Darstellung von Barvumpraparaten und als Antikesselstein-Mittel, in der Analyse als Reagens

Baryum chieratum aikaiifrel pro analysi Ein solches Praparat wird zur Bestimmung der Alkahen gebraucht. Man stellt es dar, indem man eine 10 proc Lösung des reinen krystellisirten Salzes mit dem gleichen Volumen 25 proc. Salzsaure vermischt, den ausfallenden Niederschlag absaugt und aus Wasser umkrystalheirt

VI † Baryum chloricum Baryta chlorica Chlorsaures Baryum. Chlorsaurer Baryt. Baryumchlorat 1) Chlorate de Baryum. Chlorate of Baryta. Ba(ClO<sub>3</sub>)<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>O Mol. Gew. = 322.

Darstellung. A. als Laboratonumspräparat Man lost in einer Porcellanschale 3 Th Ammoniumsulfat sowie 5 Th Kalumchlorat in 15 Th heissem Wasser und dampft diese Losung unter bestandigem Umruhren zur Konsistenz eines Breies ab Letzteren giebt man nach dem Erkalten in einen Kolben und zieht ihn mit der 4fachen Menge Alkohol (von 80 Proc) unter Erwärmen auf 50°C aus Man filtrirt und wäscht den aus Kaliumsulfat bestehenden Ruckstand mit obigem Alkohol nach Von dem (Ammoniumchlorat enthaltenden) Filtrat wird der Alkohol durch Destillation entfernt. Man erwärmt den Destillationsrückstand in einer Porcellanschale so lange mit gesattigtem Barytwasser, bis Ammoniak nicht mehr entweicht Dann lost man ihn in Wasser, fallt aus der Lösung den Ueberschuss von Barythydrat durch Emleiten von Kohlensaure, filtrirt und dampft zur Krystallisation ein B Technisch durch Umsetzen heiss gesattigter Lösungen von Calciumchlorat und Baryumchlorid

Farblose, durchsichtige, prismatische Krystalle, in 4 Th kaltem oder 1 Th siedendem Wasser lösisch, beim Uebergiessen mit 25 proc Salzsaure reichlich Chlor entwickelnd Die Lösung in 100 Th destillirtem Wasser werde durch Silbernitrat nur schwach getrübt Verwendung findet das Salz in der Pyrotechnik, ferner bei der Darstellung der Chloriaure, s Chlorum

Aufbewahrung. Vorsichtig Die Handhabung des Baiyumehlorates erfordert die nämliche Vorsicht wie diejenige des Kaliumehlorates (chlorsauren Kaliums)

VII † Baryum chromatum. Baryumchromat. Chromsaures Baryum Chromsaurer Baryt Chromate de Baryum. Chromate of Balium. BaClO<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 253.

Zur Darstellung fällt man eine Losung von 100 Th Baryumchlorid in 1 Liter Wasser mit einer Losung von 80 Th neutralem Kaliumchromat (K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub>) in 1 Liter Wasser, wäscht den Niederschlag aus und trocknet ihn Citronengelbes Pulver, unlöslich in Wasser und in Essigsaure Gelost, bez zersetzt wird es durch Salzsaure, Schwefelsäure, Salpetersaure Findet Verwendung als gelbe Malerfarbe unter dem Namen Gelbes Ultramarin, Gelbin, Barytgelb, Jaune de Steinbuhl.

<sup>1)</sup> Man beachte die Abweichung der chemischen von der pharmaceutischen Nomenklatur

Baryı salıa 463

VIII & Baryum hypophosphorosum Baryta subphosphorosa. Baryum hypophosphit. Unterphosphorigsaures Baryum Hypophosphite de Baryum Hypophosphite of Baryta. Ba( $\Pi_2$ PO<sub>2</sub>), +H<sub>2</sub>O. Mol Gew = 285

100 Th krystall Barythydrat werden in 1300 Th destillitem Wasser gelöst und unter Zusatz von 12,5 Th granulirtem Phosphor so lange an einen warmen Ort (etwa 1 Woche) gestellt, bis die Gasentwickelung beendet ist. Man filtrirt und wascht den Ruckstand mit Wasser nach. Aus der Lösung wird der Ueberschuss von Barythydrat durch Einleiten von Kohlensaure entfernt, bis letztere keine Trubung mehr erzeugt. Dann illtrirt man ab, engt das Filtrat auf 400 ccm ein und überlässt es an einem warmen Orte der Krystallisation, wober man ein Verwittern der Krystalle zu vermeiden hat

Farblose, prismatische Krystalle, leicht in Wasser, auch in verdunntem Weingeist löslich. Vorsichtig aufzubewahren

The apentisch 1st es zu 0.03-0.1 g drei- bis funfmal taglich in Losungen wie das entsprechende Calciumsalz verwendet worden. Hochstgaben pro dosi 0.15 g, pro die 1.5 g

# IX † Baryum jodatum Baryumjodid. Jodbaryum. Jodide de Baryum. Jodide of Baryta. BaJ<sub>2</sub>. Mol Gew = 891.

Zu 30 Th Baryumsulfit, die in 120 Th lauwarmem destillirtem Wasser vertheilt sind, fugt man allmahlich in kleinen Antheilen soviel (circa 35 Th) zerriebenes Jod hinzu, als von diesem in Losung geht. Man setzt nun allmahlich 27 Th Baryumkarbonat hinzu und erwaimt unter Umrühren im Wasserbade bis zur Austreibung der Kohlensaure. Färbt sich die Flussigkeit gelb, so entfarbt man sie durch Zufügung kleiner Mengen von Baryumsulfit. Man lasst in geschlossener Flasche absetzen, filtrirt schnell und dampft im Vacuum zur Trockne. Ausbeute 53 Th

Kleine Mengen kann man zweckmässig auch durch Auflosen von reinem Baryumkarbonat in Jodwasserstoffsaure derstellen 10 Th Baryumkarbonat erfordern 130 Th Jodwasserstoffsaure von 10 Pioc JH

Frisch dargestellt ein farbloses, in der Regel aber ein gelblich-weisses, hygroskopisches Salzpulver Leicht loslich in Wassei, auch in verdinntem Weingeist, von ekelhaftem Geschmack. An der Luft und durch die Einwirkung des Lichtes wird es unter Abscheidung von Jod zersetzt.

Früher in Gaben von 0,005-0,01 dreimal taglich innerlich bei Sciophulosis angewendet. Aeusserlich in Salben von 0,2-0,5 auf 25,0 Fett ebenfalls bei Scrophulosis Röchstgaben pro dost 0,015, pro die 0,05 g

X † Baryum nitricum (Eiganzb) Baiyuninitrat Barytnitiat Salpeteisauier Baryt Azotate de Baryte. Nitrate of Baiyta  $Ba(NO_3)_2$ . Mol Gew. = 261. Das technische Salz wird durch Einwirkung von Salpetersauie auf einen Ueberschuss von Witherit dargestellt

Kleinere Mengen des reinen Baryumnitrates erhalt man durch Auflosen von 100 Tb. 1einem Baryumkarbonat in 256 Th Salpetersaure (von 25 Proc.), Verdunnen mit 750 Th. Wasser und Eindampfen der Losung zur Krystallisation

Faiblose, harte, oktaedrische Krystalle, an der Luft unverlanderlich, loslich in 12,5 Th Wasser von 15°C, oder in 2,8 Th siedendem Wasser, unlöslich in Alkohol Verpufft auf gluhender Kohle mit blassgruner Flamme Geht beim starken Gluhen in Baryumoxyd BaO üben Die wässerige Losung sei neutral und werde durch Silbernitrat nicht verandert (Chlor) Die weitere Prufung auf Reinheit geschehe wie unter Baryum chloratum angegeben Vorsichtig aufzubewahren

Anwendung als Reagens in der chemischen Analyse und in der Feuerwerkerei zu grünen Flammensatzen

Beim Zusammenreiben bez Zusammenschmelzen dieses Salzes mit leicht oxydirbaren bez leicht entzundlichen Substanzen ist gleiche Vorsicht geboten wie beim Kali-Salpeter, bez beim Kaliumchlorat

Grüne Flammensatze. Feuerwerkssatze für grüne Flammen 1) Barytnitrat und Milchzucker, von jedem 10 Th, Kaliumchlorat 20 Th Jede Substanz wird fin sich gepulvert und die Mischung der beiden ersten mit dem Kaliumchlerat mit Hilfe einer Federfahne bewerkstelligt Vergleiche wegen der dabei nothigen Vorsicht unter Kalium chloricum - 2) Barytnitrat 20 Th, Kalium chlorat 18 Th und gewaschen o Schwefel blumen 10 Th Die Mischung erfordert alle Vorsicht Sie geschieht wie sub 1 angegeben Der Schwefel muss ein vollig trockenes Pulver sein, also in Form der gewaschenen Schwefel blumen genommen werden - 3) Barytnitrat 60 Th, Kaliumchlorat 10 Th, gepul verter Schellack 20 Th Mischung wie sub 1 - 4) Barytnitrat 80 Th, gewo schene Schwefelblumen 6 Th, robes Schwefelantimon 2 Th, Kohle 1 Th, Kaliumehlorat 40 Th Misching wie sub 1 - 5) Barytnitrat 50 Th und Kalium chlorat 25 Th Nachdem beide gemischt eind, wird ein Gemisch aus gewaschenen Schwefelblumen 10 Th. Holzkohle 1,25 Th zugefügt

Enthearungsmittel nach O Heller Baryum sulfuratum technicum pulv 1,0 Calcium carbonicum praecipitatum 5,0 werden mit Wasser zu einem Brei angeruhrt

XI + Baryum sulfurosum Baryumsulfit. Schwefligsaures Baryum Schwefligsauter Baryt. BaSOa. Mol Gew. = 217.

100 Th reines Baryumkarbonat werden mit 300 Th Wasser feingerieben. In die Mischung leitet man unter öfterem Umruhren Schwefligsauregas bis zur Sattigung Der weisse Bodensatz wird auf einem Filter gesammelt, und auf flachen Percellantellern mögheast rasch ber 25-30°C getrocknet, hierauf sogleich in gut zu verschließende Glas gefasse gebracht

Weisses, krystallinisches, in Wasser schwer losliches, in Weingeist unlosliches Pulver Findet Verwendung in der Analyse, zur Darstellung des Baryumjodids und in der Papierfabrikation Vorsichtig aufzubewahren

XII Baryum sulfuricum Baryumsulfat. Schwefelsaurer Baryt Sulfate de Baryum. Sulfate of Barium BaSO. Mol Gew. = 283. Diese Verbindung kommt ım Handel in vier verschiedenen Formen vor

1) Spathum ponderosum, Barytes, Baryta sulfurica nativa, Schwer spath, naturliches Barytsulfat, in schweren dichten, krystallinischen, weissen Massen oder in geschohenen vierseitigen Tafeln oder geraden rhombischen Prismen in verschieden-artiger Grappirung Spec Gew 4,1—4,7 Der gemahlene Schwerspath dient als Material zur Darstellung verschiedener Barytsalze

2) Spathum ponderosum praeparatum, Baryta sulfunca nativa prae parata, Schwerspathmehl, gemablener Schwerspath, Barytin, auf besonderen Mühlen gemablener Schwerspath, ein mehr oder weiniger feines, sehr weisses Pulver Trotz des mederen Kaufwerthes ist dasselbe mit Gipsmehl verfalscht angetroffen worden Diese Verfalschung wird entdeckt, wenn man das Pulver mit dunner Ammoniumchloridlösung digerirt und das Filtrat mit Baryumchlorid auf Schwefelsaure pruft

3) Baryta sulfurica praecipitata (pura), pracipitirter Schwerspath, prao) Daryta sulturica praecipitata (pura), pracipitirter Schwerspath, pracipitirtes Barytsulfat, Barytweiss, Permanentweiss, Blane fixe wird theils als Nebenprodukt in chemischen Fabriken, theils aus Witherit und Schwefelsture gewonnen Das Barytweiss bildet entweder sehr weisse, leicht zerbiechliche und zerreihliche Stucke oder ein sehr weisses Pulver Es wird zur Verdannung der Farben, zum Anstreichen und vielen anderen technischen Zwecken gebraucht

4) Pracipitirter Schwerspath in Teigform, Blanc fixe en pâte, also dei noch feuchte Buryumsulfatniederschlag. Er findet eine gleiche technische Verwendung wie der vorstehend erwähnte. Er bietet den Vortheil, ohne Vorbereitung mit den wasserigen

Farben sich mischen zu lassen

Baryumsulfat gilt im allgemeinen wegen seiner Unlöslichkeit nicht für giftig Wesentlich anders wurde dei dauernde Genuss von Baryumsulfat zu beurtheilen sein Aus diesem Grunde wurde die Zumischung dieser Verbindung zu Mehl etc nicht blos als Verfalschung zu betrachten, es wurde u U auch gesundheitsschadliche Wirkung des Ge nusses solcher Nahrungsmittel sehr wohl möglich sein

Als Material zu weissen Austrichen eignet er sich allein nicht, weil ei zu wenig Deckkraft hat Dagegen dient er als Zusatz- bez Verfalschungsmittel des Bleiweisses, Bebeerinum 465

als Korper für Appreturen weisser baumwollener und leinener Zeuge, als Fullstoff für Papiermasse, als Zusatz für Feuerschutzstarke u dergl m

Baryumsulfat ist fast unlöslich (1 40000) in Wasser, desgleichen in verdunnten Mineralsduren und verdunnten Lösungen von Alkalikarbonaten. Etwas loslich in kone Schwefelsaure, und in Lösungen der Acetate und Thiosulfate. Koncentrirte Lösungen der Karbonate des Kaliums und Natriums setzen sich mit Baryumsulfat erst in der Siedelntze und auch dann noch langsam um

XIII † Baryum sulfuratum Baryumsulfid. Schwefelbaryum. Baryta sulfurata. BaS Mol. Gew. = 169 Das mit dem vorstehenden Namen bezeichnete Präparat ist ein technisches, ziemlich unieines Produkt

Ein inniges Gemisch aus 100 Th gemahlenem Schwerspath, 17,5 Th Holz-kohlenpulver und 25 Th gepulvertem Kolophon werden in einen geräumigen Tiegel eingetragen, der Tiegel mit einem Deckel versehen, dann bei allmahlich und langsam gesteigerter Hitze bis zur hellen Rothgluth gebracht und darin 1½ Stunde erhalten Die erkaltete Masse wird zu einem Pulver zerrieben und alsbald in dicht verkorkten Glasfiaschen aufbewahrt — Oder man macht aus 100 Th gemahlenem Schwerspath, 25 Th Holzkohlenpulver und 15 Th Roggenmehl mit Wasser einen derben Teig, formt aus diesem daumdicke, 8—10 cm lange Stabe, trocknet dieselben völlig aus und brennt sie in einem Windofen in der Weise, dass sie auf einer 15 cm hohen Schicht Holzkohlen ruhen, von einigen kleinen Kohlen durchschichtet und von Kohlen umgeben und bedeckt sind

Gelbliches oder rothliches, oder (infolge beigemischter Kohle) graues Pulver, specifisch sehwer, in Wasser unter Uebergehen in Baryumhydroxyd und Baryumsulfhydrat lös lich  $2BaS + 2H_aO = Ba(OH)_2 + Ba(SH)_2$  Beim Glühen an der Luft geht es in Baryumsulfat über, mit Same entwickelt es Schwefelwasserstoff

Dient zur Darstellung von Baryumhydroxyd, ferner zur Entwickelung arsenfrei in Schwefelwasserstoffs und als Depilatorium

XIV. † Baryum sulfhydratum Baryumsulfhydrat. Schwefelwasserstoff-Schwefelbaryum. Ba(SII)<sub>a</sub> Mol. Gew. = 203 Die wässerige Lösung wird erhalten durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in Barytwasser bis zur Sättigung

Bologneser Leuchtstein. Bononischer Leuchtstein Wird durch Gluben einer innigen Mischung von 5 Th gefälltem Baryumsulfat mit 1 Th Holzkohle unter Luftabschluss erhalten Besteht aus einem Gemenge von Baryumsulfid mit Baryumsulfat und hat die Eigenschaft, nach Belichtung durch die Sonne oder Magnesiumlicht im Dunkku zu leichten

# Bebeerinum.")

Bebeerin. Bebirin. Bibirin Pelosin (Buxin).  $C_{18}H_{21}NO_3$  Mol. Gew. = 200. Ans der Rinde des Bebeeruhaumes [Nectandra Rodiaei Schomb ?], wurde ein als Bebeerin (Bebirin, Bibirin, Nectandrin) bezeichnetes Alkaloid  $C_{18}H_{21}NO_3$  isoliit, welches nach M Soholitz identisch ist mit dem aus der amerikanischen Gries- oder Pareirawurzel, von Chondodendron tomentosum R et P [Botryopsis platyphylla Mieis], von Wiggers abgeschiedenen Pelosin Ob das Bebeerin ausserdem noch identisch ist mit dem aus Buxius semperurens L abgeschiedenen Buxin, erscheint nach M Scholitz unwährscheinlich

Darstellung. Die Bebeern-Rinde wird mit schwefelsaurehaltigem Wasser ausgekocht Aus den durch Eindampfen auf dem Wasserbade koncentrirten Auszugen fallt Ammoniak ein Gemisch von Basen Der Niederschlag wird in verdünnter Schwefelsäuse gelöst, die Losung mit Thierkohle behandelt und wiederum mit Ammoniak gefallt. Dem

<sup>1)</sup> Nicht zu verwechseln mit Berberin! Handb d pharm Praxis I

Belladonna 466

trockenen Basengemisch entzicht alsdann Aether das Bebeenn, während eine zweite Base (Sipirin) ungelost zurückbleibt

Es muss indessen darauf aufmerksam gemacht werden, dass die gegenwartig als Bebeerin im Handel befindlichen Praparate noch sehr unrein sind, da es überhaupt erst seit etwa 1/2 Jahr bekannt ist, auf welchem Wege die Reindarstellung gelingt (Scholtz. Archiv Pharm 1898 580)

Eigenschaften des Handelspraparates Amorphes braunes Pulver, leicht loslich in Acthylalkohol, Chloroform, Aceton, Benzol, Schwefelkohlenstoff, etwas schwieriger in Aether, von bitterem Geschmack Loslich auch in Nationlauge, ferner in 6000 Th kaltem oder 1800 Th siedendem Wasser Vereinigt sich mit Sauren zu amorphen Salzen (a aber unter Bebeerinum purum)

Anwendung Medicinisch wird nicht die freie Base, es werden vielmehr ihre Salze, insbesondere das schwefelsaure Salz und zwar als Eisatz des Chinins, als Tonicum and Februfugum angewendet

Bebeerinum hydrochloricum, das Praparat des Handels Bebeerinchlor-hydrat, salzsaures Bebeerin Man neutralisit das Beeberin mit verdunnter Salzsaure, bringt diese Lösung durch Eindunsten bei 60° C zum Sirup und streicht diesen auf Glas-platten Man trocknet bei 60-80° C und stösst alsdann das trockene Praparat in Lamellenform ab

Bräunliche, durchscheinende Lamellen oder ein bräunliches, etwas hygroskopisches

Pulver, leicht löslich in Wasser und in Weingeist

Bebeerinum suffurioum Bebeerinsulfat Schwefelsaures Bebeerin Das Praparat des Handels [C<sub>18</sub>H<sub>31</sub>NO<sub>3</sub>]<sub>2</sub> H<sub>3</sub>SO<sub>4</sub> (?) Zur Darstellung löst man 10 Th Bebeerin des Handels in 80 Th Weingeist, neutralisit diese Lösung mit verdunuter Schwefelsäure (ca 9,5 Th), dunstet sie im Wasserbade zum Sirup ein und bringt diesen durch Aufstreichen auf Glasplatten in Lamellenform Braune, durchscheinende Lamellen oder ein bräunliches Pulver, leicht löslich in Wasser und in Weingeist

Angewendet wird namentlich das schwefelsaure Salz als Ersatz des Chinins und zwar als bitteres Tonicum zu 0,05-0,1-0,2 g mehrmals, als Febrifugum zu 0,2-0,5-1,0 g mehrmals täglich Antitypische Eigenschaften besitzt das Bebeerin nicht

Bebeerinum purum. Ist in zwei Formen und zwar im amorphen und krystallisirten

Zustande bekannt

1) Amorphes Wird dem kauflichen Bebeerin durch Extraktion mit Aether entzogen Ferner hinterbleibt es als Ruckstand, wenn man die Lösung des krystallisiiten Bebeerins in Aceton oder Chloroform verdunsten lasst Farbloses, amorphes Pulver, Schmelzp 180° O Löst man das amorphe Bebeenn in Methylalkohol, so scheidet es sich wieder als krystallisirtes Bebeerin (Schmelzp 214°C) ab

2) Krystallısırtes Löst man amorphes Bebeerin in Methylalkohol, so krystalhart es sehr rasch aus Man wascht die Krystalle mit Methylalkohol nach und trocknet sie bei 100° C Glasglanzende, farblose Prismen, Schmelzp 214° C Schwer löslich in Methylalkohol und Aethylalkohol Leicht löslich in Aceton oder Chloroform Beim Verdunsten dieser Lösungen hinterbleibt es in der amorphen Form vom Schmelzp 180°C

Durch Neutralisation des krystalhsirten Bebeerins mit verdunnter Salzsäure hat M Scholtz ein krystallisites salzaures Salz in kleinen, bei 259-260° C schmelzenden

Nadeln erhalten

Therapeutisch werden bis auf weiteres lediglich die amorphen Handelspraparate zu verwenden sein, da sich die Angaben liber Wirkung, Dosirung etc nur auf diese beziehen, die reine Base ausserdem zur Zeit noch gar nicht im Handel ist

## Belladonna.

† Atropa Belladonna L. Familie der Solanaceae - Solaneae. Tollkirsche, Tollkraut, Tollwurz, Schlafbeere, Wolfsbeere, Teuselsbeere, Waldnachtschatten, Giftkriesi - Belladone, Morelle furiouse. - Dwale, Deadly Nightshade Heimisch durch Mittel- und Sudeuropa bis Vorderasien (Persien) Zum arzneilichen Gebrauch viel-2 kultıvırt

Belladonna.

Verwendung finden:

† 1) Die Blätter. Folia Belladonnae (Germ. Helv. Austr. Brit. U-St.). Herba Belladonnae. Herba Solani furiosi. Belladonnablätter. Tollkirschenblätter. Tollkraut. Feuilles de belladone ou de Morelle furieuse (Gall.). Belladonna Leaves. Dwale Leaves.

Beschreibung. Sie sind bis 20 cm lang, bis 10 cm breit, spitz elliptisch, kahl oder unterseits besonders an den Nerven spärlich behaart, Blattstiel kürzer wie die Hälfte der Spreite, diese allmählich in ihn verlaufend. Die Sekundärnerven gehen vom Primärnerven unter einem Winkel von durchschnittlich 60° ab.

Oberseits bräunlich grün, zuweilen auf beiden Seiten weisse Pünktehen erkennen lassend. Geschmack widerlich, schwach bitter.

Die Haare bestehen aus Drüsenhaaren mit 2-6 zelligem Stiel und einzelligem Köpfchen und solchen mit kurzem Stiel und 6 in 2 Reihen angeordneten Kopfzellen, Gefässbündel bikollateral, Spaltöffnungen auf beiden Seiten. Im Mesophyll Zellen mit Krystall-

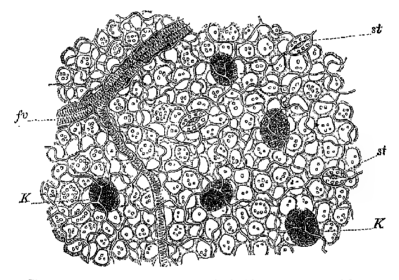


Fig. 115. Tangentialschnitt durch die Unterseite des Blattes von Atropa Belladonna. K Zeilen mit Krystallsand. st Spaltöffnungen. fv Gefässbündel. (Vool.)

sand von Kalkoxalat, die angeblich auch fehlen können. Sie sind das am meisten charakteristische Gewebselement, daneben kommen auch die Drüsenhaare und die beiderseitigen Spaltöffnungen in Betracht. Für die Untersuchung genügt es meist, Stückehen der Blätter oder das Pulver in Chloralhydratlösung (3 Chloralh.: 2 H<sub>2</sub>O) durchsichtig zu machen. (Fig. 115.)

Bestandtheile. 0,8-0,4 Proc. Alkaloide und zwar vorzugsweise Hyoscyamin neben wenig Atropin, als Malate, ferner Asparagin. Asche der bei 100° C. getrockneten Blätter 14,5 Proc.

Zur Bestimmung des Alkaloidgehaltes werden (nach Keller) 25 g der gepulverten Blätter (Sieh 5 der Germ. und Helv.) in einer Arzneiflasche von 300 cem Inhalt mit 100 g Aether und 25 g Chloroform gut durchgeschüttelt. 10 g Ammoniakflüssigkeit hinzugesetzt und während einer halben Stunde häufig umgeschüttelt. Dann setzt man 40-50 g Wasser hinzu und schüttelt von neuem um, woels sich das Pulver zusammenballt, so dass man 100 g der Flüssigkeit ohne weiteres klar abgiessen kann, oder sie, wenn trübe, durch einen Trichter mit Wattebäuschehen gehen lässt. Die Flüssigkeit giebt man in einen Scheidetrichter und schüttelt so lange mit kleinen Mengen (25, 15, 10 etc.) 1 proc. Salzsäure aus, bis ein Tropfen der letzten Ausschüttelung mit Mexen'schem Reagens keine Trübung mehr giebt. Die wässerige Lösung wird von neuem in einen Scheidetrichter gegeben, mit Ammoniakflüssigkeit alkalisch gemacht und so lange mit Aetherchloroform (2 Aether, 3 Chloroform) ausgeschüttelt, bis einige Tropfen auf einem Uhrgläschen ver-

Belladonna 468

dunstet, mit 1 pioc Salzshure aufgenommen, mit Meyen'schem Reagens keine Trübung mehr geben Die Flussigkeit wird dann aus einem Erlenmeyerkölbehen abdestillirt, der Ruckstand im Wasserbade bis zum konstanten Gewicht getrocknet und gewogen Der Ruckstand  $\times$  5 = Alkaloidgehalt

Zur Titration löst man die Alkaloide in 5-10 com sauiefreiem, absolutem Alkohol, setzt Wasser bis zur beginnenden Trubung hinzu und titrirt unter Benutzung von

Haematoxylm als Indikator mt 1/10 N Salzsaure I com derselben = 0,0289 g Alksloud
Als Verwechstung werden die Blatter von Solanum nigrum L genannt, sie
sind kleiner, eiformig oder fast dreieckig, gestielt und kurz in den Stiel verschmalert, ganzrandig oder buchtig gezahnt, viel kleiner Sie enthalten Einzelkrystalle von Oxalat Versi Bd II, S 612

Einsammlung, Aufbewahrung Zur Bluthezeit von der wilden Pflanze (Germ Hely Austr Brit) gesammelt, bei Lichtabschluss und hechstens 30°C Warme rasch ge trocknet, in gut verschlossenen Gefassen versichtig und vor Licht geschützt (nach Austr might fiber 1 Jahr) aufbewahrt 6,5-7,5 Th frische Blätter geben 1 Th getrocknete -Das Pulver bereitet man aus frischer, über Astakalk nachgetrockneter Waare (vgl unter Tub Aconiti) Verlust durch Eintrocknen und Verstauben 13-15 Proc

Anwendung finden die Blatter zu schmerzstillenden Breiumschlagen, als Rauch mittel, ev in Opiumtinktur getränkt, in Cigarrettenform, zu Raucherungen, selten innerlich

> Grösste Einzelgabe nach Austr 0,2 g Germ 0.2 g Helvet 0.1 g Grösste Tagesgabe .. . 0,6 g , 1,0 g

Der aus der ganzen frischen Pflanze gepresste Saft, aus dem Germ das Extrakt be reiten lässt, hält sich mit 1/2 Proc Aether versetzt einige Zeit, sodass man ihn versenden kann

† 2) Die Wurzel Radix Belladonnae (Hely Austr Brit Ergb USt) Radix Belladonnawurzel. Tellkirschenwurzel Tollwurz. Racine de belladone (Gall ) Belladonna Root

Beschreibung Meist der Lange nach gespaltene und dann nach aussen gebogene graue oder graubranne, wenig runzelige, im Innern weisse, meblige, im Bruch ebene, stäubende Stucke Bis 10 cm lang, 1-2 cm Jick Geschmack anfangs susslich, dann bitter und etwas scharf Auf dem Querschmtt betragt die Rinde etwa 1/a des Durchmessers Sie, sowie der Holzkörper, lassen mit Ausnahme der dem Cambium zunachst liegenden Parthien der letzteren radiale Streifung micht erkennen. Im Parenchym der Rinde und des Holzes Zellen von Oxalatsand wie in den Blattern, ferner einfache und aus wenigen zu sammengesetzte Starkekornchen, die einen Durchmesser von 20  $\mu$  erreichen. Verholzte Ele mente, wie Steinzellen und Bastfasern fehlen ausser den Gefassen und spärlichen Holz fasern. Zunächst dem Cambium zeigt das Holz breite Holz- und sehmale Markstrahlen, weiter nach innen finden sich kleine Gefässgruppen, und das Centrum wird wieder von Holzgewebe eingenommen

Bestandtheile Hyosoyamın und Atropin wie in den Blättern etwa zu 0,6 bis 0,7 Proc Im Juli, also von der bluhenden Pfianze, gesammelte Wurzel, ebenso solche von wildwachsenden und nicht zu alten Pfianzen (2-4 Jahre alt) ist besonders alkaloid reich Das Alkaloid hat seinen Sitz im Parenchym

Zur Bestimmung des Alkaloidgehaltes verfährt man, wie oben bei den Blattern angegeben, doch verwendet man nur 12 g der gepulverten Wutzel, 90 g Aether und 80 g Chloroform, grebt 10 g Ammoniak und spater 15 g Wasser hinzu, gresst 100 g der Flussigkeit (= 10 g Wurzel) ab und verfahrt wie oben angegeben. Natürlich ist die Menge der schliesslich gefundenen Alkaloide mit 10 zu multipliciren

Verwechselungen Als seiche werden genannt die Wurzeln von Inula, Lappa, Althaea, Malva, sie entbehren sammtlich der Zellen mit Oxalatsand

Einsammlung Die Wurzel wird von der 2-3jährigen, wildwachsenden (Helvet) Pflanze zur Bluthe- und Fruchtzeit (nach Brit im Herbst) gesammelt, von verdorbenen Theilen befreit und ohne Schälung sorgfältig getrocknet Austr und Helvet schreiben jahrliche Erneuerung vor, 8 Th frische Wurzel = 3 Th trockene

Belladonna 469

Aufbewahrung und Pulverung wie bei Folia Belladonnae 100 Th trockene Wurzel geben etwa 90 Th grobes und 80-85 Th feines Pulver

> Grösste Einzelgabe nach Austr 0,07 g nach Helvet 0,1 g Tagesgabe  $0.8 \ g$

Anwendung wie bei den Blattern

Hinsichtlich der pharmaceutischen Zubereitungen aus der Tollkirsche herrscht in den Arzneibuchern grosse Verschiedenheit Die Vorschriften hefern Erzeugnisse von sehr ungleicher Wirksamkeit (vergl Verzeichniss der Hochstgaben), und es ist deshalb bei An fertigung auslandischer Verordnungen mit Extract oder Tinct Bellad Vorsicht geboten

† 3) Die Samen. Seinen Belladonnae etc. Semences de belladone (Gall.)

Beschreibung. Die glanzend violettschwarzen, kirschgrossen, fadsusslich schmecken den, zweisicherigen Beeren sind von dem bleibenden Kelch theilweise eingehüllt. Sie enthalten zahlreiche Samen Diese sind 3 mm breit, nieienformig, von den Seiten zusammengedruckt, graubraun, grubig punktirt. Der im reichlichen Nahrgewebe liegende Embryo ist stielrund, gebogen

Die Zellen der Epidermis der Samenschale sind an der Innenwand und den Seiten wanden stark verdickt, eine Form, die sich auch sonst bei den Solanaceen findet Immer hin ist, wenn es sich um den botanischen Nachweis einer Vergiftung mit Belladonuafriichten handelt, auf diese Zellen zu achten

Bestandtheile und Anwendung wie bei der Wurzel und den Blattern

† Extractum Belladonnae Austr Extr Belladonn foliorum Toll-kirschenblätter Extrakt Dickes Extrakt, wie Extr Aconiti radieis Austr zu bereiten Ausbeute etwa 18 Proc Diet empfiehlt, nach Verdunsten des Weingeistes das störende Ohlorophyll abzufiltriren

Brit 1) Extr Belladonn liquidum, Liquid Extract of Belladonna Ge pulverte Belladonnawurzel (Nr 20) wird mittelst einer Mischung von 7 Raumth 90 proc Alkohol und 1 Raumth Wasser im Verdiangungswege ausgezogen, mit dem Perkolat wird noch dreimal nach emander eine neue, gleiche Menge der Wurzel ebenso behandelt und der auf solche Weise angereicherte Auszug auf einen bestimmten Gehalt eingestellt 100 com desselben enthalten 0.75 g Alkaloide

2) Extr Belladonnae alcoholicum Alcoholic Extract of Belladonna. Wird aus vongem durch Endampfen mit einer vorher zu bestimmenden Menge Milehzucker auf 3/4 seines Gewichts hergestellt Enthalt 1 Proc Alkaloide

3) Extr Belladonn viride Green Extract of Belladonna, ist das aus dem frischen Safte der Blatter und Zweige durch Eindampfen gewonnene dicke Extrakt

Germ Extr Belladonnae Belladonnaextrakt Frisches, bluhendes Belladonnakraut 20 Th besprengt man mit Wasser 1 Th, zerstösst, presst aus, wiederholt dasselbe mit Wasser 8 Th, erwarmt die gemischten Flussigkeiten auf 80° C, seiht durch, dampft auf 2 Th ein, fügt Weingeist 2 Th hinzu, lässt 24 Stunden unter bisweiligem Schutteln stehen, seiht durch Den Ruckstand zieht man mit verdunntem Weingeist 1 Th unter Erwarmen aus, vereinigt die klar abgegossene Flussigkeit mit der ubrigen, filtrirt und dampft zu einem dicken Extrakte ein Dunkelbraun, in Wasser fast klar löslich. Ausbeute 2—3 Proc

Gall 1) Extractum Atropae belladonnae Extrait de Belladone (avec le Weiches Extrakt, wie Extractum Belladonnae vinde zu bereiten

2) Extractum de radice Belladonnae Extrait de Belladone (Racine) Belladonnawurzel gr pulv 1000 g digerirt man 2 mal mit je 3000 g Weingeist (60 proc) einige Stunden, presst, filtrirt, destillirt den Weingeist ab, dampft ein, löst den Ruckstand im 4 fachen kalten Wassers, filtrirt und bringt durch Eindampfen zur Pillenkonsistenz

Helv 1) Extr Belladonn duplex s siccum Trockenes Belladonna-extrakt — Extrait de belladone sec — Belladonnawurzel (V) 200 Th werden mit einer Mischung von Wasser und Weingeist äh im Perkolator erschöpft Die ersten 170 Th werden für sich aufgefangen, der auf 80 Th verdampfte Rest darin gelöst. Aus diesen 200 Th stellt man, wie bei Extr Acontt dupl angegeben, trockenes Extrakt 100 Th dar

2) Extr Belladonn fluidum Belladonna-Fluidextrakt — Extratifluide de belladone — Belladonnawirzel (V) 100 Th werden mit einer Mischung von Glycorin 10 Th, Wasser 15 Th, Weingeist 25 Th befeuchtet und durch Verdrangung mit einer Mischung von Weingeist und Wasser aa erschöpft Die ersten 85 Th fangt man für sich auf und löst darin den auf 15 Th eingedampften Rest Gesemmigewicht 100 Th

U-St 1) Extr Belladonn foliorum alcoholicum Alcoholic Extract of Belladonna Leaves - Belladonnablatterpulver (Nr 60) werden mit einer Mischung von Alkohol 2 Raumth und Wasser 1 Raumth, durch Verdrängung erschöpft, der Auszug

ber 50° C zur Pillenkonsistenz eingedampft

2) Extractum Belladonnae radicis fluidum Fluid Extract of Belladonna Root Aus Belladonnawurzelpulver (Nr 60) 1000 Th worden mittelst einer Mischung von Alkohol (91 proc.) 800 ccm und Wasser 200 ccm durch Verdrangung (s Extr Acontti fluid) 1000 ccm Extrakt bergestellt

Extractum Belladonnae siccum Austr und Germ werden wie Extr Acomti

siccum (S 155) dargestellt

Extractum Belladonnae solidum Diet, Belladonna-Dauerextrakt, bereitet man wie Extr Uvae Ursi solidum (S 363)

			Höchste Einzelgabe	Höchste Tagesgabe
Extr	Bellad	folior Austr	005 g	0,2 g
ט	77	alcohol Brit	0,015-0,06 g	, ,
77	77	vinde ,	0,015-0,06 ,	
	**	Germ	005 g	0,2 g
17	37:	dupl Helyet.	0,025 ,	0,075
n	71	fluid.	0,05 ,	0,15 "

Aufbewahrung. Vorsichtig

† Tinetura Belladonnae (Brit, Helvet), Tinet Belladonn foliorum (Austr,
U-St), Tinet Belladonn ex Herba recente (Ergánzb) — Tollkirschenblättertinktur, Tollkrauttinktur — Teinture de belladone — Tinoture of Belladonna Leaves

Austr Aus gepulverten Blättern wie Tinct Aconiti Austr zu bereiten (S. 155) Brit Belladonnafluidextrakt 60 ccm, Alkohol (60 proc.) q. s. zu 900 ccm. Nach dem Absetzen zu filtriren

Erganzb Frisches, zerquetschtes Belladonnakraut 5 Th, Weingeist 6 Th
Gall 1) Teinture ou Alcoolé de feuille de Belladone Grobgepulverte Blätter
100 Th, Alkehol (60 proc.) 500 Th

2) Alcoolature de feuille de Belladone Frische Belladonnahlatter, Alkehol (90 proc.)
je 1000 g Nach 10 Tagen auspressen und filtriren — Auf gleiche Weise aus frischer
Wurzel die Alcoolature de racine de Belladonne

Helvet Aus Belladonnakraut (V) 10 Th und verdünntem Weingeist q s werden durch Verdrangung 100 Th Tinktur hergestellt Klar, braunlich-gran, mit 5 Th Wasser opalisirend

Wie Helvet, doch im Verhaltniss von 150 g Blatter zu 1000 com Tinktur U-St zu bereiten

	Austr	Brit.	Ergänzb	Helyet
Grösste Emzelgabe	1,0 g	0,80,9 g	1 <sub>0</sub> g	0,5 g
" Tagesgabe	4,0		B,0 ,	2,5 1

Aufbewahrung Vorsichtig, vor Licht geschützt

Belladonnatinktur ist ein Hauptmittel der Homöopathie bei Fieber und entzündlichen Leiden aller Art, bei Rose, Zahnweh, u dergl Ueber die Abgabe s unter Acomtum S 156

Unguentum Belladonnae. Belladonnaeslbe — Pommade belladonée

— Belladonna Ontment — Brit Flüssiges Belladonnaextrakt 40 ccm werden auf 5 g
emgedampft und mit Benzossett 45 g gemischt — Ergänzb Aus Belladonnaextrakt 1 Th
und Wachssalbe 9 Th zur Abgabe frisch zu bereiten — Gall Belladonnaextrakt 4 Th,
Wasser 2 Th, Schweinesett 24 Th — Helvet Belladonna-Fluidextrakt 2 Th, Benzoinntes Schweinefett 8 Th (Dieses Verhältniss gilt für alle Unguenta narcotica — Narkotischen Salhen — Pommades calmantes) — U St. Alkohol Belladonnaextrakt 10 g werden mit

verdänntem Weingeist 5 ccm verrieben, dann benzoinirtes Schweinefett 85 g zugemischt Cigarettes de Belladone (Gall) sellen je 1 g Belladonnablätter enthalten † Succus Belladonnae. Brit Juice of Belladonna Der aus frischen Blättern und Zweigen ausgepresste Saft wird auf 3 Raumth mit 1 Raumth Alkohol (90 proc) vermischt, nach 7 tägigem Abeetzen filtrirt. Einzelgabe 0,8-1,0 g

Suppositoria Belladonnae. Belladonna-Stuhlzapichen - Belladonna

Suppositories

1) Brit Aus alkohol Belladonnaextrakt 1,2 g und Kakaobutter q s (12 g) formt man 12 Stuhlzäpfehen, ein jedes enthält 0,001 g Belladonna-Alkaloide

2) Diet Glyceringelatine 85 g schmilzt man, setzt Belladonnaextrakt 0,5 in 10 Tropfen Wasser gelöst zu und giesst 10 Zapfehen aus 8) Münch Nosokom-Vorschr Belladonnaextrakt 0,01 Kakaobutter 2,0 zu 1 Stuhl

zäpfchen

Taffetas narcotisatum. Sparadrap narcoticum Bereitet man wie Empl Anglicum und bestreicht je 1000 mm mit folgender Lösung Hausenblase 7 g, Belladonnaextrakt, Bilsenkrautextrakt, Schierlingextrakt je 2,5 g, Wasser 75 g, Weingeist 10 g

Belladonna 471

500

60.0

United-States

Extracti Beliadonnae fluid: q s ad 1000,0 ccm

Spiritus (90%) q s ad

TT

Camphorae

Rp

Antasthmatische Pappe ist eine Pappe, die mit dem gesättigten Aufguss einer Asthmakräutermischung getränkt wurde
Asthma remedy Langells ist Belladonnapulver mit 10 Proc Salpeter Asthmacigaretten von GRIMAULT & Co bestehen im wesentlichen aus Belladonna hlattern Asthmatic and Fumigating pastilles von Samuel Kinder and Raucherkerzen aus Belladonna, Stechapfel, Salpeter, Kohle und Gewürzen, neuerdings (von Daniel White & Co) aus Salpeter, Scammoniumharz, Gummi und Kohle DOBRETNE'S Salbe gegen Nervenschmerz besteht aus Belladonnsextrakt, Opiumextrakt und Fett Heilpflaster, Richard's, soll aus Belladonna, Pech und Kautschuk bestehen KLEEWEIN'S Abführpillen, Sagradaextrakt, Rhabarberextrakt, Podophyllin, Belladonnaextrakt 50 überzuckerte und versilberte Pillen Poudre antiasthmatique von Dr Clery ist eine Mischung aus Belladonna, Salbei Sedative Pills. Gunthers, enthalten Belladonnaextract, Asa foetida, Baldmanextrakt, Zinkoxyd, Castoreum † Acetum Belladonnae III Britannica Rp Foliorum Belladonnae conc Rp 1 Extracti Belladonnae hq 100 ccm Spiritus (90%) ñā 10.0 2 Emplastn resinae 125.0 Aceti (6%) 1 wird im Wasserbade auf 25,0 eingedampft, dann 90,0 Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren mit 2 durchgearbeitet IV Helvetica Cataplasma antarthriticum Tropsseau Rp 1 Extracti Belladonnae fluidi 80.0 Rp Micse Panis 150.0 70,0 2 Emplastri Plois Aquae fervidae 80.0 3 Elemi 150 Extracti Belladonnae 2.0 4 Oles Olivarum 5,0 Extracti Opii 1,0 1 wird auf 10 Th eingedampft und mit 2-4 zum Camphorae ล์ก Pflaster durchgearbeitet Spiritus camphorati 15.0 v United-States Spiritus q s at fiat puls Rp Emplastri Resinae Cignretae pectorales Esric Emplastri Saponis 24 4,0 Foliorum Belladonnae cone  $\mathbf{R}\mathbf{p}$ 80.0 Extracta Belladonnae spirituosa 2,0 Foliorum Stramomi conc VI Gallica Herbae Hyoscyami conc **35.** 13.0 Ro Extracti seminis Bellad 00.0 Fructus Phellandrii grosse puly Werden befeuchtet mit einer Lösung Emplastr Dischyl gummat 20,0 Extracti Opn Aquae Lauro-Cerasi q s Emplastrum narcoticum Diet und getrocknet. Die Hillsen fertigt man aus Fliess-Rp Emplastri Relladonnae papier, welches miteinem Aufguss obiger Mischung Emplastri Com getränkt und wieder getrocknet wird Bei Athem-Emplastri Hyoseyami ää not täglich 2-4 Stück zu rauchen Sämmtliche Pfinster werden mit Olivenöl ausgerollt I und II (Diet Ergänzb) werden über Aetzkalk Collemplastrum Belladonnao aufbewahrt weil sie sonst schimmeln Belladonna-Kautschukpflaster Diet Glyceritum Belladonuae Rp Massae Collemplastri 800.0 Glycéré d'extrait de Belladone (Gall) Foliorum Belladonnae puly 70,0 Rp Extracti Belladonnae 2,0 Sandarac 20,0 gtt X Glycerini Acidi salicylici 6.0 Unguenta Glycerina 18,0 Olei Resinae 30.0 Injectio narcotica TROUSSEAU Actheria 160.0 Vergl Collemplastrum Arnicae S 880 Rp Foliorum Belladonnae Foliorum Stramouli āž 20.0 Emplastrum Belladonnae infunde ad colaturam 1000,0 Belladonna-Pflaster Emplatre de Tincturae Opii crocatae 2,5 belladone Lauclimentum Beliadonnas Diet 1 DIRTERIOR Rp Extracti Belladonnae 10,0 Rp 1 Foliorum Belladonnae puly 25,0 5,0 Glycerinı 2 Spiratus (90%) 12,5 Unguenti cerci 20,0 3 Spiritus Dzondli gtt X **65,0** Lanolini 4 Cerae flavae 50,0 5 Olei Olivarum Linimentum Belladonnae 6 Terebanthanae **55** 12,5 I Liniment of Belladonna (Brit.) Man befeuchtet 1 mit 2 und 8, lässt einen Tag Camphorae 25 0 stehen, erhitzt 1-3 im Wasserbade 2 biunden Spiritus (90%) 150,0 ccm mit 4-6 und rollt halberkaltet in Stangen aus Extracti Belladonnas fluidi 250 II Erganzungsbuch 50 Aquae destillatae

Rp Cerae flavue

Terebinthinae

Olei Ohvarum

Foliorum Belladonnae pulv 2,0

<b>.⊬</b>	
Liquor Belladonnae cranicus Huffiland Rp Extracti Belladonnae 0,25 Aqune Lauro Cerasi 16,0	Pulvis Belladonnae ad clysma Voor Rp Fohorum Belladonnae 1,0 Tuberum Salep 1,2
I Oleum Relladonnas	Tales doses IV
Pp 1 Foliorum Belladonnae pulv 100,0	l'ulyis contra Enuresia noctornam infantum Lavum
M AT (n - 10)	
8 Liquoris Ammonii caustici 2,0	
4 Olei Ohvarum 600,0	Semins Strychni Ež 0,1
5 Olei Ohyarum 400,0	Fern exydati 1,0
Man mischt 1-8 und lässt 24 Stunden bedeckt	Sacchari 2,5
stehen Dann erwärmt man 1—3 mit 4 im	divide in partes X. Taglich 1 Pulver
Wasserhade 12 Stunden ber 60-70° C, presst	Pulvis antiphlogisticus Scener
ab, erwilrmt den Enchstand nochmals mit 6,	
presst ab, lässt absetzen und filtrirt (Dict.)	
	Magnesiae ustae
II liuile de Belladone (Gall)	Radicia Belladonnae XX 0,5
Rp Foliar Bellad recent 100,0	Sacchari 2,0
Ole: Ohvarum 200,0	Divide in partes X
Man kocht, bis alle Feuchtigkeit verdampft ist,	I Sirupus Bolladonnae
presst und filtrirt	Bp Extracti Belladonnas 0,2
Pilulae antinepralgicae Hanvey Landely	Sirupi Sacchari 100,0
Rp Extracti Belladonnae 1,0	•
Ferri oxydata	II Sirop de Belladone (Gali)
Chimpi sulfuriel an 2,0	Rp Tincturae Belladonnae 75,0
	Sirupi Sacchari 925 0
Radicia Althuasa 0,6	Species antiasthmaticae (Bad Taxe)
firmt pilulae 40	Rp 1 Fohorum Stramonii conc 100,0
Pilulae catharticae Couranter	
Rp Extracta Belladonnae	2 Policrum Belladonnae conc
Extracti Rhei na 1,0	8 Herbae Hyoscyami conc. 25 250
Rhirom Rhei 2,0	4 Spiritus (90%) 50,0
frant pilulae 40 Abends 1-2 Stilck	5 Kalii mitrici 50,0
	6 <u>kalu</u> carbonici 0,25
Pilelae catharticae Dickson	7 Aquae destiliatae 800,0
Rp Extract: Belladonnae 1,0	Man befeuchtet die Mischung von 1-8 mit 4, lässt
Rhizom Rheï	24 Stunden bedeckt stehen, tränkt mit Lösung
Extracti Alces EE 3,0	von 5-6 in 7, lässt 24 Stunden stehen und
Spiritus saponati q s	tocknet vorsichtig
fight pilules 40	
•	I Species narcoticae (Hamb Vorschr)
Pilulas lenientes Ricond	Rp Foliorum Belladonnae
Rp Extracti Belladonnae 0,3	Herbae Hyoscyami
Extracti Valerianae 4,0	Herbae Conli
Radica Althaeae q s	Florum Chamomillae fla,
fint pilulae 80	welden als grobe Pulver gemischt
Potlo contra tussim convulsivam JEANNEY,	II Espèces nurcotiques (Gall)
Kauchhusten-Trank	
Rp Aquae Lauro Cerasi 10,0	Rp Boliorum Belladonnae
Sirupi Belladonnae 80,0	Herbae Conn
Aquae Tiluse 110,0	Foliorum Hyoscyami
Zuciständlich einen Kinderlöffel	Foliorum Solani nigri
	Foliorum Nicotianae
Pulvis autasthmaticus fumalis CREVOISIER	Poliorum Papaveris ää
Rp Foliorum Belladennae	Tinctura Belladonnae acida
Foliorum Digitalia	
Foliorum Stramonii	
Foliorum Salvise	
Kallı nitrici ää	Acidi sulfunci concentrati 5,0
Die grob gepulverten Kräuter werden mit dem etwas	† Tinctura Belladonnae aethorea
angefeuchteten Salpeter gemischt. 1/2 Theeloffel	Teinture éthérée ou Éthéroló de Bolla-
voll wird angezündet und mit einem oben offenen	done (Gall)
Papierkegel bedeckt und der Dampf bei Athem-	Rp Foliorum Belladonnae pulv 100 g
noth eingeathmet	Aetheris (p spec 0,758) q s
Pulyis antasthmaticus fumalis Cleux	Im Verdrängungswege bereitet man Tinktur 500 g
The state of the s	Unguentum ophthalmleum Sicust
2 Follorum Belladonnae	Rp Extracti Belladonnae 8,0
8 Foliorum Stramonii aa 45,0	Unguenti Hydrargyri einerei 10,0
4 Kalin merica 7,0	Vet Electuarium expectoraus et calmans (Gall ).
5 Aquae destillatae 20,0	
Die Mischung von 1-3 wird mit der Lösung von	
4 in 5 befeuchtet, getrocknet und gemischt. Man	
streut das Fulver auf eine heisse Ofenschaufel	Radicis Liquintiae, Mellis 4A q s
und athmet die Dämpfe ein	M f electuarium
Dalais authorografichers Conventor	
	Vet Huston Latworge für Pfordo
Pulvis antiprosopalgious Steinbück En Radious Balladonuss 10	Vet Husten Latwerge für Pforde  Ru Extracts Belladennae 20.0
Rp Radica Belladonnae 1,0	Rp Extracts Belladonnae 20,0
Rp Radica Belladonnae 1,0 Ferri oxydati 2,0	Rp Extracts Belladonnae 20,0 Mellis
Rp Radica Belladonnae 1,0	Rp Extracts Belladonnae 20,0

# Benzaldehydum.

Benzaldehydum Benzaldehyd Künstliches Bittermandelöl Oleum Amygdalarum aethereum artificiale.  $C_0H_0$ CHO. Mol. Gew. = 106

Benzaldehyd,  $C_6H_5COH$  wird kunstlich durch Oxydation von Benzylchlorid,  $C_6H_5CH_2Cl$  mit Bleinitiat, oder durch Erhitzen von Benzylidenchlorid,  $C_6H_5CHCl_2$  mit Wasser auf  $150-160^{\circ}$  C dargestellt.

Benzaldehyd ist eine farblose, stark lichtbrechende, hei 179° C siedende, nach gekauten Mandeln riechende Flüssigkeit vom spec Gewicht 1,053 bei 15° C Benzaldehyd ist im Gegensatz zum blausaurehaltigen Bittermandelol nicht giftig. Von seiner Darstellung her enthalt der technisch reine Benzaldehyd stets mehr oder weniger grosse Mengen von chlorhaltigen Korpern, und zwar finden sich sowohl Chloride wie Benzylchlorid, als auch gechlorte Substitutionsprodukte, z B  $C_0H_4$ ClCOH. Wegen dieser übelriechenden Verunreinigungen ist der technische Benzaldehyd für feinere Parfumerien und zur Liqueurfabrikation unbrauchbar vergl. S 283

Es kommt neuerdings auch chlorfreier kunstlicher Benzaldehyd in den Handel Benzaldehyd ist nicht zu verwechseln mit Nitrobenzol oder Mirbanol, das früher auch als künstliches Bittermandelel bezeichnet wurde

Benzaldehyd geht noch leichter als das blausaurehaltige Bittermandelol durch den Luftsauerstoff in Benzoesaure über Ein Zusatz von 10 Proc Spiritus wirkt konservirend Verwendet wird der künstliche Benzaldehyd zur Parfumirung von gewöhnlichen Mandelseifen

### Benzinum.

Unter "Benzin" schlechthin sind ledigheh Destillate aus Petroleum (s dieses) zu verstehen, deren Eigenschaften (Spec Gewicht, Siedetemperatur) in ziemlich weiten Grenzen schwanken können. Soll es Destillate anderer Rohmaterialien darstellen, so ist dies durch einen besonderen Namenszusatz zum Ausdruck zu bringen, z B Braunkohlen-Benzin Ausserdem ist zu beachten, dass Benzin bisweilen mit Benzel verwechselt wird. Z B ist unter "Benzine" in französischen Abhandlungen fast durchweg Benzel zu verstehen

Man beachte, dass alle Benzine Gemische verschiedener Kohlenwasserstoffe sind, deshalb keinen scharfen Siedepunkt haben, sondern innerhalb ziemlich weiter Grenzen überdestilliren

**1 Benzin, technisches Brönner**sches Fleckwasser Die bei  $60-110^{\circ}$ C übergehenden Antheile des amerikanischen Petroleums Besteht im wesentlichen aus Kohlenwasserstoffen der Methanroihe  $C_8H_{14}$  bis  $C_9H_{18}$ 

Farblose, klare, nicht fluoreseirende Flussigkeit, von starkem, nicht unangenehmem Geruch, leicht fluchtig und sehr leicht entzündlich. Spec. Gewicht etwa 0,680 — 0,700 Gutes Lösungsmittel für Fette, Oele und Harze, nicht aber für Asphalt und Schwarzpech (welche von Chloroform leicht gelöst werden)

Diese Sorte wird besonders als Fleckwasser im Handverkauf abgegeben. Man prüft sie, indem man etwa 10 com auf Fliesspapier freiwillig abdunsten lasst und nun beobachtet, ob ein farbiger Rand auf dem Papier entstanden ist und ob ein unangenehmer Geruch wahrzunehmen ist. Es empflehlt sich, auch für den Handverkauf Sorten anzuschaffen, welche ohne farbige Rander und ohne einen übelen Geruch zu hinterlassen auf Filtrixpapier verdunsten.

Henzinum medicinale Benzinum Petrolei (Germ) Aether Petrolei (Helv)

Benzinum (U-St) Destillationsprodukt aus dem amerikanischen Petroleum Germ Spec

Gew 0,64-0,67, Siedep 55-75°C, Helv Spec Gew 0,66-0,70, Siedep 50-60°C,

U-St Spec Gew 0,67-0,675, Siedep 50-60°C Dieses Produkt wird von den Pharma-

kopéen sowie im Handel bald als "Petroleumather" bald als "Petroleumbenzin" bezeichnet Kiere, farblose, eigenartig aber nicht unangenehm riechende Flüssigkeit, im ganzen von den Eigenschaften des obigen, aber wesentlich reiner Es erstarrt in der Kalte nicht (Unterschied vom Benzol) Unlöslich in Wasser, loslich in etwa 2 Vol Alkohol von 95 Proc, leicht löslich in Acther, Chloroform, Benzol, mischbar mit Fetten bez fetten Oelen (aus genommen Biemusch) und mit vielen ätherischen Oelen Sehr leicht entzündlich, die Dampfe geben, mit Luft gemischt, explosive Gemenge

Prüfung 1) Es hinterlasse beim Verdunsten und nachlerigen Erwärmen auf dem Wasserbade nur Spuren eines nicht fluchtigen Rückstandes und verbreite in keinem Stadium des Verdunstens unangenehmen Geruch Hierzu ist indessen zu bemerken, dass die niedrig siedenden Petroleumdestillate sich im Verlaufe der Aufbewahrung zum Theil exydiren, so dass in ihnen allmahlich höher siedende Substanzen entstehen 2) Mischt man 1 Th kone Schwefelsaurs mit 4 Th rauchender Salpeteisaure und schuttelt nach der Abkuhlung mit 2 Th Benzin, so darf kein deutlicher Geruch nach Bittermandelol (Nitrobenzol) auftreten und die Mischung sich nicht stark dunkel fürben (Benzol) 8) Mischt man 1 com Benzin mit 5 com ammoniakalischer Silbermitratlösung und erwärint kurze Zeit, so darf sich die Silberlösing nicht braun farben (Schwefelverbindungen, meist aus Braunkohlenbenzin stammend)

lit Benzimum e kano fossilo. Brannkohlenbenzin Lignitbenzin Benzolin Ligroin. Photogen Ist das bei 50—110° C gesammelte Destillat bei der trockenen
Destillation der Braunkohlen, bez des Braunkohlentheers Farblose, leicht bewegliche
Flüssigkeit von unangenehmen, an Rettig und Zwiebeln erinnerndem Geruch Spec Gew
= 0,770—0,800 Dieses Frodukt besicht im wesontlichen aus Kohlenwasserstoffen nicht
naher bekannter Zusammensetzung, enthalt aber auch Sauerstoff und schwefelhaltige Körpei,
welche den unangenehmen Geruch veranlassen und mit ammoniakalischer Silbernitratiosung
nachgewiesen werden kohnen Beim Mischen mit kone Schwefelssluse tritt starke Eihitzung ein — Es wird in den Paraffin-Fabriken zum Umkrystallisiren des Paraffins vei
braucht und dient gelegentlich als Fleckwasser und zur Vormischung mit PetioloumBenzm

Aufbewahrung und Randhabung Die Aufbewahrung ist besonders aus dem Gesichtspunkte der Feuergefährlich keit zu besprechen

In der Officin halt man zwecknassig mehrere Vorrathsflaschen, welche man nicht in den oberen Theilen der Regale, sondern mehr nach dem Boden zu, in möglichster Entferung von Licht- und Wärmequellen anfstellt. Grössere Vorräthe werden im Keller, am besten im einem feuersicheren Raunie aufbewahrt. Das Abfüllen von Benzin gesechehe stets mittelst Trichters, thunkehst bei Tageslicht. Ist das Abfüllen bei kinstlichem Licht nicht zu vermeiden, so benutze man eine Davy'sche Sieherheitslampe') und beobschte trotziem alle nötingen Vorsichtsmassregeln. Sind kleine Mengen Benzin in Brand gerathen, so kann man das Feuer durch Aufschütten von Sand ersticken. Grössere Benzinbründe können nur im regelrechten Löschverfahren bewältigt werden. Erscheint in solchen Fallen die Fouerwehr, so ist derselben sofort Kennuiss zu geben, welche Mengen Benzin in Brand gerathen sind, und wie etwe noch nicht entzundete Vorräthe von Benzin oder anderen leicht entzündlichen Materialien lagern. Etwaige Verschweigung oder falsche Auskunft kann traufige Folgen haben (I)

Anwendung Acusserlich wirkt es reizend auf die Haut, wird daher zu ableitendem Emreibungen gegen Rheumatismus verwendet. In Dampform eingeathmet erzougt es rauschartigen Zustand, Bewusstlosigkeit, doch ist die therapeutische Anwendung nur gering. Technisch wird es in enormen Mengen als Extraktionsmittel für Alkaleide, Losungsmittel für Oele und Harze, auch zum Todren kleiner Insekten verwendet. Der grösste Verbrauch findet als Flecken-Reinigungsmittel statt. Ausserdem dient es zu Beleuchtungszwecken. Es gehört in dieser Beziehung zur Klasse I der Mineralele, welche zu Brennzwecken nur mit der Signatur. "Feuergefahrlich, zu Brennzwecken nur

<sup>1)</sup> Die sog Petroleum-Sturmlaternen können Benzin gegenüber micht als Sicher heitslaternen angeschen werden. Nur eine ordentliche wirkliche Davr'sche Sicherheits lampe bietet genügenden Schutz!

Benzoe 475

unter besonderen Vorsichtsmassiegeln verwendbar" abgegeben werden darf Ueberhaupt gebe man Benzin im Handverkaufe nur mit der rothen Signatur "Benzin, feuergefahrlich" ab und mache die Kaufer auf die leichte Entzundbarkeit aufmerksam

Renzindrände in Wischereien. In chemischen Waschanstalten ereignen sich bis weilen Brande, welche von den Betheiligten auf Selbstentzündung zurückgeführt werden Diese Angabe ist zutreffend. Wie Richter experimentell nachgewiesen hat, entsteht beim Schwenken der Stoffe mit Benzin elektrische Erregung, welche zur Entzündung des Benzins sich steigern kann. Diese Erregung erfolgt besonders in trockener Luft, also wahrend der kalten Jahreszeit. Man kann dem Benzin diese Fahigkeit nehmen durch Zusatz kleiner Mengen Oelsaure Seife

Antielektron, Seife gegen die Selbstentzundung des Benzins 10 Th Oelsäure werden mit 1 Th gebrannter Magnesia unter Zuhlfenahme von Weingeist verseift, die Seife wird in 100 Th Benzin gelöst Auf 200 l Benzin wird 1 l des Préparates zugesetzt Antibenzinpyrin Ist identisch mit Antielektron

Novusine, Fleckenwasser für Handschuhe u dgi Saponin 8,5, Wasser 65,0, Al kohol 35,0, Benzin 864,0, Mirbaröl 2,5

### Benzoë.

Benzoë (Austr Germ Helv) Asa dulcis s. odorata. Benzoinum (Brit U St) Besina Benzoè — Benzoë. Benzoëharz. Bienenharz. Kamynian. Wohlriechender Asant Benjoin (Gall) Benzoin Gum Benjamin Ist das Harz wahrscheinlich mehrerer Arten der Gattung Styrax, Familie der Styracaceae, mittelhohe Baume, die in Hinterindien und im malayischen Archipel heimisch sind

Von kommen und Gewinnung. Wie der Peru- und Tolubalsam und der Styrax praexistrit das Harz nicht in der Pflanze, sondern entsteht erst als patho logisches Produkt infolge ausserer Eingriffe. Als solche haben Einschnitte zu gelten, die man in die Rinde macht und aus denen das Harz dann nach einiger Zeit in Form weisser Tropfen austritt, die erstauren und aussen bald braun werden. Neuerdings gewinnt man es auch in flachen Platten, die sich anscheinend zwischen Holz und Rinde bilden, vielleicht, weil man die Rinde nicht anschneidet, sondern nur klopft. Das Harz älterer Bäume ist brauner und mehr massig. Es kommen entweder die isolitten Tropfen oder Mandeln oder Platten in den Handel, oder man schmilzt das Harz zusammen oder formt, indem man es an der Sonne oder in heissem Wasser erweicht, Blöcke daraus, die dann die Mandeln noch erkennen lassen. Kommt in Kisten oder Matten verpackt in den Handel

Sorten Man unterscheidet nach der Herkunft verschiedene Sorten, die man da nach gruppirt, ob sie nur Benzoesaure oder diese und Zimmtsäure enthalten

- a) Sorten, die nur Benzoësäure enthalten
- 1) Siam-Benzoe (Germ Helv Brit Gall) Abstammung unbekannt, Heimath In Hinterindien, hauptsachlich im Distrikt Luang-Rabang am linken Ufer des Mekong im Nordosten der Shanstaaten von Siam Die beste Siambenzoe besteht ausschliesslich aus losen Körnern oder Thranen (Benzoe in lacrymis), die gelübraun bis fast weiss, auf dem Bruch milchweiss, wachsartig oder glasglanzend sind Sie sind spröde, schmelzen bei 75°C Spec Gew 1,17—1,285 Von angenehm vanilleartigem Geruch In Deutschland allein officinell

Dieser Sorte gleichwerthig sind die oben erwahnten Platten — Die zweite Sorte besteht aus einer schön braunen Grundmasse, in welche die Thianen und Mandeln eingebettet sind (Benzob amygdaloides)

2) Calcutta-Benzoe, Blockbenzoe (Benzoe in massis, B in sortis) bildet poröse, rothbraune Massen mit kleinen, helleren Thranen und zahlreichen Pflanzentrummern Spec. Gew 1,10—1,12

- 3) Palembang-Benzoe, Palem-Benzoe, ebenfalls von Sumatra, billige Sorte in massis, sich zur pharmaccutischen Verwendung nicht eignend
- b) Sorten, die Benzoesaure und Zimmtsaure enthalten, Geruch an Styrax erinnernd
- 4) Sumatra-Benzoë stammt von Styrax Benzoin Dryander, der auf Sumatra und Java kultivirt wird und vom 6—20 Jahre Benzoë hefert (Hely Austr Biit U-St Gall) Gelangt in grossen, viereckigen, in Matten verpackten Blöcken in den Handel, die aus einer matt graufdhlichen Giundmasse und zahlreichen, weissgelblichen Maudeln bestehen Die Mandeln schmelzen bei 85°C, die Grundmasse bei 95°C. In Oesterreich officinell
- 5) Penang-Benzoe oder Storax-Benzoe Als Stammpflanze wird Styrax subdenticulata Michx vermuthet Bildet braune, porose Massen, anscheinend durch Zusammenschmelzen gewonnen Enthalt viele Unreinigkeiten Spec Gew 1,145—1,155

Engenschaften Benzoe ist in Chloroform sehr wenig, in Aether zum Theil, in Alkohol bis auf freinde Beimengungen meist löslich (und zwar Siam-B völlig, Sumatra-B zu 70—80 Proc) Kone Schwefelsaure soll Siambenzoe karminroth, die enderen Sorten braunroth lösen, diese Lösung der Siambenzoe soll mit Alkohol versetzt violettroth, bei Sumatra- und Penangbenzoe mehr rothlich werden

Bestandtheile a) Siambenzoe freie Benzoesäure und 1,5 Proc Vanillin Das den grossten Theil der Droge ausmachende Harz ist ein Gemenge von zwei Estern der Benzoesaure mit zwei Harzalkoholen, dem weissen Benzoesaure  $C_{16}H_{-6}O_{3}$  und dem braunen Siaresinotannol  $C_{19}H_{14}O_{3}$  Das Harz enthalt 38,2 Proc Benzoesaure, 5,1 Proc Benzoesaure und 56,7 Proc Siaresinotannol Ferner ist noch ein öliger Bestandtheil vorhanden, ebenfalls ein Ester der Benzoesaure

b) Sumatrabenzoe Spuren von Benzaldehyd und Benzol, etwa 1 Proc Vanillin, freie Benzoesaure und freie Zimmtsaure Das Harz ist ein Gemenge von etwa 1 Proc Zimmtsaurephenylpropylester C<sub>18</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub>, 2—3 Proc Styrazin (Zimmtsäurezimmtester), wenig Zimmtsaurebenzoresinolester und viel Zimmtsaureresinotannolester Das braune Resinotannol hat die Zusammensetzung C<sub>18</sub>H<sub>20</sub>O<sub>4</sub>

**Prifting** 1) Diejenigen Sorten, die nur Benzoesaure enthalten sollen, sind auf Zimmtsaure zu prufen! Man zerreibt 3-4 g des Harzes mit kaltem Wasser zu einem Brei, setzt mehr Wasser hinzu, erwarmt bis fast zum Kochen und filtrirt heiss. Das Filtrat wird bei gelinder Warme auf 7-9 g eingeengt, zum Kochen erhitzt und mit einer kone Losung von Kaliumpermanganat versetzt. Es darf kein Geruch nach Benzaldehyd (Bittermandeld) auftreten  $C_0H_0O_0+4O=2CO_0+H_0O+C_0H_0O$ 

- 2) 100 g in Alkohol gelöster Benzoë sollen mindestens 6,6 g wasserfreies Natrium karbonat sättigen, was otwa 15 Proc Benzoesaure entspricht
- 3) Bestimmung des in Alkohol löslichen Antheiles (cf. oben). Man erschöpft dazu 10 g mit heissem 96 proc Alkohol, verdunstet den Alkohol und wägt den bei 1006 getrockneten Rückstand
- 4) Bestimmung der Säurezahl nach Dieterion 1 g des fein zerniehenen Harzes (Durchschnittsprobe) bringt man in ein Kolbchen, fügt 10 ccm  $^{1}/_{2}$  N alkoholische Kahlauge und 50 ccm starken Alkohol hinzu Nach 5 Minuten titrirt man mit  $^{1}/_{2}$  N Schwefelsaure und Phenolphtalein bis zur Gelbfärbung zurück, d h so lauge, bis ein frisch zugesetzter Tropfen Indikator keine Rothfarbung mehr hervorruft Die gebundenen ccm KOH  $\times$  28 = Säurezahl
- 5) Bestimmung der Verseifungszahl nach Dieterick 1 g Benzoë (wie bei 4) übergiesst man in einer Glasstöpselflasche von 1 Liter mit 20 ccm  $^{1}/_{2}$  N alkoholischer Kalilauge und 50 ccm Benzol (0,700 spec Gew) Man lässt verschlossen 24 Stunden bei Zimmertemperatur stehen und titrirt nach dem Verdünnen mit Alkohol mit  $^{1}/_{2}$  N Schwefel säure und Phenolphtalein wie oben zurück Die gebundenen ccm KOH > 28 = Verseifungszahl

6) Die Esterzahl erhalt man durch Subtraktion der Saurezahl von der Ver seifungszahl

#### 7) Aschenbestimmung

nach DIETERICH

Sorte	Säurezahl	Verseifungszahl	Esterzahl	Asche
Siam Sumatra Penang Padang Palembang	140,0—170,0	220,0—240,0	50,0—75,0	0,028—1,5 Proc
	100,0—130,0	180,0—280,0	65,0—125,0	0—1,5 "
	121,8—137,2	210,0—296,8	87,5—91,7	0,38—0,773 "
	121,8—124,6	201,6—205,8	79,8—81,2	1,07 "
	118,4—130,9	198,0—219,8	84,0—91,0	1,101—4,029 "

Aufbewahrung In Blech- oder Porcellangefissen auf der Materialkammer, das Pulver in dicht schliessenden Gefassen aus gelbem Glase

Anwendung Zuweilen an Stelle der Benzoesaure innerlich, ausserlich als antiseptisches und desinficirendes Mittel Man verwendet die Tinktur als Kratzmittel an Stelle des Perubalsams, zu Waschungen bei Sommersprossen, als Zusatz zu Zahn- und Mundwassern Als Expektorans das Harz bei chronischen Katarrhen

Umfangreichen Gebrauch macht man von der Benzoe in der Parfumerie, zur Herstellung von Rauchermitteln, zum Lackiren der Chokoladen, fernei um das Ranzigwerden von Fetten zu verhuten

Eine für "Parfumeriezwecke" vorräthig zu haltende "flussige Benzee" erhalt man durch Ausziehen des Harzes mit Aether, Mischen des Filtrates mit Ricinusol und Verdunsten des Aethers durch Erwarmen

Siam-Benzoë in Mandeln ist ein vorzugliches Bindemittel für Pillen mit Kreosot. atherischen Oelen u dergl, diese werden dabei so vollstandig emulgirt, dass sie beim Ausrollen gebunden bleiben, die Masse erfordert nur wenig Pfianzenpulver, bröckelt nicht und hefert verhaltnissmassig kleine, in Wasser leicht zerfallende Pillen (Vergi Massa Pilul eum Benzoe und Pilul Kreosoti)

Tinctula Benzols s Benzolni — Benzoltinktur — Teinture ou Alcoolé de Benjoin - Tincture of benzoin

1) Austr, Germ, Helvet Aus grob gestossener Benzos 1 Th und Weingeist (90 proc) 5 Th zu bereiten, nach Austr in der Warme bis zur völligen Lösung 2) U-St Aus Benzos 200 g und Alkohol q s weiden 1000 com Tinktur hergestellt Gall. Benzoë 100 g, Alkohol (80 proc) 500 g - Die aus Sumatraharz gewonnene Tinktur eignet

sich besonders für Handverkaufszwecke Tinctura Benzoes aetherea. Helvet Aetheusche Benzoetinktur Teinture de benjoin étheuse Benzoe (V) 2 Th., Aether 10 Th. lasst man eine Woche stehen, filtrut alsdann Zum Benzoimren von Fetten

das Filtrat 1000 betragt

Eau des Princesses. (Buchh) Moschustinktur 0,5, Pottasche, Kampherspiritus

je 8, Benzoetinktur 15, Wasser 280, Kölnisches Wasser 750
Benzoe-Haaröl (Diet) Benzoeöl, Mandeldl oder Erdnussöl je 500, Perubalsam 5, fettes Jasminöl 10. Bergamottöl 2, Alkannin, Vanillin je 0,1, Kumarin 0,05

Pix cerevisiariorum, Lindauer wohlriechendes Brauerpech Schwarzes Pech 850, Sumatrabenzoë 150, schmilzt man zusammen

Sapo benzoatus pulvinaris (Diet) Benzoe-Pulverseife Man mischt Benzoeharz 3.

mit neutraler oder überfetteter Pulverseife 97

Bouquet céleste (Buchh) Rosenol 0,5, Lavendelöl, Zimmtöl, Orangenbluthenöl, Moschustinktur je 1,5, Perubalsam, Nelkenol je 5, Citronenol 7,5, Benzoetinktur 25, Weingeist 950

Brillantine Sumatrabenzoë, Medicinische Seife je 2 g, Rienusöl 20 g, Rosenöl 1 Tropf, Bergamottel 5 Tropf, Absoluter Weingeist 180 g Man löst und filtrirt Zum Glanzendmachen der Barthaare Wird mittelst Bürsten aufgetragen Das Ricinusol kann

zur Halfte durch Glycerin ersetzt werden

Lacca ad fornacem. Räucherlack, Raucherwachs, Ofenlack Bâtons aromatiques russes (Buchh) Schellack 150, Benzoe 600, Storax 100, Kohlepulver 150, schmilzt man, setzt Perubalsam, Bergamottol, Geramumöl je 3, zu und rollt in Stangen

Man streicht damit am heissen Ofen entlang

Essentia fumalis. Tinctura fumalis Raucheressenz 1) n Diet Benzoë 30. Storax 20, Perubalsam 5, Bergamottol 2, Rosenöl 1, Ylangöl, Rosenholzöl je 0,5, Gera numöl, Sandelholzöl Zummtöl, Sassafrasöl, Nelkenöl je 5 Tropf, Bittermandelöl 2 Tropf, Veilchenwurzelöl 1 Tropf, Kumarın 0,07, Moschus 0,1, Vanilin 0,5, Essigather 10, Jasmin-extrakt 30, Weingeist 150, nach einigen Tagen filtrirt man und wäscht das Filter mit Weingeist nach, bis das Filtrat 250 beträgt — Die Weingeistmenge wird nach Belieben

2) n Deite Nelkenöl 2,5, Kumarın 3,0, Geraniumöl, Lavendelöl je 5,0, Portugalöl 7,5, Moschuswurzeltinktur 50, Benzoëtinktur, Tolubalsamtinktur je 60, Vanilletinktur, Veilchenwurzeltinktur je 125, Heliotropextrakt 250, Weingeist 310

3) Orangenbluthenöl 5, Bergamottöl, Lavendelöl je 3, Geraniumöl 1, Nelkenöl 0,5, Benzoötinktur 500, Weingeist 490

Candelae Benzoes Benzoekerzchen Diet Lindenkohle, gepulvert, 500 wird mit einer Lösung von Kaliumnitrat 80 in Wasser 600 getrankt, getrocknet, mit Benzoë pulver 400. Traganth 20. Kumarın 0,2 vermischt und mittelst Traganthschleim, der 2 Proc Salpeter enthalt, zur Masse angestossen Man formt kleine Kegel und bepinselt dieselben noch feucht mit Goldbronze

Candelae fumales nigrae (Diet) Schwarze Raucherkerzchen Gepulverte Inndenkohle 900, trankt man mit einer Kahumnitratlösung 15 1000, trocknet, vermischt mit Traganth 20, Benzoetinktur 50, Perubalsam, Storax, Tolubalsam je 20, Hoffmann'schem Lebensbalsam 10 g, Kumarın 0,5 und verfahrt weiter, wie vorhin angegeben

Candelae fumales rubrae Fur Rothe Räucherkerzen nammt man statt der

Kohle 725 g Sandelholzpulver und erhöht die Salpetermenge auf 75 g

Charta fumalis 1) Buchh Benzoë, Tolubalsam und Weihrauch ää schmilzt man, setzt ein gleiches Gewicht Räucheressenz zu, streicht noch warm auf starkes Schreibpapier und reibt nach dem Trocknen mit Talkum ab

2) Diet Benzoë, Storax, Aether je 50, Weingeist 100, der filtrirten Lösung fügt man hinzu Räucheressenz 100, Essigsäure 2, und verfährt wie vorhin angegeben — Die nach 1 und 2 hergestellten Papiere werden auf heissen Platten erwärmt

Lilionese (n. Vonácka) Benzostanktur 15, Quillajatantur 75, Potasche 15, Borax 40, Rosenwasser 900, Talkum 100, Glycerin 50, Theoresen Extrakt q. s.

Räucherpapier zum Verbiennen wird folgendermassen (n. Buchh.) bereitet. Man trankt Papier mit einer Salpeterlösung 1 10, trocknet und bestreicht mit einer Tinktur aus Benzoë 75, Sandelholz, Weihrauch je 50, Vetweressenz 25, Lemongrasol 5, Weingeist 500. Das in Streifen geschnittene Papier darf nur glunmen

Species fumales Pulvis fumalis Species ad suffiendum — Raucher pulver Königsrauch Königsraucherpulver Flussraucherpulver — a Auf die Ofenplatte zu streuen 1) Nach Buchh siebt man Buchenholzspahne zu einer gleichmassigen Speciesform, farht und mischt im folgenden Verhältnisse Roth 3, Blau, Grun 1<sup>1</sup>/<sub>2</sub>, Gelb 1, Ungefärbt 1 <sup>1</sup>/<sub>2</sub>, dazu Veilchenwurzel 1 <sup>1</sup>/<sub>2</sub> Th. Die ungefärbten Spähne trankt man mit einer Essenz aus Benzoë, Storax je 50, Räucheressenz 200, Aether 250 (auf 1000 Species)

2) Aus Blüthen und dergl (Buchh) Kornblumen, Ringelblumen je 60, Rosenblatter 120, Lavendelblumen, Veilchenwurzeln je 150, Zimmt, Nelken je 75, Benzoë 150, Kaskarıllrınde 160 Essenz wie vorhin b Auf gluhende Kohlen zu streuen (Buchh) Bernstein, Weihrauch, Bunte Species je 20, Wacholderbeeren 12, Lavendelbluthen 8, Benzoë 6, Veilchenwurzel, Kaskarillrinde, Storax je 4, Nelken 2

Species fumales templorum Raucherpulver fur katholische Kirchen Weihrauch 200, Benzoe 100, Kaskarıllınde 50, Salpeterpulyer 25 mischt man, besprengt

mit Wasser und trocknet an der Luft

Species ad pulvillos odoriferos. Fullung für Riechkissen Sachets (Diet) Eine feine Theemischung aus Veilchenwurzel, Rosenblättern je 250, Lavendelblüthen FeldBenzoe 479

thymian, Zimmt, Sumatrabenzoä je 50, Nelken 5, Pomeranzenschalenmark 500 wird mit einem beliebigen Paifum (s. unter Ess Bouquet) getrankt

Tabulae fumales. Raucher-Tafelchen (Diet) Bimsteinpulver 25, Gebrannter Gips 75, ruhrt man mit Wasser zum Toig an, giesst in kleine, geölte Blechformen, trocknet und tränkt mit Raucheressenz Zum Gebrauch legt man in eine warme Ofenröhre Bulsamwasser von JACESON. Mit Alkanna gefarbtes Destilat aus Benzöß, Guajak-

harz, Myrrhe, Tolubalsam, Pomeranzenschalen, Angelikawurzel, Zimmt, Vanille, Pfeffer-

BERGANI'S Zahnwasser, eine Tinktur aus Benzoë, Myrrhe, Ratanhia, Pfefforminzöl Cosmetic Vinegar ut eine klare Mischung aus Benzoetinktur 60, Perubalsam 10, Kölmischem Wasser und Hoffmann'schem Liebensbalsam je 150, Essig 300

Eau cosmétique de Guerlain, Guerlain's Sommersprossenwasser enthalt Bitter mandelwasser, Rosenwasser, Bleiessig, Weingeist, Benzoë Englischer Wunderbalsam ist Tinct Benzoës comp

Gurkenmilch, Glycerin and Cucumber, eine milchige Flüssigkeit aus Benzoë. Melisse, Weingeist, Glycerin

Kopfschmerzen- und Sommersprossenmittel von Anthon bestehen aus 1) Faul-

baum, 2) Cold cream, 3) Benzoë

Lour's Epidermaton gegen Flechten etc Gemoines Wasser mit einer Spur Benzoësaure und Harz

Haarstärkende Pomade, Pommade des Châtelains, von Chalmin ist ein Gemisch sus Fett, Harz, Guttı, Benzoë und atherischen Oelen

Lait de Manilla gegen Sommersprossen enthalt Borax, Kupfer, Benzoëtinktur und Bittermandelö!

Lilienmilch von Frau M Schubert, ein Schönheitsmittel, ist eine Boraxlösung mit Benzoëtinktur

Nitidin Em Lack aus Benzoë, Gummlack, absolutem Alkohol, Fuchsm Odiot-Zahn-Mundwasser von Dr Walliss Enne Tinktur aus Benzoë, Nelken und Perubalsam

Pohlmann's kosmetisches Mundwasser ist eine Tinktur aus Sternanis, Parakresse, Benzoë, Myrrhe, Bertramwurzel, Ivarankusawurzel, Veilchenwurzel, Cochenille, Minzenöl,

Pohlmann's Schonheitsmilch ist eine Mandelölemulsion mit Glycerin, Erdbeer-wasser, Benzoëtinktur, Macisol, Patschouli- und Jasminextrakt, Peru und Tolubalsam Reichenhalter Asthmapulver von A Schmid besteht aus Grindelia robusta, Enca-

lyptus, Stechepfel, Salpeter, Benzoë
Rheumatismusol von Carl Arnor enthält Benzoë, Perubalsam, Pfefferminzöl, Thymianol, Kampher

Rosenmilch ist eine Mischung aus Rosenwasser 20, Benzoetinktur I Sommersprossenwaschmittel von Russ besteht aus Benzoetinktur, Hoffmann's Lebensbalsam und Rosenwasser

Styroglycerit gegen aufgesprungene Hande Zusammengesetzte Benzoetinktur 4, Glycerin 8, Grune Seife 1, Rosenwasser 16

Tinctura confortativa, Sicherer zur Erhaltung der Manneskraft ist eine Tinktur von mehreren Harzen, wie Benzoë, Storax, Perubalsam, Canthariden (?)

Venusmilch der Gebr Troklenburg in Leipzig, ein Mittel für Alles, besteht aus Benzoëtinktur 5, Rosenwasser 200

Vulneral ist eine Benzoë, Myrrhe etc enthaltende Wundsalbe

Zundviift, Crayon feu von Moser in Pans, zum Aetzen vergifteter Wunden, besteht aus Benzoë, Eisen, Salpeter und Kohle

Acetum Benzoes cosmetleum	II. Rp Tinchirae Benzoës
Vinaigre virginal	Spiritus (90°/6) <b>55 400</b> ,0
Pp Benzoes pulv 100,0	Acidi acetici diluti (80%) 100,0
Acida acotica diluti (80%)	Actheris acetici
Spiritus (90%)	Essentiae Jasmini — žā 50 0
* ' ' ' '	Olei Rosae gtt X
Acetum suffitorium	Olei Aumntu florum
Acetum fumate Raucheressig.	Olei Wintergreen ää git V
L Rp Tincturae Benzoes 100,0	Cumarmi 0,01
Ole: Bergamottae	Aether Benzoës
Olei Citri	Rp Benzoës 4,0
Acida acetici (96%) na 50,0	Olei Amygdalarum 1,0
Olei Caryophyllorum 20,0	Aetheria 8,0
Ole Cinnamomi 16,0	Collodium benzoinatum Kraly
Balsami peruviani 80,0	
Spiritus (95%) 684 0	Rp Tincturae Benzoës comp 60,0 ccm
Tropfenweise auf die heisse Platte zu giesse	
(Buchh)	Collodii 120,0

mit 5 anstossen

Lac Virginis Jungfernmilch Last virginal	Oleum balsamicum Bouchardar Bouchardar's balsamisches Oct Rp 1 Benzoës 2 Balsami tolutavi äš 10,0 8 Aetherns 50,0 4 Oler Amygdalarum 1000,0 Man löst 1 und 2 in 8, globt 4 hinzu und erwärmt, bis 3 verdumpft ist, dann setzt man zu Oler Cnjepun Olel Chin ää 2,0		
Rp Tincturae Benzoës 150 Tincturae Balsami tolutani 20,0 Aquae Rosarum 965,0 Lanolinum benzoïnatum LASSAR's Benzoë-Lanolin			
Rp Lanolini 20,0 Vaselini flavi 5,0 Tincturae Benzoës 1,0  Linimentum autiliasmorrholdale Adlura.  Rp Extracti Hamamelidis fluidi Extracti Hydranis fluidi Tincturae Benzoes comp 21 4,0 Tincturae Belladonnae 1,0 Olei carbolisati (5%) 6 0	Oleum benzontum s benzonatum Benzoë Oel Wird wie Adops benzonius (8 159) aber mit Oliven- öl bereitet Nach Helv Tincturae Benzoës autherone 10,0 Olei Olivarum 100,0 Zu erwarmen, bis der Arther verdunstel ist. Sirupus Benzoes Bp Tincturae Benzoes 15,0 Sirupi Facchari 85,0		
Lutum cum Benzoin	Tinctura ginglyalis MISLIE		
Mastic dentaire su Benjoin (Gal!)  Benzoë Zahnkitt  Bp Benzoës in lacrimis 20,0  Aetheris (spec Gew 0,724) 10,0  Lösen und durch Watte filtriren	Miamer's Zahutinktur Rp Benzoës Bilsami tolutani ää 1,0 Kino Radicis Ratanhine ää 25,0 Spiritus (90%) 1000,0		
Massa pilularum cum Benzeë (n Götting) Rp 1 Olei aetherei praescripti. 2,0	Ole: Anis: 0,6 Ole: Menthae piper Ole: Cinnacaomi an 1,0		
2 Benzoës Siam in lacrymis 1,3 3 Horacis pulverati 0,6 4 Glycerud diluti git IV 5 Radicis Liquirinae pulv q s 2 pil. No 20 2 in 1 lösen, 8 und 4 zufügen,	Tinctura gingivalis Paschkis Paschkis Antiseptische Zahntinktur  Rp Tincturae Benzoës Tincturae Myrrhae āā 10,0		

### Benzolum 1)

Spiritus Cochlesmae 80,0

i Benzolum (Erganzb Brit) Benzol. Steinkohlenbenzin. Benzinum Lithan thraeis.  $C_aH_{a^*}$  Mol. Gew. = 78. Ist der aus dem Steinkohlentheer durch Destillation abgeschiedene Kohlenwasserstoff  $C_aH_a$ , bez die aus dem Steinkohlentheer abgeschiedenen Gemische von Kohlenwasserstoffen, welche vorwiegend Benzol enthalten

Handelssorten. 1) Die reinste Sorte, Bensolum ex Acido bensoico, durch Destil lation von 1 Th Benzoesäure mit 3 Th Aetzkalk erhalten, kommt nur für synthetisch-chemische Arbeiten in Betracht 2) Bensolum crystallisatum (d 1 krystallisirbares Benzol) wird durch sorgfaltige Rektifikation des Rohbenzols in Kolonnen-Apparaten mit darauffolgender Krystallisation in der Kälte gewonnen und ist das Präparat des Ergänzungsbuches Es enthält immer noch etwas Thiophen 3) Die Rohbenzole werden nach dem Procentgehalte gehandelt, d. h als 30, 60, 70, 90 proc Benzol, und zwar bezeichnet man als Benzol-Procente alles das, was unter 100° C übergeht Ein solches 70 proc Rohbenzol ist von der Brit aufgenommen

Eigenschaften. a) Benzol des Erganzb Dem krystallisirbaren Benzol der Preislisten entsprechende klare, farblose, flüchtige, stark lichtbrechende Flussigkeit, von eigenartigem Geruche, leicht flüchtig, bei 80,5° C siedend, spec Gew = 0,880-0,884 - Unlöslich in Wasser, leicht loslich in Alkohol, Aether, Methylalkohol, Eisessig, Acaton, Chloroform Ausgezeichnetes Lösungsmittel für Schwefel, Phosphor, Jod. Fette, Oele, Harze, Asphalt, Alkaloide u a Substanzen Verbreint, entzündet, mit leuchtender, stark russender Flamme Erstarrt unter 0° C zu rhombischen Krystallblattern, welche bei -1-4° C

<sup>2)</sup> In französischen Mittheilungen wird es "Benzme" genannt s S 473

Benzolum 481

wieder schmelzen (Benzolum crystallisatum) Giesst man 1 ccm Benzol tiopfenweise vor sichtig (!) in 5 ccm kalte (!) rauchende Salpetersaure, so wird es unter Entwickelung rother Dampfe und Braunfarbung gelost. Nach dem Verdunnen mit Wasser scheidet sich alsdann das eigenartig bitteimandelolahnlich niechende Nitrobenzol in öligen Tropfehen ab — In kone Schwefelsaure lost es sich beim Eiwaimen allmahlich auf (unter Bildung von Benzolsulfosaure  $C_0H_5$  SO<sub>3</sub>H). Eine hierbei auftretende indigoblaue Färbung ruhrt von einem Gehalte an Thiophen her Dieses Benzol muss seiner ganzen Menge nach bei 80-81°C uberdestilliren und unter 0°C zu eisahnlichen Krystallen erstarren.

b) Bonzol dei Brit Farblose, micht opalisirende Flüssigkeit Spec Gew = 0,880 bis 0,888 Es beginnt zu sieden bei 80°C, bis 100°C gehen etwa 90 Proc über, der Rest destillirt bis 120°C Es besteht aus etwa 70 Proc Benzol und 20—30 Proc Toluol, auch etwas Xylol

Aufbewahrung. Benzol ist fast ebenso leicht entzundlich wie Petroleumbenzin Es gelten für dasselbe alle für Benzinum gemachten Angaben

Anvendung Benzol wirkt gahrungs- und faulnisswidig und ist ein heftiges Gift für niedere Thiere Die Dampfe, eingeathmet, erzeugen Kopfschmeiz, rauschahnlichen Zustand, schließich Bewüsstlosigkeit Aeusserlich bei Kratze, im Salbenform (1 Benzol 2 Fett), im Clysma gegen Eingeweidewurmer, Trichinen mit fraglichem Erfolge (2,—4,0 200,0) Innerlich bei fermentativen Processen im Magen, gegen Darmtrichinen zu 0,5—1,0, mehrmals taglich Höchstgaben pio die 6,0 g — Technisch als Flecken iemigungsmittel wie Petroleumbenzin, naturlich die rohen Sorten, ferner zur Darstellung der Benzolderivate (Amilin, Phenol) die reineren Sorten Das Rohbenzol dient in grossen Mengen zum Karburiren des Leuchtgases Auf 1 Kubikmeter Wasseigas rechnet man 6—7 g Benzol

# li † Nitrobenzolum (Ergänzb) Nitrobenzin. Nitrobenzit. Mirban - Oel. Essence de Mirbane. $C_aH_5$ NO<sub>2</sub> Mol Gew =123

Das stellung Zu 100 Th Benzol lasst man aus einem Hahntrichter in kleinen Portionen und unter Umschwenken eine erkaltete Mischung von 115 Th Salpetersaure (1,42 spec Gew) und 160 Th kone Schwefelsaure zufliessen, wobei das Reaktions-Gefass so zu kühlen ist, dass die Temperatur des Inhalts nicht über 25—30° C hinauskommt Wenn alle Saure zugegeben ist, erwarmt man das Reaktionsgemisch noch ½ Stunde auf dem Wasserbade unter Umschütteln Nach dem Erkalten fugt man etwa 300 Th Wasser hinzu, trennt das gebildete Nitrobenzol mittels Scheidetrichters von der Saure, wascht es mit Wasser, destillirt es zunachst im Wasserdampfstrome ab und rektifiert es alsdam nochmals unter direkter Erhitzung aus einem Fraktionskolben

Engenschaften. Schwach gelb gefarbte, nach Bittermandeld riechende, lichtbrechende, fluchtige Flussigkeit Spee Gew bei 15° C = 1,208, Siedep 206° C Erstant in der Kalte zu großen, bei + 3° C schmelzenden Krystallblattern. In Wasser wenig löslich, in Alkohol, Aether, Benzol, rauchender Salpetersaure löslich, es ist selbst ein ausgezeichnetes Lösungsmittel für zahlreiche organische Substanzen, z. B. für Indigo. Mit Wasserdampfen leicht fluchtig. Um Nitrobenzol nachzuweisen, digerirt man es mit verdunnter Schwefelsaure + geraspeltem Zink (oder Eisenpulver). Nach Beendigung der Wasserstoffentwickelung übersattigt man die Flüssigkeit mit Natronlauge und schuttelt sie mit Aether aus. Das nach dem Verdunsten des Aethors hinterbleibende Anilin wird mit verdunnter Schwefelsaure aufgenommen und kann nach S. 311 gepruft werden.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschutzt

Handelssorten. Das leichte Nitrobenzol des Handels ist das vorstehend beschriebene, aus technisch reinem Benzol hergestellt. Das schwere Nitrobenzol, spec Gew 1,18—1,19, Siedep 210—220°C, enthalt neben Nitrobenzol noch Nitrotoluole. Das sehr schwere Nitrobenzol, spec Gew 1,167, Siedep 220—240°C, besteht vorwiegend aus Nitrotoluolen und enthalt nur wenig Nitrobenzol, ausserdem noch Nitroxylole Uebrigens stehen die Nitrotoluole und Nitroxylole in ihrem Geruche dem Nitrobenzol sehr nahe. Das Nitrobenzol des Erganzh hat das spez Gew 1,186

482 Betula

Anwendung Nitrobenzel wird therapeutisch nicht verwendet. Es wirkt giftig und wird besonders leicht in Dampfform resorbirt. Die Giftwirkung scheint mit einer Zersetzung des Blutes bez Bildung von Methamoglobin einheizugehen. Technisch besonders in der Parfumeite und zwar zum Parfumiten der billigen Cocossoifen. Fernei zur Daistellung des Anilins. In der Analyse als Losungsmittel bei der Werthbestimmung des Indigo

Benzolmar, Flackonreinigungsmittel Gemisch von 1 Th Aether mit 4 Th. Benzol, parfumirt mit Birnenather

### Betula.

Gattung der Betulacene - Betulene

I Betula verrucosa Ehrh in Asien und Mitteleuropa und Betula pubescens Ehrh ungefahr von derselben Verbreitung, aber weiter nordlich gehend

Die Blätter werden als unschadliches Diuietieum empfohlen (30 g im Aufguss zu 200 g, täglich 3 solcher Dosen) oder als Extrakt. Um die Betuloretinsaure, die der wirksame Bestandtheil sein soll, besser in Losung zu bringen, wird volgeschlagen, dem Aufguss Natriumkarbonat zuzusetzen, früher verwendete man die Blatten gegen Kratze und gegen Flechten

Bestandtheile. 8,64 Proc Tannin, 8,37 Proc Zueker, 0,006 Proc eines Alkaloides und Betuloretinsaure

Die Rinde enthalt 10—12 Proc Betulin  $C_{36}H_{60}O_3$ , das weisse Flocken oder Klystallwarzen bildet, Schmelzp 258°C, es ist ein zweisauriger Alkohol, feiner enthält sie Betuloresinsaure  $C_{28}H_{60}O_5$  Schmelzp 94°C Konc Schwefelsaure farbt sie roth

Durch trockene Destillation gewinnt man, besonders in Russland, aus der Rinde und aus den Zweigen einen Theer, den Birkentheer, Dagget, Birkenol, Lithauer Balsam, Juftenol, Oleum Botulae empyreumaticum, Oleum betulinum, Oleum Rusci (Helv Erganzb), Oleum Moscoviticum, Oleum lituanicum, Kuile russe, Huile de bouleau, Birch oil.

Besch erbung Eine braune, dickliche Flussigkeit, von eigenthumlich brenzlichem Geruche und nach Juftenleder Spec Gew 0,926—0,945 bei 20°C und zwar gilt ein niederes spec Gew als Kennzeichen der Gute Reagirt sauer Löslich in Alkohol und Aether zum grossten Theile, in Wasser kaum löslich, demselben aber Geruch und saure Reaktion ertheilend Die wasserige Losung wird mit verdinnter (1 1000) Eisenchlorid losung grun (Tannentheer wird roth), ebenso Wacholdertheer Birkentheer ist in Anilin nicht vollkommen löslich (Wacholdertheer ist vollig löslich) Enthalt Guajakol, Kreosol, Kresol, Xylenol und wahrscheinlich auch Spuren von Phenol

Anwendung Acussellich bei Hautkrankheiten an Stelle des Tannen- oder Wacholdertheers. Hier und da in der Volksmediem als Wurmmittel und gegen Kolik der Hausthiere In Russland in grossem Umfange bei der Fabrikation des Juftenleders verwendet Bestandtheil des Aromas für kunstlichen Rum

Zur Herstellung einer wasserigen Lösung löst man in 100 Th Birkentheer 50 Th Colophonium unter öftelem Umschutteln bei Zimmertemperatur oder unter Enwalmen und fügt dann eine Losung von 6-8 Th Natriumhydrat in 12-16 Th Wassel hinzu

Essentia Rusci Birkentheer 10,0, Weingeist 100,0 Nach dem Absetzen filtrirt man Dient zur Bereitung dei Rumessenz

Oleum lateritium, Ol Lam empyreumaticum, Ol philosophorum Ziegeldl (Regenwurmöl, Schnenol, Schwarzes Schneckenöl) Man verabfolgt gewöhnlich eine Mischung aus Ruböl 100, Birkentheer 3 Th

Oleum Terebinthinae compositum, Renköl, Recköl, Trecköl Terpentinöl 100, Birkentheer 5 Th Volksmittel Acusserlich, selten innerlich zu 10-15 Trepf

Bismutum 483

Rother Juftenlack. (Diet.) Sandarak 100, Masiux 50, Lurchenterpentin 20, Elemi, Ricinusôl je 5, Weingeist (90 proc.) 850. Man löst, fugt rektificirtes Bukentheerol 10, Fuchsin 5, hinzu, filtrirt und bringt mit Weingeist auf 1000. Vor dem Luckiren ist das Leder mit Benzin zu entfetten.

Sapo unguinosus cum Oleo Rusei (Diet.) Birkentheermollin Birkentheerbalsam-

seife Mollin 90, Birkentheer 10

Spiritus Rusci (Form mag Berol) Birkentheer, Weingeist aa 25,0 Aeusserlich Tluctura Rusci (Bad Erganz Taxo) Birkentheer 1, Aetherweingeist 2, Losen und Filturen

Tinctura Rusci (Hebra), Hebra's Birkenöltinktur Lavendelöl, Rautenöl, Rosmarinöl jo 1, rektific Birkenöl 25, Aother, Weingeist je 36

Unguentum cum Oleo Rusci (Wolff), Wolff's Theorpomade Wachsalbe 42, Birkentheer 8

Betulinai von Grosch und Reichardt zur Hautpflege Enthält nach Angabe der Hersteller Suhcyl-Menthol-Betuhn, Borglycerin, Birkentinktur, aromat Birkenwasser

Gichtbalsam Radies ist ein mit Ol Rusci geschütteltes Gomisch von Ruböl und Terpentinöl

Noortwyks Diphtherieheilmittel soll aus Birkentheer, Kreosot und Spiritus bestehen

Il Betula lenta L. Heimisch im atlantischen Nordamerika. Sweet Birch, Black Birch, Mountain Mahagony, Zuckerbirke. Die Rinde enthalt 0,6 Proc eines atherischen Oeles vom spec Gew 1,18—1,187. Dasselbe enthalt 99,8 Proc Methylsalicylat, feiner ein Paraffin  $C_{30}H_{69}$  und einen Ester  $C_{14}H_{14}O_2$ . Die Rinde soll das Methylsalicylat in Form eines Glykosides enthalten, aus dem es durch ein ebenfalls in der Rinde enthaltenes Ferment in Freiheit gesetzt wird.

Anwendung des Oeles Wie das aus Gaultheria procumbens gewonnene fast identische Oel oder das synthetisch dargestellte Methylsalicylat Aus dem Safte des Baumes gewinnt man Zucker

Unguentum ad Ekzema Mammae Pp OI Ruser Sulf praccipitati sā 5,6 Vaselim Landini ā 15.0

### Bismutum.

- I Bismutum technicum. Wismut Bismut. Marcastta. Bi. Atomgew.—208. Das technische Wismutmetall wird besonders von den sachsischen Blaufarbenweiken Oberschlema und Pfannenstiel erzeugt und enthalt stets grosseie oder kleinere Mengen fremder Elemente (Schwefel, Arsen, Antimon, Tellur, Nickel, Eisen, Blei, Kupfer, Silber, Zinn) als Verunreinigung Wenn die Gesammtmenge der Verunreinigungen nicht mehr als 5 Prochetragt, so beeinflussen sie die Verarbeitung zu Wismutpraparaten nicht, andernfalls muss das Wismut geleinigt werden
- Bismutum depuratum seu purificatum Gerennigtes Wismutmetall. Bismuth purifié (Gall) 100 Th des in einem eisernen Morser zu grobem Pulver gestossenen Wismuts werden mit 5 Th gepulvertem Kahsalpeter und 2 Th Natronsalpeter gemischt Diese Mischung tragt man in einen Hessischen Tiegel ein und erhitzt im Kohlefeuer zum Schmelzen Die Schmelze wird ofters mit einem thoneinen Pfeifenstiel oder mit einem erwarmten Porcellanstabe umgerührt, schließlich lasst man den Tiegel ½ Stunde bedeckt in der Schmelzhitze stehen, damit sich die Schlacke absetzen kann Nach dieser Zeit giesst man das Metall unter der Schlacke vorsichtig auf einen erwaimten Teller aus Nach dem Erkalten beseitigt man die Schlacke zunachst durch mechanisches Auslesen, das hinterbleibende Metall wird zerstossen, durch Digeriren mit 5 procentiger Salzsaure, darauffolgendes Wassern und Trocknen von der Schlacke befreit, nötligenfalls in einem innen berüssten Tiegel nochmals eingeschnolzen
- III Bismutum purum Man löst Wismutnitrat (oder Subnitrat) in salpetersaurehaltigem Wasser und tragt diese Losung in überschüssige Ammoniakflussigkeit ein Das

484 Bismutum

gefallte Wismuthydroxyd wird vollig ausgewaschen, alsdam mit 8 proc Natronlauge, welche  $^{1}/_{12}$  Volumen Glycerin enthalt, in Losung gebracht, diese Lösung wird mit dem 4--5 fachen Gewichte des angewendeten Wismuts an Traubenzuckei vorsetzt und zum Sieden erhitzt Das Wismut fallt als graues Pulver aus, welches zuerst mit Nationlauge haltendem, spaten mit Schwefelsaure enthaltendem, endlich mit reinem Wassei gewaschen und getrocknet wird Wenn nötlig, kann es noch in einem innen berussten Tiegel umgeschmolzen werden

Eigenschaften. Stark glanzendes, 10thlich-weisses, sprodes Metall von gross blatterig krystallinischem Gefuge Es lasst sich im Eisenmorser pulvein, im vollig reinen Zustande ist es etwas hammerbar Es schmilzt bei 268°C und erstartt bei 242°C unter bedeutender Ausdehnung, bei Weissgluhhitze verdampft es An der Luft oxydirt es sich nicht, dagegen wird es von Schwefelwasserstoff gebraunt. An der Luft erhitzt, verbrennt es mit bläulichei Flamme zu Wismutoxyd. In verdünnter luftfreier Salzsaure und desgl. Schwefelsäure ist es unlöslich. Von heisser kone Salzsaure wird es nur wenig unter Entwickelung von Wasserstoff angegriffen. Von kone Schwefelsäure wird es beim Erhitzen unter Entwickelung von Schwefeldioxyd zu Wismutsulfat gelöst. Massig kone Salpeter saure löst es in der Kalte sowohl wie in der Warme zu Wismutnitrat unter Entwickelung von Stickoxyden. Durch Kupfer, Zink, Zinn, Eisen, Blei, Cadmium wird das Wismut aus seinen Salziosungen als Metall gefallt. Das spec Gewicht ist = 9,75

Prufung. Zur Feststellung der Verunreinigungen des Wismuts mischt man 10,0 des gepulverten Metalls mit 1,5 gepulvertem Kalisalpeter und 1,5 gepulvertem Nation salpeter und schmilzt im Porcellantiegel Die erkaltete Schmelze wird zerstossen und die Schlacke von dem Metall abgeschlammt Diese die Schlacke enthaltende Flussigkeit dampfü man ein und nimmt den Ruckstand mit eirea 20 proc Salpetersaure unter Digestion auf (ungelost bleiben Zinn und Antimon) Das Filtrat verdunnt man mit einem gleichen Volum Wasser (erfolgt eine Trübung, so bringt man dieselbe durch Zusatz von Salpeteisaure zum Verschwinden) und versetzt mit Salzsäure Eine dadurch entstehende Trubung oder ein Niederschlag ist Chlorsilber Die davon abfiltrirte Flussigkeit wird mit Ammoniak neutralisirt, mit Salzsaure sauer gemacht, bis zum Aufkochen erhitzt und noch heiss mit Schwefelwasserstoff ubersattigt Die abgeschiedenen Metallsulfide werden gesammelt, daraus durch Digestion mit Ammonbikarbonat das Schwefelarsen, hierauf durch Maceration mit Schwefelammonium eine etwaige Spur Schwefelzinn extrahirt, die rijckstandigen Metallsulfide in Salpetersaure gelöst, die verdunnte Losung mit Natziumsulfatlosung versetzt und einige Stunden bei Seite gestellt, um dem Bleisulfat Zeit zum Absetzen zu gewähren Die durch Filtration vom Bleisulfat gesonderte Flüssigkeit wird mit einem Ueberschuss Actzammon versetzt Eine weisse Fällung rührt von Wismuthydroxyd her, eine blaue Färbung der Flüssigkeit zeigt Kupfer an Aus der oben mit Schwefelwasserstoff behan delten sauren, von den Metallsulfiden befreiten Flüssigkeit werden [nach der Uebersättigung mit Ammon Eisen, Nickel, Zink durch Schwefelammonium abgeschieden

Die Prufung des Wismuts auf Arsengehalt lässt sich auch in der Weise ausführen, dass man direa 2,0 des zerkleinerten Metalls in einem Probircylinder vorsichtig bis zum Schmelzen erhitzt und in dieser Temperatur einige Minuten erhalt. Bei Gegenwart von mehr als Spuren Arsen bildet sich im kalteren Theile des Cylinders ein Beschlag von Alsenigsaure — Man sprengt den oberen Theil des Probirglases ab, bringt die arsenige Saure durch Kochen mit 12 piec Salzsaure in Lösung und fallt diese mit Schwefelwasserstoff

Erkennung und Bestimmung. A) Man erkennt das Wismut an folgenden Reaktionen Wird eine Wismutverbindung mit Natziumkarbonat vermischt auf Kohle vor dem Löthichr der Reduktionsflamme ausgesetzt, so erhalt man weisse, sprode Metallkörner, zugleich einen gelben, in der Hitze orangegelben Beschlag von Wismutoxyd Die Lösungen der Wismutsalze zeigen folgendes Verhalten 1) Kahlauge, Natronlauge oder Ammoniak fällen weisses Wismuthydroxyd Bi(OH)<sub>2</sub> 2) Natriumkarbonat oder Ammoniamkarbonat fällen weisses basisches Wismutkarbonat (BiO)<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> 3) Kaliumdichromat fallt basisches Wismutchromat (BiO)<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, leicht löslich in verdunnter Salpetersaure, unlöslich in Kalioder Natronlauge (Unterschied von Bleichromat) 4) Schwefelwasserstoff oder Schwefel

Bismutum 485

ammonium fallen in sauter oder neutraler Losung schwaizes Wismutsulfid, unlöslich in Alkalien und in Kaliumcyanid, Idslich in heisser Salpetersaure 5) Die Lösungen der neutialen Wismutsalze weiden, falls nicht zu große Mengen freier Saure vorhanden sind, durch Zu gabe von viel (I) Wassel unter Abscheidung unlöslicher basischer Salze zerlegt (getrubt) Diese Reaktion ist am empfindlichsten beim Wismutchlorid Eintsteht in salpeterszuren Losungen beim Verdunnen mit Wasser keine Ausscheidung, so tittt diese fast stets so gleich auf Zusatz von Nathumchlorid- oder Ammoniumchloridlösung ein Weinsaure ver hindert die Fallung der Wismutverbindungen durch Wasser nicht (Unterschied vom Antimon)

B) Man bestimmt das Wismut, indem man es aus der sauren, mit Essigssune enthaltendem Wasser stark verdunnten Losung durch Schwefelwasserstoff fallt. Das aus gefallene Wismutsulfid wird in Salpetersaure gelöst, die durch Erwarmen vom Schwefelwasserstoff befreite Lösung wird mit Ammoniak gefällt und das gewaschene und getrocknete Wismuthydroxyd durch Gluhen im Porcellantiegel (!) in Wismutoxyd verwandelt.  $B_{12}O_{2} \approx 0.89655$  ist  $= B_{12}$  Durch direktes Gluhen kann man den Gehalt an Wismutoxyd bestimmen im Wismutnitrat, Wismuthydroxyd, Wismutoxyd, Wismutkarbonat, in allen organischen Wismutsalzen mit nicht verkohlenden Säuren

Unter Umstanden kann es sich auch empfehlen, das Wismut als metallisches Wismut zu wagen. In solchen Fallen schmilzt man das zu reducirende Wismutoxyd, Wismutoxychlorid oder Wismutsulfid mit der öfsichen Menge Cyankalium einige Zeit in einem gewogenen Porcellantiegel, laugt die erkaltete Schmelze mit Wasser aus, wascht das metallische Wismut zunachst mit Wasser, dann mit verdunntem, schliesslich mit starkem Weingeist, sammelt auf gewogenem Filter, trocknet und wägt. Tiegel + Filter + Wismut minus Tiegel + Filter giebt die Menge des gefundenen Wismuts an. Hat man bei der ersten Schmelze nicht gut charakterisite Metallkorner, sondern nur ein schwarzes Pulver erhalten, so wiederholt man die Schmelzoperation

Wismut - Legirungen Die Legirungen des Wismuts zeichnen sich durchweg durch einen niedrigen Schmelzpunkt aus Hierdurch wird in vielen Fällen ihre technische Verwendung erklart

ROSE'S Metall. Wismut 50,0, Blei 30,0, Zinn 20,0 Schmelzp 920 C Durch Zusatz von 2,0 Quecksilber sinkt der Schmelzp auf 550 C

NEWTON'S Metall. Wismut 80,0, Blei 50,0, Zinn 30,0 Schmelzp 94,5° C Oder Wismut 80,0, Blei 30,0, Zinn 20,0 Schmelzp 91,6° C

WOOD'S Metall Wismut 150,0, Blei 80,0, Zinn 40,0, Cadmium 80,0 Schmelz-

BIBRA'S Münzabguss-Metall. Wismut 60,0, Blei 130,0, Zinn 30,0

Lettern-Metall Kupfer 4,62, Blo 57,8, Wismut 1,16, Antimon 17,34, Zinn 11,56, Nickel 4,62, Kobalt 2,90

Wismutbronze, widerstandsfähig gegen Witterungseinflusse Kupfer 52,0, Nickel 30,0, Zinn 12,0, Blei 5,0, Wismut 1,0

Wismut-Amalgam. Quecksilber 100,0, Zinn 175,0 Bler 310,0, Wismut 500,0 Schmelzp 70,0° C Dient zum Ausspritzen anatomischer Praparate Oder Quecksilber 200,0, Wismut 120,0, Bler 40,0, Zinn 70,0

LIFOWITZ' Legirung Cadmium 30,0, Zinn 40,0, Wismut 150,0, Blei 80,0 Als

Metallintt und als Sperrflussigkeit an Stelle von Quecksilber

Cliché-Metall für Holzschnitte, Gips., Thon., Schwefelformen 50 Wismut, 30 Blei, 20 Zinn Schmelzp 92° C (also das Rosz'sche Metall) oder 20 Wismut, 10 Blei, 10 Zinn Behufs Herstellung eines Clichés wird der Holzschnitt in eine Legirung aus 60 Blei und 10 Antimon in dem Augenblicke eingedrückt, in welchem die Legirung zu erstarren beginnt Diese Mutrize wird dann mit einem kräftigen Schlage auf das Chohe Metall in dem Augenblicke seines Erstarrens oder Teigigwerdens gepresst, oder die Matrize wird schwach mit Lampenruss bedeckt und das Chiche-Metall darauf gegossen

Schnelllothe (geben nicht dauerhafte Löthungen)

1	Wismut	1	Bleı	1	$\mathbf{Z}_{\text{inn}}$		Schmelzp		
1	**	2	15	2	27	,	n	1450	-
1	n	8	2)	ង	25		23	2550	
1	to.	4	-	4			71	269°	U

Loth für Orgelbauer 20 Wismut, 10 Blei, 10 Zinn

Legrung zum Ausfullen der Löcher in Metallguss 10 Wismut, 30 Antamon. 80 Blei

timon, 80 Blei ENGSTROM'S Tutania- odel Koniginmetall. 9 Wismut, 71 Blei, 885 Zinn und

85 Kupfer

Metallschmiere 50 Wismut, 50 Blei, 50 Zinn, 40 Cadmium Schmelp 65,5 °C Wickersheimer Metall Wismut 8,0, Blei 3,0, Zinn 2,0, Quecksilber 2,0

### Bismutum albuminatum.

Bismutum albuminatum. Wismut-Albuminat. Wismut-Eiweiss. Eine Verhindung von Wismutoxyd mit Eiweiss von unbestimmter Zusammensotzung

Darstellung 25 Th Bismutum citricum ammoniacatum werden in möglichst wenig Wasser gelöst und mit einer filtrirten wassrigen Lösung von 75 Th Albumen Ovi siecum Ph G III gemischt Diese Mischung wird bei mederer Temperatur, am besten im Vacuum, zur Trookne verdunstet

Engenschaften Grauweisses, schwach sauer reagirendes Pulver, aus einem Gemisch eines wasserlöslichen Wismutdoppelsalzes mit Erweiss bestehend. In Wasser meist trübe löslich infolge eines Gehaltes an unlöslich gewordenem Erweiss

Das Handelspraparat enthält 10-12 Proc Wismut

Anwendung. Bismutum albuminatum wirkt als mildes Wismutpiaparat und wird besonders bei Magen- und Unterleibskrämpfen in der Dosis von 0,3—1 g taglich 3—4 mal gegeben

### Bismutum carbonicum.

Bismutum carbonicum (Ergànzb) Bismuthi Carbonas (Brit) Bismuthi Subcarbonas (U-St) Wismutsubkarbonat. Ist je nach der Bereitung von verschiedener Zusammensetzung, durchschnittlich etwa  $\mathrm{CO_0(BiO)_2} + {}^1/{}_{k}\mathrm{H_2O}$  Zur Darstellung ruhrt man 100 Th krystall Wismutnitrat mit Wasser zu einem feinen Brei an und tragt diesen in kleinen Antheilen unter Umrühren in eine heisse, filtrirte Losung von 50 Th Ammeniumkarbonat in 1000 Th [Wasser ein Man digerirt etwa 1-2 Stunden (Umrühren!) im Wasserbade, wäscht aus und trocknet Ausbeute 55 Th

Eigenschaften. Weisses oder gelblichweisses, amorphes Pulver, ohne Geruch, specifisch schwer Unlöslich in Wasser oder Weingeist, löslich in Salpetersaure oder Salzsaure unter Aufbrausen Beim Glühen hinterlasst es eitronengelbes Wismutoxyd Es fordern Ergänzb > 85 Proc U-St = 87-91 Proc Bi $_2$ O $_3$  Brit lässt die Bestimmung als Wismutsulfid ausführen und verlangt 99 Proc Bi $_2$ O $_3$  entsprechend 89,7 Proc Bi $_2$ O $_3$ 

Prifung. 1) Beim Erwarmen mit Kaldauge entwickele es nicht den Geruch nach Ammoniak 2) Wird eine mit verdunnter Schwefelshure hergestellte Losung von 1 g des Salzes mit 2 ccm kont Schwefelsaure gemischt und nach dem Erkalten mit 2 ccm Ferrosulfatlosung überschichtet, so darf keine braune Zwischenzone auftreten (Salpetersaure) 3) Wird 1 g des Salzes in Salpetersaure gelost und die Lösung mit Ammoniak im Ueberschuss gefällt, so darf das Filtrat durch Natriumphosphatlösung nicht getrubt werden (Magnesiumkarbenat) 4) Auf die übrigen metallischen Verunreinigungen ist die salpetersaure Lösung wie unter Bismutnitrat angegeben zu prufen

Aufbewahrung. Vor Schwefelwasserstoff geschützt Anwendung. Wirkt etwa wie Wismutsubnitrat, aber zugleich sauretilgend Man giebt es zu 0,3-1,0 g dreibis viermal taglich in Pulvern

Pastilli Bismuti carbonici 1,0 g schwere Pastillen aus Kakao Masse, je 0,25 g Bismutcarbonat enthaltend

### Bismutum citricum.

l Bismutum citricum. Wismutcitrat. Citrate de bismuth. Bismuthi Citras (U-St)  $C_4H_5O_7Bi$  Mol Gew. = 897

100 Th Wismutsubnitrat werden mit 70 Th Citronensdure und 400 Th. Wasser 15 Minuten oder so lange gekocht, bis ein Tropfen der Flussigkeit sich in Ammoniakflussigkeit klar auflost Dann gicht man 5000 Th Wasser hinzu, lasst absetzen, wascht den Niederschlag, bis das Waschwasser geschmacklos abläuft, und trocknet den Ruckstand bei 50-60° C (USt)

Weisses, amorphes oder mikrokrystallinisches Pulver, ohne Geruch und Geschmack, luftbestandig Unlöslich in Wasser oder in Alkohol, loslich in Ammoniakflussigkeit und in den Lösungen der Alkalicitrate

Il Bismutum-Ammonio-Citricum Ammonium - Wismutcitrat Bismuthi et Ammonii Citras (U-St) Man ruhrt 100 Th Wismutcitrat mit 200 Th Wasser zu einem Brei an, erwarmt die Mischung auf dem Wasserbade und giebt soviel Ammoniakflussigkeit hinzu, bis das Salz gelöst und die Losung neutral oder nur schwach alkalisch ist Man filtrirt alsdann, dampft im Wasseibade zum Sirup ein, und verwandelt diesen durch Aufstreichen auf Glasplatten und Trocknen in Lamellen — Durchsichtige farblose Blattchen, an der Luft undurchsichtig werdend, leicht löslich in Wassei, wenig loslich in Alkohol

Liquor Bismuthi et Ammonii Citratis (Brit) Liquor Bismuti. Man lost 70 Th Wismutsubmitrat in 150 Th Salpetersaure von 25 Proc und setzt zu dieser Lösung unter Umruhren solange Wasser hinzu, his sie beginnt sich zu truben Dann fügt man eine Losung von 70 Th Kaliumcitrat und 20 Th Kaliumkaibonat in wenig Wasser hinzu und erhitzt bis zum Sieden Nach dem Erkalten wird der erzeugte Niederschlag mit Wasser bis zur velligen Entfernung der Salpetersaure gewaschen, alsdann fügt man Ammoniakflussigkeit bis zur Auflösung bez Neutralität hinzu, füllt mit Wasser auf 1000 Th auf und filtrirt — Neutrale oder schwach alkalische Flussigkeit von schwach metallischem Geschmack, spec Gew 1,070 Enthalt in 1 cem = 0,05 g Wismutoxyd

Bismutum citro-boileum. Natrium-Wismutcitropyroborat 399 Th Wismutcitrat und 382 Th Borax werden gemischt und in einer hinreichenden Menge Wasser gelost Man filtrit, dampft zum Sirup ein, streicht diesen auf Glasplatten und trocknet

Liquor Ferri et Bismuti citriei 100 Th des Liquor Bismuti et Ammonii citrici, 5 Th Ferrum citricum und 2 Th Ammonialflussigkeit (0,96) werden im Dampfbade auf 100 Th engedampft Zu 4—8,0 g mit Wein bei Dyspepsie und Gastralgie der Phthisiker Liquor Bismuti citriei kalicus Liquor bismuticus ad capillos 10 Th Wismutsubnitrat und 150 Th Glycerin werden gemischt und unter Elwaimen im Wassei-

Liquor Bismuti citrier kalicus Liquor bismuticus ad capillos 10 Th Wismutsubnitrat und 150 Th Glycerin werden gemischt und unter Erwähmen im Wasserbade mit soviel Kalilauge versetzt, dass Auflösung erfolgt. Dann macht man mit Chtronensaure schwach sauer, neutralisirt wieder mit Kalilauge und fullt mit Wasser auf 300 Th auf Zum Biaunfarben der Haare 2—3 mal wöchentlich aufzutragen

Liquor Bismuti natrico glycermatus. Alkalische Wismutlösung Reagens auf Traubenzucker Man digerut im Wasserbade 10 Th Wismutsubnitrat, 30 Th Glycerin, 50 Th Natronlauge von 1,333 spec Gew und 110 Th Wasser Die filtrute Losung soll = 200 Th betragen Sie giebt beim Erhitzen mit Traubenzucker Ausscheidung von metallischem Wismut

# Bismutum oxydatum.

i Bismutum hydroxydatum Bismutum oxydatum hydratum. Wismuthydroxyd. Oxyde de bismuth hydraté (Gall) B10<sub>2</sub>H. Mol Gew. = 241.

Man lost 100 Th kryst Wismutnitrat in einer Mischung von 380 Th Salpetersaure (25 Proc.) und 670 Th Wasser Diese Lösung wird mit soviel Ammoniakflussigkeit ver setzt, dass diese deutlich vorwaltet. Man lasst einige Zeit stehen, filtrirt oder colirt den Niederschlag ab, wascht ihn vollständig aus und trocknet ihn bei 60—70°C (Gall.)

Weisses, neutrales, geschmackloses, in Wasser unlösliches Pulver Löst sich in Sauren unter Bildung der betreffenden Wismutsalze Frischgefalltes Wismuthydroxyd löst sich bei Gegenwart von genugender Menge Glycerin in Nationlauge auf (s. S. 484). Wird namentlich in frischgefalltem Zustande zur Darstellung einiger wichtiger Wismutsalze ver weidet — Da die Verbindung rund 96 Proc. Wismutoxyd enthalt, so wird sie in der Technik bisweilen anderen Wismutsalzen (z. B. dem Wismutsubnitrat) zugemischt, um diest auf den vorgeschriebenen Gehalt an Wismutoxyd zu bringen

il Bismutum oxydatum. Wismutoxyd. Bismuthi Oxydum (Biit) Bi<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Mol Gew. = 464 Zur Darstellung kocht man Wismutsubnitrat mit einem Ueberschuss von Natronlauge einige Zeit, wascht das Wismutoxyd mit Wassei und trocknet es (Brit) Specifisch sehweres, eitronengelbes, mikiokrystallinisches Pulvei, welches sich beim Erhitzen vorübergehend dunkler faiht. In Mineralsauren leslich, in Wasser und den Alkalien fast undestich

Intestin. Gemisch aus Wismutoxyd, Benzoesaure und Naphthalin (Darm-Antiseptieum)

### Bismutum nitricum.

1 † Bismutum nitricum crystallisatum Bismutum trisnitricum Krystallisirtes (oder neutrales) Wismutnitrat oder kryst salpetersaures Wismut Azotate de Bismuth neutre Bismuthi trinitras Bi(NO<sub>2</sub>)<sub>1</sub> + 5H<sub>2</sub>O Mol. Gew = 484

Darstellung Man grebt in einen nicht zu dünnwandigen Kolben von 5 Later Fassungsraum 2500 g Salpetersäure von 1,20 spee Gew Diesen Kolben setzt man schräg in ein Wasserbad oder Sandbad ein und heizt langsam an Wenn die Temperatui der Saure = 80°C ist, so stellt man die Feuerung ab und trägt in die Saure allmahlich, in kleinen Antheilen, aber ohne Unterbrechung, 500 g grob gepulvertes und gesiebtes (l) Wismut-Metall ein, dessen Auflosung unter sturmischer Entwickelung von Stickstoffoxyden erfolgt (Daher Ausfuhrung dieser Operation unter einem Abzuge oder im Freien!) Wenn es nötlig weiden sollte, kann man die vollständige Auflösung des Metalles durch nochmaliges Anwarmen des Kolbeninhaltes unterstützen

Ist alles oder nahezu alles gelost, so erhitzt man die Lesung kurze Zeit zum Sieden, lässt sie erkalten und stellt sie in einer starkwandigen (!) Flasche so lange zum Absetzen, bis sie vollkommen klar geworden ist (Ein weisser Bodensatz besteht aus Wismutarseniat!) Man filtrirt alsdann die Lesung durch Papier, Collediumwolle, Glaswolle oder Asbest und dampft das klare Filtrat bis zur Krystallsation ein — Die erhaltenen Krystalle werden in einem Trichter gesammelt und nach dem Abtropfen der Mutterlauge einige Male mit kleinen Mengen einer Mischung von 7 Th Wasser und 2 Th Salpeter saure nachgewaschen Dann trocknet man sie durch Wälzen auf Filtripapier und bringt sie in gut zu verschließenden Gefassen unter (Germ)

Die Mutterlaugen hefern beim Eindampfen weitere Mengen von Krystallen. Aus der letzten Mutterlauge fallt man das Wismut durch Natriumkarbonat als Wismutkarbonat

Elgenschaften. Grosse, farblose, durchsichtige, etwas feucht aussehende säulen förmige Krystalle. Sie schmelzen bei 73°C in ihrem Krystallwassor, geben bei 80°C. Sal petersaure und Wasser ab unter Uebergang in ein basisches Wismutnitrat BiONO $_4$  +  $^1/_8$  H $_2$ O. Ueber 260°C hinaus tritt weitere Zeisetzung ein. In wenig Wasser oder in Salpetersäure oder in Eisessig zu einer stark sauren Flussigkeit löslich, die durch Zusatz von viel Wasser unter Abscheidung von basischem Wismutnitrat getrubt wird. Löslich auch in 5 Th Glycerin. Diese Lösung kann, ohne dass sie alsbald gefrubt wird, mit ziemlich viel Wasser verdünnt werden. — Die Prufung erfolgt wie bei dem folgenden Préparate Aufbewahrung. Vorsichtig

!!. Bismutum subnitricum (Austr. Germ. Hely.). Azotate (sous) de bismuth (Gall.). Bismuthi Subnitras (Brit. U-St.). Bismutum nitricum praecipitatum. Basisches Wismutnitrat. Basisch-salpetersaures Wismut(oxyd). Magisterium Bismut. Wismut-Weiss.

Darstellung. 100 Th. kryst. Wismutnitrat werden in einem Porcellan-Mörser mit 400 Th. kaltem destillirten Wasser feingerieben, bez. zu einer gleichmässigen Flüssigkeit angerieben. Diese Flüssigkeit trägt man in mehreren Absätzen unter Umrühren in 2100 Th. sieden des Wasser ein. Von dem entstandenen Niederschlag wird nach völligem Absetzen und Erkalten die überstehende Flüssigkeit abgezogen. Alsdann sammelt man den Niederschlag auf einem Kolatorium oder einem Filter, wäscht ihn mit dem ihm gleichen Volumen kalten Wasser aus, lässt abtropfen und trocknet bei 80°C. unter möglichstem Schutze vor Schwefelwasserstoff (Germ.).

Aus der Mutterlauge schlägt man das in dieser gelöste Wismut entweder durch Natziumkarbonat oder durch Ammoniak nieder. — Bei der im Vorstehenden beschriebenen Fällung des Wismutnitrates ist sowohl die Temperatur als auch die Menge des anzuwendenden Wassers genau einzuhalten.



Fig. 116. Wismutsubnitrat aus kalter Flüssigkeit gefällt. 120 fache Vergrösserung.



Fig. 117, Offic. Präparat. Wismutsubnitrat aus 80—90°C. heisser Flüssigkeit gefällt. 120 fache Vergösserung.

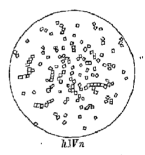


Fig. 118.
Wismutsubnitrat aus kochendheisser Flüssigkeit gefällt.
120 fache Vergrösserung.

Etgenschaften. Die physikalische Beschaffenheit des Wismutsubnitrates hängt von den Fällungsbedingungen, namentlich von der Menge und der Temperatur des zur Fällung verwendeten Wassers ab. Je niedriger die Fällungstemperatur ist, desto grobkörniger fällt auch das Präparat aus. Ausserdem enthält das bei Siedehitze gefällte Wismutsubnitrat mehr Wismuthydroxyd als das bei niedriger Temperatur erhaltene. Die physikalische Beschaffenheit des Präparates ist nicht ohne Einfluss auf seine Auflöslichkeit in Säuren und wohl auch auf seine therapeutische Wirkung.

Schneeweisses, lockeres, krystallinisches Pulver, ohne Geruch und fast ohne Geschmack, unter dem Mikroskop kleine glänzende, rhombische Prismen darstellend. Gegen Lackmus von saurer Reaktion. Vom Sonnenlichte wird es nicht verändert. (Im Lichte grau werdendes Wismutsubnitrat ist durch Silberchlorid verunreinigt.) Unlöslich in Wasser, Alkohol, Glycerin (s. S. 488), löslich in mässig verdünnter Salpetersäure, Salzsäure, Schwefelsäure. Es besteht aus etwa 79–82 Proc. Wismutoxyd Bi $_2$ O $_3$ , 15–17 Proc. Salpetersäure N $_2$ O $_3$  und 4–5 Proc. Wasser. Bei  $100^{\circ}$ C. schon entweichen etwa 8–5 Proc. Salpetersäure + Wasser, bei höherer Temperatur tritt völlige Zersetzung ein, so dass lediglich citronengelbes Wismutoxyd hinterbleibt. Die einzelnen Pharmakopöen normiren den Gehalt des Präparates an Wismutoxyd Bi $_2$ O $_3$  wie folgt:

Austr. Brit. Gall. Germ. Helv. U-St. Proc. Bi<sub>2</sub>O<sub>2</sub> -- 76,1 76,78 79-82 80,0 79-82

Als Ausdruck der chemischen Zusammensetzung des Präparates wird in der Regel die Formel  $BiO(NO_a) + H_aO$  angenommen.

1) Das Vorhandensein von Wismutexyd, Salpetersaure und Wasser Prüfung kann man einfach durch Gluhen des Praparates feststellen Hiermit wurde sich die Be stimmung des Wismutoxydgehaltes verbinden lassen, welche durch Glühen von 1 g des Praparates im Porcellantiegel bis zum konstanten Gewicht auszuführen ist 2) Es sei geruchlos (!) Bisweisen nimmt ein Wismutsubnitrat im Verlauf der Aufbewahrung einen von Salpetrigsaure heiruhrenden Geruch nach Chlor oder Jod an Ein solches Piaparat lasst sich wieder gerachles machen, wenn man es in dunner Schicht auf Porcellantellern ausbreitet und an einem warmen Oite trocknet 8) 0,5 g des Wismutsubnitiates sollen sich bei 15-16°C in 25 ccm verdunnter Schwefelsaure klar und ohne Entbindung von Kohlensaure auflösen Ein Theil dieser Lösung wird mit Ammoniak im Ueberschuss veisetzt, es daif keine Blaufarbung auftreten, anderenfalls ware Kupfer zugegen. Ein an derer Theil wird mit Wasser verdunnt Aisdann fallt man das Wismut duich Schwefelwasserstoff vollständig aus Das vom Wismutsulfid gewonnene Filtrat darf wagbare Mengen eines glubbestandigen Abdampf-Ruckstandes nicht hinterlassen, anderenfalls konnten Salze der Alkalien oder alkalischen Eiden zugegen sein. Wir mochten hierzu bemerken, dass eme vollige, klare Auflösung von Wismutsubnitrat in den vorgeschriebenen Mengen verduanter Schwefelsaure bei vielen grobkornigen Praparaten fast nicht moglich ist 4) 0,5 g basisches Wismutinitiat werden in 5 ccm Salpetersaure gelost, die Losung muss klar sein und darf auf Zusatz von 0,5 com Silbernitratlisung hochstens opalisirend getrubt (Chlor), sowie durch 0,5 ccm emer mit der gleichen Gewichtsmenge Wasser verdunnten Baijumnitrat lösung nicht getrubt werden (Schwefelsaure) Die Verdunnung der Baryumnitratlosung 1st nothwendig, weil sich sonst Baryumnitrat ausscheiden kann, welches in kone Salpeter saure schwer loslich ist - Mit Natronlange im Ueberschusse erwärmt, darf 1 g des Praparates Ammoniak nicht entwickeln, d h die entweichenden Dämpfe duifen feuchtes rothes Lackmuspapier nicht blauen (Ammoniak) 5) Wird der Gluhruckstand von 1) zerrieben und in 3 ccm Zinnehlerur Lösung gelöst, so darf innerhalb 1 Stunde braunliche Farbung rucht auftreten (Arsen) Der Nachweis des Arsens erfolgt indess zweckmassiger dadurch, dass man den Gluhruckstand in verdunnter Schwefelsaure auflost und die Losung in den Marser'schen Apparat bringt 6) Man lost 0,5 g Wismutsubnitrat in Salzsaure, kocht diese Lösung einige Minuten und versetzt sie noch heiss mit einei Losung von schwefliger Saure Es darf auch nach langerem Stehen weder eine rothe (Selen) noch eine schwarze Farbung (Tellur s unten) emtieten

Unter den indifferenten Arzneimitteln, vor Ammoniak und Aufbewahrung Schwefelwasserstoff wohl geschutzt

Anwendung. Die loslichen Wismutverbindungen wirken innerlich toxisch, dem so gut wie unlöslichen Wismutsubnitrat kommen toxische Eigenschaften kaum zu wirkt äusserlich und innerlich adstringirend und wegen seiner Verwandtschaft zu Schwefel und vielen Verbindungen des letzteren desinficirend und desodorisirend

Man wendet es an Aeusserlich als Streupulver bei der Wundbehandlung, zu Ein blasungen in den Kehlkopf, zum Desodoriren janchiger Wunden, besonders in Korperhoblen (beruht auf Bildung von Bi<sub>2</sub>S<sub>4</sub>), innerlich bei Dyspepsie, Magengeschwuren, Krebs, Brechdurchfällen. Darmgeschwuren

Die Ausscheidung erfolgt bis auf Spuren durch die Faeces als Wismutsulfid, die Stable sind daher schwarz gefarbt Enthalt das Wismutsubnitrat Tellur, so nimmt nach dem Gebrauche der Athem unangenehmen Geruch an

Bestimmung der Salpetersäure. 5 g Wismutsubnitrat werden in 100 com destillirtem Wasser suspendirt Man setzt einige Tropfen Phenolphthaleinlosung hinzu und tutrirt unter Abkuhlung mit Normal-Kalilauge, bis eine 10 Minuten lang bestandige Roth färbung auftritt 1 ccm Normal Kahlauge zeigt 0,054 g NoOs an

Tablettes de sous-nitrate de Bismuth (Gall) Bismuti subnitrici 10,0 g, Sacchari

albi 90,0, Mucilaginis Tragacantiae 9,0, fiant pastili 100
QUESNEVILLE'S Crême de Bismuth Ist das frisch, aus kalter Flüssigkeit gefällte,
wenig ausgewischene, noch feuchte Wismutsubnitat Französische Specialität gegen Diarrhoe 5-10 g in 100 g Zuckerstrup vertheilt, davon zweistundlich 1 Kaffeelöffel

#### Aqua Ionions externa

$\mathbf{R}\mathbf{p}$	Bismuti subnitrici	1,0
	Aquae Amygdalarum	amararum
	Tineturae Digitalia	
	Tincturae Benzees	āŭ 5,0
	Glycerana	25,0
	Aquae Rosae	100 0

Aeusserlich gegen Jucken. Abschälen der Hant. Hautausschlage etc.

#### Enema cum Bismuto subnitrico

Rp	Bismuti submitnei	10,0
	Opu pulverati	0,05
	Aquae	50,0
	Mucilaginis Gummi arabici	20,0

Zu einem Klystier bei Diarrhoe, Dysenterie

#### Injectio Bismuti Brooks

Rp Bismuti subnitrici 15.0 Aquae Rosae 200.0

M D S Umgeschüttelt täglich dreimal eine Einsputzung bei Gonorrhoe

#### Injectio Bismuta (Form Berol)

Rp Bismuti subnitrici 5.0 Aquae destillatae 195.0

#### Linctus Rismuti subnitrici

Rp Bismuti subnitricil Mucilaginis Gummi arabici Strupt simplicis ZE 30.0 Aquae destillatae 120,0

Umgeschüttelt täglich 1 Theelöffel bei Brechdurchfall der Kinder

#### Linimentum cosmeticum

#### gegen Sommersprossen und Hautflecke

Rp Bismuti submitnet 2,0 Gummı arabici 4.0 Aquae Rosae 30,0 20,0 Glycermi Tincturae Benzoes 10.0

Hantflecke täglich ein- bis zweimal mit der umgeschüttelten Mischung zu bestreichen

#### Pasta Bismuti Osthore

Rp Bismuti submitrici q s

Wird mit abgekochtem Wasser zu einem dicken Brei augerichen und dieser mittels Pinsels auf die Brandwunden aufgestrichen

#### Pulvis anticardialgicus Opponare

Bismuti submirrel 1 25 Morphini acenci 0.05 Sacchari albi 5.0

Divide in partes aequales X Dreimal täglich ein Pulver ber Herzweh

#### Pulvis antidiarrhojous

Rp Bismuti subnitries Calcu carbonici 25 5,0 Opu pulverati 0.25

Divide in partes acquales X lightch zwelmal vor der Mahlzeit ein Pulver, bei chronischer Diar-

#### Pulveros antidyspoptici Gendrin

Bismuti subnitrici 5.0 Concharum praeparatarum 8,5 Fabae St Ignatii 1.0 Divide in partes XX Vor der Mahlzeit ein Pulyer

#### Pulyls stomachicus (Torm Berol.)

Rp Bismuti submitries Rhizom Rhel az 5.0 Natra bicarbonica 20.0

#### Unguentum Bismuti (München Vorschr)

Pp Bismuti subnitrici 5.0 Unguenti lenientis 20,0

Morgens und abends emzurciben (auf Plechten, und andere Hautausschläge, bei Hauqucken)

#### Unguentum contra intertriginem Guyon

Rp Bismuti submitrici Zinci oxydati albi ää 2.5 Unguenti Glycerini 80,0

#### Unguentum pomadinum capillos fuscaus

Rp Bismuta submetrica Olei Amygdalarum git XV Unguenti pomadim 40,0 Tincturae Catechu 5.0

D S Pomade zum Braunfärben des Haupthunges (der Erfolg tritt langsam ein)

#### Trochisci Bismuti compositi (Brit)

Bismuti carbonici

RpMagnesu carbonici penderosi ää 130 Calcii carbonici praecipitati 26,0 Sacchari albi 520 Gummi arabici 4.0 Mucilaginis Gummi arabici 4,0 Aquae Rosae q s ad Trochise 100

PATERSON'S Pastillen 10,0 Wismutsubnitrat, 10,0 gebrannte Magnesia, 90,0 Zucker, 0.2 Traganth werden mit Pomeranzenbluthenwasser zu 100 Pastillen verarbeitet 5-10 Stuck den Tag uber bei Dyspepsie und Gastralgie

PATERSON'S Pulver 5,0 Wismutsubnitrat, 5,0 gebrannte Magnesia und 80,0 Zucker

Physichrom. Haar Regeneruungsmittel von Apotheker Dr Joh LAMATSOH in Wien, zur Ruckerstattung der Natur-Haarfarbe Besteht aus 120 g einer klaren wasserhellen Flüssigkeit, bereitet aus 1,2 kryst Wismutnitrat, 14 Glyceim, 20,0 Natriumthiosulfat, 2,8 g salpetersaurem Alkalı, 1,8 g Aetzalkalı, und 81,7 g Wasser — und einer Vorbereitungs flussigkeit Nr 1, aus 0,9 g Kochsalz, 8,1 g Astznatron, 1,8 g kryst kohlensaurem Natron und 74,2 g Wasser 6 Mk (Hagea, Azalyt)

Prinzessin-Wasser Waschwasser zur Erhaltung und Erzeugung eines zeinen Teint's Wismutsubnitrat 1,0, Talkpulver 15,0, Rosenwasser 150,0

# Bismutum oxyjodatum.

I. + Bismutum oxylodatum (Erganzb) Wismutoxylodid Basisches Wis mutiodid BiOJ Mol. Gew = 351

Darstellung. 95,4 g krystallisirtes Wismutnitrat werden in der Kalte in etwa 120 ccm Essessig gelöst und unter Umruhren in eine Losung von 33,2 g Jodkalium und 50 g Natriumacetat in 2 Liter Wasser unter Umrlihren eingetragen Jeder einfallende Proufen bewirkt zueist die Ausscheidung eines grünlich braumen Niederschlages, der sich bein Anfang der Operation sofort in einen eitronengelben Niederschlag umwandelt. Bei fortschreitendem Zusatz der essigsauren Wismutlosung nimmt der Niederschlag allmahlich lebhaft ziegelrothe Furbung an Man lasst absetzen, wascht das ausgeschiedene Wismut exylodid vorerst durch Dekanthiren, dann auf einem Filter oder Kolintuch und trocknet es schliesslich bei 100° C

Eigenschaften Lebhaft ziegelrothes, specifisch sehweres, nach Jod ziechendes, in Wasser und in Weingeist, auch in Alkohol und in Chloroform unlosliches Pulver, welches im trockenen Proburohre erhitzt violette Joddampfe entwickelt unter Hinterlassung eines ım wesentlichen aus Bismutoxyd bestehenden Rückstandos Yon konc Mineralsauren wird es namentlich beim Erwarmen unter Abscheidung von Jod, von Aetzalkalien unter Bildung von Wismutoxyd zersetzt Beim Schutteln mit verdünnter Schwefelsäure hefert es schwarz braunes Wismutiodid BiJs

Prlifung 1) Werden 0,5 g mit 10 ccm Wasser geschüttelt, so darf das Filtiat nach dem Ansauern mit Salpetersaure durch Silbermtratlosung nur opalisirend getrubt werden (Chlor) 2) Wird 1,0 g des Salzes mit 10 ccm verdunnter Schwefelshure geschüttelt, und das Fil trat mit der doppelten Raummenge konc Schwefelsaure gemischt, alsdam 1 Tropfen Indigolösung zugefugt, so muss die Flüssigkeit deutlich blau gefarbt erscheinen (Salpeteisaure) 3) Wird I g des Salzes mit 10 g Salvetersäure im Porcellantiegel zur Trockne gedampft und der Ruckstand bis zu konstantem Gewicht gegluht, so mussen 0,66-0,675 g an Ge wicht erhalten werden 4) Der Gluhruckstand sub 3 wird durch Auflosen in Stannochloridlosung auf Arsen gepruft (s S 490)

Authewaltrung Vor Licht geschutzt, yornichtig (Erganzb)

Anwendung. Als ungiftiges, geruchloses Trocken-Antisepticum, dem Jodoform analog, bei eiternden Wunden, Ulcerationen in Substanz Bei Genorrhee in Suspension mit Wasser (1 100) Innerlich zu 0,1-0,3 g mehrmals taglich bei Magengeschwüren und bei typhösem Fieber

KEAUTS Reagens (Ersatz von Draemmorfffe Reagens, s S 207, No 13) Alkaloid-reagens 80 g Wismutsubnitrat werden in 200 g Salpetersaure von 1,18 spec Gew gelöst und die Lösung in eine kone Lösung von 272 g Kaliumjodid eingegossen Nach dem Auskrystellisiren des Salpeters wird die Flüssigkeit filtrirt und mit Wasser auf 11 aufgefullt Bei der Anwendung ist die zu fällende Alkaloid-Lösung mit so viel verdunnter Schwefelsaure zu versetzen, dass diese nach Zersetzung etwa vorhandener Salze im Ueber-

schuse vorhanden ist

II + Bismutum oxygodatum subgallicum Wismutoxygodidgallat. Airol  $C_AH_o(OH)_aCO_a$ . Bi(OH)J. Mol Gew. = 521.

Darstellung. 850 Th. Wismutoxyjodid werden im frischgefallten Zustande mit etwa 500 Th Wasser und 188 Th Gallussaure im Wasserbade so lange erwäumt, bis alle Gallussaure an das Wismut gebunden ist, d h. bis das ziegelrothe Wismutoxyjodid in ein graugrunes Pulver übergegangen ist - Man kann auch 1 Mol Wismutsubgellat bei Gegenwart von Wasser mit 1 Mol Jodwasserstoffsdure erwarmen DRP 80599

Eigenschaften Graugrines, voluminöses Pulver ohne Geruch und Geschmack, unlöslich in Wasser und in Weingeist, beim Kochen mit Wasser sich roth färhend. In verdünnten Sauren lost es sich leicht mit gelblicher Farbe. Von Natronlauge wird es ebenfalls gelost, diese Losung nimmt an der Luft rothe Färbung an - Die Losung des Salzes in stark verdünnter Salzsäure wird durch Ferrichlorid dunkelgrün gefärbt, durch

Schwefelwasserstoff schwarz gefallt Schuttelt man die salzsaure Losung mit wenig Chlor-wasser und Chlorofoim, so wird letzteres violett gefarbt — An feuchter Luft geht die Verbindung allmahlich in ein rothes Pulver über, welche ein noch starker basisches Wismutoxyjodidgallat daistellt Der Jodgehalt des reinen Praparates beträgt 24,4 Proc

Aufbewahrung Vorsichtig, vor feuchter Luft und vor Licht geschützt, s oben Anwendung. Als geruchloser, nicht reizender Eisatz des Jodoforms in der Wundbehandlung, also als Trocken-Antiscpticum, entweder in Substanz als Pulyer oder als 10 proc Salbe, mit Wasserfreien Vehikeln beieitet

#### Pasta Airoli Bruns

Hp Airoll Mucilag Gummi arab
Glyceini 53 10,0
Boll albas 20,0
Für Occlusiv-Veibände genähter Wunden

Jodogallicin Wismutoxyjodidmethylgallol  $C_6H_2(OH)_3CO_2$   $CH_7$   $B_1O(OH)J$  Wird analog dem Arrol durch Einwirkung von frisch gefälltem Wismutoxyjodid auf Gallussauremethylather (Gallicin s S 51) dargestellt

Spez leichtes, amorphes, dunkelgraues Pulver, in den gewöhnlichen Losungsmitteln ist es unlösheb, von Sauren und Alkalien (auch schon von Wasser bei langerer Einwirkung) wird es in seine Komponenten zeilegt Es entbalt 23,6 Prog Jod und 38,4 Prog Wismut

Ist als ungifuges Antisepticum, bezw als Ersatz des Jodoforms empfohlen worden,
Bismutum oxyjodatum pyrogallicum Wismutoxydid pyrogallat C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(OH)<sub>2</sub>O
Bi(OH)J Wird durch langeres Digeriren molekularer Mengen von frisch gefalltem Wismutoxyjodid und Pyrogallol oder durch Fallen einer Lösung von Kaliumjodid und Pyrogallol mit einer essigsauren Losung von Wismutnitrat dargestellt [D R P 94287]

Sehr feines, amorphes Pulver von gelbrother Farbe, in Wasser und in den gewöhn lichen Lösungsmitteln unlöslich, und vollkommen licht und luftbeständig Wird durch Wasser nicht leicht zersetzt

Anwendung als ungiftiges Antisepticum, bezw als Jodoformersatz

# Bismutum subgallicum.

Bismutum subgallicum (Ergänzb) Bismutum gallicum. Wismutsubgallat Wismutgallat Dermatol. Gallate basique de Bismuth (Gall) Subgallate of Bismuth.  $C_0H_0(OH)_0CO_0Bi(OH)_0$ . Mol. Gew. =411.

Darstellung. 150 Th. kryst Wismutmitat werden in 300 Th Eisessig gelost Diese Lösung wird mit 2000—2500 Th Wasser verdunnt und filtrirt. Hierzu fugt man unter Umruhren eine noch warme Losung von 50 Th Gallussdure in 2000—2500 Th Wasser. Der entstehende gelbe Niederschlag wird zunächst durch Dekanthiren, spater auf dem Saugfilter mit lauwarmem Wasser gewaschen, bis das Ablaufende nicht mehr sauer reagirt und mit Diphenylamin die Reaktion der Salpetersaure nicht mehr giebt. Alsdann trocknet man den Niederschlag auf porosen Tellern, zuerst bei mittlerer Temperatur, schliesslich bei 70—80° C

Eigenschaften. Gelbes, geruch- und geschmackloses Pulver, in Wasser, Weingeist oder Aether unlöslich, in Natronlauge zu einer gelbbraunen Flüssigkeit löslich, die an der Luft rothe Farbung annimmt. Verkohlt beim Erhitzen ohne zu schmelzen und hinterlasst schliesslich gelbes Wismutoxyd.— Durch Schwefelwasserstoffwasser oder durch Schwefelmmonium wird es in braunschwarzes Wismutsulfid verwandelt.

Priffung. 1) Werden 0,5 g des Salzes mit 5 ccm Weingeist geschüttelt und sogleich filtrirt, so darf das Filtrat blaues Lackmuspapier nicht röthen (freie Gallussaure) 2) 0,5 g des Salzes löse sich in 5 ccm Natronlauge klar auf (andere Wismutsalze bleiben ungelöst) 3) Werden 0,2 g Wismutsubgallat mit 1 ccm kone Schwefelsaure übergossen, und wird die Lösung mit 2 ccm Ferrosulfatlosung überschichtet, so darf eine braune Zone nicht entstehen (Salpetersaure) 4) Das Salz muss beim Glühen und nachfolgender Behandlung mit Salpetersaure (s S 495) mindestens 55 Proc Wismutoxyd hinterlassen (der theoretische

Gehalt an BiaO3 betragt 56,66 Proc) 5) Der sub 4 erhaltene Glührhokstand ist in der bei Bismutum subnitrioum (S 490) angegebenen Weise auf metallische Verunreinigungen zu prufen

Aufbewahrung Es ist hierüber nichts Besonderes zu erwähnen

Wirkt zwar nicht erheblich antibakteiiell, dagegen sekretions heschrankend und austrocknend Man wendet es in Substanz als Pulver auf aseptischen Wunden im Trockenverbande an Innerlich ist es zu 0,25-0,5 g gegen die Diarrhoen der Phthisiker und der Typhuskranken gegeben worden

5, 10 und 20 Proc Wird in der Regel so bereitet, dass man Dermatolgaze auf eine abgewogene Menge Gaze die entsprechende Menge Wismutsubgallat durch Aufstrenen vertheilt. Die Bestimmung erfolgt in hinreichend genauer Weise wie folgt. Man klonft über einem glatten Papierbogen die Hauptmenge des Wismutgallats ab, wägt diese und bestimmt alsdann in einem aliquoten Durchschnittsmuster der hinterbleibenden Gaze den Verbiennungsrückstand, welchen man als Bi2O3 in Rechnung stellt und auf Wismut gallat umrechnet Genauer wird die Bestimmung, wenn man einen aliquoten Theil der abgeklopften Gaze nach Kjeldahl zerstoit und das Wismut alsdann als Wismutsulfid oder Wismitoxvd hestimmt

#### Pulvis Insperorius Bismuti enbgallici (München Vorschr) Bismutum subgallicum mixtum Wismutsubgallatstreupulver Dermatol-Stroupulver (Meister, Lucius & Bruning) Rp Bismuti subgallica 20.0 Tales veneti 700 Amylı Tritici

#### Pulvis insperorius oum Dermatolo (Hamburg Vorschr) 10,0 Rp Dermatoli Talci veneti 40,0 Amylı Oryzae 60,0

Bismuto Magnesium gallicum Wismut-Magnesiumgallat C. H. MgBiO. wird als gelber, bei Zutritt von Luft und Licht sich grun farbender krystallinischer Niederschlag erhalten, wenn eine mit Magnesiumkarbonst gesattigte Gallussaureiösung durch eine Lösung von Wismutacetat gefallt wird

† Pyroform Wird dem Airol analog durch Behandeln von Wismutoxyjodid im frisch gefallten Zustande mit oxydittem Pyrogallol (nach Unna) dargestellt. Es wird an Stelle des Pyrogallols in der Dermatologie angewendet und soll weniger giftig sein

ala dieses

Bismalum Methylendigallussaures Wismut DRP 87099 Wird durch Dige riven von 4 Mol Methylendigallussaure mit 3 Mol Wismuthydroxyd erhalten Graublaues, sehr voluminöses Pulver, in Alkalien mit gelbrother Faibe löslich, durch Sauren dalaus wieder abscheidbar. Als Adstringens bei Diarrhöen zu 0,1—0,3 g, bei tuberkulöser Darm entzündung

# Bismutum subsalicylicum.

Bismutum subsalicylicum (Germ) Bismutum salicylicum (Helv) Salicylate basique de bismuth (Gall) Bismuthi Salicylas (Brit) Wismutsubsalicylat Salicylsaures Wismut  $C_6H_4(OH)CO_3BiO$ . Mol. Gew. = 361

Ven den verschiedenen Wismutsalicylaten wird das der obigen Formel entsprechende therapeutisch verwendet. Man kann es durch Fallung einer Wismutnitratiosung mit einer Natriumsalicylatlösung erhalten, zuverlassiger aber stellt man es in folgender Weise dar

Day stellung Man lost 484 Th kryst Wismutnitrat  $(B_1(NO_8)_8 + 5H_1O)$  unter Zusatz der gerade ausreichenden Menge Salpetersaure in 5-6000 Th Wasser, fällt aus dieser Lösung durch Eintiagen in verdunntes Ammoniak (oder Kalilauge, oder Natronlauge) das gesammte Wismut als Wismuthydroxyd und lässt einige Zeit absetzen. Dann hebert man die Flüssigkeit klar ab und wascht das Wismuthydioxyd mit Wasser so lange aus, his das Waschwassen keine Reaktion auf Salpetersaure mehr grebt - Hierauf spült man das Wismuthydroxyd in einer Porcellanschale, rührt es mit warmem destillirtem Wasser zum dünnen Brei an, giebt 138 Th Salicylsaure hinzu und erwaimt auf dem Wasserbade unter Umrühren Wenn sich aus einer abfiltruten Probe beim Eikalten Salicyleause in Krystallen nicht mehr abscheidet, sammelt man das Salz, wäscht es einige Male mit lauwarmem Wasser aus und trocknet auf porosen Unterlagen, zuletzt bei etwa 75° C

Eigenschaften Weisses, lockeres, heim Reiben elektrisch weidendes, aus kleinen Prismen bestehendes Pulver ohne Geruch und fast ohne Geschmack Unloslich in Wasser, beim längeren Kochen mit Wasser aber wird unter Abspaltung freier Salicylsaure ein basischeres Salz gebildet Alkohol und Aether entziehen bei kuizer Einwirkung keine freie Salicylsaure — Tragt man eine kleine Menge des Salzes in veidünnte Ferrichloridlosung ein, so erfolgt Violettfarbung — Beim Eihrtzen tritt Verkchlung ein, als Gluhruckstand hinteibleibt ein Gemenge von Bismut — Bismutoxyd — Kohle

Prifung 1) Schuttelt man 0,5 g des Salzes mit 5 com Wasser und filtrirt sofort, so darf das Filtrat nicht sauer reagiren, auch wind es in der Regel durch Ferrichlorid nicht violett gefarbt (freie Salicylsaure) 2) Eilitzt man 1 g des Salzes im Porcellantiegel, so muss ruhiges Verkohlen eintreten (schiesspulvenantiges Verbrennen deutet auf Gegenwart von Wismutnitrat) Wird der kohlige Ruckstand nach dem Erkalten durch Befeuchten mit Salpetersaure, Eintrocknen und Gluhen in Wismutoxyd verfvandelt, so betragt dessen Gewicht bei dem reinen Prapaiate 0,613 (= 64,3 Proc Bi 0,) Die einzelnen Pharmakopoen verlangen folgenden Gehalt an Bismutoxyd Germ > 63%, Helv >60%, Brit 62-64%, Gall 61% Diese Bestimmung zeigt, dass das der obigen Formel entsprechende Salz, und nicht etwa ein anders zusammengesetztes Wismintsalicylat vorliegt 3) Der sub 2 eihaltene Gluhruckstand kann in dei bei Bismutum subnitivierm (S 490) angegebenen Weise auf metallische Verunreinigungen gepruft werden bringt in ein trocknes Probinglas 0,5 g des Salzes, übergiesst mit 1 ccm kone Schwefelsaure und mischt durch Schutteln IEs duifen keine braunrothen Stielfen in der Mischung auftreten 1 Schichtet man alsdann auf die Mischung 2 ccm Ferrosulfatiosung, so darf eine braune Zone nicht entstehen (Salpetersaure)

Aufbewahrung Vor Schwefelwasserstoff geschutzt aufzubewahren Die Germ. hat überflussigerweise auch noch Lichtschutz vorgeschrieben

Anwendung. Es zeigt die specifische Wirkung der Wismutverbindungen und der Salicylsäure, wird auch gut vertragen Innerlich zu 0,5—1,0 g mehrmals taglich in Pulverform bei verschiedenen Leiden des Magens und des Darmes, auch bei Typhus als Darm-Adstringens und innerliches Antiseptieum Aeusserlich als Ersatz des Jodoforms bei eiternden Wunden, Abscessen etc empfohlen, aber nicht eingeburgert

SCHÜTZE'S Blutreinigungs-Pulver Magnesu sulfurici sicci 65,0, Kalii sulfurici 35,0, Natrii bicarbonici 25,0, Acidi tartarici 15,0, Bismuti salicylici, Natrii chlorati āā 5,0, Lithii carbonici 0,3 (Vorschrift des Fabrikanten)

Antichlorin Mittel gegen Bleichsucht. Gemisch von Traubenzucker, basischem Wismutformiat und Natriumbikarbonat

## Bismutum valerianicum.

Bismutum valerianicum (Erganzb) Wismutvalerianat. Buldriansaures Wismut. Valerianate de Bismuth. Bismuti Valerianas.  $Bi(C_bH_0O_2)_2 + 2Bi(OH)_3$  (?). Mol. Gew. = 928 (?)

Darstellung. 105,0 Wismutsubnitrat werden in einem porcellanenen Morser mit wenig destillirtem Wasser zu einem zarten Brei zernieben und dann mit einer Losung von 40,0 krystallisirtem Natriumkarbonat und 30,0 Valeriansanie in 100,0 destillirtem Wasser gemischt Nach einstundigei Digestion bei gelinder Warme und öfterem Umruhien lasst man erkalten, sammelt den Niederschlag, wascht ihn mit kaltem Wasser aus, saugt ihn auf porbser Unterlage ab und trocknet ihn bei 50-60° C

Engenschaften Weisses, specifisch schweres, nach Baldnansäule riechendes Pulver Unlöslich in Wasser und in Weingeist, dagegen unter Abscheidung ohger Tropfen leicht loslich in Salpetersaure Diese Lösung wird durch Zusatz von viel Wasser milchig getrubt

Prufung 1) Die salpetersaure Losung werde a) durch Baryumchlord (Schwefel saure), b) durch verdunnte Schwefelsaure (Blei), nicht verandert, c) durch Silbernitrat nur opalishend getrubt 2) Wird 1 g Wismutvalerimat mit Hilfe von Salpeteisaure im Porcellantiegel verascht (s S 495), so mussen 0,73-0,75 g Wismutoxyd hinterbleiben 3) Der erhaltene Glühruckstand ist durch Auflesen in 3 ccm Stannochleridiesung auf Arsen zu prufen (s S 490)

Anwendung. Zu 0,05-0,2 g mehrmals taglich in Pulvern, Pillen bei Neuralgieen. Cardialgien, Epilepsie, Chorea

### Bismuti Phenolata.

Unter obigem Namen sollen einige Verbindungen des Wismuts mit Phenolen zusammengefasst werden Dieselben werden seit Anfang 1893 durch Dr v Heyddis Nucht in Radebeul nach einem patentirten Verfahren dargestellt und zur theupeutischen Ver wendung und zwar innerlich als Darmantiseptica, ausserlich als Jodoformersatz empfohlen

Die Darstellung erfolgt am besten durch Einwirkung von Wismutchlond oder Wis

mutnitrat auf Alkaliphenolate

Bismutum phenolicum Phenol-Wismut Bi(OH)<sub>2</sub>(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O) Grauweisses, neutrales Pulver, fast ohne Geruch und Geschmack, unlösheh in Wasser und in Alkohol Durch Salzsäure wird es in Wismutchlorid und Phenol gespalten Salpetersäure wirkt gleichfalls spaltend, nebenbei bildet sie mit dem Phenol gelb gefärbte Nitroprodukte Innerlich als Darmantisepticum mehrmals täglich 1 g., äusserlich als Jodoformeisatz Bismutum meta-kresolicum in-Kresol Wismut Grauweisses Pulvei, dom vorigen in allei Punkten sehr ahnlich und wie dieses innerlich als Darmantisepticum, äusserlich als

Jodoformersatz empfohlen

Bismutum fribromphenolicum Tribromphenol-Wismut (Eiganzb) Xeroform Bi<sub>2</sub>O<sub>2</sub> OH (OC<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>3</sub>) Gelbliches Pulver, unlöslich in Wasser und in Alkohol, neuhal, geruchlos, geschmacklos, enthalt 57—61 Proc. Bi<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (theoretisch 58,6 Proc.) Durch Salzsaure oder Salpeteisaure wird unter Bildung von Wismutchlorid bezw. nitrat Tribromphenol abgespalten Wnd 1 g des Pulvers mit 5 proc Natronlauge gekocht, filtrirt und das Filtrat mit verdünnter Schwefelsaure versetzt, so entsteht ein weisser, käsiger Nieder schlag, der nach dem Waschen und Trocknen bei 95° O schmilzt (Tribromphenol) Zur Prifting auf Arsen gluht man 1 g des Praparates im Porcellantiegel und löst den Gluh ruckstand in 3 ccm Stannochloridlesung auf (s S 490)

Innerlich in Gaben von 0,5—1 g (täglich 5—7 g) als Darmantiseptikum, äusserlich deformersatz Nach Hueppe ist es bei Cholera ein werthvolles Mittel (Berl klin als Jodoformersatz

Wochenschr 1893 162)

Bismutum resorcinicum Resorcin-Wismut [(C<sub>0</sub>H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>3</sub>Bi<sub>2</sub>]<sub>3</sub> + Bi<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Gelblich-braunes Pulver, beim Verbrennen etwa 40 Proc Wismutoxyd hinterlassend Bei akutom

und chronischem Magenkatarrh und bei Gahrungsprocessen im Magen

Bismutum naphtholicum  $\beta$ -Naphthol-Wismut, Orphol Bi $_2$ O $_2$ (OH) (C $_{10}$ H $_2$ O) Brāunliches, geruch- und geschmackloses, neutrales Pulver, in Wasser und in Alkohol ist es unlöshoh Durch Salzsaure und Salpetersaure wird es unter Abscheidung von β Naph thol zerlegt

Innerheh als Darmantisepticum, äusserlich als Ersatz des Jodoforms Schubenko und Blachstein haben bei Anwendung des Praparates (2 g pro die) bei Cholera gute Er-

Bismutum pyrogallicum Pyrogallol-Wismut, Helcosol  $[C_0H_0(OH)_0O]_0$ Bi OH Gelbes Pulver, geruchlos, geschmacklos, micht atzend, unlöslich in Wasser, löslich in Natron lange, diese Lösung ist braun und dunkelt infolge Absorption von Sauerstoff aus der Luft stark nach Der Gehalt an Wismutoxyd Bi<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ist = 48 Proc

Voi aussichtlich als Antisepticum und in der Dermatologie

### Bismuti salia varia.

I Bismutum benzoicum Wismutbenzoat. Benzoesanies Wismut. Benzoate basique de Bismuth (Gall) Bismuthi Benzoas.  $C_0H_0CO$  BiO (?). Mol Gew. = 345 (?)

Darstellung Man fallt aus 48,4 Th krystall Wismutnitiat, wie auf S 494 an gegeben ist, das Wismuthydioxyd, wascht es gut aus, spult es ohne Verlust in eine Poicellanschale, giebt Wasser bis zum Gesammtgewicht von 450 Th sowie 13 Th Benzoe saure (e Toluolo) hinzu und erhitzt unter Umiuhren etwa ½ Stunde auf dem Wasserbade Man sammelt alsdann den Niederschlag, wascht ihn 2—3 mal mit kleinen Mengen lauwarmen Wassers aus, saugt ab und trocknet bei en 80° C

Eigenschaften Weisses, amorphes Pulver, ohne Geruch oder Geschmack, in kaltem Wasser so gut wie unlöslich Unter Abscheidung von Benzoesaure loslich in Salzsuie, Salpetersaure und verdunnter Schwefelsaure Durch Befeuchten mit Ferrichlorid tarbt es sich ledeibraun infolge Bildung von Ferribenzoat Es hinterlasst beim Gluhen (s S 495) 65—70 Proc Wismutoxyd Die oben angegebene Formel verlangt 67,25 Proc Bi,Os

Anwendung. Unter den gleichen Indikationen und in den namlichen Gaben wie Wismutsalicylat Es soll angeblich besser vertragen werden wie dieses s S 495

II BISMUTUM OXYCHIOTATUM WISMUTOXYCHIOTIG. BASISCH WISMUTCHIOTIG BIOCI. Mol Gew = 259,5. Wird einalten 1) durch Eintropfeln einer Wismutnitiatlosung in eine verdunnte Natriumchloridlosung und heisst alsdam Blanc d'Espagne oder Schminkweiss 2) Durch Eintropfeln einer Wismutnitiatlosung in stark verdunnte Salzsaure und heisst alsdam Blanc de perle oder Perlweiss

Die erhaltenen Niederschlage werden gewaschen und unter Abschluss des Sonneulichtes bei massiger Temperatur getrocknet. Sie dienen als Schminke. Verfalschungen Bleiweiss wird nachgewiesen dadurch, dass man mit Kahlauge extrahirt und das Filtrat mit Schwefelwasserstoff behandelt. Bei Gegenwart von Talkstein ist es in Salpetersaure nicht vollig löslich. Vor Schwefelwasserstoff geschutzt aufzubewahren

Bismutum chloratum Wismutchlorid Wismut-Butter Butyrum Bismuti, BiCl, wird durch Einwirkung von Chlor auf metallisches Wismut erhalten

In Alkohol lösliche, weisse, butterähnliche Masse Schmelzp 2270 C, Siedep 4500 C

III. Bismutum lacticum Wismutlactat. Milchsaures Wismut. Bereitet man durch Mischung von frisch gefalltem feuchtem Wismuthydrat, welches (laut vorhergehender Anweisung) aus 12,2 Wismutsubnitrat dargestellt ist, mit 11,0 der officinellen Milchsaure, und Eintrocknen der Mischung im Wasserbade

Es 1st ein in Wasser schwer lösliches weisses Pulver, welches in Gaben wie das Wismutsubnitrat in Anwendung gekommen ist

#### IV Bismutum peptonatum Wismutpeptonat. Peptonwismut

Darstellung Die Daistellung dieses Salzes unterscheidet sich von der des Wismutalbuminates (s. S. 486) nur dadurch, dass Pepton spiss an Stelle von Eiweiss tritt 20 Th. Bismutum citricum ammoniacatum werden in Wasser zu einer kond Lösung gelost, mit einer filtrirten wassingen Lösung von 80 Th. Pepton sich versetzt und genau wie das Wismut Albuminat weiter behandelt.

Engenschaften. Graubraunes, schwach sauer reagurendes Pulver, aus einem Gemisch eines wasserloslichen Wismutdoppelsalzes mit Pepton bestehend. Es ist leicht loslich in Wasser, unloslich in starkem Weingeist. Das Handelspraparat enthalt 7—8 Proc. Wismut

Anwendung Das Praparat wirkt gleich dem Bismutum albuminatum als ein mildes Darmadstringens und wird bei Dyspepsien und Gasteralgien empfehlen

V Bismutum phosphoricum solubile (RASPE) Die Darstellung ist durch D R P 78324 geschutzt und geschieht durch Zusammenschmelzen von Wismutoxyd, Handb d pharm Plaxis I 82

Phosphorsäure-Anhydrid und Natriumphosphat. Weisses, in 2 Th. Wasser lösliches Krystallpulver. Konc. Lösungen halten sich nicht lange, sehr verdünnte trüben sich dagegen erst
nach einigen Tagen. Die Lösungen reagiren etwas alkalisch und besitzen schwach bittersalzigen Geschmack; durch Säuren und Basen, sowie durch Kochen werden sie getrübt.
Wirkt als Adstringens des Darmes und wird bei akuten Diarrhöen Erwachsener, Darmtuberkulose, Typhusdurchfällen, Magenkrampf und gegen Kindercholera empfohlen. Erwachsene erhalten 0,2-0,5, Kinder 0,05-0,15 g mehrmals täglich in Form von Mixturen.

Bismutol. Angeblich ein Gemisch des Bismutum phosphorieum solubile mit Natriumsalicylat. Anwendung als antiseptisches Streupulver mit Taleum 1:2 bis 5, ferner in Salben 1:5 bis 10.

VI. Bismutum tannicum (Ergänzb.). Wismuttannat. Gerbaures Wismut. 12 Th. Wismutsubnitrat werden in einem gut zu verschließenden Glase mit einer Mischung aus 10 Th. Ammoniakfüssigkeit (0,930) und 15 Th. Wasser übergossen und öfter durchgeschüttelt. Die Mischung wird nach 1 Stunde (besser nach 5-6 Stunden) auf ein Filter gebracht, der Filterinhalt gut ausgewaschen, noch feucht mit einer Lösung von 15 Th. Gerbaure in 15 Th. Wasser sorgfältig gemischt, im Wasserbade vollständig ausgetrocknet und feingerieben (Ergänzb.).

Gelbes oder schwach bräunlich-gelbes Pulver, ohne Geruch und Geschmack, in Wasser, Weingeist oder Aether unlöslich. Eine Formel lässt sich für das Präparat nicht angeben. — 1 g hinterlasse beim Glühen im Porcellantiegel unter Anwendung von Salpetersaue (s. S. 495) 0,40 g (40 Proc.) Wismutoxyd. — Der Glührückstand werde durch Auflösen in 3 com Stannochloridlösung auf Arsen geprüft (s. S. 490). In Gaben von 0,5—1,0—2,0 mehrmals täglich und zwar als Pulver gegen Diarrhöen an Stelle des Wismutsubnitrates.

# Blatta.

Blatta orientalis (Ergänzb.). Schabe. Küchenschabe. Gemeine Schabe. Kakerlak. Schwarze Tarakane. Schwabe. Russe. Ist das zu den Orthoptera-Cursorla gehörige, allgemein bekannte Insekt Periplaneta orientalis L., wahrscheinlich aus dem

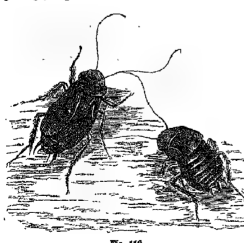


Fig. 119.

Orient stammend, jetzt überall verbreitet, warme Orte bevorzugend, nur im Dunkeln zum Vorschein kommend.

Beschreibung. 19-23 mm lang, schwarzbraun mit helleren Beinen und Flügeldecken, langen Fühlern. Die Flügel sind beim Männchen lang, beim Weibchen klein. Der Kopf ist von dem glatten Brustschild bedeckt (Fig. 119). Wirksame Bestandtheile sind nicht isolirt. Das als solcher angegebene, krystallinische Antihydropin oder Taracanin hat sich als unwirksam erwiesen.

Einsammlung und Aufbewahrung. Die mit zusammengelegten Tüchern erschlagenen Insekten werden gesammelt, bei gelinder Wärme getrocknet und in gut verschlossenen Gefässen als

feines und als grobes Pulver, letzteres zu Aufgüssen, aufbewahrt. Die Haltbarkeit wird durch Einlegen eines mit Aether getränkten Wattebausches erhöht.

Wirkung und Anwendung, Wirken diaphoretisch und diuretisch, ohne die Nieren zu reizen

Boldo 499

Man verwendet sie als Pulver zu 0,5-1,0 oder in Pillen, 8-4 mal täglich. Im Dekokt 5.0-10.0 150.0 dreimal taglich ein Essloffel voll

Verwechslung. Andere Arten, mit denen man sie verwechseln könnte, wie Phyllodromia germanica Westwood und Ectobia lapponica Serv sind nur halb se gross, die in Europa selten vorkommende amerikanische Periplaneta americana wird bis 32 mm lang

Tinetura Blattae orientalis Liquor antihydropicus Blattatinktur Scha

nktur Schabenpulver 1 Th wird mit Weingeist (80 proc.) 5 Th ausgezogen Schwabenpulver Da diese lichtscheuen Insekten sich mit Vorhebe in Kuchen und Wohnraumen in den Fugen der Herde und Oefen aufhalten, so sind zu ihrer Veitsigung gifuge Mittel selbstverständlich ausgeschlossen Ganz besonders sollte vor der Anwendung des gefahrlichen Schweinfurter Grun (Kupferarseniat) gewarnt werden, wenn dasselbe zu

diesem Zwecke in der Apotheke verlangt wird Man breitet Mischungen aus Borax und Weizenmehl, noch besser aus Borax und Insektenpulver, auf flachen Tellern aus und stellt diese auf, oder man formt daraus einen Teig und streicht denselben in die Fugen der Oefen Benzin und Schwefelkohlenstoff sind

ihrer Feuergefahrlichkeit wegen nur mit grosser Vorsicht anzuwenden

## Boldo.

Peumus Boldus Molina (syn. Boldon fragrans Jussieu), Familie der Monfmiaceae, heimisch auf trockenen, sonnigen Hugeln in Chile, liefert die Boldoblatter, Folia Boldo seu Boldu, Folia boldoa, Folia Ruiziae fragrantis, Feuilles de Boldo (Gall)

Beschreibung Sie sind 4-8 cm lang, gestielt, eifermig, ganzrandig, am Rande umgerollt, dick, steif, sehr zeibiechlich, unterseits mit deutlich hervortretenden, oberseits mit eingesunkenen Nerven, von zahlreichen Knotchen rauh, mit Büschelhaaren

Die Epidermen beiderseits mit deutlicher Cuticula, unter der Epidermis der Oberseite ein schleimführendes Hypoderm, daruntei die Palissadenschicht, im Mesophyll grosse Oelzellen Spaltoffnungen nur auf der Unterseite

Geruch und Geschmack kampferartig aromatisch

2 Proc atherisches Oel, vom spec Gew 0,914-0,945, das Be stand the ilezwischen 170 und 250° C siedet, ein Alkaloid Boldin zu 0,1 Pioc, ein Glykosid Boldoglucin ConHanOs zu 0,8 Proc., ferner Zuckei, Citronensaure, Geibstoff, Gummi und 10 Proc Asche

Anwendung Die seit 30 Jahren nach Europa gelangenden Blatter werden gegen Leberkrankheiten und Gallensteine, auch gegen Rheuma. Gonorihoe und Dyspepsie empfohlen Man giebt sie in weingeistigem Auszuge oder als Elixir in Gaben von 1-5 g Das aus dem atherischen Oele durch fiaktionirte Destillation gewonnene Boldol wird zu 5 bis 10 Tropfen mehimals täglich bei Tripper empfohlen und soll fier von störenden Nebenwirkungen sein. In ihrer Heimath sind sie ein Kuchengewurz

Neben den Blattern verwendet man in Chile die gerbstoffreiche Rande, die man für wirksamer hält. Technisch dient sie zum Gerben und Färben. Das Holz giebt eine geschatzte Kohle

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen von Licht geschutzt

Tinctura Boldo. Teinture ou Alcoolé de Boldo (Gall) Aus grob gepulverton Boldoblattern 1 Th und Alkohol (80 proc) 5 Th durch 10 tagige Maceration zu bereiten Vinum Boldo (Gall), wie Vinum Colombo zu bereiten

Oleum foliorum Boldo Boldoblatterol Die trockenen Blätter des Boldo baumes geben bei der Destillation eines 2 Proc atherisches Oel Boldoblatterol ist eine aromatische, nach Cymol und schwach nach Pfesserminze nechende Flüssigkeit. Spec Gew 0.914-0.945 Das Oel siedet zwischen 170 und 250° C und grebt mit Eisenchlorid eine grune Farbung Optisch ist es schwach linksdrehend Von den Bestandtheilen des Oels ist noch keiner isolirt und untersucht worden

500 Borax

### Borax.

Borax (Brit Germ Helv) Natrium boracicum (Austr) Borate de soude (Gall) Sodii Boras (U-St) Natrium biboracicum seu biboricum seu boricum. Natrium-subborat Natriumbiborat. Pyroborsaures Natrium Tetraborsaures Natrium. Bauracon  $B_1O_nNa_0 + 10H_nO_0$ . Mol Gew. = 382

Handelssorten. Man unterscheidet im Handel 1) den prismatischen Borax, welcher als raffinirter Borax in den Preislisten aufgeführt wird und der officinelle Borax ist Enthalt 47 Proc Krystallwasser 2) Den oktaedlischen Borax mit 30,8 Pioc Krystallwasser, welcher nur in der Technik Verwendung findet

#### I Borax, gewohnlicher Boiax der Officinen. Prismatischer Borax.

Eigenschaften. Der raffinirte (officinelle oder piismatische) Borax bildet grosse krystallinische Salzstucke oder ziemlich grosse Prismen oder schiefe ihombische Saulen. farblos, durchscheinend, glanzend, ziemlich hart, auf dem Bruche flachmuschelig und glanzend Loslich in 17 Tb kaltem oder 0.5 Th siedendem Wasser, auch in 4 bis 5 Th Glycerin, micht loslich in Weingeist. Der Geschmack ist mild susslich, kuhlend, spater langenhaft. Die wassolige Losing reagirt alkalisch und braunt Curcumapapier An trockener Luft verwitteit er, eihitzt schmilzt er zunachst in seinem Krystallwasser, danu blaht er sich zu einer weissen, Schwammigen Masse (Borax calcinatus seu ustus) auf, die schliesslich in einen farblosen Fluss übergeht und nach dem Eikulten ein farb loses Glas darstellt (Bolaxglas) Der geschmolzene Borax lost Metalloxyde unter Bildung von Doppelsalzen auf und schutzt wie ein Firmss die Metalle vor Oxydation Man benutzt ihn daher in der Analyse zur Herstellung der "Bornxperlen", ferner zum Lothen der Metalle Borrx hat die Ergenschaft, Schleume, z B diejenigen des arabischen Gummi und des Salen zu verdicken und starr zu machen Zusatz von Zucker hebt diese Eigenschaft auf Er macht ferner Harze und harzartige Stoffe (z B Schollack) in Wasser löslich, verseift Fette, lost Eiweissstoffe, Harnsaure, Salicylsaure etc.) Losungen des Borax in Glycerin zeigen gegen gewisse Indikatoien saure Realition (s. unten). Lösungen von Borax mit Salicylsaure oder Nathumsalicylat schmecken bitter

100 Th Wasser lösen von dem krystallishten Borax  $B_4O_7Na_2+10H_2O$  nach Poggiale

50°  $60^{\circ}$ 700 900 100 200 300 400 900 100° C ber 00 17,9 27,41 40,48 57,85 11,9 76,19 7.88119,7 2.83

Er farbt die nicht leuchtende Flamme gelb, nach dem Befeuchten mit Schwefelsaure grün Uebergiesst man 0,5 g Borax mit 2—3 ccm verdunnter Schwefelsaure, 10—20 ccm Weingeist und entzundet die Mischung, so zeigt die Weingeistflamme grune Ränder — Die wässerige Lösung reagirt alkalisch. Bringt man die mit Salzsaure angesauerte Lösung auf Curcumapapier, so farbenesich die angefeuchteten Stellen, besonders beim Trocknen, rothbraun Werden diese Stellen als dann mit Ammoniakflüssigkeit betupft, so nehmen sie blauschwarze Farbung an

Priifung. 1) Die wasserige Lösing (1 = 50) werde weder durch Schwefelwasser stoffwasser (Metalle, z B Cu, Pb, Zn), noch durch Ammoniumoxalat (Calcium) verändert 2) Beim Uebersättigen mit Salpeteisäure brause sie nicht auf (Natriumkarbonat), diese salpetersaure Losing werde weder durch Baryumnitrat (Schwefelsaure), noch durch Silber nitrat (Chlor) mehr als opalisirend getrübt 3) 50 ccm der 2 proc Lösing werden, nach dem Ansauern mit Salzsaure, durch Kaliumferroeyanidlosing nicht sofort geblaut (Spuren von Eisen sind zuzulassen)

Bestimmung der Borsiure. Man bereite eine Lüsung von 5,0 g Boiax in Wasser und fülle diese zu 250 cem auf — 50 cem dieser Lösung versetze man mit 3 bis 4 Tropfen Dimethylamidoazobenzollösung und titrire mit  $^{1}/_{2}$ -Normal-Salzsaure bis zur eben eintretenden nelkenrothen Farbung 1 ccm der  $^{1}/_{2}$ -Normal Salzsaure zeigt 0,0955 g Borax  $B_{4}O_{7}Na_{2}+10B_{4}O$  oder 0,062 g Borsaure  $BO_{3}H_{3}$  an — Zur Kontrole fügt man zu der obigen, mit Salzsaure auf Nelkenroth titrirten Lösung einige Tropfen Phenolphthalour

Rorax 501

losung, sowie etwa 40 ccm reines Glycerin und titrirt alsdam mit möglichst kohlensaurefreier Normal-Kalilauge (oder mit Baryllauge) bis zur Rosafarbung. Ist dieser Punkt erreicht, so giebt man 10 ccm Glycerin zu und beobachtet, ob Entfarbung erfolgt. Ist dies nicht der Fall, so ist der Versuch beendet Erfolgt jedoch Entfalbung, so wird weiterhin tropfenweise Kahlauge bis zur eintretenden Rothfalbung zugesetzt. Man setzt neuerdings 10 ccm Glycerin zu und stellt fest, ob wieder Entfärbung eintritt. Dieses Verfahien wiederholt man so oft, bis auf erneuten Zusatz von Glycerin Entfarbung nicht mehr eintritt. Unter diesen Bedingungen zeigt 1 cem Normal-Kahlauge = 0.062 g Bor saure BO<sub>2</sub>H<sub>2</sub> an — Beide Bestimmungen müssen übereinstimmende Resultate liefern

Aufbewahr ung, Pulver ung Der krystallisirte Borax lasst sich ohne meikliche Veranderung in Holzkasten an einem trockenen, aber nicht allzuwarmen Orte aufbewahren Das Pulvern erfolgt zweckmassig in einem Morser aus Stein, das Pulver ist vor dem Einfullen in die Gefasse etwas nachzutrocknen, weil es soust zusammenbackt

Anwendung. Borax hat faulnisswidrige, desinfichiende Eigenschaften und ein starkes Losungsvermogen für harnsaure Salze Acusserlich zum Wundverbande, als Augenwasser (1-5,0 100,0 Aqua), zu Pinselungen bei Aphthen, Soor, Angma 1 5-10,0 Horig, Shup oder Glycerin, zu Teintwaschungen 0,5 100,0 Innorlich zu 0,5-2,0 g mehimals tiglich bei Nieren- und Blasensteinen (Uratsteinen), Larynxkatarrh, als Diureticum Wirkung auf Menstruation und Wehenthatigkeit ist nicht sichergestellt. Wird durch den Urin unverandert ausgeschieden Technisch zum Lothen, als Flussmittel bei Schmelzoperationen, zur Darstellung von Emaillen und kunstlichen Edelsteinen, als Appretur und Plattmittel, in der Analyse zu Lothichiversuchen. Ob die Verwendung zur Konservirung von Nahrungsmitteln als zulassig gelten kann, darüber sind die Ansichten noch nicht geldart. Zum Lothen ist der oktaedrische Borax geeigneter, da er nicht wie der prismatische beim Erhitzen in kleine Stucke zerspringt

Natrium boroglycerinatum Iwanow Boraxpulver und Glycerin al werden im verzinnten Kessel oder in einer Percellanschale so lange gekocht, bis die Masse dem Gefass hoden nicht mehr anhaftet Alsdann giesst man in Blechkapseln aus und zerschneidet die Masse in Tafelchen, die im wohlverschlossenen Gefässe aufzubewahren sind

Il Oktaedrischer Borax Juwelier-Borax. Wird erhalten, wenn man den Borax aus einer konc. uber 60° C warmen Losung krystallisiren lässt. Regulare Oktaeder der Zusammensetzung B<sub>4</sub>O<sub>2</sub>Na<sub>2</sub> + 5H<sub>2</sub>O, spec Gew 1,815 Geht beim Liegen an feuchter Luft wieder in gewohnlichen Borax über

III Natrium tetraboricum neutrale Boro-Borax. Borsaure-Borax Boro-Borsaure. Antipyonin Unter diesen z Th recht unzweckmassigen Namen werden Gemische von Borax mit Borsaure verstanden, in denen die laugenhaften Eigenschaften des Borax durch die Borsaule herabgemindelt sind. Die gegebenen Vorschriften wechseln A) 10 Th kryst Borax werden mit 5,5 Th Borsaure zusammengeschmolzen B) Boiax und Borsaure aa 1 Th weiden in 1 Th heissem Wasser gelost und zur Trockne gedampft (Hamburg Vorschr) Es mag ziemlich gleich sein, nach welcher Vorschrift gearbeitet wird Das Praparat wird in der Augenheilkunde verwendet

Antibacterid von C ASCHMANN 350 Th Borax und 200 Th Glukose werden unter Zusatz von etwas Wasser geschmolzen, worauf man 125 Th Borsaure zusetzt

Antifungin von Friedlander ist eine Mischung von 20 Proc Borax und 80 Proc

Antipylogen des Ingenieur Kuhlewein, ein Flammenschutzmittel, ist ein Gemisch

gleicher Theile Ammoniumsulfat, Borax und Borsaure

Barmenit. Natrium chloro-borosum Antimyceton von Rugea ist etwas verwitterter Borax, der mit feuchtem Chlorgase behandelt worden ist (G. Kottmayer)

Wird zur Konservirung von Nahrungsmitteln empfohlen
Borax-Appretur, Glanzstarke Sind Mischungen von Reisstarke mit Borax
Unter dem Platteisen schmilzt der Borax in seinem Krystallwasser, zieht in die Gewebe ein und verleiht ihnen Glanz und Stufigkeit

Wasserige Lösung von Aluin, Borax, Salicylsaure und Glycerin Gegen

Fussechweiss

502 Botax

Tincturae Benzoës

Hautflecken

Balsami Vitae Hoffmanni

Tincturae Canthardum 35 2.0

Zum Waschen der Sommersprossen und anderer

Glanz-Platt-Oel. Borax 50,0, Traganth 5,0, Wasser 1000,0, Glycerin 250,0. Lavendelol 0,5, event noch Specksteinpulver 50,0 Sandmandelkleie von Kirchmann-Ottensen Furfin is Amygdalai um dulcium, Farinae Tritici aa 25,0 Boracis, Glyccrini aa 10,0, Rhizomatis Iridis 5,0, Terrae siliceae praeparatae (Kieselguhr) 25.0, Talci venen 2.0
Schaben-Pulver Mischung aus Borax, Weizenmehl und Zucker zu gleichen Theilen
Seillis antiseptische Tabletten Natru bicarbonici, Boracis ää 30,0, Natru benzoici, Natru salicylici ää 1,3, Eucalyptoli, Thymoli ää 0,7, Olci Gaultheriae 0,25, Mentholi 0.85 Hieraus Pastillen von 1 g Gewicht zu formen Solphinol Französische Specialität zur Desinfektion der Instrumente von Borax, Borsäure und Natrumbisulfit Staikeglanz, flussiger. Cetacel, ( Aquae 24,5 Dem Stärkekleister zuzusetzen Oetacei, Gummi arabici, Boracis āā 1,0, Glycerini 2,5, Swagatin Angeblich unfehlbares Mittel gegen Zahnschmerzen, ist entwasserter Borax Milch-Schutz. Borax 100,0, Kalumkerbonat 50,0, Aqua 1250,0 1 Theeloffel kon servirt 1 l Milch etwa 24 Stunden Schonheitsstaub Victoria, ein Waschmittel zur Verbesserung und Erhaltung des Temts, besteht aus 60 Th Reisstarke und 40 Th Boraspulver mit Tuberose parfumirt (Untersuch Amt Breslau) Balsamum contra perniones auricularum Aquae cosmeticae I Lenticulosa Rp Boracis pulverati Boracis Acidi carbolici puri 1.0 Kalii carbonici 200Glycerini 55. 5,O Kalu chlorici Mucilaginis Gummi arabici 30.0 Aquae Aurantii florum Tincturae Opn simplicis 1.0 Aquae Rosae an 75.0 Acusserlich (die erfiorenen Ohren täglich einmal 80 0 Glycermi mit der lauwarm gemachten Mischung zu be-Hautflecken jeder Art werden täglich mehrmals damit befeuchtet Collutoire au borate de sonde (Gall.) II Maithau-Waschwasser (May-Dew-Lotion.) Rp Boracis pulv 5,0 Вогасия 30 Mellis rosati 20.0 Natrii sulfurici cryst 8,0 Anzureiben ! 15,0 Glycerini Aquae Rosae Collyrium antiblephariticum Schut. 450,0 Gegen Gesichtsfinnen Boracis Mucilaginia Cydomae 10,0 III. Lilionàse Rp Boracis 100 Aquae Lauro Cerasi 5,0 Aquae destillatae 100,0 Kalit carbonica 2.5 Zum Befeuchten der Augenhedr und zum Ein-Aquae Aurantii florum träufeln in das Auge Aquae Rosse Aquae Coloniensis Collyrium badium LEBLET Talci veneti praeparati 20,0 Acusserheh gegen Hautilecke, Finnen, Mitesser etc. Rp Boracis Infusi Hyoseyamı foliorum 8,0 60,0 IV Odaline Zweimal täglich eine Stunde hindurch mittelst Ro Boracis 10,0 Kompressen auf das Auge zu applieuren (bei Coccionellae pulv 1,0 Photophobie) Aquae Aurantu florum Aquae Rosae Collyrium badium WARLOMONT Glycerini 88. 50.Q Aqua badia Warlomont Spiritus Resedae 2.0 Rp Boracis Werden 1/4 Stunde digerirt und nach dem Erkalten 10,0 filtrirt Acusserlich wie oben angegeben ist, Extracti Hyoscyami 5,0 Decocti Althaese 185.0 Aqua cosmetica Startin Asusserlich (bei neuter Augenentzundung Rp Boracis 10,0 zwei bis drei Stunden lauwarm mittelst dicker Kalii chlorici 5,0 Kompressen auf die geschlossenen Augen zu Glycernu 50,0 appliciren und 40-50 Minuten hegen zu inssen) Aquae Rosae 250,0 Olei Rosne gtt I Collyrium boraxatum Spiritus (90%) 20,0 Boracis 2.0 Zum Waschen aufgesprungener Haut, Schrunden, Saccharı albi 4,0 aufgesogener Brustwarzen, Sommersprossen etc. Aquae Rosae 120.0 Aqua cosmetica WALTHER Gegen Flecke der Hornhaut Rp Boracia 5.0 Aquae Rosae Gargarisma boraxatum 150,0

Rp

Borania

Infusi folior Salvine 200,0

10,0

NO.D

Tincturae Benzoes

Mellis rosatı

Mundwasser bei Stomatitis aphthosa.

Gnigarisma Boracis Mackenzin	Pulvis contra perniones BAUDOT
Rp Boracis	Son d'amandes antipernionculeux de
Glycermi	BAUDOT
Tincturae Myrrhae Aä 15,0	Rp Boracis 5,0
Aquae destillatae 800,0	Aluminis 40 Benzoës 3.0
Galgarisme au borate de soude (Gall)	Benzoës 3,0 Rhizomatis Iridis Florentinae
Rp Infusi flor Rosae rubrae 10,0 250,0	Seminis Sinapis
Boracis 5,0	Furiuse secalinae AE 20,0
Mellis rosati 50,0	Farmae Amygdalarum 50,0
Clycorium Downsle (Det)	Oler Bergamottae
Glycerinum Boracls (Brit.)  Rp Boracis 20,0	Olel Citri aa gtt X.V
Rp Boracis 20,0 Glycerini 150,0	D S Ein halbei Theeloffel mit Wasser zum Brei
Gracerini 190'0	anzmuhren und damit die Froststellen einzu-
Liquol contra apathas Swediaun	reiben
Rp Boracis 5,0	Pulvis obstetricius Wedel
Aguae Rosae 20,0	Rp Boracis 4,0
Mellis 10satı 40,0	Croca pulverata 0,6
Tincturae Myrrhae 20,0	Olei Cassine Ginnamomi 0,1
Zum Betupfen und Bereiben der Schwämmchen	Divide in partes duas Standhoh 1 Pulver sur
Lotio boracina	Beförderung der Wehen
Rp Bolacis 5,0	
Aquae Rosae 110,0	Sapo boraxatus
Spiritus Vini	Boraxseife
Glycerni na 5,0	Rp Borneis pulvernti 100
Zum Befeuchten der wunden Hautstellen (mittelst	Saponis cocoini lecentis odolati 120,0
Pinsels oder Compressen bei Exconstionen)	Salatio home called the Officely Toxodyn's
<del>-</del>	Solutio hore salicylica (Münch Verschr)  Rp Acidi borici
Mel Boracis (Brit)	Acidi salicylica na 6,0
Rp Boracis 50,0	Aquae destillatae 988 0
Glycerini 25,0	trans constitution and
Mellis depurati 400,0	Tablettes de borate de soude (Gall)
Lotio leniens MEIGS	Rp Borness 100,0
Rp Boracis 15,0	Saechari 900,0
Morphini sulfurici 02	Tragacanthae 2,5
Aquae Rosae 200,0	Aquae 60 0
Zwei- oder dreimal des Tages als Waschung anzu-	Tincturae Benzoes 10,0
wenden (bei Pruritus vulvae und in der Zwi-	fight postille ponderis 1,0
schenzeit Amylum oder Lycopodium einzu-	Unguentum boraxatum
streuen)	
Mel resatum cum Borace	Unguent ad perniones HUFELAND
Melboraxatum (Hamb Vorschr)	Rp Botaos subt. pulverau 5,0 Unguenti rosau 200
Rp Bornous pulverati 2,0	Zum Einreiben (der Froststellen)
Mellis rosati 18,0	Munt Pinterber (der Proststeiten)
Zum Bestieichen und Bereiben der Aphthen.	Yet. Electuarium diureticum
Mr. 4 bb There are	Rp Boracis 50,0
Mixtura boracina Pitschaft	Fructuum Junipers 2000
Rp Boracis 8,0	Farma secalmae 25,0
Aqure Mehssae 100,0	Aquae q s ut fiat electuarum
Aquae Amygdalarum amaratum 3 0 D S Stündlich einen Esslöffel (bei Menstrual-	Alle vier bis funf Stunden den 1/2 Theil zu geben
kolik)	(als mildes Diureticum bei Influenza, Brustfell-
	entzündung etc der Pferde)
Potio uratolytica	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Rp Borners 5,0	Kitte für Porcellan und Glas
Natru bicarbonica 10,0	Als Kitt für Poicellan und Glas empfiehlt sich ein
Sirupi Sacchari 100,0 Aquae communis 850,0	Glasfluss aus 8 Mennige, 10 gebranntem
Acidi citrici crystallerum 6,0	Borax, 1 Kieide, 1/2 gepulv weissem Glase
Alle 2-3 Stunden ein Weinglas voll (bei Harn-	Die Substanzen werden fein gepulvert gemischt,
gries)	geschmolzen und dann zu einem unfühlbaren
- ·	Pulver zerneben Das Fulver wird mit Wasser an-
Pulyis ad partum	gerührt ungewendet,der Gegenstand in einer bluffel
Wehenpulver Geburtspulver	oder im Topferofen geglillt Kleine Kittstellen
Rp Boracis	werden über einer Gasfiamme oder mittelst des
Cort Chinamomi aa 5,0	Löthichies geglüht Wasserglas und Kreids zum Brei angeiblit ist ebenfalls ein guter Kitt,
D S Stündlich einen halben Theelöffel mit	widersteht aber nicht dem Wasser Ein durch-
Kamillenthee zu gebon (Den grossen Haustieren wird stündheh ein halber	sichtiger Kitt ist eine kone Lösung von Mastix
Essloffel mit Kamillenaufguss eingegessen)	in Chloroform
Essioner int kammenathguss eingegossen;	Onto otoria

IV Tartarus boraxatus (Germ Helv) Kalium tartaricum boraxatum. Cremor Tartari solubilis Tartrate borico-potassique (Gall) Tartarus solubilis Boraxweinstein, Darstellung Nach Germ und Helv Boiax 2 Th weiden in einer Poicellan schale im Dampfbade in 15 Th Wasser gelost, dann setzt man 5 Th gepulverten Weinstein zu und ruhrt offer um Nach erfolgter Auflosung wird filtrirt und die Flussig keit eingedampft. Die zunuckbleibende zihr Masse wild zerzupft, auf Porcellantellein ausgetrocknet, bis die Stucke durch ihre ganze Masse undurchsichtig geworden sind (1), schliesslich pulvert man sie im erwärmten Moiser und bringt das Pulver sogleich in die gut getrockneten Standgefasse — Gall lasst 100 Th Kaliumbitaitrat nebst 25 Th Borsaure in 250 Th Wasser auflösen und wie oben verfahren

Bei der Daistellung muss man metallene Geräthe ausschließen und dem Austrocknen, sowie der Aufbewahrung des Praparates besondere Soigfalt zuwenden, sonst backt es zusammen oder zeifließt in den Standgofassen

Etgenschaften Amorphes weisses oder gelblich-weisses, sehr hygroskopisches Pulver von sautem Geschmack und sauter Reaktion Löslich schon in 1 Th Wasser Die wasserige Losung giebt auf Zusatz von Weinsaure krystallnische Fallung Wird das mit verdunnter Schwefelsaure befeuchtete Salz in eine faiblose Flamme gebracht, so farbt es diese grun — Die wasserige Losung (1 10) werde weder durch Schwefelwasserstoff (Metalle), noch durch Ammoniumoxalat (Kalk) verandert. Nach Zusatz einiger Tropfen Salpetersaure werde sie durch Baryumnitrat (Schwefelsaure) und durch Silbermitrat (Chlor) hochstens opalisirend getrubt — Berax-Weinstein ist kein chemisches Individuum, daher lässt sich eine Formel für denselben nicht angeben

Das Praparat zeigt die Wirkung des Weinsteins und der Boisaure Man giebt es zu 0,5-2,0 g drei- bis viermal taglich als gelinde eröffnendes und diuretisches Mittel, als Abführmittel zu 5-10 g taglich Aeusserlich die 5 procentige Lösung bei Juckenden Hautausschlägen und zum Verbinden krebsiger Geschwure

Tartarus horaxatus in lamellis wird erhalten, indem man die sirupdieke Lösung (s. o.) auf Glasplatten streicht und auf diesen trocknet

Electuarium laxaticum Copland	Mixtura obstetricia Waldenburg
Ro Tutan depurati 80,0	Rp Tartun boraxati 25,0
Borneis 10,0	Aquae destallatae 200,0
Sulfuris depurati 20,0	Lineturae Crock 10,0
Electuarn Sennae 40,0	Sirupi Cinnamomi 25,0
Sarupa Zangaberas 80,0	1-2 atündlich 1 Esslöffel zur Beförderung der
Abends vor dem Schlafengeben 1-2 Theeloffel.	Wehen, bei sehmerzhafter Menstruation

# Brenzcatechinum

† Brenzeatechin Pyrocatechin. Ortho-Dioxybenzol Brenzeatechinsäure Oxyphonsaure  $C_6H_4(OH)_2$  (1 2) Mol. Gew = 110 Kommt in geringer Menge in einigen Pflanzen und im rohen Holzessig vor, als Brenzeatechinschwefelsäureather im pathologischen Ham und im Pferdeharn Es entsteht bei der trockenen Destillation des Catechu, Kino, einiger Gerbsauren, ferner durch Einwirkung von schmelzenden Alkalien auf Braunkohle und auf einige Harze wie Benzoe, Guajakharz

Dan stellung Lediglich fabrikmassig 1) Durch Erhitzen von Catechu oder Kino 2) Durch Schmelzen von Ortho-Jodyhenol, Ortho Chlorphenol oder Ortho-Bromphenol oder Ortho-Phenolsulfosuure oder Benzoldisulfosuure (1 2) mit Kalihydrat 3) In Guajakel, welches auf 200° C crhitzt ist, wird Jodwasserstoff eingeleitet, bis Jodmethyl nicht mehr entweicht

Engenschaften Weisse, glanzende, bitter schmeckende rhombische Krystalle von schwachem Geruche, aus Lösungsmitteln kurze, saulenförmige Krystalle Schmelzp 104°C, Siedep 240—245°C Leicht löslich in Wasser, in Alkohol und in Aether Die wasserige Losung wird durch Ferrichlorid giun gefärbt, diese Faibung geht durch wenig Natriumkarbonat oder Ammoniak in Violett über Die Lösungen in Kalilauge oder Ammoniak farben sich zunächst an der Luft grün, dann braun, schliesslich schwarz. In der wässerigen

Lösung erzeugt Bleiacetat einen weissen Niederschlag C<sub>e</sub>H<sub>1</sub>O<sub>a</sub>Pb Die Lösungen edler Metalle werden durch Brenzcatechin schon in der Kalte, alkalische Kupferlösung dagegen wird erst beim Erwarmen reducit

Aufbewahrung, Anwendung Ist vor Licht und ammoniakalischen Dampfen geschutzt vorsichtig aufzubewahren. Wird arzneilich nicht verwendet, dagegen dient es zur Herstellung von chemischen Piapaiaten

# Bromalum hydratum.

† Bromalum hydratum. Hydras Bromali. Bromalhydrat Tribromaldehydhydrat. CBr<sub>2</sub>CH(OH), Mol Gew = 299

Dan stellung In absoluten Alkohol wird zunachst unter Abkuhlung, spater unter Weglassung der Kuhlung Bromdampf eingeleitet, bis Bromwasserstoff nicht mehr in erheblicher Menge entweicht. Man destillnt das Reaktionsprodukt zunachst aus dem Wasserbade, spater aus dem Sandbade. Aus den bei 150—180° C übergehenden Antheilen wird das wasserfreie Bromal durch fraktionirte Destillation als eine bei 172—173° C siedende Flussigkeit abgeschieden. Löst man das Bromal in Wasser, so scheidet die Losung beim langsamen Verdunsten das Bromalhydrat in schönen grossen Krystallen ab. — Der bei der Darstellung entweicheide Bromwasseistoff kann durch Auffangen in Kaliumkarbonat zu Kaliumbromid verwandelt werden.

Engenschaften Farblose, rhombische Krystalle, welche bei 53,5° C schmelzen und bei der Destillation, desgl beim Behandeln mit kone Schwefelsaule in der Kalte in Wasser und Biomal zeifallen (Kone Schwefelsaule in der Hitze zeistort die Verbindung untei Abscheidung von Brom) Gegen Auflosungsmittel und Reagentien verhalt es sich ahnlich wie Chloralhydrat Durch atzende Alkalien wird es in Ameisensaure und Bromoform gespalten

Der Geschmack ist dem des Chloralhydrats ähnlich, aber noch unangenehmen und kratzender, der Geruch scharf, stechend, zu Thranen reizend

Prufung 1) Die wässenge Lösung (1 10) sei klar (Trubung — Bromal-Alkoholat)
2) Sie werde durch Silbermtratiösung nicht getrübt (Bromwasserstoff)

Aufbewahrung. In Gefassen mit Glasstopfen, vorsichtig

Anwendung Es ist ein Hypnoticum wie Chloralhydrat, wirkt aber weniger energisch wie dieses, der Schlaf ist weniger tief und andaueind Gegen Epilepsie, Chorea und Tabes dorsalis zu 0,05—1,0 g mehrere Male taglich in Pillen oder Bissen. Um die Alkalescenz der Gewebesafte zu erhalten, empfiehlt sich die gleichzeitige Anwendung von Nathumbikarbonat.

# Bromum.

 $\dagger$  Bromum (Germ Helv U-St) Brome (Gall) Bromine. Murides. Br. Atomsewicht = 80

Dieses Element wird gegenwartig im Zustande grosser Reinheit durch die Stassfurter Werke in den Handel gebracht, insbesondere ist das Stassfurter Brom völlig frei von Jod Dagegen muss ein Gehalt von rund 1 Proc Chlor in dem kauflichen (officinellen) Brom als zulassig angesehen werden

Eigenschaften Dunkelbraunrothe Flüssigkeit, welche an der Luft braunrothe, erstickend riechende und die Schleimhaute heftig reizende Dampfe ausstosst Spee Gew hei 15° C = 2,97-2,99 Siedet bei 63° C und erstarrt bei -7,8° C zu dunkelbraunen, dem Jod ähnlichen Krystallblattern mit gelbgrünem Metallreflex. Loslich in etwa 80 Th Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff mit gelbbrauner

506 Bromum

Faibe Brom setzt das Jod aus den Jodiden in Fichheit und farbt Störkelbsung orange gelb Brom ist in ahnlicher Weise wie Chlor ein energisches Oxydationsmittel, es entrarbt Lackmus und Indigo, zeistort Holz, Kork u dgl Substanzen. Auf die Haut gebiacht wirkt es zerstorend auf diese. Mit Ammoniak verbindet es sich zu Ammoniumbromid

Priifung. 1) Einige Tropfen auf ein Uhiglas gebracht, mitsen sich in der Waime verfluchtigen, ohne einen wagbaren Ruckstand zu hinterlassen (Bleibichtet etc.) 2) 20 Tropf mussen sich in 5 com Natronlauge zu einer klaren Flussigkeit auflosen (Absoneidung oliger Tropfen wurde auf Verunreuigung durch organische Bromverbindungen, z B Bromoform, hinweisen) 3) Schuttelt man die wässerige Losung (1–30) mit überschussigem Eisen pulver, so darf das Filtrat nach Zusatz von Ferrichlorid weder Chloroform, welches mit der Mischung geschuttelt wird, violett farben, noch durch Zusatz von Starkelosung blau gefarbt werden (Jod.) 4) Chlor weist man am zweckmassigsten nach, indem man das Brom durch Ammoniak in Ammoniumbromid (s S 263) überführt und dieses nach dem Trocknen in der S 263 angegebenen Weise maassanalytisch pruft

Aufbewahrung Wegen seiner grossen Fluchtigkeit ist das Brom in Gefassen mit sehr gut eingeriebenen Glasstopfen aufzubewahren. Diese Glaser erhalten zweckmassig eine aufgeschliffene Glasglocke, deren Schliff man durch Einfetten mit etwas Paraffinsalbe oder Ceratsalbe dichtet. Ausserdem soll man den Bromvoriath an einem kuhlen Orte (¹), also im Keller aufbewahren. In der Officin halte man überhaupt kein Brom vorrathig, weil Bromdampfe die Emaille der Glasgefasse stark angreifen. Hat man kleinere Vorrathe im Keller (z. B. ein Glas mit 5 oder 10 g. Brom), so kann es vorkommen, dass man die Gefasse im Bedarfsfalle leer vorfindet. Man wird sich alsdann in der S. 507 angegebenen. Weise helfen konnen

Sollte Brom als solches oder in der Form von Bromwasser zu dispensiven sein, so ist es in Glasern mit Glasstopfen (letztere mit Baumwachs umklebt) abzugeben

Erkennung und Bestimmung. A Man erkennt das freie Brom an seinem Geruche und an seiner Farbung, ferner an folgenden Reaktionen 1) Feuchtes Starkemehl wird duich freies Brom otangegelb gefarbt 2) Es setzt aus einer Kahumjodidlösung Jod in Freiheit, welches durch Ausschutteln mit Chloroform oder durch Zusatz von Starke lösung nachgewiesen werden kann 3) Freies Brom wird durch schweflige Saure zu Bromwasserstoff reducirt und zeigt alsdann die für die Bromwasserstoffsaure angegebenen Reaktionen s S 53 4) Freies Brom giebt mit einer wisserigen Losung von Karbolsaure einen weissen Niederschlag von Tribromphenol B Man bestimmt das Brom am zweckmassigsten massinalytisch Man bringt eine (in einem dännwandigen Glaskugelohen) abgewogene Menge Brom in eine Losung von überschussigem Kalumjodid, zertummert dis Kugelohen, nachdem es in die Kalumjodidlösung eingetaucht worden ist, und titrit das ausgeschiedene Jod durch Natriumthiosulfatlösung Je 1 cm der 1/10-Normal-Natriumthiosulfatlösung zeigt 0,008 g Brom an — Von nicht koncentrirten wässerigen Bromlösungen kann man mit Prietten gemessene Mengen direkt in überschussige Kalumjodidlösung ablaufen lassen, ohne wesentliche Verluste befürchten zu mussen — Betont sei indessen, dass bei dieser Art der massanalytischen Bestimmung des Broms auf einen Chlorigehalt des letzteren nicht Ruchsicht genommen ist. Ein Chlorigehalt des Broms würde verursachen, dass bei dieser Bestimmung die gefundenen Resultate etwas zu hoch ausfallen

Anwendung Brom ist ein starkes Antisepticum und Desmficiens In Substanz erzeugt es auf Haut (unter Gelbfarbung) und Schleimhauten starke Aetzung In den Magen gebracht verursacht es heftige Gasticenteritis, eingeathmet starke Reizung der Luftwege (Gegenmittel — Alkohol) Man benutzt es in Dampfförm zur Desmfektion ge schlossener Raume (wobei die gleichzeitige Anwendung von Karbolsaule zu vermeiden ist, da beide sich in ihrer Wirkung unter Bildung von Tribromphenol fast aufheben) Ferner die Lösung 0,5—1,0 100,0 Wasser in der Wundbehandlung als Antiseptikum, zu Pinselungen bei Diphtherie, zu Inhalationen Um die Auflösung des Brom zu unterstutzen, lässt man der wässerigen Lösung in dei Regel Kaliumbromid zusetzen. Bei der Darreichung sind Metalllöffel zu vermeiden. Die Abgabe von Brom oder seinen Lösungen hat in dunklen Flaschen zu erfolgen. Zur Desinfektion von Wohnraumen ist das Brom wegen der specifischen Schwere der Bromdampfe stets hoch zu stellen

Bromum ex tempore Wie schon bemerkt wurde, kann es eintreten, dass trotz aller Sorgfalt der Aufbewahrung ein nicht allzugrosser Vorrath von Brom eines Tages spurlos

Bromum 507

verschwunden ist Da indessen freies Brom in der Regel nur in eiligen Fallen ver ordnet wird, so beachte man folgende Winke 1) Man kann kleine Mengen Brom leicht und rasch darstellen durch Destillation einer Mischung von 1 Th Kahumbiomid und 1 Th Kalumdichromat mit 5 Th konc Schwefelsaure 2) In Mixturen lasst sich freies Biom durch Zersetzung von Kalumbromid mittelst Chlorwasser gewinnen An Stelle von 1 g Brom nehme man 1,5 g Kalumbromid Zur Zersetzung von 1,5 g Kalumbromid bedarf man 115 g Chlorwasser Eine Verordnung von Bromi 1,0, Aquae destillatae 150,0 ware im Nothfulle also in folgender Weise auszuführen Kalii bromati 1,5 g, Aquae Chlori 115,0, Aquae destillatae 35.0

Bromum solidificatum Brom-Kieselguhr Cylinder nach Di Frank Sind mit Brom getrankte (durch Aufsaugen) Cylinder aus Kieselguhr, zur Desinfektion von Wohn-

Aqua bromata medicinalis Bromwasser zum medicinischen Gebrauche ist eine Auflösung von 1 Th Biom in 200 Th Wasser Im Dunklen aufzubewahren, bez nur zur Abgabe zu bereiten. Nicht zu verwechseln mit dem Brom(salz)wasser nach ERLENMEYER'S dieses (1) und dem folgenden Praparat

\* Bromwasser als chemisches Reagens ist eine wasselige Auflosung von Brom 1 50 Sie ist haltbaier als Chlorwasser, unterliegt im direkten Sonnenlichte schliesslich abei auch der Umwandlung in Bromwasserstoff-hure Vergleiche das vorhergehende Praparat

† Bromsalzsaure, in der chemischen Analyse als kraftiges Oxydationsmittel, z B zur Ueberfuhrung von Schwefelwasserstoff in Schwefelsaure angewendet, ist eine bei gewohn licher Temperatur gesattigte Lösung von Brom in 25 proce, biswellen auch in rauchenden Salzsaure Zur Bereitung übergiesst man 10 Th Brom mit 100 Th Salzsaure, schuttelt krafug durch und giesst nach Bedarf die über dem nicht gelosten Brom stehende Losung ab

Liquor desinfectorius Pennés, Liquor antiseptique de Pennès gegen Stich und Biss giftiger Thiere und gegen muthmassliche Infektion durch Leichengift ist ein Gemisch von 20 Th Karbolsaure, 5 Th Bromwasserstoff und 500 Th verdunntem Spiritus

Liquor inhalatorius Schuetz.

Rp Bromi Kahı bromatı 8,0 58 Aquao destilatae 150,0

Mit dieser Lösung wird ein Schwamm getränkt, dieser in eine Date von Paraffinpapier gelegt und vor Mund und Naso 5-10 Minuten lang gehalten Diese Operation wird stimdlich wiederholt (bei Croup und Diphtherie)

> Liquor ad vulners gangraenosa Rp Bromi

Aquae Calcanae 85,0

Mixtura bromata Luithless Rp Bromi Kahi bromata 0,25 Aquae destillatae 120,0

Stündlich einen Theeloffel in Wasser zu geben, neben Anwendung des Liquor inhalatorius SCHUETZ (bei Croup und Diphtherie)

> Mixtura bromata Ozanam Rp Kalii biomati Bromi Guitam unam Aquae destillatae 200,0

Stündlich 1 Esslöffel (bei Croup, Diplitheric etc.)

Onodeldoc bromatum Linimentum bromatum Prieger Rp 1) Kalii bromsti pulv 2) Liquoris Ammonii caustici

3) Aquae destallatae

4) Linimenti saponati camphoriti 1800

Man löst 1 in 2 und 8, fügt diese Lösung zu 4, nachdem dieses verflüssigt ist, setzt alsdann 5 zu, mischt und lässt durch Einstellen in kaltes Wasser erstarren

Die Prieger'sche Verschift giebt an 4,0 Brom, 8,0 Kahumbromid und 100 Opodeldok, indessen ist eine vollständige Auflösung des Kaltumbromids nicht zu erreichen

#### Pilulae bromatae Landors

Rp Bromi 0,12 Extracta Conia 2,0 Radicis Althaeae 1.0 Fructus Pholiandrii c s

fight pilulae No 80 Fructu Phellandru pulversto conspergendae D in vitro clauso S 1-2 mal tlighch eine Pille.

#### Spiritus bromatus Schröder

Ro Bromi 10.0 Spiritus (90 Proc.) 50,0

Nur die frisch bereitete Mischung kommt zur An-wendung Damit getrackte Watte Tampons werden 5-10 Minuten an die kareinomatöse Vaginalportion gebracht etc., die umliegenden Theile mit Natiumbikarbonatlösung geschützt

- 🕇 Bromum chloratum. Chloratum Bromi Bromchlorid Chlorbrom Leatet man Chlor in kalt gehaltenes Brom, so wird ersteres absorbirt und man erhält schliesslich eine rothgelbe, bewegliche Flussigkeit, welche sich in Wasser mit gelber Farbe löst und angeblich Brompentachlorid BrCl, darstellt Kuhlt man die Losung auf 0° C ab, so scheidet sich ein Hydrat in Krystallen aus, welche bei +7°C schmelzen. Im Falle diese Verbindung verordnet werden sollte, empfiehlt es sich, eine 50 procentige Losung derselben dar zust ellen
- † Liquor Bromi chiorati seu perchiorati 50 Proc In em auf → 5° C kalt zu haltendes Gemisch von 20,0 Brom mit 60,0 destillirtem Wasser wird gewaschenes Chlorgas

508 Brucinum

solange eingeleitet, bis das sich anfangs bildende und auf dem Wasser schwimmende Brom chlorid sich gelöst hat und in Bromperchlorid übergegangen ist Alsdanu wird die Flussig keit mit Wasser auf 130,0 g verdunnt. Sie enthält 50 Proc. Bromperchlorid

Aufbewahrung wie Brom an einem kuhlen Orte Man hute sich, die Dampfe dieser

Verbindung einzuathmen

#### Causticum Valentini

Rp Bromi chlorati 1,0 Acidi n.trici (1,40) 10,0

Ad vitrum epistomio vitreo munitam Actzifüssigkeit bei Angina gaugraenosa, Fistelgeschwähen etc

# Pasta caustira Brys Rp Bromi chlorati 5,0 Liquoris Stibn chlorati Zinci chlorati ñā 4,0 Radicis Althaene puly ñā 10,0 Gummi urabici 1,0 Mucllagents Gummi arabici q s ut fint pasta Nur zum baldigen Verbruch zu bereiten

## Brucinum.

†† Brueinum (Ergänzb) Brueine (Gall) Caniramin. Vomicin  $C_{13}H_{*0}N_{2}O_{4}$  +  $4H_{2}O$ . Mol Gew = 466 Ist neben dem Strychnum in verschiedenen Strychnos Arten enthalten

Darstellung. Die bei der Gewinnung des Strychninnitrates abfallenden Mutter laugen enthalten neben etwas Strychninnitrat volzugsweise Bruchnitrat. Man koncentritt diese Laugen durch Eindampfen und fällt aus ihnen das Gemisch beider Basen (Bruch + Strychnin) durch Ammoniak. Alsdann vertheilt man den Niederschlag in Wasser, fügt Oxalsame bis zur Sattigung hinzu, erhitzt bis zur Anflösung, entfarbt, wenn nöthig, mit Thierkohle, filtrirt und dampft das Filtrat auf ein passendes Volumen ein. Beim Erkalten krystallisirt Bruchoxalat aus. Man sammelt dieses und wascht es mit absolutem Alkohol aus. Alsdann löst man es in Wasser und fügt der Lösung Kalkmilch in massigem Uebeischuss zu. Der nach einiger Zeit entstehende Niederschlag wird abfiltrirt, gehocknet und mit siedendem Alkohol extrahirt. Beim Erkalten der koncentinten alkoholischen Lösung werden Krystalle von Brucin erhälten, welche durch Umkrystallisiren zu reinigen sind — Besonders grosse Krystalle erhält man durch freiwilliges Verdunsten der alkoholischen Lösung (Gall)

Eigenschaften Aus seiner Lösung in verdinntem Alkohol freiwillig abgeschieden Farblose, durchsichtige, monokline Tafeln Aus der heiss gesattigten Lösung entweden als spater krystallinisch erstarrendes Oel oder als glanzende farblose, federartige Krystalle Der Geschmack ist sehr stark bitter, die Reaktion alkalisch Die Krystalle enthalten 4 Mol Krystallwasser (= 15,45 Proc), welches schon an trockener Luft theilweise ab gegeben wird. Bei 100° C oder über Schwefelsaure werden sie völlig wasserfier Das krystallisirte, Krystallwasser enthaltende Brucin schmilzt wenig über 100° C, das völlig wasserfreie Brucin bei 178° C Das krystallisirte Brucin lost sich in 320 Th kaltem oder 150 Th siedendem Wasser (zn einer alkalisch reagirenden Flussigkeit), leicht loslich ist es in Alkohol und in Chloroform Die wasserige Losung ist linksdrehend

Reine kond Schwefelsaure löst Brucin ohne Farbung Kond Salpetersaure oder salpetersaurehaltige Schwefelsäure lösen es mit blutrother Farbung, welche allmahlich in Orange, schliesslich in Gelb übergeht — Wenn man zu dieser Reaktion nur wenig Salpetersaure anwendet und wartet, bis die rothe Farbung vorüber und in die gelbe Farbung übergegangen ist, so tritt auf nunmehrigen Zusatz von Stannochlorid oder von farblosem Schwefelammonium zu der gelben Lösung eine schon violette Farbung auf Chlorwasser (ebenso eine Mischung von Kaliumchlorat + Salzsäure) farbt Brucin lebhaft roth, ein Ueberschuss von Chlorwasser entfarbt diese Flussigkeit wieder

Frifung Es ist von Wichtigkeit, dass das therapeutisch zu verwendende Bruein frei von Strychnin ist. Um dies festzustellen, bringt man 1 Th. Bruein mit 10 Th. absolutem (I) Alkohol in ein geschlossenes Gefass und schüttelt gelegentlich um. Sind nach 1—2 Stunden nicht geloste Antheile vorbanden, so giesst man die Lösung klai ab

Biyonia 509

Den Ruckstand lost man in einigen Tropfen verdunnter Schwefelsaure, bringt diese Lösung, eventuell unter Zusatz von etwas Wasser, auf ein Uhiglas und fügt unter Umruhren Kahumdichromatlosung hinzu Sobald sich Krystalle abscheiden, tupft man die Mutterlauge mit Filturpapier ab (!) Werden die Krystalle nunmehr in kone Schwefelsaure gebracht oder mit kone Schwefelsaure übergossen, so verursachen sie blauviolette Faibung, falls sie Strychnin enthalten

Aufbewahrung Unter den direkten Giften, sehr vorsichtig Lichtschutz ist nicht unbedingt eifordeilich, aber zu empfehlen

Anwendung. Brucin soll bei lokaler Anwendung anasthesirende Wirkung haben, doch ist diese Angabe unsicher Innerlich wirkt es wie Strychnin (s dieses), aber schwacher als dieses Nach einigen soll es nur  $^1/_{10}$ , nach anderen sogar nur  $^1/_{40}$ — $^1/_{50}$  der Starke der Strychninwirkung besitzen. Inderson sind auch diese Angaben nur mit Vorsicht aufzunehmen. In Deutschland ist es nur sehr wenig im Gebrauch. Min giebt die freie Base oder deren Salze zu 0.01-0.05-0.1 g in Pillen oder Tropfen. Hochstgaben. 0.1 g pro dost, 0.2 g pro die (Figanzb.)

†† Brucinum mitroum Brucinuitrat Salpetersaures Brucin  $C_{o3}H_{26}N_2O_4$   $HNO_3+2H_2O=493$  Zur Darstellung weiden 100 Th kryst Brucin in 200 Th warmem Alkohol von 45 Proc gelöst und mit (53 Th) Salpetersaure von 25 Proc neutralisirt, worauf man die Lösung an einem wormen Orte langsam abdunsten lasst Farblose vierseitige, in Wasser und in Weingeist leicht lösliche Prismen Aufbewahrung, Anwendung und Dosnung wie unter Brucin angegeben

†† Brucinum sulfuricum Brucinsulfat Schwefelsaures Brucin (C<sub>20</sub>H<sub>-16</sub>N<sub>2</sub>O<sub>.)4</sub> H.SO<sub>.4</sub> + 7 H<sub>2</sub>O = 1012 Zur Daistellung löst man 100 Th kryst Brucin in soviel (64 Th) verdunnter Schwefelsaure, dass eine neutrale Lösung entsteht und bringt diese durch Abdunsten zur Krystallisauen. Aus der Lösung in überschussiger Schwefelsaure krystallisat ein saures Salz. Außewahrung, Anwendung und Dosiring wie unter Brucinum angegeben.

dunsten zur Krystallisauen Aus der Lösung in überschussiger Schwefelsaure krystallisurt ein saures Salz Aufbewahrung, Anwendung und Dosirung wie unter Brucinum angegeben.

†† Brucinum erudum Rohes Biucin Das bei der Fabrikution des Strychnins abfallende Roh-Brucin, welches stets mehr oder weniger Strychnin enthält, wird zum Theil unter dem Namen Brucin, zum Theil als "Strychnin" von den Fabriken als Cift zum Vertalgen von Raubzeug etc abgegeben

# Bryonia.

Gattung der Cucurbitaceae - Cucurbiteae-Cucumerinae.

Bryonia dioica Jacq mit rothen Fluchten, heimisch in Mittel- und Südeuropa, und Bryonia alba L mit schwarzen Fruchten, heimisch von Nordpersien bis Ungarn und Südrussland Vielfach angepflanzt und aus den Kulturen an Zaunen und Hecken verwildert

Beide Arten liefern in ihrer fleischigen, über armdicken, 60 cm langen Wurzel die Radix Bryoniae. Radix Uvae anginae. Radix Vitis albae Zauni über Faulruber Gichtruber Hundskurbis. Stickwurz Weisser Enzian. Raeine der Bryone blancher (Gall.) Bryonia Bryony (U-St.) Die Wurzel ist innen weisslich mit Milchsaft, aussen weiss gelblich bis blass-braunlich, bei Bryonia dioica glatt, bei Bryonia alba geringelt und warzig Geschmack ekelhaft bitter, Geruch widtig Trocken ist sie schwammig, mehlig, fast geruchlos und wenig bitter

Der Holzkorper besteht aus schmalen Holz- und breiten Markstrahlen

Bestandtheile. Ein Glykosid Bryonin  $C_{34}H_{48}O_{9}$ , löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether, zu 1,0—1,2 Proc in der Wurzel Ferner Bryoresin  $C_{87}H_{68}O_{18}$ , löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser, in der Pflanze wahrscheinlich in Form eines Alkaliresinates vorhanden Das Bryonin findet sich in der Pflanze in schlauch formigen Zellen lokalisirt

Einsammlung und Aufbewahrung. Die Wurzel wird im Fruhjahre vor der Bluthe gegraben, gewaschen, in Scheiben geschnitten und auf Bindfaden aufgereiht ge trocknet 9 Th firsche Wurzel geben 1 Th trockene Man bowahrt sie in gut verschlossenen Blech- oder Glasgefassen auf

Anwendung. Man verwendet sie hier und da als drastisches Abführmittel. 0.3-0.5 g des Pulvers oder 4,0-15,0 g eines Infusum (1:10). Der ausgepresste Saft der frischen Wurzel war früher ein Bestandtheil der Frühlingskuren. In der Homöopathie bei Rheuma, Lungen- und Brustfellentzündung.

Alcoolature de Bryone (Gall.). Aus gleichen Theilen frischer Wurzel und Alkohol

(90 proc.) durch 10 tägiges Ausziehen zu bereiten.

Yeingeist 300, Wasser q. s. Man destillirt 1200 Th. über.

Fomentum bryoniatum Trampel. Frische, geschnittene Zaunrübe 200 Th., Verdünnter Weingeist 300, Wasser q. s. Man destillirt 1200 Th. über.

Fomentum bryoniatum Trampel. Frische, geschnittene Zaunrübe 150, Heisses Wasser 1500. Zur Kolatur fügt man hinzu Essig 1500 und Kochsalz, soviel sich löst.

Spiritus Bryoniae compositus. Aqua Bryoniae compositus. Rautenöl 0,5, Sadebaumöl, Krauseminzöl, Orangenschalenöl je 2,5, Bibergeil-Tinktur 7,5, Zaunrüben-

wasser 125.

Tinctura Bryoniae. Tincture of Bryonia. U-St. Aus frischer, gepulverter Wurzel 100 g werden mittelst Alkohol (91 proc.) durch Verdrängung 1000 com Tinktur hergestellt.

## Bucco.

Bucco, Bucku, Bucho, stidafrikanischer Name für eine Anzahl im Kapland heimiseher Arten der Gattungen Barosma und Empleurum, Familie der Rutaceae-Rutoideae-Diosmene. Verwendung finden die Blätter. Man unterscheidet:

1) Breite Buccoblätter, Folia Bucco lata seu rotunda (Ergänzb. Gall.). Buchu (U-St.). Buchu folia (Brit.). Feuilles de Buchu ou Bucco. Buchu leaves von Barosma crenulatum (L.) Hooker mit länglichen, eiförmigen oder verkehrt-eiförmigen, gekerbten oder klein gesägten Blättern; im Kaplande am Tafelberg; Barosma crenatum Kunze, mit ovalen oder verkehrt-eiförmigen, an der Spitze stumpfen, am Rande gekerb-

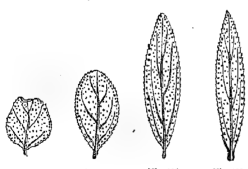


Fig. 120. B. betaliaum.

Fig. 121. B. crenatura.

Fig. 122, Fig. 123, B. crennlatum. B. serratifolium,

ten, gegenüber den vorigen etwas breiteren Blättern, und Barosma betulinum (Thunb.) Bartl. et Wendl. mit rhombisch verkehrt-eiförmigen, am Rande unregelmässig gezähnten Blättern. Die erstgenannte Art pflegt die Hauptmasse der Droge auszumachen.

2) Lange Buccoblätter, Folia Bucco Ionga (Gall.), von Barosma serratifolium (Curt.) Willd, mit 2-3 cm langen, lineal-lanzettlichen. scharf gesägten Blättern, heimisch

im südwestlichen Kapland, und Empleurum ensatum (Thunb.) Erkl. et Zevh. (svn. Empleurum serrulatum Ait.), Sägezähne mehr abstehend, Spitze mehr ausgezogen wie bei der vorigen Art. Ebenfalls im südwestlichen Kapland. Die letztgenannte Art kommt auch als selbständige Sorte vor.

Die unter der Epidermis der Oberseite gelegene Zellschicht verschleimt, die Epidermiszellen enthalten Sphaerokrystalle, die man für Hesperidin hält. Im Mesophyll lysigene Oelbehälter und Oxalatdrusen.

Geschwack und Geruch scharf aromatisch, an Raute, Kampfer und Pfefferminze. erinnernd.

Bestandtheile. Ein Unterschied in den Bestandtheilen scheint zwischen den einzelnen Arten nicht zu bestehen. Sie enthalten ätherisches Oel (B. serratifolium 1.0 Proc., B betulinum 2,0 Pioc) Ausserdem enthalten sie Harz, Schleim, Salicylsäure und zu 4 Proc einen als Diosmin bezeichneten, wenig bekannten Korpei

Verwechselung An Stelle der eisten Droge sind die viel kleineren Blatter des Barosma eticifolium vorgekommen

Anwendung Man verwendet sie als dimetisches und stimulirendes Mittel, meist in Form des Infusum Sie sind in Europa seit 1821 bekannt, werden aber wenig gebraucht, obschon sie nach neueren Nachtichten die Folia Uyae Ursi an Wirksamkeit übertreffen Die beste Form der Anwendung dürfte die der Tinktur oder des Fluid extraktes sein

Aufbewahrung Die geschnittenen Blatter bewahrt man in gut verschlossenen Gefassen aus Blech, das Pulyer in gelben Hafenglasern auf

Extractum Buchu fluidum. U-St Fluid Extract of Buchu - Aus gepulver ten Buccoblattern (Nr 60) 1000 g werden mittelst Alkohol (91 proc ) im Verdiangungsverfahren 1000 ccm Fluidextrakt hergestellt

Infusum Buchu Brit Infusion of Buchu Wie Inf Uvae Ursi Brit (S 363)

zu bereiten Gabe 30-60 g
Tinctura Buchu Tincture of Buchu (Brit) Teinture ou Alcoole de
Buchu Aus Buccoblatterpulver (Nr 20) 200 g und Alkohol (60 proc) werden im Veidrängungswege 1000 ccm Tinktur bereitet — Gabe 2-3,5 g Gall Aus Biccoblattern
1 Th, Alkohol (80 proc) 5 Th durch 10 tagiges Ausziehen zu bereiten

Vinum Bucco (Gall), wie Vinum Colombo zu bereiten

#### Ptisana de folio Buchu

Tisane de Buchu (Gail) Rp Folior Bucco 10.0 Aq dest ebull 1000 0 Nach einer halben Stunde abzupressen

Rheumatismusmittel von Felix Meyer ist ein Gemisch von Buccoblattern, Lindenblüthen, Hollunderbluthen, Wollblumen, Barentraubenblattern, Sennesblattern, Bittersussstengeln, Faulbaumrinde, Fenchel, Hauhechel, Sussholz, Sarsaparille, Eibischwurzel und Liebstöckel

Pulvis diurations HARVEY (Apoth Zeitung) Ro Fol Bucco Resinne Pini 85 90.0 Kalii mitric M f pulv Div in p seq XII Morgens und Abends ein Pulyer im Futter

#### Oleum foliorum Buccu Bukkublatterol Essence de Feuilles de Bucco. Oil of Buchu leaves

Sowohl die langen wie die runden Bukkublatter geben bei der Destillation mit Wasserdampf atherisches Oel Die Blätter von Barosma serratifolium enthalten 0,8-1,0 Proc Oel Dieses ist arm an Diosphenol und deshalb bei gewohnlicher Temperatur flussig Spec Gew 0,944-0,962 Die Blatter von Baiosma betulinum sind blreicher und geben beim Destilliren 1,3-2 Pioc Oel Es ist bei mittleier Temperatur mit Krystallen von Diosphenol durchsetzt Spec Gew ca 0.94 bei 27° C Bukkublatteiol ist eine durkle Flussig keit von starkem minz und kampheiartigen Geruch und bitteiem, kuhlendem Geschmack Diosphenol C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>O<sub>8</sub> schmilzt in reinem Zustande bei 82° C und siedet nicht unzersetzt bei 232° C Ein zweiter Bestandtheil des Bukkublatteiols ist wahrscheinlich identisch mit Linksmenthon

Das in den Blattein von Empleurum serrulatum zu 0,6 Proc enthaltene atherische Oel hat das spec, Gew 0,946 und siedet zwischen 200 und 235° C Es erinnert im Geruch an Raute und giebt beim Schütteln mit Natriumbisulfit eine feste Verbindung

# Butylchloralum hydratum.

+ Butylchloralhydrat (Erganzb) Chloralhydratum Butyli Trichlorbutyl-Crotonchloralhydrat. Hydras Crotonchloralis C4H5Cl3O+H2O aldehydhydrat Mol. Gew. = 193.5

512 Butyrum.

Darstellung. Man leitet in Acetaldehyd, oder besser in Paraldehyd, welche zu nachst gut gekühlt werden, so lange trockenes Chlorgas in langsamem Strome ein, bis Chlorwasserstoff nicht mehr entweicht. Alsdam setzt man das Einleiten des Chlors weiter fort, zuerst unter Weglassung dei Kuhlung, spater unter Erwaimen, welches schließlich auf 100°C gesteigeit wird. Das Reaktionsprodukt wird mit kone Schwefelsaure geschüttelt und das sich abscheidende wasserfiele Trichlorbutylaldehyd abgehoben und fraktionirt destillirt, wobei die bei 163—165°C siedenden Antheile gesammelt weiden. 9 Th der wasserfielen Verbindung bringt man mit 1 Th. Wasser zusammen. Wenn sich das Trichlorbutylaldehydhydrat als Krystallmasse gebildet hat, krystallisirt man dieses aus siedendem Wasser um

Eigenschaften. Dunne, weisse, seidenglänzende Blättchen von eigenthumlich susslichem (fruchtartigem) Geriche und brennendem, bitterlichem Geschmacke. Sie losen sich in etwa 30 Th kaltem, leichter in siedendem Wasser, reichlich in Weingeist und Aether, weniger leicht in Chlorofoim. Glycerin befordeit die Aufloslichkeit in Wasser Sie schmelzen bei 78° C unter Zerfall in Wasser und Trichlorbutylaldehyd, welches letztere sich durch stechenden Gerich und ierzende Einwirkung auf die Schleimhaute kennzeichnet Wird das Butylchloralhydrat mit kone Schwefelsaure erwarmt, so scheidet sich Trichlorbutylaldehyd als olige Tropfichen aus. Die wasserige Losung des Butylchloralhydrats schwarzt ammeniakalische Silberksung infolge Reduktion des Silbersalzes zu metallischem Silber

Prifung. 1) Die weingeistige Losung 1 = 10 rothe blaues Lackmuspapier nicht und werde durch Silbernitrat nicht getrubt (Salzsaure, fremde Chlorverbindungen) 2) Mit Schwefelsaure gelinde erwärmt braune es sich nicht (fremde Chlorverbindungen) 3) Es schmelze bei 78° C und verbrenne, ohne einen Ruckstand zu hinterlassen

Aufbewah ung Voisichtig, grossere Voirathe auch vor Licht geschützt

Anwendung. Butylchloralhydrat ist ein Anasthetieum, als Hypnotieum wirkt es nicht so sicher wie Chloralhydrat. Es wirkt zuerst auf das Grosshiri, die Anasthesie be ginnt am Kopfe. Die Respiration wird durch Einwirkung auf das Respirationscentrum verlangsamt, darauf die Reflexerregbarkeit des Ruekenmanks herabgisetzt. Der Tod tritt nach grossen Gaben durch Respirationslahmung ein, das Heiz wird nicht betroffen. Man giebt es gegen Trigeminus Neuralgieen und Schmerzen der Tabiker zu 0,2-0,5 g zweistundlich, als Hypnoticum 0,5-1-2,0-4,0 g in wasseriger Losung mit Glycenin oder Simp. Höchstgaben pro dost 2,0 g, pro die 4,0 g (Erganzb.) — Die Ausscheidung erfolgt durch den Urin als "Uro butylchloralsaure", bei Vergiftungen ist die kunstliche Respiration als Hauptmittel anzuwenden

Rp Butylchlorali bydratu Acidi carbolici - ää 20

Einen mit der Mischung geträukten Wattepfropfen in den hohlen Zahn zu drücken, Gegen den Schmerz canöser Zähne Rp Butylchlorali hydrati 5,0—10,0 Glycerni 20,0 Aquae destillatae 180,0

Bei Tie douloureux, innerhalb 15 Minuten 1-9 Essköffel.

# Butyrum.

Butyrum Butter. Beurre. Butter (engl.)

Allgemeines Butter ist die durch mechanische Operationen (Schlagen, Schütteln, Schaukeln) aus der Kuhmilch abgeschiedene imnige Mischung von Milchfett und anderen Bestandtheilen der Milch, welche, nachdem sie der "anerkannten molkereigerechten Behand ling" unterworfen worden ist, theils gesalzen, theils ungesalzen in Verkehr kommt

In der Milch ist das Butterfett in Form mikroskopisch kleiner Kügelchen suspendirt, welche sich für gewohnlich wahrscheinlich deshalb zu grosseren Massen nicht vereinigen, weil sie sich im Zustande der "Ueberschmelzung" befinden. Wird die Milch regelmassig wiedelichen enden Erschuttelungen durch den sog Buttelungsprocess ausgesetzt, so erstarrt

Butyrum 513

das Butteisett, und die Kügelchen vereinigen sich zu grosseren Massen — Aus praktischen Gründen unterwirft man dem Butterungspiocess nicht die Milch selbst, sondern den aus dieser gewonnenen Rahm im sussen oder gesauerten Zustande und bezeichnet dementsprechend das Endpiodukt als Sussrahm Butter oder Sauerrahm-Butter Durch den Butterungsprocess erhalt man also die vom Buttersett der Hauptsache nach besieite Milch (Buttermilch) einerseits und die Butter andererseits

Die abgeschiedene "Butter" besteht der Hauptsache nach aus Butterfett, enthalt aber im Zustande emulsionsahnlicher Vertheilung noch betrachtliche Mengen von Buttermilch eingeschlossen Zum Zwecke besserer Haltbarkeit wird die Butter, um sie von diesen Beimengungen in einem gewissen Grade zu befreien, mehrmals mit reinem Wasser ausgewaschen, schliesslich von der Hauptmenge des ihr hierbei einverleibten Wassers durch Kneten und Schlagen befreit. Eine vollige Entfernung der Buttermilch und des Wassers wird nicht beabsichtigt, weil hierunter der Wohlgeschmack der Butter leiden würde — Die so hergestellte Butter kommt alsdam im ungesalzenen oder gesalzenen Zustande in den Verkehi

Pharmaceutische Verwendung finden, allerdings nur sehr selten, sowohl die wasserhaltige Butter als auch das wasserfreie Butteifett, ausseidem wird das Butteifett auch noch zur Herstellung einiger pharmaceutischer Praparate, z B des Butterathers (s S 176) und der Butterseife gebraucht

Butyrum insulsum Ungesalzene Butter. Hierunter ist die nicht gesalzene, möglichst gut ausgewaschene, wasserhaltige Butter zu verstehen. Wild sie verlangt, so versuche man, sich dieselbe aus der nachstgelegenen Molkerei zu verschaffen. Man verlange ausdrücklich "Sussrahmbutter" Bei haufigerem Bedarf wird es sich empfehlen, eine kleine Butterungsmaschine anzuschaffen, wie solche jetzt in sehr guter Ausstattung billig zu haben sind, und aus einem Quantum "Sussrahm" die erforderliche Menge Butter durch Buttern von dem Kuchenpersonal herstellen zu lassen. Die erbutterte Butter ist solange mit Wasser zu waschen, bis dieses nicht mehr molkig abhuft und dann durch Schlagen und Kneten von dem überschussigen Wasser nach Moglichkoit zu befreien. Man nehme, um 10 Theile Butter zu gewinnen, mindestens 150 Th. Süssrahm in Arbeit

Diese wasserhaltige Butter findet gelegentlich zur Herstellung von Kuhlsalben, Augensalben ete Verwendung Man versuche unter keinen Umständen sie dadurch zu ersetzen, dass man gesalzene Butter auswäscht, denn es ist schwer, der Butter alles Kochsalz durch Waschen mit Sicherheit zu entziehen. Weit eher ware ein Ersatz durch geschmolzenes Butterfett, Adeps Butyri, zu rechtfertigen

Il Adeps Butyri Butterfett (Erganzb) Frische Butter wird in einem hohen Gefässe, z B einer Infundirbuchse aus Porcellan, im Dampfbade geschmolzen und solauge erwärmt, bis sich das Fett als vollig klare, obere Schicht abgeschieden hat Alsdann wird diese noch warme Fettschicht abgegossen und in trockene, kleine, völlig anzufullende Glassfaschen filtrirt. Hielzu ist zu bemerken, dass man mit der Filtration nicht eher beginnen soll, bis nicht eine deutliche Scheidung des geschmolzenen Butterfettes von den Molken stattgefunden hat. Die Filtration geht rasch von statten, wenn man das Filter vorher gut austrocknet. Das Filtriren hat an einem warmen Orte, bei grösseren Mengen mittels eines Warmwasser- oder Dampftrichters zu erfolgen

Ein gelblichweisses bis weisses, körniges Fett von eigenartigem, nicht ranzigem Geruche und Geschmacke Es schmelze bei 80-87°C zu einer klaren, mehr oder weiniger gelben Flussigkeit — Werden 10 g Butterfett in 10 com Chloroform gelost, 10 com Weingerst und 1 Tropfen Phenolphthaleinlösung hinzugefügt, so muss die Lösung nach Zusatz von 0,3 ccm Normal-Kallauge und nach kraftigem Schutteln roth gefarbt erscheinen, was einem zulassigen Maximalgehalt von 3 Burstyn'schen Sauregraden entspricht

Ersatz für wasserfreies Butteisett Als solches gelten folgende Mischungen

1) Olei Cacao 4 Th, Olei Amygdalarum 6 Th
2) Olei Cacao 2 Th, Adipis 8 Th
Unguentum ad combustiones Stahl Stahl'sche Brandsalbe. Ist eine Mischung

von 1 Th gelbem Wachs und 2 Th wasserfreiem Butterfett

Untersuchung der Butter Die Butter des ehrlichen Marktverkehrs hat etwa folgende Zusammensetzung Butterfett 80-85 Proc, Wasser 10-15 Proc, Milch/ucker, Casein, aus der Milch stammende Salze zusammen 1-8 Proc Ausserdem ist auf das markt üblich zugesetzte Kochsalz Rücksicht zu nehmen

Die Gesichtspunkte, unter denen die Marktuntersuchung der Butter zu geschehen hat, sind folgende

- 1) Verfälscht kann Butter dadurch werden, dass ihr a) eine größere Menge Wasser einverleibt wird, als es im ehrlichen Verkehr gebrauchlich ist, b) dass ihr eine übergroße Menge Kochsalz zugesetzt wird, c) dass das Butterfett zum Theil durch billigere Fette oder Fettgemische ersetzt wird
- 2) Verdorben ist Butier, welche in einen solchen Zustand übergegangen ist, dass sie nach der allgemeinen Ausicht zum menschlichen Genuss oder doch für die vom Kaufer vorausgesetzte bestimmungsgemasse Verwendung nicht mehr geeignet ist
- 3) Nachgemacht ist Butter, wenn an ihre Stelle ein Kunstprodukt, z B Mar garine, untergeschoben ist

Die Untersuchung führt man zweckmassig in folgender Weise aus

- 1) Bestimmung des Wassergehaltes
- a) Approximativ Man fullt in ein weites Probirrohr (2,5 cm lichte Weite), welches man selbst graduirt hat, etwa 20 g Butter und bringt diese durch Einstellen in heisses Wasser zum Schmelzen Nach einiger Zeit hat sich das geschmolzene Butterfett über der wasserigen Flussigkeit (den Molken) soweit abgesetzt, dass beide Schichten sich deutlich abgrenzen Man schätzt nunmehr die Menge des geschmolzenen Fettes und der Molken Betragt die Menge der letzteren mehr als 1/5, so ist die exakte Wasserbestummung auszuführen
- b) Exakt Man bringt in eine Platinschale etwa 20 g mit Salzsaure gut aus gewaschenen Quarzsand oder Bimsstein, dazu ein kleines Glasstabehen und glüht die so beschickte Schale grundlich durch, bis sie konstantes Gewicht hat Dann bringt man 5 g Butter hinzu, die von moglichst vielen Stellen der Probe entnommen ist, rührt ohne Verlust um und trocknet im Wasserbadtrockenschrank bis zu konstantem Gewicht (nach fünfstundigem Trocknen die erste Wagung!) Im Soxhert'schen Trockenschrank ist das Trocknen nach ½ bis ¾ Stunden beendet
- 2) Bestimmung des Fettgehaltes Den sub 1 erhaltenen Trockenruckstand verreibt man mit noch etwa 20 g getrocknetem Sande oder Bimsstein, extrahiit das Ganze in einem Extraktionsapparate (nach Soxiller) mit wasserfreiem Aether und veifährt im übrigen, wie unter Milch angegeben ist (s. Lac)
- 3) Bestimmung des Gehaltes an Kochsalz Man wagt 5 g Butter in eine Platinschale, verdampft die Hauptmenge des Wassers durch einstündiges Erhitzen auf dem Wasserbade und versicht bei nicht zu hoher Temperatur Die Asche wird gewogen, alsdann mit Wasser ausgezogen und in der Losung das Chlor durch Titriren mit Silbernitrat und Kaliumchromat nach Mohr bestimmt Wagung und Titration müssen fast mit ein ander übereinstimmen
- 4) Bestimmung des Gehaltes an Casein 5-10 g Butter werden durch drei bis vierstündiges Trocknen vom Wasser befreit. Dann zieht man mit Aether aus, sammelt das in Aether Unlösliche auf einem schwedischen Filter und wäscht es mit Aether aus Schliesslich bringt man Filter + Inhalt in einen Stickstoff-Kolben und bestimmt den Stickstoff nach Kjeldahl. Stickstoff × 6,87 ergiebt die Menge des vorhandenen Caseins 1)
- 5) Bestimmung des Säuregrades Man löst 5 g Butter in 80 ccm saurefreiem Aether, fugt 3 Tropfon Phenolphthaleinlösung zu und titirt mit 1/10 Normal alkoholischem Kali Jeder für 100 g Butter verbrauchte Cubikcentimeter Normal-Kalilauge zeigt 1 Säure grad nach Burstyn an

¹) Die Ausführungsbestimmungen des Reichskanzlers schreiben den Faktor 6,25 vor, doch soll der Faktor 6,37 genauer sein

515

- 6) Fremde Fette Vorprufungen
- 1) Schmelzprobe Beim Erwarmen im Wasserbade schmizt Butter zu einem rasch klar werdenden Fette, wahrend Margarine langere Zeit ein trübes Aussehen behalt. Die Probe beruht darauf, dass das Butterfett ursprunglich als Emulsion in der Milch enthalten war, und dass diese Emulsion absichtlich zerstort worden ist, wahrend der Margarine Milch oder Rahm zugeführt worden ist, in der Absicht, eine Emulsion zu bilden Nur als Vorprobe zu benutzen

Butyrum

2) Refraktometrisch Man bestimmt die Refraktion im Abers'schen Butter-Refraktometer Butterfett hat bei 25°C eine Refraktion von höchstens 52,5 Der Apparat kostet etwa 150 M und gestattet lediglich die pure Unterscheidung von Butter und Margarine In zweiselhaften Fallen lasst er haufig im Stiche — Jedem Apparate ist eine genaue Gebrauchsanweisung beigegeben, ausserdem findet sich eine eingehende Beschreibung des Apparates und seiner Anwendung in den Ausführungsbestimmungen des neuen Margarine Gesetzes

1) Nach Henner-Angell Man bringt durch Differenz-Exakte Methoden Wagung 3-4 g klar filtrirtes Butterfett in eine kugelige Porcellanschale, fugt 50 com Alkohol sowie 2 g Aetzkalı hinzu und verseift das Fett durch Erwarmen auf dem Wasserbade unter Umruhren Dann lasst man den Alkohol vorsichtig aber vollstandig abdunsten und ubergiesst die zurückbleibende Seife mit 150 com heissem destillirten Wasser, in welchem sie sich klar auflosen muss. Zu der klaren Lösung giebt man verdhunte Schwefelsaure un Ueberschuss und eilbitzt so lange, bis sich die Fettsauren als ölige Schicht klar (!) abgesetzt haben und die wasserige Flüssigkeit nicht mehr milchig erscheint. Man filtrirt nun die Flussigkeit durch ein vorher in einem Wageglaschen getrocknetes und gewogenes Filter von dichtem Papier, welches vorher mit heissem Wasser genasst und angefullt worden ist, mit der Vorsicht, dass wahrend der ganzen Daner der Filtration die Fettsauren memals ganz nach dem Grunde des Filters gelangen, sondern dass sich auf diesem zu jeder Zeit genugend wasserige Flussigkeit befindet, um ein Durchlaufen der Fettsauren zu verhindern Man spritzt nun alle Fettsäurereste aus der Schale auf das Filter und wascht die gesammten Feitsauren mit siedendem Wasser (ca 11/2 Liter) so lange aus, bis das Filtrat gegen empfindliches Lackmuspapier nicht mehr sauer reagirt Man bringt hierauf die Fettsauren auf dem Filter zum Erstarren, indem man den ganzen Trichter in eiskaltes Wasser eintaucht, bringt Filter + Fettsauren in das Wageglas und trocknet im Wasserbadtrockenschranke bis zu konstantem Gewicht (Erste Wagung nach 3 Stunden, dann in einstundigen Pausen)

2) Die Reichert-Meissl'sche (Wollny'sche) Zahl in der Modifikation von Lepfmann-Beam 5 g (genau gewogen!) reines filtrites Butterfett werden in einem 800 cm fassenden Erlenmeyer-Kolben genau abgewogen, hierzu 20 cm Glycerin-Natron¹) gegeben, der Kolben wird mittels einer mit Kautschukschlauchstücken überzogenen Tiegelzange eifasst und über freier Flamme unter beständigem Umschwenken erhitzt. Hierdurch, wie auch im Nothfalle durch zeitweiliges Entfernen von der Flamme, wird die stark schaumende Masse leicht am Uebersteigen gehindert. Nach 3—4 Minuten ist die Reaktion beendet, das Wasser verdampft, die Flüssigkeit hort auf zu kochen und ist fast plötzlich vollstandig klar. Alsdann fügt man, zu Anfang tropfenweise, da sonst leicht Ueberschäumen eintritt, 135 ccm destillirtes, ausgekochtes Wasser zu und nach eingetretener Auflösung von etwa erstarrter Seife 2 Stuckehen Bimsstein und 5 ccm Schwefelsaurelösung?) Man destillirt alsdann mit vorgelegtem Liebig-schen Kühler 110 ccm ab. Das Destillat wird gemischt und filtrit. Von dem Filtrate titritt man 100 ccm mit ¹/10 Normallauge und

1) Von der Schwefelsäurelösung enthalten 100 ccm = 20 ccm konc Schwefelsaure

<sup>1)</sup> Zur Herstellung des Glycerin-Natrons löst man 100 g Natronhydrat in 100 ccm destillirtem Wasser Von dieser Lösung werden 20 ccm mit 180 ccm reinem konc Glycerin gemischt

Phenolphthalein. Die verbrauchten Cubikeentimeter in Lange multiplicirt man mit 1,1. Die so erhaltene Zahl ist die Reichent-Mussel'sche Zahl (oder Worlny'sche Zahl).

Beurtheilung. Der Gehalt an Kochsalz bezw. an Wasser wird meist nach örtlichen Verordnungen beurtheilt. Wo diese fehlen, kann man in maximo 3 Proc. Kochsalz und 15 Proc. Wasser zulassen und in minimo einen Fertgehalt von 80 Proc. verlangen.

Ob Butter verdorben ist, lässt sich am besten durch die Kostprobe (Aufstreichen auf Brod oder Semmel!) beurtheilen. Die Bestimmung des Säuregrades erfolgt in der Regel nur zur wissenschaftlichen Begründung des durch die Kostprobe gewonnenen Urtheils. Die meisten Chemikor nehmen als zulässige Maximalzahl 8 Säuregrade an.

Fremde Fette (Margarine, s. auch diese) weist man am sichersten durch Bestimmung der Reicher-Meisel'schen (Wollny'schen) Zahl nach. Für reines Butterfett ist 24,0 als niedrigste Reicher-Meisel'sche (Wollny'sche) Zahl anzunehmen. Es hat sich aber herausgestellt, dass gewisse Fütterungsarten (Reis, Palmkerne) die Wollny'sche Zahl herabdrücken Ergeben sich nach der Bestimmung der Reicher-Meisel schen Zahl Zweifel

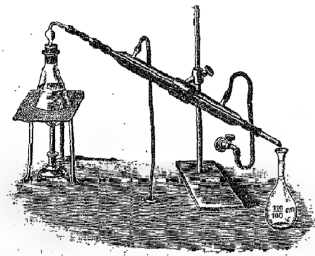


Fig. 194 Destillationsapparat aur Bestimmung der flüchtigen Felt-

über die Unverfälschtheit der Butter, so kann man noch die Bestimmung der Hehrse-Angell'schen Zahl heranziehen. Diese wird für reines Butterfett in maximo als 90,0 angenommen. Doch kommen anch hier geringe Ueberschreitungen vor.

In zweiselhaften Fällen giebt allein uranseehtbare Auskunft die Selbstherstellung von Butter aus der in Frage kommenden Milch, bezw. Buttern unter amtlicher Aussicht und vergleichende Untersuchung des so erhaltenen Butterfettes.

Färbung der Butter mit unschädlichen Farbstof-

fen gilt zur Zeit als ein erlaubtes Verschönerungsmittel.

I. 5. k. Nachweis von Sesamöl (aus der Bekanntmachung des Reichskanzlers vom I. April 1898):1).

a) Wenn heine Farbstoffe worhanden sind, die sich mit Salzsäure roth färben, so werden 5 com geschmolunes Butterfelt mit 0,1 com einer alkoholischen Furfurol-Lösung (1 Raumtheil farblöse Furfurol in 100 Raumtheilen absoluten Alkohols gelöst) und mit 10 com Salzsäure vom spec. Gew. 1,10 mindistens 1/2 Minute lang kräftig geschüttelt. Wenn die am Boden sich abscheidende Salzsäure eine nicht alsbald verschwindende deutliche Rothfarbung zeigt, so ist die Gegenwart von Steamöl nachgewiesen.

B) Wenn Farbstoffe singegen sind, die dirch Salzsäure roth gefärbt werden, wo schilltelt man 10 ccm geschmolzenes Butterfett in einem kleinen cylindrischen Scheidetrichter mit 10 ccm Salzsäure vom spec. Gew. 1,125 etwa 1/2 Minute lang. Die unten sich ansammelnde rothgefärbte Salzsäure-Schicht läset man abstiessen, fügt zu dem in dem Scheidetrichter enthaltenen geschmolzenen Fette nochmals 10 ccm Salzsäure wom spec. Gew. 1,125 und schüttelt wiederum 1/2 Minute lang. Ist die sich abscheidende Salzsäure noch roth gefärbt, so lässt man sie abstiessen und wiederholt die Behandlung des geschmolzenen Fettes mit Salzsäure vom spec. Gewichte 1,125, bis letztere nicht nuhr roth gefärbt wird. Man lässt alsdamn die Salzsäure abstiessen und prüft 5 ccm des so behandelten geschmolzenen Butterfettes nach dem unter a beschriebenen Verfahren auf Sesamöl. Zu diesen Versuchen verwende man keine höhtre Iemperatur, als zuer Erhaltung des Fettes im geschmolzenen Zustande erforderlich ist.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Die cursie gesetzten Stellen sind der Bekanntmachung des Reichskanzlers wörtlichtentnommen.

Butyrum 517

#### I. 4 Nachweis von Konservirungsmitteln

a) Borsaure 10 g Butter werden mit alkoholischem Kals in einer Platinschalt verseift, du Seifenlosung eingedampft und verascht. Die Asche wird mit Salzsaure übersättigt. In die salzsaure Losung taucht man einen Streifen gelbes Kurkumapapier und trocknet das Papier auf einem Uhr glase bei 100° C. Bet Gegenwart von Borsaure zeigt die eingetauchte Stelle des Kurkumapapiers eine rothe Farbung, die durch Auftragen eines Tropfens verdunnter Natriumkarbonatlosung in Blau übergeht.

b) Salicylsaure Man mischt in einem Probirrohrchen 4 cem Alkahol von 20 Vol Proc mit 2-3 Tropfen einer verdunnten Eisenchloridlosung, fügt 2 cem Butterfett hinste und mischt die Flussigkeiten, indem man das mit dem Daumen verschlossene Probirrohrchen 40-50 mal umschuttelt

Res Gegenwart von Salicylsaure farbt sich die untere Schicht violett

c) Formaldehyd 50 g Butter werden in einem Kolochen von etwa 250 cm Inhalt mit 50 cm Wasser versetzt und erwarmt Nachdem die Butter geschnolzen ist, destillirt man unter Ein leiten von Wasserdampf 25 ccm Flussigkeit ab 10 ccm Destillat werden mit 2 Tropfen ammonia-kalischer Silberlosung versetzt, nach mehr stundigem Stehen im Dunklen entsteht bei Gegenwart von Formaldehyd eine schwarze Trubung (Die amnoniakalische Silberlosung erhalt man durch Auflosen von 1 g Silbernitrat in 30 ccm Wasser, Versitzen der Losung mit verdunntem Ammoniak, bis der aufanglich entstehende Niederschlag sich wieder gelost hat, und Auffüllen der Losung mit Wasser auf 50 ccm)

Fremdartige Zusätze Kartoffelmehl, Kartoffelbrei, Getreidemehl, Mohrrubenbrei, welche bisweilen, aber nur selten, der Butter in betrigerischer Absicht zugesetzt werden oder durch Zufall in diese gelangen, weist man nach, indem man ein Quantum Butter erst mit Alkohol, dann mit Aether auszieht und den hierbei ungelöst hinterbleibenden Rückstand mit dem Mikroskop unteisucht Gips, Thon u dergl unorganische Zusatze, welche wohl kaum als ubliche Verfalschungen gelten können, wurden in der Asche aufzusuchen und nachzuweisen sein

I 5 1 Nachweis fremder Farbstoffe Du Gegenwart fremder Farbstoffe erkennt man durch Schutteln des geschmolsenen Butterfeites mit absolutem Alkohol oder mit Petroleumaiker vom spec Gew 0,638 Nicht kunstlich gefarbtes Butterfett ertheilt diesen Lösungsmitteln keine oder nur eine schwach gelbhohe Farbung, wahrend sie sich bei kunstlich gefarbtem Butterfett deiethelt gelb farben

Zum Nachweise gewisser Theerfarbstoffe werden 2-3 g Butterfett in 5 cm Aether gelost und die Lusung in einem Probirrohrchen mit 5 cm konc Salisaure vom spec Gew 1,125 kraftig geschultelt. Bei Gegenwart gewisser Azofarbstoffe fürbt sich die sich unten abseinende Salisaureschicht deutlich roth

Schmelzbutter, Butterschmalz, Schmalz (letzteres eine specielle, süddeutsche Bezeichnung) Hierunter versteht man das durch Ausschmelzen der Butter und Abgiessen von den Molken gewonnene wasserfreie Butterfett, welches in Suddeutschland namentlich während des Winters zu Küchen- und Konditoreizwecken verwendet wird. Es ist bezüglich eines Gehaltes an fremden Fetten in gleicher Weise zu unteisuchen und zu beurtheilen wie die Butter. — Schmelzbutter lässt unter dem Mikroskop Krystallnadeln erkennen

Colostrum-Butter In einigen Gegenden gilt die aus dem Colostrum [d 1 die unmittelbar bis einige Tage nach dem Geburtsakt abgesonderte Milch], hergestellte Butter innerlich wie ausserlich als besonders heilkraftig Colostrum-Butter ist braungelb, starrer als gewohnliche Butter, reich an Eiweissstoffen, von schleimigem Geschmack Sie wird leicht ranzig

Sapo butyrinus. Sapo e Butyro Butterseife Zur Herstellung derselben kann mit Vortheil ranzige, zu Speisezwecken nicht mehr verwerthbare Butter verwendet weiden Man schmilzt ein beliebiges Quantum Butter, lässt das Butterfett in der Warme sich klaien, filtrirt oder kolirt es und verfahrt wie folgt

100 Th geschmolzenes Butterfett werden in einer Porcellanschale mit 130 Th Na tronlauge (von 15 Proc NaOH) im Wasserbade unter Umruhren so lange erhitzt, bis ein klarer, gleichmässiger Seifenleim entstanden ist. Nachdem die Erhitzung im Wasserbade noch 1 Stunde fortgesetzt worden ist, fügt man zu dem Seifenleim eine filtrirte (!) Lösung von 25 Th Kochsalz und 2,5 Th kryst Soda in 100 Th Wasser, rührt ½ Stunde um, lässt dann etwa 1 Stunde im Wasserbade ruhig absetzen und bringt hierauf die Schale in die Kälte Nachdem die Seife völlig erstarrt ist, wird sie von der Unterlauge abgehoben, mit Wasser abgespült, in Stücke geschnitten und an einem warmen Orte, vor Staub ge schutzt, getrocknet. Ausbeute ca 120 Th. Verwendung zur Herstellung von Opodeldok

Butyrum 518

Butterpulver Hierunter versteht man Pulver, welche, dem Rahm zugesetzt, die Abscheidung der Butter beim Buttern beschleunigen sollen Diese Pulver, deren Nutzen Abscheidung der Butter beim Buttern bescheinigen sohlen Diese Fulver, deren Rutzen zweiselnaft ist, bestehen in der Regel 1) Aus Natrumbikarbonat, 1—2 g auf 11 Rahm 2) Gemische von (1 Th.) Natrumbikarbonat mit (3 Th.) Kochsalz Auf 11 Rahm rechnet man 3—4 g der Mischung 3) Kochsalz Auf 11 Rahm = 2—6 g 4) Kaliumbitartrat Auf 11 Rahm = 1—2 g Diese Pulver werden gelegentlich auch noch mit Auszugen von Orleans oder Kurkuma gefarbt und dienen alsdam zugleich als Farbemittel

Butterfarbe, um zu heller Butter (Winterbutter) eine schöne Färbung zu verleihen

1) Aetherisches Orleanextrakt 2—3,0 g, Olivenöl 100,0 2) 1 Th getrockneter Orlean, 2 Th
Kurkumapulver werden mit 10 Th Olivenöl 3 Tage lang im Dampfbade erhitzt, dann ab
gepresst und nach dem Absetzen filtrirt (E ROSENDORF's Butterfarbe) In dunklen Glasern gepresst und nach dem Absetzen filtrirt (IS ROSENDORF's Butterfarde) in dunken Glasern abzugeben 3) 3 Th Dimethylamidoazobenzol werden in 97 Th Olivenol unter Erwarmen gelöst 4) Man zieht 100 Th Orlean mit einer Lösung von 1,5 Th Kahumkaibonat in 100 Th Wasser in der Warme aus und zieht den Ruckstand noch zwei mal mit einer Lösung von je 0,6 Th Kahumkarbonat in 100 Th Wasser aus Die vereinigten Auszuge werden auf 60 Th verdampft, dann mit 12 Th Alkohol versetzt und nach dem Ab setzen filtrirt

Butyromel Gemisch von 1 Th Honig mit 2 Th Butterfett oder Butter Emplastium universale Styriae Hofrathspflaster (Oesterr Handverkaufs artikel ) Cerae flavae, Adipis Butyri recentis, Terebinthinae venetae ää 320,0 Myrrhae, Alu minis usti, Camphorae aa 40,0, Croci 2,0

III Margarine Kunstbutter. "Margarine im Sinne des Gesetzes vom 15 Juni 1897 sind diejenigen der Milchbutter oder dem Butterschnialz ahnlichen Zubeieitungen, deren Fettgehalt nicht ausschliesslich der Milch entstammt "

Bereitung Frischer, gewaschener Rindertalg wird bei 60°C durch Dampf geschmolzen Das geläuterte (filtrirte) Fett lässt man 12-24 Stunden bei 200 C stehen und presst bei 80°C das ausgeschiedene feste Stearin von dem flussiger bleibenden Oleomargarın ab Das Oleomargarın wird — meist nach Zusatz anderer Fette und Oele, z B Sesamol, s w unten — mit 10 Proc stisser oder saurer Milch in besonderen Emulsionsapparaten verbuttert, die Mischung wird alsdann gefarbt, gesalzen, auch parfumirt und grebt so nach dem Erstarren das "Margarine" genannte Produkt — Der Naturbutter ausserordentlich ähnliche Massen, nur durch die chemische Analyse (s. S. 516) von dieser zu unterscheiden

Gesetzuiche Bestimmungen Die Fabrikation der Margarine und der Verkehr mit derselben unterliegt für das Deutsche Reich den Bestimmungen des Gesetzes vom 15 Juni 1897 und dessen Ausführungsbestimmungen Für die Thatigkeit des Analytikers kommen besonders folgende Bestimmungen des Gesetzes in Betracht

§ 3 Die Vermischung von Butter oder Butterschmals mit Margarine oder anderen Speise fetten niem Zwecke des Handels mit diesen Mischungen ist verboten - Unter diese Restimmung fallt auch die Verwendung von Milch oder Rahm bei der gewerbsmässigen Herstellung von Margarine, sofern mehr als 100 Gewichtstheile Milch oder eine dementsprechende Menge Rahm auf 100 Gewichts theile der nicht der Milch entstammenden Fette in Anwendung kommen

Damit ist folgendes gesagt. In Deutschland ist es untersagt, Mischungen von Butter mit anderen Speisefetten gewerbsmassig herzustellen und zu Genusszwecken zu verkaufen Zugelassen ist die Herstellung der Margarine mit der Beschrankung, dass für 100 Th Nicht-Milchfett nicht mehr als 100 Th Milch oder eine dieser entsprechende Menge Rahm zur Verwendung kommen. Für die analytische Kontrole ist anzunehmen, dass 100 Th Milch in maximo 4 Th Butterfett entsprechen, und die dem Analytiker gestellte Aufgabe besteht somit darin, festzustellen, ob das wasserfreie Fett einer Margarine mehr als 4 Proc Butterfett enthalt oder nicht Dies geschieht durch Bestimmung der Reichent-Meisel'schen Zahl. Die Reichker-Meissl'sche Zahl beträgt bei einer den gesetzlichen Anforderungen entsprechenden Margarine nicht mehr als 2,0 Geht sie über 2,0 erheblich hinaus. so ist auf Zusatz grosserer Mengen von Butterfett zu schliessen. Dieser Schluss würde nur dann nicht immer zutreffend sein, wenn das Fettgemisch erhebliche Mengen von Kokosfett enthält Dieses hat an sich eine höhere Reichert-Merssl'sche Zahl Auf die Anwesenheit von Kokosfett wird man aufmerksam gemacht bei der Bestimmung der Henner'schen Zahl dadurch, dass sich aus dem erkalteten Filtrate Krystallnadeln von Fettsauren

abscheiden, und dass die Fettsauren auch nach lange Zeit fortgesetztem Trocknen keine Gewichtskonstanz zeigen

§ 6 "Margarme und Margarmkast, welche zu Handelszwecken bestimmt sind, mussen einen die allgemeine Erkennbarkeit der Waare mittelst chemischer Untersichung erleichternden, Beschaften heit und Farbe derselben nicht schadzgenden Zusatz enthalten — Die naheren Bestimmungen hieruber werden vom Bundesrath erlassen und im Reichsgesetzblatt veroffentlicht"

Ueber die Art des Kennzeichnungsmittels bestimmt die Bekanntmachung des Reichskanzlers vom 4 Juli 1897 folgendes

1) Um die Erkennbarkeit von Margarme und Margarmkase, wilche zu Handelsweiteken be stimmt sind, zu erleichtern, ist din dei der Fabrikation zur Verwendung kommenden Fetten und Oelen Sesamol zusussetzen. In 100 Gewichtsthalen der angewandten Fette und Oele muss die Zusats menge des Margarine mindestens 10 Gewichtstheile, des Margarinkase mindestens 5 Gewichtstheile Sesamol detragen — Der Zusats des Sesamols hat den Vernischen der Fette vor der weiteren Fabrikation zu erfolgen

2) Das nach No 1 rususetzende Sesamol muss folgende Reakton zeigen. Wird ein Gemuch von 0,5 Raumtheilen Sesamol und 99,5 Raumtheilen Baumwollsamenol oder Erdnussol mit 100 Raumtheilen rauchender Saltsaure vom spec Gew 1,79 und einigen Tropfen einer 2 procentigen al koholischen Losung von Furfurol geschuttelt, so muss die unter der Oelschuht sich absetzende Saltsaure eine deutliche Rothfarbung annehmen. Das zu dieser Reaktion dienende Furfurol muss

farblos sein

Fur die Schatzung des Sesamölgchalts der Margarine geben die "Vorschriften für die chemische Untersuchung von Fetten und Käsen vom 1 April 1898 folgende An weisung

II Die Untersuchung der Margarine erfolgt nach denselben Grundsatzen wie die der Butter

Ausserdem ist noch folgende Prufung auszuflehren

0,5 con des geschmoltenen, klar filtrirten Margarinefetts werden mit 9,5 com Baumwoll saminol, das, nach dem unter I 5 k (S 510) beschriebenen Verfahren gepruft, mit Furfurol und Salz säure keine Rothfarbung gubt, vermischt Man pruft die Mischung nach dem unter I 5 k (S 516) angegebenen Verfahren auf Sesamol Hat die Margarine den vorgeschriebenen Gehalt an Sesamol, von der vorgeschrubenen Beschaffenheit, so muss die Sesamol Reaktion noch deutlich eintreten

Enthalt die Margarine zugleich Farbstoffe (gewisse Azofarbstoffe, z B Dimethylamidoazobenzol), welche mit Salzsäure direkt eine Rothfarbung geben, so ist demuach die Prufung auf Sesamol nach I. 5 k  $\beta$  der für die Untersuchung der Butter gegebenen Anweisung auszuführen.

## Cacao.

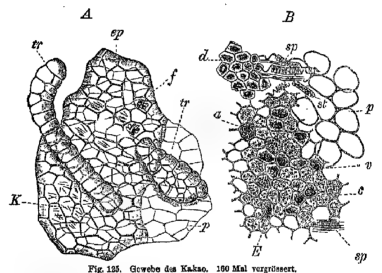
#### Theobroma Cacao L Familie der Sterculiaceae-Büttnerlese.

Der bis 13 m hohe Baum ist einheimisch in den Kustenlandern des mexikanischen Golfes und in Sudamerika bis zum Amazonas Gegenwärtig fast überall in den Tropen mehr oder weniger in Kultur (cf unten) — Verwendung finden die Samen Semen Cacao (Ergánzb) Fabae seu Nuclei Cacao (Gall) Semen Theobromatis Fabae mexicanae. Kakao. Kakaobolnen Fèves de Cacao Cacao-beans.

Aússer der genannten sollen noch einige andere Arten die Droge liefern Theobroma bicolor Humb et Bpl (in Kolumbien und am Rio negro), Theobroma angustifolium Moç et Sess (Soconusco), Theobroma ovalifolium Moç et Sess (Esmeraldas)

Beschreibung. Die beerenartigen, fleischigen, gelben, rothen oder braunen Fruchte von Grösse einer mittleren Gurke enthalten, in ein schleimiges, angenehm schmeckendes Fruchtmus eingebettet, die dicht in 5 Langsreihen geordneten etwa 40 Samen, die frisch weiss sind und die braune Farbe erst durch die darauf folgende Zubereitung annehmen — Sie sind im Umriss ungeführ eiformig, meist etwas plattgedrückt, etwa 2,5 cm lang, 1,5 cm breit, 1,0 cm dick Am stumpferen Ende befindet sich das Hilum, von wo aus auf der einen Schmalseite die Raphe zum gegenüberliegenden Ende verlauft und sich hier in mehrere Bundel auflöst, wodurch sich das reichliche Vorkommen derselben in der Samen

schale erklärt. Die braune, ziemlich spröde Samenschale umschliesst den Embryo, der nech von einem zarten Häutchen (Silberhaut) bekleidet ist. Der Embryo besteht aus den diekfleischigen Kotyledonen, die vielfach in einander gefaltet und von aussen eingeschnürt sind, der keuligen Radicula und der als kleines Spitzehen kenntlichen Plumula. Wegen der vielen Falten etc. zerfallen die Kotyledonen leicht in kantige Stücke. Ihre Farbe ist auf dem Querschnitt mehr oder weniger braun bis violett. Die Kotyledonen bestehen zu äusserst aus einer aus dünnwandigen Zellen gebildeten Epidermis, die häufig (besonders an den Falten und an der Radicula) zu eigenthümlichen Haaren (Mitsoherlichische Körperchen Fig. 125 tr) ausgewachsen sind. Die Epidermiszellen enthalten 3—4,5  $\mu$  grosse kantig-rundliche Pigmentkörner von orangegelber bis brauner Farbe, die mit Chloralhydrat blutroth, mit Eisenthlorid olivenbraun werden. Das übrige Gewebe besteht, abgesehen von zarten Procambiumsträngen und schwach entwickelten Gefässbündeln, aus zarten Parenchymzellen, als deren Inhalt sich krystallinisches Fett, Plasma und Aleuronkörner erkennen lassen. Letztere enthalten entweder ein Krystalloid und färben sich mit Jod gelb, oder sie färben



A Sliberhaut des Samens. f Fettkrystalle. K Oxalatkrystalle. fr Mitscherlich'sche Körperchen, von der Samenschale abgebrochen. d Sklereiden der Samenschale. F Parenchym der Kotyledonen der Stärke, Fett,
Aleuron (a) und Farbstoffzellen (v). ep Spiralgefüsse. (Nach Moellen).

sich nicht mit Jod und enthalten dann ein oder mehrere Globoide. Beide Formen sollen nicht in derselben Sorte neben einander vorkommen (Tschmoh). Endlich enthalten sie Stärke in kleinen einfachen, rundlichen oder wenig zusammengesetzten Körnern. Die Körnehen sind bei den einzelnen Sorten nicht gleich gross, und sie können wohl mit benutzt werden, einzelne Sorten zu charakterisiren. (S. 521.)

Zahlreiche Zellen (Pigmentzellen, Fig. 125 v) der meisten Sorten enthalten Farbstoff Kakaoroth), der entweder braun oder violett (mit mehr oder weniger röthlichem Stich) ist, diese Pigmentzellen sind im allgemeinen regelles zerstreut, gegen die Epidermis bilden sie häufig kurze Reihen. Manchen Sorten fehlen sie ganz. Sie werden mit Eisenchlorid blauschwarz, mit konc. Säuren roth, mit Kalilauge blau.

Aus dem Gewebe der Radicula sind als charakteristische Elemente zu erwähnen: Einzelkrystalle und kleine Drusen von Kalkoxalat. Die Gefässbündel sind weiter entwickelt wie diejenigen der Kotyledonen.

Das den Embryo bedeckende Silberhäutchen, der Rest des Perisperms, enthält in seinen Zellen Krystalle und Krystallaggregate von Fett in rundlichen oder keuligen Formen.

Aus dem Gewebe der Samenschale (Fig. 126) ist bemerkenswerth die Epidermis mit polygonalen Zellen, deren gelbgefärbte Wände etwas verdickt sind, das zusammen-

gefallene Parenchym mit braunrothlichem Inhalt, die abiolibaren Spiralgefasse, und eine Schicht kleiner Sklereiden (Fig 125 d), die an der Innenwand und den Seitenwanden verdickt sind

Zuber eitung der Samen Die eingesammelten Früchte werden geoffnet, die Samen herausgenommen, durch Reiben mit den Handen oder auf Sieben vom Fruchtmus befreit und auf luftigen Hurden getrocknet. Die 80 zubereiteten Samen neunt man ungerottet, sie sind von geringem Aroma und ziemlich bitterem Geschmack. Diese Methode wird jetzt nur noch selten augewendet. Fast überall unterwirft man die Samen einem Gahrungsprocess und erhalt so die weniger bitteren gerotteten Samen, deren Aroma sich durch den genaunten Process entwickelt hat

Zu diesem Zweck breitet man sie in bis 10 em dieker Schicht auf Brettern aus und beschwert sie oder bringt sie in Kasten oder Tiege oder grub sie früher einfach in die Ende — Die gerotteten Samen werden dann getrocknet und kommen in den Handel Sie haben nun eine braune Farbe angenommen, der violettrothe Farbstoff in den Kotyledonen ist aber, wenigstens in vielen Fallen, schon verher verhanden gewesen. Früher nahm man

das Rotten in roher Weise in Erdgruben vor und die Samen erhielten daduich einen Ueberzug von Erde, den man ihnen jetzt oft künstlich giebt

Sorten Guayaquil-Machala 24 mm lang, 13 mm breit, 7 mm dick Zimmtfarbig Querschnitt graubraun

Guayaquil - Arriba 24 mm lang, 15 mm breit, 7,5 mm dick Rost farbig Querschnitt dunkelbraun violett oder grau Starkekörnehen bis 7 μ Guayaquil - Balao 28 mm

Guayaquıl - Balao 28 mm lang, 13 mm breit, 8 mm dick Rostfarbig Queischnitt braun oder violett Stärkekörnchen bis 5,2 μ

Puerto-Cabello 28 mm lang, 6 mm breat, 13 mm dick Ockerfarbig, erdig Querschnitt hellbraun Para 22 mm lang, 11 mm breat,

Para 22 mm lang, 11 mm breit, 5 mm dick Rostfarbig matt Quer schnitt braun bis graubraun

sehnitt braun bis graubraun
Bahia 25 mm lang, 14 mm
breit, 7 mm dick Rothbraun Querschnitt dunkelviolett Starkekörnehen
bis 7 µ

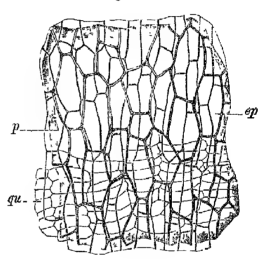


Fig 126 Samenschale des Kakao 160 Mai vergrössert. ep Epidermis p Parenchym (Nach Mozller)

Maracas 23 mm lang, 13 mm breit, 7 mm dick Rothbraun Querschnitt graubraun Starkelörighen bis 3.6 u

braun Starkekörnchen bis 3,6  $\mu$  Canca 23 mm lang, 13 mm breit, 10 mm dick Rostfarbig oder graubraun Querschnitt gelblich braun Starkekörnchen bis 7,2  $\mu$ 

Caracas 23 mm lang, 11,5 mm breat, 9 mm dick Ockerfarbig Querschmtt hellbraun, oft mit violettem Ton

Garupano 24 mm lang, 13,5 mm breit, 6 mm dick Erdfarbig grau Querschnitt violett Stalkekörnchen bis 13,5  $\mu$ 

Domingo 22 mm lang, 13 mm breit, 6 mm diek Schmutzig grau Querschmtt gelblich-braun

Trinidad 23 mm lang, 13 mm breit, 7 mm dick Rostfarbig Querschnitt rothviolett

Ceylon 21 mm lang, 13 mm breit, 8 mm dick Röthlichbraun, Querschnitt braun Starkekörnchen bis 7  $\mu$ 

Java 22 mm lang, 13 mm breit, 8 mm dick Kupferfarben Querschnitt braun Kamerun 24 mm lang, 13,5 mm breit, 6 mm dick Dunkel zimmtfarbig Querschnitt innen violettbraun

St Thom 6 25 mm lang, 13 mm breat, 7 mm dick Graubräunlich Querschnitt grauviolett bis violett Stärkekörnichen  $5.3~\mu$ 

Die mitgetheilten Maasse der Samen sind das Mittel aus 20-30 Messungen --Die Farbe des Querschnitts wird bedingt durch die Farbe der Pigmentzellen und den

durch das Rösten meist braun gefindten Inhalt der fibrigen Parenchymzellen — Aus der Beschaffenheit der Pigmentzellen allein sind Schlusse auf eine bestimmte Sorte nicht zulassig

Verarbeitung der Samen. Dieselben werden zunachst in rotifenden Siehcylindern von Fremdkorpern und Staub befreit, die schlechten und wurmstichigen Stucke ausgelesen Dann 10stet oder brennt man sie, wodurch das Aroma erhoht, das Starkemehl zum Theil verquollen und der etwa noch vorhandene bittere Geschmack gemildert wird. Ausserdem werden die Schalen ausgetrocknet und sprode, sodass sie leicht entfernt werden konnen Das Rösten geschieht meist in besonders konstruirten Trommeln bei einer Tem peratur von 180-150° C Danach werden die Samen durch einen kalten Lufistiom moglichet rasch und vollstandig abgekuhlt und gelangen in die Brechmaschine, die aus einem mnen mit Suften versehenen geneigten Cylinder besteht, in welchem sich eine aussen ebenfalls mit Stiften versehene Walze dreht Der Zwischenraum zwischen Cylinder und Walze ist so klein, dass ihn die Samen unzerbrochen nicht passiren konnen. Die dabei abspringenden leichten Schalen werden durch einen Luftstrom weggeführt. Haufig wird für Heistellung feiner Chocoladen auch die Radicula und Plumula durch eine Siebvornichtung entfernt, man setzt sie dann geringeren Sorten zu - Dann mischt men für die weitere Verarbeitung meist mehrere Sorten unter einander (z B Caracas und Guayaquil ää, Caracas und Bahıa aa, Trinidad und Maragnon aa) und zeriebt die zerkleinerten Samen auf Glockenmuhlen - Für Herstellung der sogen entolten Kakaos wird dann das Fett zum Theil abgepresst auf Handpressen oder mittels hydraulischer Piessen, deren Platten zur Erwärmung mit Dampfeinströmung versehen sind. Für Kakaos, die spater mit Dampf oder Alkalien aufgeschlossen werden sollen, lasst man etwa 30% Fett darin, bei anderen Sorten zuweilen nur 12% Bei der weiteren Verarbeitung solcher Kakaos wird das Pulver mit Alkalien (K<sub>2</sub>CO<sub>2</sub> oder Na<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>) bei 40-50°C 24 Stunden digerirt. Es ist zu beachten, dass die Alkalien im Pulver bleiben und den Aschegehalt erhöhen Durch diesen Process wird das noch vorhandene Fett zum Theil verseift. Eiweissstoffe etc angeblich leichter loslich gemacht (Vergl aber Bestandtheile) Bei dem Aufschliessen durch Dampf wird das Pulver einer erhöhten Temperatur und starkem Dampfdruck langere Zeit ausgesetzt Die Albuminate werden in lösliche Albumosen, die Stärke theilweise in Dextrin etc verwandelt

Neuerdings werden auch beide Methoden kombinirt, indem man das Aufschliessen mit Ammoniumsalzen besorgt und dann dampft, wobei zugleich die Ammoniumsalze wieder entfernt werden

Für die Herstellung der Chokolade wird die nichtentfettete Masse bei einer Temperatur von 35-40°C auf Maschinen verschiedener Konstruktion mit Walzen auf einem Reibsteine, mittels eines gefurchten Kegels, der sich in einem gleichfalls gefurchten Mantel dreht, etc höchst fein zerrieben und dabei zugleich mit den verschiedenen Zusätzen versehen. Bei geringen Chokoladen presst man auch wohl das Fett ab und ersetzt es durch minderwerthiges Fett anderer Art. Als Zusätze sind zu erwahnen Zucker, möglichst staubfrei und völlig ausgetrocknet, da feuchter Zucker eine matte, glanzlose Chokolade liefert. An Stelle des Zuckers tritt neuerdings häufig das Saccharin (s.d.), ferner Vanille resp Vanillin, das die erstere aus der Chokolade immer mehr verdrängt, früher ersetzte man wohl die Vanille ganz oder theilweise durch Perubalsam resp Benzoe, endlich Zimmt, Gewürzenelken, Muskatnuss, Muskatblüthe, Cardamomen. Der Gewürzeusatz zu Chokolade, die im übrigen nur Kakao und Zucker enthalten darf, soll nicht mehr wie 1% betragen. Um billige, kohlehydratreiche Chokoladen herzustellen, oft aber auch zum Zwecke der Tauschung, macht man den Chokoladen haufig einen Zusatz von Starke (Reis-, Maranta-, Sago, Weizen-, Kartoffelstärke), auch Dextrin

Für manche Zwecke (zu Figuren, Pralinées etc.) ist es nothwendig, der Chokolade oder dem Kakao noch einen besonderen Zusatz von Kakaofett zu machen, um sie recht dünnflüssig zu erhalten (Couvertüren Masse.)

Bestandtheile der Kakaosamen und der nichtentfetteten Kakaomasse.

nach H Weigmann

Kakaosamen	Wasser	Stickstoff. haltige Sub- stanz	Theobromm	Fett	Starke	Shekstoff. free Ex- traktstoffe	Rohfaser	Asche		Lpeo- promin property	
						roce			I		1
Rohe, ungeschalte Geröstete, ungeschälte Geröstete, geschalte	6,79	14,19 14,13 14,13	1,58	45,57 46,19 50,09	6,06	17,07  18,04  13,91	4,63	4.16	15,41 $15,56$ $14,96$	1,69	49,49 49,56 53,04
Geknetete Masse Kakaoschalen	4,16	18,97 18,95	1,56	58,08 4,66	9,02	12,79	3,40	3,63 10,71 <sup>1</sup> )	14,88	1,66	56,48 5,26

Es scheint, dass durch das Rösten die Verdaulichkeit des Kakaos beeintrachtigt wird, nach Stutzer blieben von 100 Th N-haltiger Substanz beim Behandeln mit künstlichem Magensaft unverdaut

Von 10hen Samen 19,3-23,2 Proc, von gerosteten Samen 39,7-40,3 Proc

Der werthvollste Bestandtheil, auf dem die Wichtigkeit des Kakaos als Genussmittel beruht, ist das Theobromin, an dem der Kakao im Verhaltniss zu den andern verwandten, coffeinhaltigen Genussmitteln relativ arm ist. Neben dem Theobromin kommt in geringen Mengen (0,33—0,35 Proc.) ein zweites sehr ähnliches Alkaloid in den Samen vor, wahrscheinlich Coffein

Von sonstigen Bestandtheilen ist noch zu erwähnen eine geringe Meuge Gerbstoff (6,71 Proc.) und das wahrscheinlich aus demselben entstandene Kakaoroth (2,2 Proc.)

#### Bestandtheile fertiger Kakaos

nach Kornie

Kakaosorten		Strekstoff- haltage Sub- stanz	Theobromin	Fett	Stärke	N-freie Ex- traktstoffe	Robfager	Asche	In H <sub>c</sub> O 154- hche Stoffe	Kali	Ammonak- suckstoff
	<u> </u>				Pro	3 6 11	t				
Gewöhnlicher	6,35	21,50	1,87	27,34	15,17	16,48	5,44	5,19	6,43	1,85	0,023
Holländischer		19,66									
mit K <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> aufgeschlossen Gaedke's mit Ammoniak u Ammon carb aufgeschl	5,66	22,12	1,69	27,83	14,46	17,86	5,96	4,39	7,06	1,66	0,880

Weitere Bestandtheile derselben Sorten nach Stutzen

Kakaosorten	Gesammt- stekstoff	In Property of the Property of	Ammo- niak- stick- stoff	des Gesa Amid- stick- stoff	mmtatick Verdaul Etweiss- Stick- stoff	Unver-	In H.O 16s- liche Stoffe	Phospher- säure	Von d Phos- phorsaure löstich in % derselben
	Procent								
Gewöhnlicher . Holländischer Gaedke's	3,68 3,30 3,76	16,57 16,66 15,96	1,36 0,91 8,24	6,25 0,61 3,46	44,56 87,00 89,09	31,26 44,82 32,23	12,20 18,47 11,54	1,85 2,52 2,10	77 19 35

Die Erhöhung des Gehaltes an Kali resp Ammoniak durch die Röstzusätze tritt deutlich hervor Die Löslichkeit der Phosphorsäure wird verringert, die anderer Stoffe wird nicht erhöht (Kornie) Es scheinen danach die Methoden, die eine sog Aufschliessung des Kakaos beabsichtigen, keine Vortheile zu bieten

<sup>1)</sup> Mit 4,06 Proc Sand.

#### Zusammensetzung einiger Kakao- resp. Chokoladespecialitäten.

Nahrsalzkakao von Dr LAHMANN Wasser S Pioc, Stickstoffsubstanz 17.5 Proc.

Nahrsalzkakao von Dr Lahmann Wasser 8 Proc, Stickstoffenbetanz 17,5 Proc, Theobronin 1,78 Proc, Fett 28,26 Proc, Starke 11,09 Proc, stickstofffene Extraktstoffe 26,24 Proc, Rohfaser 4,21 Proc, Asche 4,7 Proc, Kah 1,66 Proc, Phosphorsiure 1,56 Proc Malto-Leguminosen-Kakao Wasser 7,38 Proc, Stickstoffsubstanz 19,71 Proc (davon 18,26 Proc verdaulich), Theobronin 0,71 Proc, Maltose 1,88 Proc, Dextrin etc 3,53 Proc, Starke 27 82 Proc, sonstige stickstofffene Extraktstoffe 13,8 Proc, Rohfaser 2,86 Proc, Asche 4,94 Proc, Kah 1,74 Proc, Phosphorsiure 1,51 Proc, Fett 14,82 Proc, Holefaser 2,48 Proc, Violes 26,61 Proc, Stickstoffsubstanz 13,51 Proc, Fett 14,82 Proc, Galakteff 2,48 Proc, Fett 14,82 Proc, Fett 14,82 Proc, Fett 1,84 Proc, Fett 1,85 Proc

Gerbatoff 2,42 Proc., Zucker 26,91 Proc., stickstofffreio Extraktstoffe 30,16 Proc., Holzfasei 2,91 Proc., Asche 3,64 Proc., Phosphorsaure 1,21 Proc. Saccharinkakao Wassei 7,26 Proc., Stickstoffsubstanz 20,5 Proc., Theobromin 2,09 Proc, Fett 32,25 Proc, Saccharm 0,4 Proc, Starke 13,02 Proc, stickstofffrese Ex traktstoffe 13,51 Proc, Holzfaser 5,27 Proc, Asche 5,93 Proc, Kali 2,16 Proc, Phosphorsaure 1,69 Proc

Poptonkakao Wisser 4,08 Pioc, Stickstoffsubstanz 20,56 Proc, Albuminosen 8,25 Proc, Pepton 4,41 Proc, Theobromin 1,03 Proc, Zucker 49,51 Proc, sonstige stickstofffreie Bostandtheile 9,37 Proc, Holzfaser 1,43 Proc, Minoralstofffe 4,17 Proc, Kali

1,97 Pioc, Phosphorsaure 1,21 Proc

Verfulschungen. Als solche kommen vor Auf dem Etiquette nicht deklarirte Beimengungen von Mehl und Starke (Weizen, Reis, Kartoffel, Tapioca, Sago, Legumi nosenmehl, Eichelmehl, Cichorienmehl etc.), Nussschalunpulver, Zucker (wiid, weil viel billiger, dem Kakao beigemengt, sollte in Chokolade nicht mehr wie etwa 50 Proc betragen), fem gemahlene Kakaoschalen (Poos), fiemde Fette (duich die man fui die Chokoladefabrikation einen Theil des abgepressten Kakaofettes ersetzt, es werden als solche verwendet Rindstalg. Dikabutter von Mangifera gabonensis, gereinigtes Kokosfett), mineralische Substanzen (Bolus, Ehsenoxyd mit etwas Alaun, Ocker werden reichlich mit Starke versetzten Kakaosorten zur Herstellung der Farbe beigemengt)

Untersuchung 1) Mikroskopische Da die Kakaosamen ausserordentlich fein gemahlen werden, so sind alle Gewebselemente stark zei trummert und schwer zu erkennen Einer zu untersuchenden Probe ist vorher, nachdem sie ev fein zerrieben ist, das Fett durch 24stundige Maceration mit Aether zu entziehen. Handelt es sich darum, in stalk mit fremder Starke versetzten Mustern noch nach anderen Verfalschungen zu suchen, so beseitigt man die Starke, nachdem man sie mikroskopisch bestimmt hat, durch Kochen mit stark verdunnter Salzsaure und untersucht den Bodensatz von neuem (cf. S. 299), wobei zu beachten ist, dass die Pigmentzellen sich dabei roth farben

Das Pulver remen Kakaos und 1einer Chokoladen lasst unter dem Mikroskop die kleinen einzelnen oder aus wenigen zusammengesetzten Stärkekörnehen erkennen, Bruchstucke der Fett, Aleuron und Stärke enthaltenden bis 40  $\mu$  grossen Parenchymizellen, selten zarte Spiralgefasse und die Bruchstucke der Pigmeutzellen (er oben) Auf sie wird man am meisten Gewicht legen, wenn es sich um den Nachweis von Kakao handelt, es ist aber zu beachten, dass sie in einigen und zwar besonders feinen Sorten fehlen können, fernei dass sie (anscheinend durch zu starkes Erhitzen) beim Rosten braun geworden sein können Ehne Verfülschung mit fremden Starkemehlsorten ist leicht festzustellen (cf. S. 294)

Schwieriger ist schon der Nachweis von beigemengten Kakaoschalen Zunächst fallen reichlicher vorhandene und etwas stärkere Spiralgefasse auf, ferner achte man auf die Epidermiszellen (Fig. 126 ep), als das entscheidende Element gelten die kleinen skerotischen Zellen (Fig. 125 d), die man aber, wenn sie aus dem Verbande gelöst, einzeln liegen, mit ganz kurzen Bruchstucken der Spiralgefässe verwechseln kann, wenn man nicht darauf achtet, dass letztere in der Aufsicht keinen völlig geschlossenen Ring bilden, sondern mit den beiden Enden des Spiralbandbruchstuckes meist über einander liegen

2) Chemische Untersuchung a) Asche 5-10 g der lufttrockenen, fein zei-riebenen Masse werden in einer Platinschale bei anfangs kleiner Flamme verbrannt. Nach eingetretener Verkohlung löscht man die Flamme, zerdrückt nach dem Erkalten die Kohle,

feuchtet mit Wasser an und fuhrt die Veraschung bei verstärkter Flamme zu Ende b) Fett Es ist zweckmassig, die zerriebene Substanz mit Aether im Soxhlet zu extrabiren, dann den Inhalt der Patrone mit feinem Sand zu zerreiben und nochmals bis zur Erschöpfung mit Aether zu extrahiren

o) Theobromin und Coffein (nach Mulppe) 10 g Kakao oder 20 g Ohokolade werden mit Wasser angeriehen, ½ Stunde gekocht, mit Magnesia usta versetzt und unter öfterem Umruhren auf dem Wasserbade zur Trockne verdampft. Der trockene Ruckstand wird im Soxhlet bis zur Erschöpfung mit Chloroform extrahirt, das letztere abdestillirt, der verbleibende Ruckstand in heissem Wasser gelöst, filtzit, das Filtrat in einer gewo

genen Platinschale zur Trockne verdampft, gewogen, eingehichert und wieder gewogen. Gesammtiuckstand minus Asche ist Theobromin + Coffein

Zur Bestimmung des Coffeins behandelt man eine zweite Probe in derselben Weise. wagt, äschert aber den gewogenen Ruckstand des Chloroformanszuges nicht ein, sondern extraint the mit Benzol, worm sich Coffein löst, während Theobromin so gut wie unlöslich ist

d) Zucker (nach Koenie) Die Kakaomasse oder Chokolade wird am besten erst im Soxhlet mit Aether extrahut, dann ein neues Kölbchen vorgelegt und der Zucker mit Alkohol ausgezogen. In der alkoholischen Lösung wird dann der Zucker bestimmt, indem man die Lösung mit Bleiessig, bezw Thonerdehydrat oder Alaun klart und dann polarisirt (cf Saocharum). Oder man verdampft den Alkohol, stellt das Gewicht des Ruckstandes fest, löst in Wasser, filtrit und verduumt so, dass man keinen höheren Gehalt als 1 Proc annehmen kann ein aliquoter Theil wird durch halbständiges Eiwarmen mit Salzsäure im kochenden Wasserbade invertirt, mit titrirter Natronlauge genau neutralisirt und mit

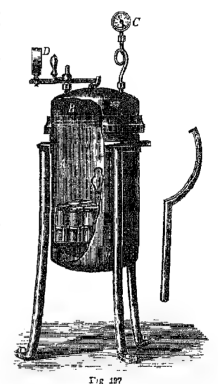
Freiling'scher Lösung der Zuckergehalt bestimmt

(of Saccharum)

e) Starke und Mehlzusatz (nach Kor-NIG) 5 g der Substanz werden im Soxhlet erst mit Aether und dann mit Alkohol extrahirt, dann bringt man den fett- und zuckerfreien Ruckstand nach dem Trocknen in eine starkwandige Glas buchse oder einen bedeckten Zinnbecher von 150-200 ccm, mit 100 ccm Wasser gemengt in emen Soxhlet'schen Dampftopf (Fig. 127) und erlutzt 3-4 Stunden bei 3 Atm Druck - In Ermangelung eines Dampftopfes kann man auch ein Reischauer-Lantner'sches Druckflaschehen benutzen, das man 8 Stunden auf 108-119° C im Glycerinbade erhitzt — Der Inhalt des Flaschehens oder Bechers wird noch heiss durch einen mit Asbest gefull ten Trichter filtrirt und mit siedendem Wasser ausgewaschen Der Rückstand darf mit Jod keine Blaufarbung mehr geben Das Filtrat wird auf 200 ccm erganzt und mit 200 cm Salzsaure (spec Gew 1,125) drei Stunden am Ruckflusskühler im kochenden Wasserbade erhitzt - Dann wird rasch abgekühlt und mit Natronlauge bis zur nur noch schwach sauren Reaktion neutralisirt und auf 500 ccm aufgefullt. Die in der Lösung befindliche Dextrose wird mit FEHLING'scher Lö sung nach Allimn (cf Saccharum) bestimmt Die gefundene Menge Kupfer × 0,9 ergiebt die Starkemenge

f) Der Nachweis von Kakaoschalen kann durch die Bestimmung der Rohfaser unterstutzt werden, da die entschälten Samen davon 3,5 Proc, die Schalen 15-16 Proc enthalten Die Entscheidung kann aber nur der mikrosko-

pische Nachweis bringen



Soxblet'scher Dampftopf.

Die Kakaoschalen Kakaothee Testae Cacao Cortex Cacao tostus machen 12,8-20,1 Proc (Mittel 15 Proc) der Samen aus und bilden ein sehwer verwerthbares Nebenprodukt, das aber, da es auch Theobromin enthalt, als Genussmittel nicht ganz werthlos 1st Bestandtheile of S 523

Verwendung. Die Verwendung bietet Schwierigkeiten. Hier und da benutzt man sie als billigen Kaffee- oder Theeersatz, wozu sie sich ihres Theobromingehaltes wegen sehr wohl eignen, oder überzieht sie als Naschmittel mit Zucker Anderwarts verwendet man sie als Futtermittel, als Düngemittel oder macht Briquettes daraus

Pasta Cacao (Erganzb) Massa Cacao Pasta cacaotina. Kakaomasse Chokoladenmasse. Pate de Cacao Cacao-paste Die aus den Samen gewonnene Masse (cf. S 522) kommt gewöhnlich in dicken Tafeln in den Handel, ist ein beliebtes, starkendes Genuss- und Nahrungsmittel und eignet sich vorzuglich zur Herstellung medicinischer Zeltchen, Pastillen und Chokoladen Zu diesem Zwecke erweicht man sie im Wasserbade,

Pastae Cacao

Saccharl

Wie Pasta Cacao aromatica zu bereiten Pasta Cacao cum Hordeo praenarato

Gerstenmehl-Chokolade

Farmae Hordei praeparatae 50,0

fügt die betreffenden Arzneistoffe hinzu und giesst entweder in Formen oder sticht mittelst eines Pastillenstechers aus

Cacao ab olco liberatum Cacao deoleatum s expressum. Entölter Kakao Entfettete Kakaomasse. Gesundheitschokolade. Wird aus der Kakaomasse durch Abpressen des fetten Oeles erhalten (cf. 8.522), ist als Grundlage für Pillen oder Pulver zur Aufnahme bitterer Stoffe sehr zu empfehlen

Die Chokoladen und Chokoladenpulver des Handels sind Mischungen aus Kakaomasse, Zucker und Gewurzen, hisweilen enthalten sie auch Stärke oder geröstetes Mehl Sie hefern alsdann mit kochendem Wasser alsbald ein gleichförunges, wohlschmeckendes Getrank, wahrend remer Kakao sich bei gleicher Behandlung in kurzer Zeit zu Boden setzt. Diese Zusätze von Starke oder Mehl sind naturlich zu deklariren

Kakaomasse und Chokoladen mussen in einem trockenen, kühlen Raume aufbewahrt **61**0

Kakaomassa und Unokoladen mussen i	in emem trockonen, kumen ixanine sutbewam
erden, um das Schimmeln und eine Verm	underung des Aromas zu verhuten, kann ma
e mit verdunnter Benzoëtinktur (c. Spirit	ää) bestreichen und in Stanmol einschlager
	Pasta Cacso ferrata
Essentia Cacao Bernugau Rp 1 Cacao deoleati 125,0	Eisen-Chokolade (Diet)
2 Vanillae 2,0	
8 Corties Cinnamomi 2,0	Sacchari Vanillini (8%) 2,0
4 Caryophyllorum 0 75	Sacchari 498,0
5 Macidis 0,8	Pastae Cacao 450,0
6 Ithizomatis Zingiberis 0,1	Pasta Cacao purgativa
7 Spiritus (90 proc) 750,0	Abführende Chokolade
8 Aquae 200,0	Rp i Pastae Cacao 800,0
9 Saccharl 550,0	2 Oles Ricini 1000
10 Aquae 750,0	8 Magnesiae ustae 200,0
Man zieht 1-8 mit 7-8 acht Tage lang aus und	4 Saechara 400,0
filtrirt dann in die heisse Lösung aus 9 und 10	Man schmilzt 1 mit 2 und fügt dann 8 und 4
Stärkungsmittel für Rekonvalescenten, besonders	hinzu
mit verquiritem Eigelb	Pasta Cacao saccharata
Pasta Cacao alba	Gespadheits-Chokolade
	Rp Pastae Cacao 490,0
Chocolat blanc.	Amyli Marantae 10,0
Rp Olei Cacao 16,0	Sacchari 500,0
Amylı Oryzse 56,0	Posto Cacao vanillata
Sacchari albi 192,0	Vanille-Chokolade
Amyli 16,0	Rp Pasine Cacao 450 0
Gummi arabici 8,0	
Tincturae Vanillae 1,0	The state of the s
Aquae fervidae q s ut fiat pasta	Saccharl Lactis 95,0
Man formt Pastillen, die zum Gebrauch in heissem	Sacebari Vanullini 50
Wasser oder Milch gelöst werden	Pastilli medicinales cum Cacao
Pasta Cacao aromatica	Pastillen mit Kakaogrundlage
Gewürz-Chokulade (Diet)	Rp 1 Medienments praescripti 25,0- 50,0
Rp 1 Pastae Cação 500,0	2 Sacchari 575,0-550 0
2 Sacchari bene siccati 500,0	3 Pastne Cacao 400,0
Corticis Connamomi 10,0	4 Sacchari Vanillini 2,0
Fractum Cardamoni 2,0	Man schmilzt 8, setzt die sehr fein gepulverte
	Misching aus 1, 2, 4 hinzu, mischt innig und
Caryophyllorum 2,0 Macidis 1,0	vertheilt mit Messlöffel oder Wage in gewilrinte
	Biechformen, durch Aufschlagen auf die Unterlage
Man schmilzt 1 im Dampfbade, erhitzt 1/2 Stunde	erhalten die Pastillen die richtige I'orm Obige
unter Umrühren, setzt 2 mit den Gewürzen ge-	Masse giebt 1000 Stück, jede Pastille enthält
muscht zu, bringt in Blechformen und vertheilt	0,025-0,05 g des wirksamen Arzneistoffs
durch gleichmässiges Aufschlagen	
Pasta Cacao cum Extracto Chinae	b nach Hell's Man
China-Chokolade	(for Pastalli Santonini)
Rp Extracti Chinae spirit 2,5	Rp (Santonini 2,5)
Corties Cinnamomi 100	Bacchari 100,0
Rhizomatis Zingiberis 2,5	Pulveris Chocolatae 100,0
Sacchari 500,0	Butyri Cacao 2,0
Pustar Cacao 485,0	Fiant trochisci No 100
Wird wie Gewürzchokolade bereitet	Pulvis Cacao compositus
	Racahout, Reiskontent, Kontentmehl
Pasta Cacao cum Extracto Glandium Quercus	A
Eichel-Kakao (Diet)	Rp Pastae cacactinae 500,0
Rp Extracti Gland Quercus saccharati 100 0	Faringe Oryzae 250,0
Sacchari 500 Q	Sacchari albi 245,0
Pastae Cacao 400.0	0 1 0 1 4

500,0

450,0

Cassiae Cinnamomi

Rp Massae Cacao decleat 1500

200,0

48,0

600,0

2,0

Amyli Marantae

Sacchari Vanillini

Tuberum Salep

Sacchari

	Ratafia C Kaknoli I		Vinum Chinae cum Oscao Bugbaud Vin toni-nutritif Bugbaud
	Pastao Cacao van Spiritus Aquoe Ti	illatae 150,0 850,0 500,0	Bp Semin Cacao tost pulverat 100,0 Spiritus Vini gallici 400,0 Nach 2tägiger Digestion fügt man hinzu
Rp	Cacao deoleati Coccionellae Tinct Vanillae Arrac Spiritus Sacchari Aquae	200,0 2,0 40,0 200,0 2800,0 4000,0 8000,0	Corticis Chinae regiae 120,0 Corticis Chinamomi 10,0 Sirupi simplicis 200,0 Vini Hispanid 2000 0 Nach mehrtägigem Stehen presst man, lässt ab

Um Pastillen mit Chokolade zu überziehen, schmilzt man  $^{2}/_{0}$  Kilo Kakaomasse im Wasserbade, arbeitet mit 250 g Zuckerpulver und 5 g Vanillinzucker durch und taucht entweder die Pastillen einzeln mittelst einer Stricknadel, oder in grösserer Zahl auf in

Korkscheiben befestigte Stifte gespiesst in die Masse

Pillen werden mit Chokolade überzogen, indem man sie mit Zuckersrup befeuchtet und in einer geraumigen Schale mit einer Mischung aus Kakao 4 Th, Zuckerpulver 6 Th rollt. Die lufttrockenen Pillen erhalten durch nochmaliges Rollen in einer gehnde erwärmten Schale Glanz, den man noch durch Ueberziehen mit atherischer Ben-zostanktur erhöhen kann. Im grossen dient zu diesem Verfahren der Drugeekessel. Chocolat digestif, Vichy-Chokolade ist Chokolade mit geringem Gehalt an Na-

triumbikarbonat

Chocolat rétablière aus Wien enthalt Ferrum reductum, getrocknetes Fleisch, Erbsen- und Weizenmehl, Zucker und Kakao

Cocoa, em Nahrmittel, enthalt als Grundlage Kakaoschalen

Davosin, von Hepti in Basel ist Chokolade mit Guajakolkarbonat

Dictamia von Grount & Boutron Russen, ein Stankungsmittel, besteht aus Kakao, praparutem Gerstenmehl, Starke, Zucker, Vanille

Gaugau, ein Wiener Kinderthee, besteht aus Kakaoschalen

Hardidadik, Asiatische Chokolade, ist aus Kakao, Zucker, Starke, Reismehl, Vanille zusammengesetzt

Homoopathische Chokolade von Kruflin besteht aus geröstetem Weizenmehl 20,

Kakao 85, Zucker 45

Kaiffa, Fecule orientale. Gemisch aus Kakao, Reismehl, Sago, Salep, Stärke,

Kindernährpulver von Lehmann-Berlin. Fleischextrakt, Kakao, Salep, Zucker,

Conchae prap

Nähr- und Heilpulver von Dr Koeben enthalt Zucker, Kakao, Griesmehl, Enchelkaffee

Palamoud des Turcs besteht aus Kakao, Reismehl, Starke und Sandelholz Racahout des Arabes Cacao pulv 2, Amylum 5, Salep 1, Saccharum 8, Tinct.

Theobromade, Theobromane ist ein trockenes Extrakt aus Kakaoschalen

Wacaca des Índes Cacao pulv 60, Saccharum 165, Cort Cinnamom 8, Vanilla 2, Tinct Ambrae q s

Oleum Cacao (Austr Germ Helv) Oleum Theobromatis (But U-St) Oleum Cacao expressum s ungumosum. Butyrum Cacao Kakaobtter. Kakaofett kacol. Kakactalg Beurre de cacac (Gall) Oil of Theobroma Butter of Cacac.

Gehalt der Samen an Fett und Darstellung ef S 522, 523 enthalten etwas mehr Oel als gebrannte, z B 48 45 Proc Das frisch abgepresste Oci ist mit Theilen der Samen verunreinigt, man stellt es zum Absetzenlassen langere Zeit in einen auf 40-50° C erwarmten Raum und giesst dann ab Fur pharmaceutische Zwecke wird es dann häufig noch durch einen Heisswassertrichter filtrirt

Eigenschaften Es ist gelblichweiss, nach langerem Liegen gelb, ziemlich hart, hat einen schwach aromatischen Geruch und Geschmack nach Kakao Es löst sich klar in Aether, Petrolather und Chloroform, in 5 Th kochenden, absoluten Alkohols, unlöslich in 90 proc Alkohol (Unterschied von Cocosfett) - Die gewöhnliche Annahme, dass Kakaobutter schwieriger ranzig werde, als viele anderen Fette, ist falsch. Eine Probe, die frisch 0.06 ccm 1/2 Normallauge zur Neutralisation verbrauchte, verbrauchte nach sechsmonatlichem Aufbewahren in verschlossenen Glasern 0,22 ccm - Schon durch das gebrauchliche Ent

wassern und Filtrnen im Dampftrichter kann sich der Sauregehalt auf die Doppelte er hohen, weshalb man langeres Erhitzen vermeiden soll

Konstanten Spec Gewicht bei 15°C 0,952-0,981, bei 90°C 0,892 Schmelz punkt bei den einzelnen Sorten nicht konstant 29,5-35,0°C (Trinidad 81,5-32,5°C. Caracas 31,9-34,2° C, Granada 33,0-33,3° C, Ceylon 33,0-33,6° C, Guayaquil 33,6 bis 33.0° C) (Die Arzneibischer verlangen Germ 31-32° C, Helv 30-32° C, Austr 30 bis 35°C, U-St 30-33°, Brit 31,1-53,9°)

Schmelzpunkt der Fettsauren 50,5°C, Erstarrungspunkt 27,0°C, Erstarrungspunkt der Fettsauren 49,5° C Refraktometerzahl bei 40° C = 46,5, bei 50° C 41,0 Brechungs index bei 38,5° C = 1,45327 Jodzahl 27,0-37,5 Hehmer'sche Zahl 94.89

Bestandtheile Glyceride der Stearin-, Palmitin-, Laurin- und Arachinsaure, ferner Ameisensaure, Essigsaure, Buttersaure und Cholesterin

Verfülschungen Die Kakaobutter wird haufig mit Nierenfett (Talg), Wachs, Stearinsaure und Paraffin verialscht Besonders geeignet dazu ist aber das Cocosfett und das Dikafett aus dem Samen der Mangifera gabonensis und wohl auch das der Irvingia Barteri Um einen "schönen" Biuch der Chocolade zu erzielen, ist es vielfach gebrauchlich, derselben bis 4 Proc Sesamöl zuzusetzen

Praifung 1 Saurezahl 10 g Ol Cacao löst man in 40 com Chloroform + Alkohol ää und intrirt mit  $^{1}/_{10}$  N alkoholischer Kalilauge und Phenolphtalein Die verbrauchten Kubikcentimeter Lauge > 5.6—Saurezahl (d h Milligramm KOH, die 10 g Ol Oacao binden) Grenzzahlen 7,8-25,20

2 Verseifungszahl heiss und kalt Grenzzahlen, heiss 195,07-207,67, kalt 189,83-198.83

a) 3 g werden in einem Kolben mit 40 ccm  $^{1}/_{2}$  N alkoholischer Kahlauge auf dem Sandbade 1 Stunde im Sieden erhalten, den verdunsteten Alkohol ersetzt man erst, wenn der Inhalt des Kölbehens noch etwa 10 ccm beträgt Dann bringt man auf das ursprungliche Volumen und titrirt mit  $^{1}/_{2}$  N Schwefelsäure zuruck Die gebundenen Kubikoentimeter KOH  $\times$  28 = Verseifungszahl

- b) 3 g werden in 25 ccm Petrolbenzin gelöst, dann 25 ccm N alkohol Kahlauge zugegeben und über Nacht stehen gelässen, dann titrirt man mit ½ N Salzsaure zurück 3 Aetherprobe 3 g 01 Cacao werden mit 6 g Aether übergossen, das Reagens glas mit einem Kork verschlossen und bei 18° C durch Schutteln in Lösung gebracht. Die klare Lösung stellt man in Wasser von 0° C, wenn sie sich dann nach 10—15 Minuten trübt und bei 19—20° C wieder klar wird, so ist das Fett rein. Mit Wachs verfälschtes Ol Cacao giebt von vornherein eine trübe Lösung Mit Rindstalg verfälscht beginnt die Trubung früher (7—8 Minuten) und die neue Klärung tritt erst bei 22—25° C ein. Dikafett wird durch diese Proben nicht angesenst fett wird durch diese Proben nicht angezeigt
- c) Anlinprobe 1 g Ol Cacao wird mit 2—8 g Anlin bis zur Lösung erwärmt und bleibt bei 15°C eine Stunde stehen Reines Oel schwimmt als klare Schicht auf dem Anlin und erstarrt erst nach Stunden Ist das Oel verfälscht mit Talg und Stearin säure oder wenig Paraffin, so setzen sich körnige oder schollige Partikel ab in der Oelschicht Ist Wachs oder viel Paraffin vorhanden, so erstarrt die Fettschicht, bei Gegenwart von viel Stearin erstarrt das Ganze zu einer krystallnischen Masse
- d) Sesamol (vergl oben) weist man nach, indem man 2 g mit einem Gemisch von 1 ccm Salzsaure (spec Gew 1,18) und 0,05-1,0 g Rohrzucker gelinde erwärmt Reines Kakaoöl wird gelb bis braun, bei Gegenwart von Sesamöl ist die Färbung mehr oder
- e) Nach den bisherigen Erfahrungen ist Dikafett kaum nachzuweisen sein Schmelz punkt ist 29-31 °C, die Jodzahl 30,9-31,8 Die Säurezahl wird auf 17,3-19,6 angegeben

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt an einem kühlen Orte Das Oel füllt man am besten flussig in trockene, nicht zu grosse, gelbe Arzneigläser Die Handelswaare erhalt man gewohnlich in Tafeln, die mit Stanniol umhüllt sind. Für Receptur zwecke ist die Form der Faden oder des groben Pulvers, das man sich mittels eines Reib eisens darstollt, am zweckmässigsten, doch hält man davon nur einen mässigen Vorrath, da das Oci, mit der Luft in Berührung, bald missfarbig wird

Anwendung Innealish sehr selten als Emulsion, die in einem erwärmten Mörser mit warmem Wasser zu bereiten ist, ofter als Grundlage für Pillenmassen mit Metallsalzen,

zu Augensalben und Lippenpomaden; hauptsächlich aber zu Suppositorien, Vaginalkugeln, Urethralstäbehen und ähnlichen Arzneiformen.

Infolge des neuerdings vermehrten Verbrauches von entöltem Kakao, verwendet man das in grosser Menge erhältliche Fett zur Herstellung von Seifen: dazu werden 1000 g Kakaoöl mit 850 g Natronlauge (spec. Gew. 1,34) im Wasserbade so lange unter Umrühren erhitzt, bis eine Probe sich in heissem, destillirten Wasser klar löst. Dann bringt man dazu 700 g einer filtrirten Lösung von Natriumchlorid in destillirtem Wasser und erhitzt unter Umrühren <sup>1</sup>/<sub>2</sub> Stunde, lässt in einem nicht metallenen Gefäss erkalten, und hebt die abgeschiedene Seife ab um sie weiter zu reinigen (cf. Sapo medicatus).

Pillen überzieht man mit Kakaoöl, indem man sie in einer möglichst grossen, erwärmten Schale mit geschmolzenem Oel rollt und nach dem Erkalten dieses wiederholt, bis der Ueberzug gleichmässig und glänzend erscheint. Auf 100 Pillen nimmt man jedesmal etwa 1 g Kakaobutter.

Suppositorien, Suppositoires, Suppositories, sind kegel-, walzen-, kugol- oder eiförmige Arzneiformen, je nachdem sie in den Darm, in die Harnröhre oder in die Scheide eingeführt zu werden bestimmt sind. Als Grundlage dient, wenn nichts anderes vorgeschrieben ist, Kakaobutter (Brit., Germ., Helv., U-St.); die Arzneistoffe werden gelöst oder mit wenig Kakaobutter angerieben, bei gelinder Wärme mit dem Reste derselben gemischt und die

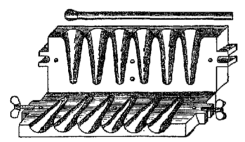


Fig. 126. Maschine für Voll-Suppositorien von R. Liebau in Chemnitz.

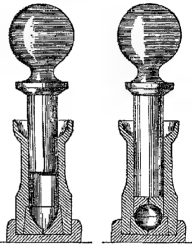


Fig. 129. Kummer'sche Presse für Suppositorien und für Vaginalkugeln von E. A. Led 2z-Berlin.

Masse unter beständigem Rühren während des Erkaltens in kleine Wachs-Düten gegossen — das älteste und am wenigsten zu empfehlende Verfahren —; oder man bedient sich der gepulverten Kakaobutter und stösst nach Zusatz von wenig Lanolin zu einer bildsamen Masse an, die mit der Hand und dem Rollbrett auf einer Glasplatte, auf Wachstuch oder Pergamentpapier ausgerollt, eingetheilt und unter Bestreuen mit Talk (Amylum, Lycopodium) geformt wird; oder man stopft diese abgetheilte Masse in Formen aus Holz oder Metall, in die man zuvor mittelst eines Stäftes Stanniol eindrückte.

Stähchen erhält man in beliebiger Stärke sehr sauber mittelst der Boueies-Spritze, auf jeden Fall gleichmässiger als durch Aufsaugen der geschmolzenen Masse in Glassöhren. Die fertigen Suppositorien werden, in Wachspapier oder Stanniol gehüllt oder einfach zwischen Watte gelegt, verabfolgt. — Stuhlzäpfehen, Rectal Suppositories, sind kegelförmig; Brit., U-St. lassen dieselben etwa 1 g schwer, Gall. 4 g schwer, Germ., Helv. 3—4 cm lang und 2—3 g schwer anfertigen; Urethralsäbchen, Bacilli, Cereoli, Bougies, Urethral Suppositories sind walzenförmig und 1 g schwer (U St.); Vaginalkugeln, Globuli vaginales, Vaginal Suppositories 3 g (U-St.) oder 4—6 g (Germ., Helv.) schwer. — In wärmeren Ländern giebt man der Suppositorienmasse einen entsprechenden Zusatz von Cera alba (Brit.). — Die fabrikmässig aus Kakaodl hergestellten Hohlzäpfehen dürfen (Germ., Helv.) nur auf ausdrückliche Vorschrift abgegeben werden.

Bacilli s. Cereoli Argenti nitrici (cum Oleo Cacao parati). Höllensteinstäbohen. Apotheker-Zeitz.

Rp. Argenti nitrici 0,1 Olei Cacao 18,0 Adipis Lanse 2,0.

Man formt 40 Stäbehen von 8 om Länge und 4 mm Dicke. Das Arg, nitr, wird als feines Pulver zugesetzt. Handb, d. pharm, Praxis, I.

Bacilli Olei Cacae Kakao-Stabohen	Pilulae Hydrargyrl chlorati mitis Kalomelpillen. (Apoth-Zeitg)
Ep Olei Cacao 10,0 Adipis Lanae 1,0	Rp Hydrargyri chlorati mit 8,6 Olei Cacao 4,0
Man formt 10 Stabchen von 10 cm Lünge, 8 mm	Adipas Lange 1,0
Dicke Für 1 Stäbehen von 10 cm Länge sind erforderlich: bei 2 mm Dicks 0,8 g Oleum Cacao	M i pilul No 60 Consp Talco venet Jede Pille enthält 0,06 g Kalomei
78 8 11 0,7 n n 11 24 n 21 125 n 22 n 25 42 12 2,9 11 12 12 2,9 11 12 12 2,7 11 12 2,9 11 12 12 2,7 11 12 4,0 13 13 12	Pilulae Kalii jodati Jodkaliumpullen (Apoth-Zeitg) Rp Kali jodati 15,0 Magnesii carbonici 1,0 Olei Cacao 5,0
8 , 4.75 , , , , , , , , , , , , Sollen demringe Stäbehen Arzneisroffe aufnehmen, so wird die Menge der Kakaobutter um die Gewichtsmengederersteren verringert	Adipis Lanac 2,5 M f pilul No 80 Consperg Talco veneto Jede Pille enthält 0,5 g Jodkahum
Bacilli Olei Cacao elastici KREMEL	Styli medicinales Unna. Unna's Salbenstifte
Rp 1 Ol Cacno 50,0 2 Gummi arab ply 26,0 8 Glycerin 4 Aq destillat ää 12,5 Man schmitzt 1, lässt mit 2 vermischt 1/ Stunde be: 85°C stehen und fügt allmählich 8 und 4 zu. Die Masso lässt sich vorräting halten.	Rp 1 01 Cacao 70,0 9 Parafín sohd 10,0 8 01 Ohvarum 10,0 Man schmilzt 1 und 2, fügt die mit 8 angeriebenen Arzneistoffe (2—15 Proc) zu und giesst halb erkaltet in Glasröhren
Ceratum labiale	Suppositoria Olei Cacae
Lippen-Pemade Pommade pour les lèvres	Kakao-Stuhlzapfchen
Bp Oler Causo 75,0 Oler Ohvarum 25,0 Oler Ossae git V Durch q s Oler Alkannae färbt man nötigenfalls rosa und gresst halb erkaltet in Glassöhren, Tafeln	Rp Olei Carao 20,0 Adups Lanae 2,0 Man stösst zur Masse an und formt daraus 10 Suppositorien Suppositoria onn Oleo Cacao
oder Schiebedosen aus Zinn	Suppositoire de Beurre de Cacao (Gall)
Pasta urethralis Soolard Urethralstübchenmasse Rp Olei Cacao 2,0	Rp Ol Cacao 4,0 Zu einem Suppositorium
Lanolini 1,0	Unguentum pomadinum UNNA
Cerae albae 1,0 Man formt 10 Stähchen	Rp Olei Cacao 10,0 Olei Amygdalarum dule. 20 0 Olei Rosse gtt I
Pasta urethralis UNNA Rp Cerae flavae 4,0	Unguentum pomadinum compositum Unha.
Ole: Cacao 94,0 Balsamı peruviani 2,0	Rp Ungt pomadiu Unna 100,0 Sulfuris praecipitati 4,0
Pilulae Argenti nitrici Höllensteinpillen (Apoth Zeltg)	Resorcini 2,0
Rp Argenti nitrici 0,8 Olei Cacao 8,0	Unguentum pomadinum sulfuratum Unna Ro Olei Cacao 10,0
Adipis Lanae 0,8 M f pilul No 80 Consp Tale venet puly Jede Pille enthäls 0,01 g Argentum nitricum	Olei Amygdalarum 20,0 Sulfurus praecupitati 1,0 Olei Rosse gtt II
	, von F Вионка's Kopf-Apotheke in Fran

nk-Brubalsam, Kakaobutter, Wachssalbe

Chokoladenbutter, von England aus als Ersatz der Kakaobutter empfohlen, zeigte alle Eigenschaften des Kokosfettes

Hygiama, Theinelabor's, braunliches, süss und nach Kakae schmeckendes, pulver-es Nahrmittel Enthält 22 Proc Enweiss, 6,6 Proc Fett, 52,8 Proc lösi Kohleförmiges Nahrmittel Enth hydrate, 2,5 Proc Nährsalze

Kakaobutter, kunstliche, aus der Königl Hofapotheke von Sanden in Potsdam,

wird aus Kakaoschalen gewonnen Kakaophen. Em Mehl aus Reis, Hulsenfruchten, Kakao — Fett 12 Proc., Pro-

tem 26 Proc Martol Stroschern ist ein dickes, Eisentannat enthaltendes Extrakt aus Kakaosohalen Rhinalgin, gegen Schnupfen, sind Zäpfchen aus Kakaoöl 1,0, Alumnol 0,01, Men-

thol 0,025, Baldrianol 0,025, die in die Nase gesteckt werden Sicherheitspessurien von Dr Guttmann, Henke, Ketzer & Co, Noffke, Schweizer, Therapie", sind sammtlich Kakaool-Suppositorien mit einem Gehalt von 0,025 bis 0,05 Chinm

Agonoplasmin besteht aus Kaliumpermanganat und 6 Kakaosuppositorien

Cadmium. 531

Hygienische Sicherheitsovale aus Berlin N 54 enthalten Kakaoöl, Borsaure, Weinsaure

Suppositoires Malthus von Sauten in Genf (Préservatif des dames) bestehen aus Kakaool 2, Chinnsulfat 0,035, Thymol 0,02

Theobiom Leptere, ein Getrank aus Zuckerrüben, das mit Kakao nichts gemein hat.

Tutelol Dr Smittson enthalt neben Kakaool wenig Weinsaure

UNGER'S Sicherheitsovale enthalten Borsaure, Chinin, Chinosol, Kakaobutter (Aufrecht)

# Cadmium.

Cadmium (Gall) Kadmium. Cadmie (französisch) Cadmium (engl) Cd. Atom-Gew = 112.

l Cadmium metallicum Cadmiummetall. Kommt in den Erzen meist mit Zink zusammen vor und ist bei der Ausbringung des Zinks in den ersten Antheilen des Destillates enthalten, da es bei niedrigerer Temperatur siedet als das Zink Man schlagt es ferner aus den Zinksulfatlaugen des Flugstaubes aus Zinkblende Röstanstalten durch metallisches Zink nieder

Etgenschaften. Zinnweisses, glanzendes, geschmeidiges Metall vom spec Gewicht 8,6—8,7 Harter als Zinn, lasst sich aber mit dem Messer schneiden, zu Blech walzen und zu Draht ausziehen. Es krystallisirt in regularen Oktaédern, beim Biegen kreischt es wie Zinn, der Bruch ist hakig, das Gefüge dicht. Es schmilzt bei 320° C und siedet bei etwa 760° C (Gall spec Gew = 8,6, Schmelzp 315° C, Siedep ca 860° C) An der Luft verhalt es sich dem Zink ahnlich. In trockener, reiner Luft halt es sich unverandert, an feuchter Luft bedeckt es sich oberflächlich mit einer Schicht von Cadmiumsubkarbonat. In Wasser bedeckt es sich allmahlich mit einer weissen Schicht von Cadmiumhydroxyd und -Subkarbonat. An der Luft erhitzt, verbrennt es unter Entwickelung eines braunen, widerlich riechenden und Kopfschmerzen verursachenden Dampfes zu Cadmium oxyd CdO.— In Essigsaure, Chlorwasserstoffsaure und verdunnter Schwefelsaure löst es sich unter Entwickelung von Wasserstoff langsamer als Zink, leicht löslich ist es in verdunnter Salpeteisaure unter Entbindung von Stickstoffoxyd.— Aus seinen Salzlosungen wird das Cadmium durch Zink gefällt (s oben).— Cadmium kommt meist in Form von Stangen in den Handel

Priifung. 1) Man bestimmt das spec Gewicht, welches 8,6—8,7 betragen muss 2) 2 g Cadmium werden in 10 ccm Salpetersaure gelost. Die Losung muss klar sein (ein weisser unloslicher Ruckstand wurde Zinn anzeigen). Diese Losung wird getheilt. 3) 5 ccm der Losung sub 2 werden mit Ammoniak in starkem Ueberschusse versetzt. Blaue Farbung zeigt Kupfer an. 4) 5 ccm der Losung sub 2 werden mit 10 ccm Wasser versetzt, mit Kahlange im Ueberschuss gefallt und filtrirt. Das Filtrat darf durch Schwefel wasserstoffwasser nicht braunschwarz (Blei) oder weiss (Zink) gefallt werden. 5) Auf Arsen pruft man, indem man einige Stucke Cadmium mit arsenfreiem Zink zusammen in einen Marsu'schen Appaiat bringt.

Man beachte indessen, dass geringe Mengen fremder Metalle das Cadmium für die meisten Zwecke noch nicht ungeeignet machen

Aufbewahrung In gut verschlossenen Gefassen

Anwendung Zur Herstellung einiger Metall Legirungen, namentlich für Zahnarzte, ferner zur Darstellung der Cadmiumsalze

Chemic und Analyse A Erkennung Man erkennt das Cadmium an folgenden Reaktionen 1) Wird das Metall vor dem Löthrohre auf Kohle erhitzt, so verbreunt es mit braunem, die Kohle beschlagendem Oxyd — Eihitzt man ein Salz des Cadmiums mit Soda auf Kohle vor dem Lothrohr, so erhält man in der Reduktionsflamme einen braunen Beschlag 2) Kalium- und Natriumhydroxyd fallen aus Cadmiumsalzlosungen weisses, im Ueberschuss des Fallungsmittels unlositches Cadmiumhydroxyd Cd(OH)<sub>3</sub>

532 Cadmium

3) Ammoniak fällt gleichfalls Cadmiumhydroxyd, aber dieses-löst sich in einem Ueber schuss von Ammoniak klar auf 4) Natriumkarbonat und Ammoniumkarbonat fällen weises Cadmiumkarbonat, CdCO<sub>2</sub>, welches in einem Ueberschuss des ersteren unloslich, des letzteren nur wenig loslich ist 5) Schwefelwasserstoff und Schwefelammonium fallen aus neutraler, saurer und alkalischer Lösung gelbes Cadmiumsulad CdS, leicht loslich beim Eiwarmen in Salzsaure, Salpetersaure oder verdunnter Schwefelsaure Die Gegenwart von Kaliumcyanid verhindert die Fallung nicht (Unterschied vom Kupfer) Cadmiumsulad ist unloslich in Alkalisuladen (Unterschied vom Arsensulad) Sind die Lösungen zu stark sauer, so fallt aus ihnen das Cadmiumsulad erst nach gehöriger Verdunnung durch Wasser

B Bestimmung Man bestimmt das Cadmium entweder als Cadmiumoxyd CdO oder als Cadmiumsulfid a) Als Cadmiumoxyd Die Losung des Cadmiumsalzes wird in einer Platinschale oder Porcellanschale mit Kaliumkarbonat in der Warme gefallt Man sammelt das Cadmiumkarbonat auf einem Filter, wascht es aus und trocknet es Dann wird der Niederschlag vom Filter moglichst getrennt, letzteres mit Ammoniumnitätlosung befeuchtet, getrocknet und im Porcellantiegel verascht Hierauf bringt man die Hauptmenge des Cadmiumkarbonates dazu und gluht erst sehwach, dann starker bis zu konstantem Gewicht CdO  $\sim 0.875 = Cd$ 

eta) Als Cadmiumsulfid Man fallt die nicht zu stark saure Losung unter massigem Erwärmen mit Schwefelwasserstoff, filtrirt durch ein gewogenes Filter, wascht mit Schwefelwasserstoffwasser, dem ein wenig Salzsaure zugegeben ist, aus, trocknet bei  $100^{6}$  C bis zum konstanten Gewichte und wagt. Das Filtrat darf, mit einer großeren Menge ge sättigten Schwefelwasserstoffwassers versetzt, auch nach einigen Stunden keine Ausscheidung von gelbem Cadmiumsulfid mehr zeigen. Enthalt das gefallte Cadmiumsulfid Schwefel beigemengt, so wascht man es successive mit Alkohol, Aether, Schwefelkohlenstoff aus. CdS  $\times 0.7778 = Cd$ 

Legirung für Clickés nach Hoffer Grosseau Cadmium 22,5, Zinn 36,0, Blei 50,0 Schnell Loth. Cadmium 20,0, Zinn 40,0, Blei 20,0 Schmelzp 150°C

Explementum ad dentes Evans Rp Stannı puri 100,0 Rp Cadmii raspati Cadmii 50,0 Hydrargyn 28,5 Man löst die gefeulte Legirung in überschüssigem TIT Quecksilber und presst den Ueberschuss des letzteren durch Leder ab Rp 1 Cadmu # Stanni EE 20,0 Explementum metallicum ad dentes 8 Dismute 80,0 Metalizahnkitt Plombe für Zähne 4 Plumbl 40,0 ŏ Hydrargyri 200 Rp Cadmi raspati 10,0 Man sohmilat 1-4 bei mässiger Hitze und füg Hydrargyn 30,0 5 hinzu

II  $\dagger$  Cadmium bromatum Cadmiumbromid. Bromeadmium. CdBr<sub>2</sub> + 4H<sub>2</sub>0. Mol Gew. = 344. Man ubergiesst in einem Glaskolben 110 Th metallisches Cadmium in kleinen Stücken mit 600 Th destillistem Wasser und 150 Th Brom und lasst das Gemisch unter gelegentlichem Umschwenken so lange an einem warmen Orte stehen, bis eine farblose Losung entstanden ist. Man giesst diese von dem etwa nicht verbrauchten Cadmium ab, filtrist sie, dampft sie bis zum Salzhäutchen ein und lasst sie an einem warmen Orte bei 85–40° C krystallisiren

Farblose, glanzende, durchsichtige, lange prismatische Krystallnadeln, in Wasser oder in Alkohol leicht loslich, bei langerem Liegen an der Luft verwitternd. Bei 100°C geben sie 2 Mol., bei 260°C alles Krystallwasser ab. Aufbewahrung Vorsichtig Anwendung in der Photographie

Behufs der Werthbestimmung fallt man aus 1 g des Salzes das Cadmium durch Kaliumkarbonat als Cadmiumkarbonat und führt dieses durch Glühen in Cadmiumoxyd über, ferner bestimmt man das Brom nach Volhard oder nach Mohr Ein reines Praparat enthält 37,21 Proc Cadmiumoxyd CdO und 46,51 Proc Brom Wird mehr Brom gefunden, so ist das Salz chlorhaltig

Cadmium 533

 $\varphi$  Cadmium bromatum anhydricum  $\rm OdBr_2=272$  Wird durch Trocknen des krystallisirten Salzes zunachst bei  $100^{\circ}$  C und allmahliches Ethitzen bis auf  $260^{\circ}$  C erhalten Farbloses Salzpulver Aufbewahrung Vorsichtig und vor Feuchtigkeit geschutzt, im übrigen s das vorige

III † Cadmium jodatum Cadmiumjodid Jodcadmium CdJ. Mol Gew.=366. Die Darstellung erfolgt 1) Analog wie beim Cadmiumbromid Man übergiesst 115 Th. zerkleinertes Cadmiummetall mit 1200 Th destillirtem Wasser und tragt — indem die Flüssigkeit warm gehalten wird — in mehreren Antheilen 250 Th Jod ein Die faiblose Lösung wird filtrirt und entweder bis zum Salzhautchen oder direkt zur Trockne verdampft 2) Man dampft die koncentrirte Losung von 10 Th Cadmiumsulfat und 18 Th Kaliumjodid zur Trockne und zieht den Salzruckstand bei gelinder Warme mit absolutem Alkohol aus Beim Verdunsten des Alkohols hinterbleibt das Salz in Krystallen

Farblose, perlmutterglanzende Krystallschuppen, schon bei relativ niedriger Tem peratur schmelzend Loslich in 1,1 Th kaltem oder in 0,75 Th siedendem Wasser, auch leicht löslich in Weingeist Die wasserige Lösung reagirt sauer Aufbewahrung Vorsichtig Anwendung Früher vorübergehend in Salben (5 40) als Antiscrophulosum Technisch in der Photographie Mit Kaltumjodid kombinist als Alkaloidreagens (s S 206)

IV Cadmium sulfuratum Cadmiumsulfid. Schwefelcadmium Jaune brillant. Cadmiumgelb. CdS Mol. Gew. = 144. Eine Lösing von Cadmiummetall in Salpetersäure wird mit dem zwanzigfachen Volum Wasser verdunnt, mit Ammoniak bis zur schwach alkalischen Reaktion versetzt und dann mit Schwefelwasserstoff bis zum Ueberschuss ge sättigt Der anfangs eitronengelbe, allmahlich pomeranzengelb werdende Niederschlag wird gesammelt, mit kaltem Wasser gewaschen und bei nicht über 30° C getrocknet 100,0 Cadmium geben gegen 130,0 Sulfid aus

Schwefelcadmium bildet ein gesattigt pomeranzengelbes, geruch- und geschmackloses Pulver, welches in Ammoniakflussigkeit unlöslich ist (Schwefelarsen ist darin löslich) und von koncentriter Salzsaure unter Erwaimen gelöst wird (Schwefelarsen ist in Salzsaure nicht löslich) Der ammoniakalische Auszug lässt, mit Salzsaure sauer gemacht, keinen gelben Niederschlag fallen (Arsen) Die salzsaure Lösung, mit einem starken Ueberschuss Aetzkahlösung versetzt und mit Wasser verdünnt, giebt ein Filtrat, welches durch Schwefelwasserstoff nicht verändert wird (Blei) Beigemischtes Baryumsulfat giebt sich durch seine Nichtlöslichkeit in Salzsaure zu erkennen

Schwefeleadmium wird zum Farben der kosmetischen Seifen, überhaupt als Malerfarbe und zu blauen Feuerwerksatzen gebraucht. Als Malerfarbe vertragt es keinen Bleiweisszusatz, wohl aber Baryt- oder Zinkweiss. Es ist nicht giftig

Schwefelcadmium en pâte ist mit Oel abgeriebenes Cadmiumsulfid. Es wird be sonders zum Farben der Seifen verwendet. Es kommt im Handel in einer eitronengelben, sowie einer orangegelben Modifikation vor

V † Cadmium sulfuricum (Erganzh) Cadmium sulfat. Schwefelsaures Cadmium 8 CdSO<sub>4</sub> + 8 H<sub>2</sub>O Mol. Gew = 768 <sup>1</sup>)

Darstellung In einen Glaskolben giebt man 19 Th koncentritte reine Schwefelsäure, 50 Th destillirtes Wasser und nach geschehener Mischung 31 Th Salpetersaure von 25 Proc und 20 Th Cadmiummetall, in Stücken wie es ist Der Kolben wird, mit einem Trichter lose bedeckt, zur Seite gestellt. Unter Entwickelung von Stickoxydgas und unter Warmeentwickelung geht die Auflosung lebhaft vor sich Wenn die Reaktion nachlässt, stellt man an einen heissen Ort, bis die Lösung erfolgt ist. Die Lösung dampft man in einem porcellanenen Kasserol unter Umrühren mit einem Porcellanstabe bis zur Trockne ein. Der Salzrückstand wird in der 2½ fachen Menge heissem destillirten Wasser gelöst, durch Papier oder Glaswolle filtrirt und durch Eindampfen bis auf ein halbes Volum und Beiseitestellen zur Krystallisation gebracht. Aus der letzten etwas sauren Mutterlauge fällt man das Cadmium durch Zink heraus.— Ist man genötnigt, die Darstellung des Cadmiumsulfats aus unreinem zinkhaltigen Cadmium zu unternehmen, so ist es nothwendig,

<sup>1)</sup> Gall führt an Sulfate de Cadmum, CdSO, +4 H<sub>2</sub>O s unter Eigenschaften

584 Cadmium

dieses in Salpeteisaure zu lösen, aus der filtritten Lösung das Cadmiumoxydhydrat durch einen starken Ueberschuss Aetznatron- oder Actzkahlauge auszufallen, auszuwaschen, alsdann in warmer, schwach verdünnter Schwefelsaure zu lösen und die Lösung zur Krystallisation zu bringen. Die gesammelten Krystalle lasst man abtropfen und trocknet sie zwischen Fliesspapier, ohne mehr als hochstens eine laue Warme anzuwenden, weil sie leicht verwittern, 20 Th. Metall geben gegen 47 Th. krystallisirtes Salz. Bei Darstellung kleiner Mengen fallen die Krystalle unansehnlich aus

Engenschaften Farblose, durchsichtige, monokline, an der Luft verwitternde Krystalle, ohne Geruch, von herbem, metallischem Geschmacke Loslich in 2 Th. Wasser, nicht loslich in Weingeist Die wasserige Losung reagirt schwach sauer Je nach den gewahlten Bedingungen krystallisirt das Cadminisulfat mit verschiedenen Mengen Krystallwasser (angegeben werden Salze Cd SO<sub>4</sub> + 8 H<sub>2</sub>O, auch 4 H<sub>2</sub>O) Das Salz obiger Zusammen setzung krystallisirt bei mittlerer Temperatur aus der gesattigten Lösung

Die verdunnte wasserige Losung giebt auf Zusatz von Schwefelwasserstoffwasser einen gelben Niederschlag von Cadmiumsulfid, welcher beim Uebersattigen der Flüssigkeit durch Ammoniak nicht verschwindet Baryumnitratiosung erzeugt einen weissen, in Salpetersaure unlöslichen Niederschlag von Baryumsulfat Durch Zusatz von wenig Ammoniak entsteht in der wasserigen Losung ein weisser Niederschlag [Cd(OH)<sub>1</sub>], der im Ueber schuss von Ammoniak löslich ist.

Präfung. 1) Wird aus der mit Salzsaure mässig angesauerten, wassengen Cadmiumsulfatlosung durch Einleiten von Schwefelwasserstoff alles Cadmium als Cadmiumsulfid aus gefällt, so darf das Filtrat beim Verdampfen in einem Platinschalchen keinen glihbestan digen Ruckstand hinterlassen (Zink) 2) Wird der sub 1 erhaltene gelbe Niederschlag mit Wasser ausgewaschen und hierauf mit Ammoniakflussigkeit geschüttelt, so darf in dem Filtrate nach dem Uebersättigen durch Salzsaure keine Trübung oder gelbe Ausscheidung entstehen (Arsen)

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefassen, vorsichtig

Anwendung. Die innerliche Anwendung wild in Gaben von 0,005-0,01 g und zwar als Pillen bei Syphilis und Rheumatismus empfehlen, ist aber in Deutschland uicht gebräuchlich Aeusserlich in der Augenheilkunde an Stelle des Zinksulfates zu adstringirenden Collyrien (0,05-0,2 und 10,0 Aqua), zu Augensalben (0,1-0,2 10,0 Adeps), ferner zu Injektionen bei Tripper und Otorrhoe (1,0 100,0-200,0 Aqua) Höchstgaben pro dost 0,1 g, pro die 0,4 g (Erganzb)

#### Collyrium Anglaux.

Rp Cadmii sulfunct 0 06 (ad 0,6) Mucalaganis Gammi arabid Tincturae Opii crocatae 53 8,0

Gegen Hornhautslecke Man bestreicht mittelst eines Pinsels 2-8mal täglich den Hornhautsleck und lässt jedesmal das Auge einige Minuten schliessen. dannt das aufgetragene Mittel nicht von den Thränen weggespilt werde Die Cad miumsulfatmenge wirl nach Umständen gesteigert.

#### Injectio antiblesnorrhagica Melchios Robert

Bp Cadmii sulfurud 1,0 Aquae destillatae 200,0 Zwel bis drei Injectionen täglich in die Harnröhre zu machen

Injectle styptica Lineke
Rp Cadmi sulfunci 1,0
Infusi Resae florum 100,0
Tincturae Opti crocatae 3,0
Zum Einspritzen (bei Otorrhoe)

# VI † Cadmium salicylicum. Cadmiumsalicylat. Salicylsaures Cadmium $Cd(C_2H_2O_4)_1$ . Mol. Gew. = 386.

Zur Darstellung erwarmt man in einer Porcellanschale 10 Th Salicylsaure mit 300 Th destillirtem Wasser und tragt unter Umrühren so viel Cadmiumkarbonat (circa 12 Th) ein, dass die Flussigkeit neutral ist. Dann sauert man mit Salicylsaure ganz schwach an, dampft auf etwa 120 Th ein und lässt krystallisiren. Die Mutterlauge liefert nach dem Eindampfen auf 30 Th nochmals Krystalle

Farblose tafelförmige Krystalle von neutraler oder sehr schwach saurer Reaktion, löslich in 68 Th kaltem oder in 24 Th siedendem Wasser, auch löslich in Alkohol, Aether oder in warmem Glycerin, unlöslich in Chloroform und in Benzin Die wasserige Lösung (1 100) wird durch Ferrichlorid violett gefarbt, nach dem Ansauern mit Salzsaure wild

Caesalpinia 535

sie durch Zusatz von Schwefelwasserstoffwasser eitronengelb gefallt. Das Salz hinterlasst beim Gluhen braunes Cadmiumoxyd. Die Bestimmung des Cadmiumoxyd Gehaltes erfolgt durch Eindunsten des Salzes mit kone Salpetersäure und Gluhen des hinterbleibenden Cadmiumnitrates

Das Cadmiumsalicylat ist äusserlich von Crearis in wasseriger Auflösung als desinfleirendes und adstringirendes Mittel empfohlen worden bei eitzigen Ophthalmien, Hornhaut Entzündungen, Konjunktivitiden, Syphiliden, Gonorrhoe, Vaginits Dosirung wie bei Sadmium sulfuricum

# Caesalpinia.

Gattung der Caesalpiniacene - Eucacsalpiniene.

l Caesalpinia echinata Lam. In Brasilien. Namen Ibira pitanga und Ymira piranga Liefert das Fernambuk- oder Brasilienholz Nicaraguaholz Rothholz. Lignum Fernambuci. L Brasiliense. L sanctae Marthae. Bois de Brésil Bols de Fernambouc Brazil-wood. Pernambuco-wood, das in dichten, armdicken, rothbraunen oder schwarzlichen, innen gelbrothen Stucken in den Handel kommt.

Beschreibung Unter der Lupe erkennt man die einzelnen oder in kleinen Grup pen zusammenstehenden Gefasse, von kleinen Holzparenchymgruppen umgeben, die zarten, hellen Markstrahlen und koncentrische, an Jahresinge erinnernde Zonen

Die Markstiahlen sind 10—24 Zellen hoch, 1—3 Zellen breit, radial gestreckt, sie führen zuweilen Krystalle – Die behoft-getupfelten Gefässe sind 35—127  $\mu$  weit, oft von Keingummipfropfen verschlossen – Im Libriform haufig Krystallkammerfasern mit Einzel krystallen

Bestandtheile. Brasilin  $C_{16}H_{14}O_{5}$ , aus koncentrirten Lösungen in derben, bernsteingelben, rhombischen Krystallen, aus verdünnten Lösungen in weissen, seidenglänzenden Nadeln erhalten, die ersten mit  $1H_{2}O$ , die anderen mit  $1^{1}/_{2}H_{2}O$ , das beide bei  $130^{\circ}$  C verlieren Schmeckt suss, hintennach bitterlich Lost sich in verdunnter Natronlauge mit rother Farbe, durch Zinkstaub wird die Lösung entfarbt, farbt sich aber an der Luft bald wieder roth

Anwendung. Das fruher als zusammenziehendes Mittel gebrauchliche Holz wird in der Farberei gebraucht. Zur Bereitung rother Tinten giebt man jetzt den wasserloslichen Anilinfarben den Vorzug

Die Rinde des Baumes wird unter dem Namen Nacasculorinde zum Gerben benutzt Geringere Sorten Rothholz kommen von den westindischen Inseln von Caesalpinia crista L in Caesalpinia bijuga Sw., von Ostindien das Sappanholz von Caesalpinia Sappan L, das neben Brasilin das farblose Sapanin C<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub> 2H<sub>2</sub>O enthalt

Ausser der zuerst genannten hefern auch andere Arten Gerberinden, so Caesalpinia Sappan L, C. bijuga Sw, C pauciflora H B u a

Charta exploratoria Fernambuei Fernambukpapier, Rothholzpapier (Diet) Ligni Fernambuei raspati 80,0, Aquae destillatae 1000,0 Man macerirt 24 Stunden, filtrirt, setzt tropfenweise Ammoniak bis zur beginnenden, blaurothen Farbung zu und trankt mit der Lösung säurefreies (mit Ammoniak behandeltes) Fliesspapier

li Caesalpinia coriaria Willd In Westindien Die gerbstoffreichen Hülsen Dividivi, Libidibi, Samak, Nanacascalote sind Sförmig eingerollt, bis 3 cm lang, 2—8 linsenförmige Samen enthaltend Sie enthalten 30—50 Proc Gerbstoff (Ellagengerbsäure) Man verwendet sie selten medicinisch, reichlich technisch zum Gerben und Farben In Amerika macht man daraus mit Eisensulfat eine Tinte Nacascolo, die men zum Färben benutzt

536 Calamus

III. Arzneilich verwendet werden noch Caesalpinia Bonducella Flemming Nicker tree, Yeux de bourrique, in den Tropen und C Bonduc Roxh Die Samen (Grains de Chiquier, Grey seed, Poormanns Quinine) gegen Fieber und Wasser sucht, das aus ihnen gewonnene Oel gegen Krampfo

C. pulcherrima Swartz, Small gold mohor, Fleur de pavon, Macata, Guacamaya Die Blatter als Purgir- und die Menstruation beforderndes Mittel, die Bluthen als Expectorans und gegen Fieber C adnata g. m. in Westindien, Moruro abey, als Adstringens

### Calamus.

Acorus Calamus L. Araceae — Pothoideae — Acoreae Ursprünglich vielleicht in Asien heimisch, jetzt weit verbreitet, auch zum arzneilichen Gebrauch angebaut — Verwendung findet

Das Rhizom. Bhizoma Calami (Germ Helv) Radix Calami aromatici (Austr) s. odorati. Calamus (U-St) Rhizoma Acori Radix Singentianae. Kalmuswurzel Deutscher Ingber. Gewurzkalmus. Magenwurz. Rhizome d'Acore yrai (Gall) Acorus-root Sweet-Flag.

Beschreibung Das ein Sympodium bildende Rhizom, dessen Verzweigung abwechselnd nach rechts und links geschieht, kommt in 20—80 cm langen, etwas platt gedruckten, bis 3 cm breiten Stücken vor Sie lassen auf der Ober- und Unterseite ab wechselnd rechts und links die Narben der reitenden, schwertförmigen Blatter erkennen, in ihrer Achsel die Knospen oder Reste der Zweige, auf der Unterseite die Narben der Wurzeln, die in der Regel eine unregelmassige Zickzacklinie bilden, die Farbe ist graubraun, der Querschnitt gelblich mit rothlichem Ton

Das Rhizom besteht aus Parenchym mit so grossen Intercellularraumen, dass zwischen den einzelnen meist nur eine Zellreihe breite Parenchymplatten stehen. Die einzelnen Zellen sind rundlich, getupfelt und enthalten kleinkörnige Starke. Die Zellen an den Kieuzungsstellen der Parenchymplatten sind etwas grosser und zu atherisches Oel führenden Sekretzellen umgewandelt. Ausserdem haben zahlreiche, von den Parenchymzellen in der Grösse sich nicht unterscheidende Zellen einen dicklichen Inhalt, der mit Vanillin und Salzsäure sehon roth, mit Ferrichlorid im frischen Rhizom braun, in der trockenen Droge schwarz wird. (Sie eignen sich ausgezeichnet zum Nachweis des Kalmuspulvers)—Rinde und Gefässcylinder sind durch eine wenig deutliche Endodermis getrennt, die Gefässbündel in der ersteren sind kollateral, im letzteren koncentrisch. Geruch aromatisch, Geschmack brennend aromatisch

Bestandtheile Aetherisches Oel (in deutscher Waare 1,5-3,5 Proc, in japanischer bis 5 Proc) (vgl. unten), ein angebliches Glukosid Acorin  $C_{20}H_{60}O_{6}$ , dessen Existenz bestritten wurde, ein Gerbstoff, Methylamin (Calamin), Cholin

Verwechstung. Das Rhizom von Iris Pseudacorus L, das fruher als Radix Acori vulgaris s palustris Verwendung fand, wird zuweilen mit der Droge gesammelt Es schrumpft beim Trocknen stark zusammen und ist nicht aromatisch

Einsammlung, Aufbewahrung. Officinell ist der ungeschälte Wurzelstock, Rhiz Calami erudum der Drogisten Man grübt denselben im Spatherbste (Austr Helv) oder im Frühjahr vor der Blattentwickelung, entfernt Wurzeln und Blattreste, wäscht, spaltet zuweilen der Lange nach und trocknet bei gelinder Warme 9 Th frische Wurzel geben etwa 2 Th trockene

Geschnitten und grob gepulvert in Blechbüchsen, fein gepulvert in gelben, dicht verschlossenen Glasern vorräthig Für kosmetische Zwecke zieht man das aus der geschülten Wurzel hergestellte, hellere Pulver vor Beide, Speciesform und Pulver, trockne Calamus 537

man vor dem Einfullen scharf nach 100 Th liefern etwa 90 Th grobes, 85-88 Th. feines Pulver

Anwendung. Innerlich als Tonicum amarum bei Dyspepsie, Flatulenz in Form von Pulver zu 0,5—2,0 g, Aufguss 1 10, Tinktur oder Extrakt, zu Mundwassern und Zahntinkturen, grob geschnitten zu Badern bei Rhachitis und Skrophulose (als wasseriger Aufguss aus <sup>1</sup>/<sub>4</sub>—1 Kilo auf ein Bad) — Eine Mischung aus Kalmuspulver und Ammoniumkarbonat wird zur Vertreibung der Ameisen empfohlen

Confectio Calami. Conditum Calami Kalmuskonfekt Kandirter oder überzuckerter Kalmus Frisches oder trockenes, geschaltes Kalmusrhizom wird in siedendem Wasser genugend erweicht, mit einem Sirup aus Zucker 100 Th., Wasser 25 Th einige Minuten gekocht, nach 3 Tagen das Flussige abgeseiht, für eich eingedampst und nach Zusatz der Wurzel unter Umruhren zur Trockne gebracht

Extractum Calami (Germ.) Extractum Calami aromatici s Acori (Austr.) Kalmusextrakt

Austr Aus grob gepulverter Wurzel wie Aconit Extrakt (S 155) zu bereiten Ausbeute etwa 17 Proc

Germ Rhizomat Calami concisi (Sieb III) 2

$$\begin{array}{ccc} \text{Spiritus 4} \\ \text{Aquae} & 6 \end{array} \} \ \mathbf{I} \qquad \begin{array}{ccc} \text{Spiritus 2} \\ \text{Aquae} & 8 \end{array} \} \ \mathbf{II}$$

Man zieht mit I 4 Tage, hierauf mit II 24 Stunden lang aus und dampft die abgepressten Flussigkeiten (von denen man 5 Th Weingeist abdestillirt), zu einem dicken Extrakte ein Harzige Ausscheidungen werden durch vorsichtigen Zusatz von Weingeist (Destillat!) gelöst Rothbraunes, in Wasser trube lösliches Extrakt Ausbeute 18—20 Proc, bei Verwendung grob gepulverter Wurzel etwa 30 Proc Der Pressruckstand giebt bei der Destillation noch Weingeist und ätherisches Oel aus Innerlich zu 0,5—1,0 g in Pillen

Extractum Calami fluidum (USt) Fluid Extract of Calamus Rhizoma Calami pulveratum (Nr 60) 1000 g, Alkohol (91 Proc) q s Man befeuchtet mit 350 ccm, sammelt durch Verdrangung zunachst 900 ccm und bereitst 1 a 1000 ccm Extrakt

Tinctura Calamı (Germ, Helv) Tinctura Calamı aromatıcı s Acorı (Austr) Kalmustınktur Teinture d'acore vrai Tincture of Calamus

Austr Wie Tinctura Aurantii Corticis zu bereiten. Germ. Rhizomatas Calami concisi (Sieb II) 1, Spiritus diluti 5. Hely. Rhizomatas Calami 20 Th. mischt man mit Spiritus diluti 8. Th. und bereitet durch Perkolation mit Spiritus diluti q s. 100 Th. Tinktur.

Braunlichgelbe Tinktur . Innerlich 1/2-1 Theelöffel

#### Aqua Calami Kalmuswasser

Bp Rhizomatis Calami gr pulv 50,0 durch Destillation in Dampfstrom sammelt man 1000,0

Ex tempore

Olei Calamı git 10 Aquae destillatae fervidae 1000,0 Man mischt durch Schlittein

#### Pulvis dentifricius roborans Kränterzahnpulver

Rp Rhizomatis Calami 80,0 Fohorum Salviae 30,0 Caldii carbonici praecipitati 85,0 Lapidis Pumicis praeparati 8,0

#### Sirupus Calami

Rp Tineturae Calsmi 15,0 Sirupi simplicis 85,0

#### Species aromaticae ad balnes Thee zu aromatischen Bädern.

Rp Rhiz Calami Specier aromat, Fior Chamomill, Herb Majoran Fol Menth pip 35

Als Aufguss (200 - 500 g mit 2-5 Liter Wasser) dem Bude sugusotzon.

### Species herbarum ad balnea

Thee zam Kräuterbad

Rp Rhizomatis Calami Herbae Monthae crispae Herbae Rosmanni Herbae Serpylli Florum Chamomillae Florum Layandulae gā 50,0

Zu einem Vollbade

#### Spiritus Calami

Kalmusspiritus (Ergänzb)

Rp Rhizomatis Calami concisi (Sieb 2) 1 Th. Spiritus 3 "
Aquae 3 "

Nach 24 stündigem Stehen werden 4 Theile ab-

#### Tinetura Calami composita

(Preuss Arznestaxe)

$\mathbf{R}_{\mathbf{p}}$	Rhizomatis Calami	9,0
•	Rhizomatis Zedoariae	3,0
	Rhizomatia Zingiberia	8,0
	Fructuum Aurantii immaturor	6,0
	Spiritus diluti 1	00 0

Tinctura stomachica KASTL.

Dr KASTL's Magentropien.

Rp Hhiz Calami
Fol Meuth pip
Rad Angeliene 52 10,0
Cort Canellae
Cort Cinnamomi
Rhiz Zinglbers
Antophyllorum 55 50
Spiritus (70 proc) 1000,0
Ol Jumperi
Ol, Macidia 53 5,0

### Tinctura stomachica Lentin

Elixir stomachicum LENTIN

Rp Tincturae Calami 4,0
Tincturae Rhei aquosae 2,0

Tincturae amarce 20
Tincturae aromaticae 2,0

#### Vot Appetit-Latwerge für Pferde

Rp Rhizomatis Calami Radicis Gentianae Rhizomatis Zingiberis Herbac Absinthii aa 50,0 Natrii ohlorati Farinae Secalis aa 100,0 Tincturae Cappioi 15,0

Aquae q a ut flat electuarium Smal fäghch 1 Esslöffei (Diet.)

### Vet. Appetitpillen für Hunde

Rp Rhizomatis Calami Natru sulfurici succi āā 6,0 Natru blearbonici Rhizom Rhei āā 2,0

Man formt mit Sirupus communis 6 Pillen Thglich 2mal 1 Pille Vet Fresspulver für Schweine Rp Rhizomatis Calami 50,0 Radicis Gentanae 50,0

> Stibil sulfurati nigri 50,0 Natri bicarbonici 250,0 Natri chlorati 300,0 Natrii sulfurici 300,0

Mehrmals tiigheh emen Esslöffel voll

Vet Magenpulver bei zäher Mileh der Kühe

Rp Rhizomatis Calami pulverat.

Florem Chamomiliae

Fruduum Carvi

Natrii chlorati

Natrii antfurici

mischt man zu gleichen Theilen 8 Tage lang Brual taglich 1 gehäufter Essiöffel voll (Diet)

Vet Milch- and Nutzenpulver für Rinder

> Rp Bhizomatis Calumi Fructium Poemeuh Fructium Anisi Natrii chlorati Natrii bleathonid

Boh albı dü Bei blauer oder dünner Milch Smal ülglich ein gehäufter Esslöffel voll

Vet Pulvis anticolicus

Kolikpuiver für Pferde

Rp Rhizomatis Calsmi 30,0 Radicis Valerianae 10,0 Opn puri 0,5

M f pulvis Dent tales doses 5

Yet Pulver gegen wasserige Milch

Rp Rhizomatis Calaini Herbas Abanthii Natru chlorati 53 900,0 Tartari ciudi 60,0 Subii sulfurati crudi 40,0

2mal täglich 1 Esslöffel voll

Cordials Appetitpillen. Rhizoma Calami, Semen Foenugraeci, Tartarus stibiatus, Succus Inquiritiae 55 50 g, Natrium sulfuricum 200 g stösst man mit einem Gemisch aus Glycerin 25, Aqua 15, Sirupus simplex 12,5 zur Masse an und formt 50 g schwere Pillen

Gut Heil von Ausr ist ein Lakör aus Kalmus, Rhabarber, Zimmt, Pomeranzen schalen

HUB ULLEICH'S Kräuterwein, angeblich aus Malaga, Weinsprit, Glycerin, Roth wein, Ebereschensaft, Kirschsaft, Manna, Fenchel, Anis, Alantwurzel, amerik Ginsengwurzel, Enzian, Kalmus

Magenwasser, Brumby's Lakor aus Kalmus, Ingwer, Anis

Sareptabalsam. Mit Kurkuma gefarbtes weingeistiges Destillat aus Kalmus und Lavendel

Wundertränklein, Jon Treitler's ist Kalmuslikör

Oleum Calami (Erganzb) Kalmusol Orl of Calamus. Huile d'Acore vrai. Das Rhizom liefert beim Destilliren mit Wasserdampfen frisch 0,8 Proc, getrocknet 1,5—3,5 Proc ätherisches Oel Dasselbe ist klar, etwas dicklich, gelb bis braungelb, von starkem Kalmusgeruch und -Geschmack Spec Gew 0,96—0,97 Drehung (100 mm Rohr) des aus frischem Rhizom gewonnenen Oeles +20—31°, aus trockenem +18—21° Es ist mit Weingeist in jedem Verhaltniss klar mischbar, in verdunntem Alkohol schwer jöslich, die alkoholische Losung wird durch Ferrichlorid dunkel gefärbt

Bestandtheile Em ber 158—159° C siedendes Terpen  $C_{10}H_{10}$  (Pinen?), ein über 250° C siedendes Sesquiterpen  $C_{10}H_{24}$ , ein hoher wie 255° C siedender sauerstoffhaltiger Antheil, vielleicht  $C_{10}H_{10}O$ , ein zwischen 270 und 280° C übergehendes blaues Oel, geringe Mengen eines Phenoles

Prüfung Eine Verfalschung mit Terpentinol setzt das spec Gewicht herab und vermindert die Loslichkeit in Alkohol, ebenso vermindern Cedern holzol und Gurjunbalsamol die Loslichkeit in Alkohol. Ausserdem sind die beiden letzteren linksdiehend

Galizischer Kalmus liefert ein minderwertliges Oel das aus japanischem Rhizom zu 5 Proc gewonnene hat spec Gewicht 0,985—1,0 und ist in verdünntem Alkohol leicht löslich

Anwendung Zu 1-3 Tropfen einigemal am Tage mit Zucker, zum Bade 15-20 g m einem halben oder ganzen Liter Alkohol gelost

#### Rotulae Calami

Werden wie Rotulae Menthae piperitae dargestellt.

	Spiritus ad balnea Badespiritus		Spiritus anticheumaticus				
Rc	Olei Calami	25,0	Spiritus Calami (Form mag Berol)				
	I 1q Ammonii caustici spirituosi	50,0	Rp Olei Calami 1,0				
	Mixturae oleoso-balsamicae	100,0	Spiritus 99,0				
	Spiritus	225,0	D S Aeusserlich.				
	Spiritus saponati	600,0	* *				

### Calcaria.

l. Calcaria usta (Germ) Calcium oxydatum (Austr Helv) Chaux commune ou vive (Gall) Calx (Brit U-St) Lime. Actzkalk. Gebrannter Kalk. CaO Mol. Gew = 56.

Der Aetzkalk wird in grossen Mengen durch Gluhen ("Biennen") von verschiedenen Abarten des Calciumcarbonates in den sog "Kalköfen" erzeugt Als Ausgangsmaterialien benutzt man Kalkspath, Marmor, Kalkstein, auch Muschelschalen Zum pharmaceutischen Gebrauche eignen sich ausgesuchte, weisse Stücke eines fetten Actzkalkes (s. w. unten), ganz besonders aber die aus weissem Marmor gebrannte Sorte "Calcaria usta e marmore"

Eigenschaften. Weissiche oder weissich-graue, dichtere oder lockere, harte oder zerreibliche Massen, welche aus der Luft allmahlich Kohlensaure und Feuchtigkeit anziehen und infolgedessen zu einem aus Calciumkarbonat und Calciumhydroxyd bestehenden Pulver zerfallen Löslich in etwa 800 Th kaltem oder 1300 Th siedendem Wasser Benetzt man sie mit Wasser, so eiwarmen sie sich stark, und verwandeln sich unter Entwickelung von Wasserdampfen je nach der Menge des zugesetzten Wassers entweder in ein stanbiges Pulver (Calciumhydroxyd) oder in eine breiformige Masse (Kalkbrei) Beide Formen des Calciumhydroxydes mussen sich in Salzsaure ohne erhebliche Kohlensaureentwickelung, ohne Auftreten von Schwefelwasserstoff, bis auf einen nur geringen unlöslichen Ruckstand auflosen

An diesem Verhalten gegen Wasser (das "Loschen" des Kalkes genannt) ist zu erkennen, ob der Kalk brauchbar ist oder nicht Guter Actzkalk muss, wenn man ihn mit der Halfte seines Gewichtes Wasser allmahlich besprengt, unter lebhafter Dampfentwickelung zu einem weissen, staubigen Pulver zerfallen, welches auf weiteren Zusatz von 3—4 Th Wasser einen dieken, gleichmassigen, weissen Kalkbrei bildet Kalk, welcher diese Eigenschaften besitzt, heisst "fetter Kalk", im Gegensatz zum "mageren Kalk", welcher sich langsamer abloscht, dabei weniger Hitze entwickelt und mit mehr Wasser keinen fetten Brei, sondein eine körnige, sandige Mischung bildet Die Ursache für diese Erscheinung ist ein Gehalt von mehreren (15—25) Procenten Magnesia und Thonerde "Todtgebrannt" heisst der Kalk, wenn er sich mit Wasser nicht löscht. Dies kann herrühren von mangelhafter Leitung des Brennprocesses oder von einem zu grossen Gehalte an Calciumsilicat

Aufbewahrung. Am zweckmassigsten in weithalsigen Glasslaschen mit Korkverschluss und Dichtung mit festem Paraffin. Weissblechgefasse bieten für langere Zeit nicht die Gewahr dafür, dass der Aetzkalk in ihnen nicht Kohlensaure und Feuchtigkeit aus der Luft anzieht.

Anwendung In der Pharmacie zur Darstellung verschiedener Praparate und als Reagens, auch als Austrocknungsmittel in den sog Kalktrockenschranken Die technische Anwendung ist eine sehr vielseitige, übrigens hinreichend bekannte

Prifung Nicht selten wird die Bestimmung der wichtigsten Bestandthole des Aetzkalkes gefordert Zunachst wird eine gute Durchschmittsprobe hergestellt Mit dieser verfährt man dann wie folgt

- 1) Kohlensaure + Feuchtigkeit 2-3g werden in einem Platintiegel zunächst fiber einem gewöhnlichen Bunsenbrenner, schließliche über dem Gebläse bis zum konstanten Gewicht geglicht Der Gewichtsunterschied ist = Kohlensaure + Feuchtigkeit
- 2) Kohlensäure In 5 g der Probe wird in der S 34 angegebenen Weise der Kohlensäuregehalt bestimmt Durch Subtraktion von dem zu 1) erhaltenen Werthe ergiebt sich die Feuchtigkeit
- 3) 5 g der Probe werden im bedeckten Becherglase mit Wasser abgelöscht, dann giebt man allmählich etwa 50 ccm Salpetersaure (von 25 Proc) hinzu, dampft die saure Lösung in einer Schale aus Platin oder Porcellan ein und erhitzt den Ruckstand 2 Stunden lang auf 120—180° C Dann nimmt man mit salpetersaurehaltigem Wasser auf, filtrirt ab und wascht das Filter zuerst mit salpetersaurehaltigem, denn mit reinem Wasser aus Ungelöst bleiben Kieselsäure, Sand und Aluminiumsilicat

Das salpetersaure Filtrat versetzt man in einer Schale aus Platin oder Porcellan mit 5 g Ammoniumehlorid, darauf mit Ammoniak in mässigem Ueberschuss und erhitzt so lange, bis der Ueberschuss des Ammoniaks verjagt ist (vergl 8 242 u 332) Der erhaltene Niederschlag besteht aus Aluminiumbydroxyd und Eisenhydroxyd (Bei ganz genauen Bestimmungen muss er nochmals in Salpetersäure gelöst und abermals durch Ammoniak gefällt werden. Das Filtrat ist mit dem vorigen zu vereinigen) Man wäscht ihn aus, trocknet und führt ihn durch Glühen in Aluminiumoxyd — Eisenoxyd über. Ueber die Trennung beider vergl. S. 332

Das hierbei gewonnene Filtrat (hezw die vereinigten Filtrate) werden nunmehr auf 500 cem aufgefüllt und gut gemischt Von dieser Lösung bringt man 50 cem in ein Becherglas, gebt Ammoniakflussigkeit in massigem Ueberschuss hinzu und fällt in der Siedehitze mit einem Ueberschuss von Ammoniumoxalat Nach 12ständigem Absetzen wird das Calciumoxalat abfiltrit und nach dem Auswaschen durch Glüben in Calciumoxyd übergeführt (Bei ganz genauen Bestimmungen ist das gewogene Calciumoxyd nochmals in Salzsäure zu lösen Die mit Ammoniak alkalisch gemachte Flussigkeit ist nochmals mit Ammoniumoxalat zu fällen) Das Filtrat ist mit dem vorigen zu vereinigen (s. S. 548)

Die verenigten Filtrate werden mit Salzsäure sauer gemacht und in einer Porcellanschale auf etwa 100 com eingedampft, dann übersätigt man mit Ammoniak, fallt mit Natziumphosphat und führt das Magnesium-Ammoniumphosphat in Magnesium pyrophosphat über Vergl unter Magnesia

Der zu 100 Proc fehlende Rest ist als Alkahen (K<sub>2</sub>O, Na<sub>2</sub>O) in Rechnung zu stellen

Der zu 100 Proc fehlende Rest ist als Alkahen (K<sub>2</sub>O, Na<sub>2</sub>O) in Rechnung zu stellen Calcium oxydatum purissimum Reines Calciumoxyd Wird durch Glühen von reinem Calciumitrat oder von remem Calciumoxalat über Weingeistflammen dargestellt Leuchtgasflammen sind wegen der im Leuchtgas enthaltenen Schwefelverbindungen zu vermeiden Ein solches Präparat wird lediglich zu analytischen Zwecken gebraucht

II. Calcaria hydrica Calcaria hydrata. Calcii Hydras (Brit) Kalkhydrat. Calciumhydroxyd. Calcaria extincta. Chaux éteinte (Gall) Slaked lime Ca(OH). Mol Gew.—74. Ein weisses, zartes, trockenes Pulver, welches für den jedesmaligen Gebrauch frisch bereitet wird

Man grebt 100 Th guten Aetzkalk (in Stücken) in eine Porcellanschale, bei grösseren Mengen in ein Gefäss aus Eisen, und besprengt ihn mit 40—50 Th Wasser Die Kalkstheke zerfallen unter starker Selbsterhitzung zu einem staubigen Pulver, welches bis zum Verbrauch in ein gut schliessendes Gefäss gebracht, aber nicht langere Zeit auf bewahrt wird.

# Gehalt der Kalkmilch an Actzkalk bei 15° C

(LUNGE und BLATTNER)

Grad Baumé	Gew von 11 Kalkmilch in g	CaO m 11	CaO Gew Proc	Grad Baumé	Gew von 11 Kalkmilch in g	CaO in 11	CaO Gew Proc	Grad Baumé	Gew von 1 l Kalkmilch m g	CaO in 11	CaO Gew Pres.
1 2 3 4 5 6 7 8 9	1007 1014 1022 1029 1087 1045 1052 1060 1067 1075	7,5 16,5 26 36 46 56 65 75 84	0,745 1,64 2,54 3,54 4,43 5,36 6,18 7,08 7,87 8,74	11 12 13 14 15 16 17 18 19 20	1083 1091 1100 1108 1116 1125 1134 1142 1152 1162	104 115 126 137 148 159 170 181 193 206	9,60 10,54 11,45 12,35 13,26 14,13 15,00 15,85 16,75 17,72	21 22 23 24 25 26 27 28 29 30	1171 1180 1190 1200 1210 1220 1281 1241 1252 1263	218 229 242 255 268 281 295 309 324 339	18,61 19,40 20,84 21,25 22,15 23,03 28,96 24,90 25,87 26,84

Kalkmilch. Lac Calcis Lait de chaux Milk of chalk Man verwandelt 100 Th Aetzkalk in Kalkhydiat und fügt soviel Wasser hinzu, dass im ganzen 1000 Th. Wasser verbraucht werden Eine milchweisse, stark atzende Flussigkeit, welche zu den mannigfachsten Zwecken Verwendung findet, insbesondere auch als billiges Desinfektionsmittel —

Wiener Kalk Wiener Polirmittel Ist ein sehr weisses, sandfreies, magnesiahaltiges Kalkhydrat Es kommt in Flaschen und Blechbuchsen in den Handel und wird als Polir- und Putzmittel von Metallgegenstanden gebraucht

Wiener Weiss Bologneser Weiss Marmorweiss Bestehen aus sehr weissem gebrannten Kalkstein oder gebranntem weissen Marmor und werden nur als Polir- und Farbemittel gebraucht

III Aqua Calcariae (Germ) Aqua Calcis (Austr) Calcium hydricum solutum (Helv) Eau de chaux (Gall) Liquor Calcis (Brit U-St) Kalkwasser Limewater. Eine bei gewohnlicher Temperatur gesättigte Lösung von Calciumhydroxyd in Wasser

Darstellung Germ, Austr Man bringt in einen Topf aus Steinzeug 1 Th. guten Aetzkalk, loscht diesen durch Besprengen mit 4 Th Wasser und mischt das gebildete Calciumhydrat mit 50 Th destillirtem Wasser gut durch Man giesst die Mischung in eine gut zu verschliessende Flasche, welche etwa von ihr angefullt wird und lasst sie bis zur erfolgten Klärung stehen Dann zicht man (um die in der Kalkmilch vorhandenen kleinen Mengen Natronhydrat oder Kalihydrat zu beseitigen) die klare Flussigkeit mittels eines Hebers ab, giesst auf den Ruckstand nochmals 50 Th destillirtes Wasser, schuttelt wahrend einiger Stunden oder Tage mehrmals um und bewahrt die Mischung in gut verschlossener Flasche auf Zum Gebrauche wird umgeschuttelt und eine entsprechende Menge des Kalkwassers abfiltrirt

Helv giebt die namliche Vorschrift mit folgender Abweichung 1 Th Actzkalk wird mit 5 Th Wasser abgeloscht Dann mischt man 100 Th Wasser hinzu und lasst absetzen Nach Beseitigung des ersten Auszuges werden nochmals 100 Th Wasser zugemischt Man schuttelt während der folgenden Tage ofter um, bewahrt in wohlverschlossener Flasche auf und filtrirt im Bedarfsfalle ab

In der Praxis verfahrt man in der Regel so, dass man auf 100 Th Wasser eine erheblich grossere Menge, z B 5 Th Aetzkalk anwendet. Der erste Auszug wird weggegossen. Dann fullt man das Vorrathsgefass bis unter den Stopfen mit Wasser an und verschliesst es gut. Im Bedarfsfalle filtrit man nach dem Umschutteln aus der Vorrathsfasche ab, fullt diese wieder mit destillirtem Wasser vollig an, schüttelt ofter um und bewahrt den Vorrath sorgfaltig auf. Dieses Entnehmen und Auffüllen mit destillirtem Wasser kann öfter wiederholt werden. Nach einigen Wochen schuttet man den Inhalt der Flasche weg und setzt eine neue Menge Aetzkalk in gleicher Weise an

Etgenschaften. Eine klare, farblose und geruchlose Flüssigkeit von schwach alkalischem, herberdigem Geschmack Sie bläunt Curcumapapier und blaut rothes Lackmus papier, röthet Phenolphthalein Bei Einleitung von Kohlensaure oder Einblasen der ausgeathmeten Luft wird sie durch Bildung von Calciumkarbonat getrubt Durch Versetzen mit Ammoniumoxalat entsteht eine starke Trubung von Calciumoxalat — Wird Kalkwasser zum Sieden erhitzt, so trubt es sich unter Ausscheiden mikroskopischer Krystalle von Calciumhydroxyd Diese Trubung gilt als ein Zeichen für den vorschriftsmassigen Gehalt an Calciumhydroxyd Sie berüht daiauf, dass Calciumhydroxyd in siedendem Wasser weniger löslich ist als in kaltem Wasser 1 Th Calciumhydroxyd lost sich namlich schon in 750 Th Wasser von 15°C, aber erst in 1800 Th siedendem Wasser Mit einem gleichen Volumen Leinol geschuttelt giebt Kalkwasser ein gleichmässiges Liument

Prufung Dieselbe kann sich auf den vorschriftsmassigen Gehalt an Calciumhydroxyd beschvanken. Man versetzt 100 ccm Kalkwasser mit einigen Tropfen Phenolphthaleinlösung und titrirt die iothgefarbte Flussigkeit mit Normalsalzsaure bis zur eben eintietenden Entlarbung. I ccm Normalsalzsaure zeigt unter diesen Umstanden die Gegenwart von 0,028 Calciumoxyd CaO an

Zur Neutralistrung von 100 ccm Kalkwasser sollen verbraucht werden

	Austr	Gall	$Gern_1$	Helv	$\mathbf{B}_{\mathbf{rit}}$	U-St
Normal Salzsaure com			>4.0	>4.0	4,17	4,0
Gehalt an CaO in Proc		0.1285	0.112	0.128		0.112

Aufbewahrung. Wegen der Neigung, Kohlensaure aus dei Luft anzuriehen und mit dieser unlösliches Calciumkarbonat zu bilden, bewahrt man grossere Vorfäthe in Glassflaschen auf, welche mit guten Korkstopfen verschlossen und tektirt sind. Flaschen mit Glasstopfen sind hierzu nicht zu empfehlen, weil die Stopfen durch Bildung von Calcium karbonat eingekittet werden. Gefasse aus Steinzeug sind deshalb als Aufbewahrungs gefässe nicht geeignet, weil ihre Wandungen für Luft nicht ganz undurchlassig sind — In der Officin halt man das Kalkwasser in Standgefassen mit Glasstopfen vorrathig, welche haufiger durch Behandeln mit Salzsaure gereinigt werden. — Für die Dispensation ist zu beschten, dass das filtrirte (!) und nicht etwa nur klar abgegossene Kalkwasser abzugeben ist

Anwendung Kalkwasser verflüssigt zahschleimige Sekrete, lost äusserlich angewendet Cronp- und Diphtheric Membranen, wirkt auf Schleimhaute, Geschwüre sekretionsbeschrankend, austrocknend, adstringirend, desinieirend Innerlich neutialisirt es die Saure des Magensaftes, wirkt sekretionsbeschrankend auf den Darm, stopfend Langere Zeit gebraucht, stort es Appetit und Verdauung Man wendet es an verdunnt (1+2) oder unverdunnt zu Waschungen und Umschlagen auf nassende Wunden, Brandwunden, als Gurgelwasser und in Form von Inhalationen bei Angina, Croup, Diphtherie Innerlich als Antacidum, bei Magen- und Darmgeschwuren, Diarrhoe der Kinder und zwar am besten mit 4 Th Milch oder Bouillon vermischt. In der Analyse dient es zur Abscheidung der Magnesia als Magnesiumhydroxyd.

Kitte und Cemente mit Aetzkalk. 1) Kaseinkitt, Universalkitt Frischer Kase aus völlig abgerahmter Milch wird durch Auspressen so viel als möglich von den Molken befreit, dann in dünnen Schichten ausgetrocknet und gepulvert. 10 Th. dieses Kaseinpulvers und 1 Th. gepulverter Aetzkalk gemischt, werden mit so viel Wasser angeruhrt, dass em halbsussiger Brei entsteht. Dieser Brei ist sofort zu verwenden — 2) Einen ähnlichen Kitt erhält man aus der Mischung des Einweisses eines Eies mit 1,0 Kalkhydrat Auch dieser Kitt ist sofort zu verwenden — 3) Wasserdichten Kitt, welcher dem Wasser widersteht, erhalt man durch Mischung von 10 Th. gepulvertem Aetzkalk, 12 Th. frischem Milchkasein und 2 Th. Wasser. Auch dieser Kitt erhärtet sehr schnell — 4) Cement für Fusshoden und die Fugen zwischen den Stubendielen. Ein Gemisch von Kalkhydrat und Steinkohlenasche mit Wasser angerlihrt — 5) Holzkitt, ein Kitt für Risse und Spalton im Holz, für Stubendielen etc besteht aus 10 Th. Kalkhydrat, 20 Th. Roggenmehl und der genügenden Menge Leinolfirniss — 6) Eisenkitt, Kitt

für Dampfkessel, eiserne Gerathschaften und zum Ausfüllen von Löchern und Rissen in Eisen besteht aus 30 Th Graphit, 15 Th Kalkhydrat, 40 Th Blane fixe und der genugenden Menge Leinolfirniss — 7) Der sogenannte Diamanthitt besteht aus 30 Th Bleiglatte, 10 Th Kalkhydrat, 20 Th Schlammkreide, 50 Th Graphit und 20 Th oder der genugenden Menge Leinolfirniss Dieser Kitt wird vor der Anwendung erwarmt — 8) Zinkkitt, Kitt für Zinkgegenstände, ist ein Gemisch von 20 Th Kalkhydrat und 4 Th Schwefelblumen mit einer heissen Losung von 10 Th Leim in 7 Th heissem Wasser Muss frisch verwendet werden — 9) Ein universaler Füllkitt besteht aus 10 Th Infusorienerde, 10 Th Bleiglatte, 5 Th Kalkhydrat und der genugenden Menge Leinolfirniss — 10) Ofenkitt Graphit, Sand, Knochenkohle, Kalkhydrat zu gleichen Theilen mit Ochsenblut oder mit frischem feuchten Kass gemischt Muss frisch verwendet werden — 11) Reinoehl's chemisch-hydraulischen Universalkitt fand Hager zusammengesetzt aus Aetzkalkpulver (gebranntem Marmor) und Arabischem Gummi

Chemie und Analyse. A Man erkennt die Calciumverbindungen (die Kalkerde) an folgenden Reaktionen

1) Kalksalze farben die nicht leuchtende Flamme gelbroth. Am besten zeigt diese Erscheinung das Calciumchlorid Es empfiehlt sich daher, Kulksalze nach dem Be feuchten mit Salzsaure dieser Reaktion zu unterwerfen. Die Farbung ist von der duich Strontium hervorgebrachten nicht sicher zu unteischeiden 2) Aetzende Alkalien (KOH, NaOH) fallen aus genugend kone Kalksalzlosungen weisses Calciumhydroxyd Ammoniak bringt diese Fallung nicht hervor, doch entsteht in der ammoniakalischen Losung durch Aufnahme von Kohlensaure Trubung, welche durch Calciumkarbonat verursaent wird. 3) Alkalıkarbonate fallen weisses Calciumkarbonat, in Mineralsauren unter Aufbrausen leicht loslich 4) Natriumphosphat fallt aus der neutralen Lösung Dicalciumphosphat CaHPO<sub>4</sub>, löslich in verdunnter Salzsaure, Salpetersaure, auch in Essignaure (Calciumoxalat ist in Essignaure unloslich) 5) Oxalsaure oder Ammoniumoxalat fällen aus der neutralen ammoniakalischen oder essigsauren Lösung weisses, krystallinisches Calciumoxalat. Dieses ist unlöslich in Essigsaure, löslich in Mineralsäuren Durch Glühen wird es schrittweise in Calciumkarbonat und in Calciumoxyd verwandelt 6) Schwefelsäure und Ammonumsulfat fallen aus der nicht zu stark verdunnten Losung weisses Calciumsulfat CaSO<sub>4</sub> + 2H<sub>2</sub>O, unloslich in Weingeist, löslich in kone Salzsaure 7) Kieselfluorwasserstoffsaure und Chromsaure bewirken keine Fallung (Unterschied von Baryum)

B Die Bestimmung erfolgt in der Regel als Calciumoxalat. Die zu bestimmende Losung, welche keine Phosphorsaure oder Oxalsaure enthalten soll, wird mit soviel Ammoniak versetzt, dass sie deutlich darnach riecht. Entsteht hierbei ein Niederschlag von Magnesiumhydroxyd, so ist dieser durch Zugabe hinreichender Mengen von Ammoniumchlorid in Losung zu bringen. Man erwarmt die klare Lösung bis fast zum Sieden und fällt unter Umruhren durch allmähliche Zugabe von Ammoniumoxalatlosung, bis diese im Ueberschuss vorhanden ist. Man lasst 12 Stunden an einem warmen Orte absetzen, filtrirt darauf des Calciumoxalat ab, wascht es mit siedendem Wasser aus, trochnet und führt es durch Ghihen vor dem Geblase in Calciumoxyd CaO über. Es empfiehlt sich, nur soviel Substanz anzuwenden, dass nicht mehr als etwa 0,8 g Calciumoxyd zur Wagung gelangen

In der Regel handelt es sich bei der Kalkbestimmung zugleich um eine Trennung von gleichzeitig vorhandener Magnesia. In diesem Falle beachte man, dass der Fallungsflüssigkeit so viel Ammoniumoxalat zugesetzt werden muss, dass die gesammte Magnesia in das lösliche Oxalatdoppelsalz mit Sicherheit übergeführt wird. Ausserdem empfiehlt es sich, für genaue Bestimmungen das gewogene Calciumoxyd in Salzsaure zu lösen und aus der mit Ammonium alkalisch gemachten und mit Ammoniumchlorid versetzten Lösung den Kalk nochmals mit Ammoniumoxalat zu fällen. Unter Umständen muss diese Auflosung und Fallung noch ein drittes, ja ein viertes Mal (so lange, bis zwei aufeinander folgende Fällungen das gleiche Resultat geben) wiederholt werden

### IV. Calcaria saccharata Znekerkalk (Erganzb ) Saccharum calcareum. Kalksaccharat Antacedin

100.0 Kalkhydrat. 300.0 Zuckerpulver und 1200,0 destillirtes Wasser werden in einer gut verkorkten Flasche unter öfterem Umschutteln zwei Tage bei Seite gestellt. Die abgegossene Flussigkeit wird in kohlensautefreier Atmosphare filtrirt, im Wasserbade zur Sirupdicke abgedampft und, auf Glastafeln ausgegossen, getrocknet Ziemlich luftbestandige, weisse, seidenglänzende Lamellen oder ein weisses Pulver von anfangs susslichem, hintennach laugenhaftem Geschmack, welches beim Erhitzen unter Verkohlung Caramelgeruch verbreitet Löslich in 12 Th Wasser, leicht loslich in zuckerhaltigem Wasser, unlosiich in Alkohol. Die wasserige Losung reagirt alkalisch, sie trübt sich beim Aufkochen unter Zersetzung in Zucker und eine basischere Saccharatverbindung, welche beim Erkalten wieder in die vorher bestandene Verbindung übergeht. Die wasserige Losung 1 10 giebt, mt 1/10 Raumtheil Ferrichloridfosung gemischt, eine klare braune Flussigkeit Durch Ammoniumoxalatlosung wird sie weise gefallt Durch Schwefelwasserstoffwasser werde sie nicht verandert (Metalle), durch verdunnte Schwefelsaure nicht sogleich getrubt (Strontium, Baryum) Nach dem Ansauern mit Salpetersaure werde sie weder durch Baryumnitrat (Schwefelsaure) noch durch Silbernitrat verandert -- 1 g Zucker kalk soll zur Neutralisation (Phenolphthalein als Indikator) mindestens 3 ccm Normalsalzsaure verbrauchen, was einem Gehalt von 8.4 Proc Calciumoxyd entspricht Aufbewahrung In gut verschlossenen Gefassen, vor Kohlensaure geschutzt

Das Kalksaccharat wird als Antacidum, bei Flatulenz und besonders Diarrhoe der Kinder gebraucht. Dosis 0,5—1,0—1,5, für Kinder 0,3—0,5—1,0. Ausserdem wird es häufig als Gegenmittel bei Vergiftungen, z. B. Karbolsaure, Oxalsaure, angewendet. Der Brauer bedient sich des Zuckerkalks zum Entsauern des Bieres, der Kufer zur Entsauerung des Weines

Liquor Calcis saccharatus (Brit.) Zuckerkalklösung Calciumhydroxyd 50 Th, Zuckerpulver 100 Th, destillirtes Wasser 1000 Th werden unter gelegentlichem Umschut tein in einer wohlverschlossenen Flasche zur Seite gestellt, dann unter Bedeckung mit einer Glasscheibe rasch filtrirt Alkalische Flussigkeit Spec Gew = 1,055 — Zur Neutralssation von 10,0 g sollen = 6,3 ccm Normal Salzsäure ausreichen, entsprechend einem Gehalte von 1,77 Proc Calciumoxyd

Sirupus Calcis Sirup of lime (U-St) Man mischt 65 Th Aetzkalk mit 400 Th Zuckerpulver im Mörser Diese Mischung trägt man in 500 Th siedendes Wasser unter Umrühren ein und kocht unter Umrühren 5 Minuten und seiht durch Die Kolatur wird mit dem gleichen Volumen ausgekochtem Wasser verdünnt und filtert Das kiltrat wird auf 700 Th abgedampft und nach dem Abkuhlen mit Wasser bis 1000 Th Gesammt-flüseigkeit versetzt

Aqua Calcis saccharata (Hunganoa) Frisch gebrannter Kalk 15,0 wird mit 10,0 Wasser gelöscht, dann fügt man Zuckerpulver 25,0 Th und nach erfolgter Auflösung Wasser 1000,0 Th zu Die Mischung wird in einem wohlverstopften Gesasse ausbewahrt Zum Gebrauch filtrirt man die erforderliche Menge ab Das Filtrat enthält 0,5 Proc Calciumhydrat.

### Aqua digestiva Fron,

Rp Unguenti digestivi 50,0 Vitella ovorum duorum Aquae Calcariae 450,0

Casmentum dentarium Ostermaire. Ostermaire's Zahnkitt,

Rp Calcariae ustae pulveratae 3,6
Audi phosphorici glacialis 3,0
Misco Das Genusch wird in die Zahnhöhle singedrückt. Stets frisch zu bereiten.

#### Causticum cosmeticum Pollau Kluge's Causticum.

| Rp | 1 | Kalli Caustiel fusi | 2 | Saponis medicati | ES 5,0 | 8 | Calcariae ustas | 400 | 4 | Aquae calidae | 15,0 |

- 8 wird mit 4 gelöscht und mit der Mischung von 1 und 2 zusammengemischt. In gut geschlossenen Gläsern gutzubawahren
- Pollau wendete die Mischung erst 6 Monate nach der Bereitung an Ein solches Präpsrat würde man für den sofortigen Gebrauch erheiten durch Ersetzung des Kalihydrates mit trecknem Kaliumkaibonat.

Zur Beseitigung von Warzen, Muttermillern, Hautflecken Man macht eine gewisse Menge des
Pulvers mit 30proc. Weingeist zur Pasie an und
bringt diese in der Höhe von 4-5 mm auf die
zu ätzende Stelle Sobald sich eine entzündliche
Aureole bildet oder starkes Brennen eintritt, wird
die Paste entfernt und die geätzte Stelle mit
Umschlägen von Borstureitsung oder dergl. behandelt.

#### Glycernum cum Calcaria saccharata Latous. Zuckerkalk-Glycerin

Rp 1 Calcu hydrati 20,0

2 Sacchari pulverati 40,0

3 Aquae destillatae 200,0 4 Glycerini 40,0

Man mischt i.— S, lässt die Mischung in verschlossener Flasche 1 Tag unter ötterem Umschütteln stehen und filturt Dem Filtrat setzt man 4 zu und dampft ble auf 100 Vol ein Bei Brandwunden anzuwenden

#### Linimentum calcareum Brasher

Rp Aquae Calcariae 200,0 Glycerini Aquae Rosae aa 50,0

Tragacanthae pulveratae 10,0

Aeusserlich bei Verbit unungen, wunder Haut, aufgesprungenen Brustwarzen und Lippen.

#### Liniment calculre (Gall)

Rp Old Amygdalarum Aquae Calcariae II.

Linimentum contra combustiones (Form Berel)
Linimentum Calcis (Hely)

Linimentum Calcariae (Ergänzb Hamb V)

Rp Olei Lini Aquae Calcariae 33.

#### Linimentum calcareum aquosum Brursus Glycerolé calcaire anesthétique.

Rp 1 Calcarae ustae 5,0 2 Aquae 15,0 8 Glycerini 150,0 4 Aetheris 5,0

1 wird mit 2 abgelöscht, dann mit 3 und 4 gemischt Auf Brandwunden mittels Compressen aufzulegen

#### Linimentum calcareum Déchar

Hp Aquae Calcariae Olei Lini äz 100,0 Acidi carbolici 2,0 Zum Aufstreichen auf Brandwunden

#### Linimentum oleoso calcareum

Rp Glycerini cum Calcaria sacchar Latour 20,0 Olei Olivarum 40,0 Misce conquassando Zum Wundverbande.

#### Pasta ad naevos maternos

Ep Calcii hydrati
Saponis medicnti pulv 25 5,0
Spiritus saponati 2,5
Anwendung wie Caustieum Pollau

#### Pulvis ninguedinem absorbana

Rp Calcul hydrati 100,0 Acidi carbolici 10,0 Spiritus (90%) 20,0

Zum Bereiben und Bestreuen der mneren Flächen der Thierfelle beim Ausstopfen der Thierbälge

#### Sirupus Calcariae

Rp Sacchari 100,0 Aquae Calcariae 60,0

Werden zum Sirup gekocht

#### Sirupus Calcariae TROUSSEAU

Rp 1 Calcarian ustae

2 Aquae destillatae 33 1,0 8 Aquae destillatae 10,0

4. Strupi Sacchari 100,0 5 Sirupi Sacchari 400,0

Man löscht 1 mit 2 fügt 3 hinzu, kocht mit 4 während 10 Minuten, kolirt und vermischt nach dem Erkalten mit 5 Bei chronischer Diamhoe esplöffelweise

#### Unguentum anteczematicum Neumany

Rp Calcu hydrati Natrii carbonici crystall 23 8,5 Extracti Oni 0,8

Adopis spilli 500

#### Unguentum calcareum SPENDER.

Bp Adipis suilli 25,0 Olei Olivarum 6,0 Calcii hydrati 100,0

Zum Verbande atonischer Fussgeschwüre

#### Unguentum contra tineam capitis (BIETT, CAZENAVE, PETFL)

tp Calcariae hydricae 5,0 Natrii carbonici crystallisati 7,5 Adipis suilh 40,0

M. Fiat unguentum D S Acusserich (Zuerst werden die Krusten des Grindes durch Umschläge abgeweicht und dann obige Salbe aufgelegt)

#### Yot. Kalkzucker.

Ep 1 Calcarnae untae 100,0 9 Aquae calidae 85,0 8 Sacchari albi pulversti 500,0

Man löscht 1 mit 2 und mischt 3 dazu. In wohlverschlossenen Gefässen aufzubewahren

Einen Drittel-Esslöffel (Schafen), einen gehäuften Esslöffel (Rindern) mit 0,8 und 0,6 Liter Wasser gemischt einzugressen (bei Biüh oder Trommelsucht)

#### Vet Pulvis depil**atorius** Herrwic

Rp Natrii sulfurici pulverati 12,0 Calcariae ustae pulveratae Amyli pulverati ža 40,0

Mit etwas Wasser zu einem Brei angemacht zwischen die Haare auf den Teit aufzustreichen, von welchem man dieselben (behuis Application von Pfinstern, Verbänden, Sinapismen) entfernen will

Actzkalk als Trocknungsmittel. Wegen seiner Eigenschaft, Wasser aus der Luft aufzunchmen und sich mit diesem zu Calciumhydroxyd (Kalkhydrat) zu verbinden, ist der Actzkalk ein ausgezeichnetes Trocknungsmittel, um so mehr, als er verhaltnissmassig billig und ohne Schwierigkeit überall zu beschaffen ist — Natürlich wird der umsichtige Apotheker in jedem Einzelfalle zu erwagen haben, ob ein auszutrocknendes Objekt für die Trocknung durch Kalk geeignet ist oder nicht. Ferner wird man zu beachten haben, dass der Actzkalk, indem er Wasser anzieht, allmahlich in ein feines trocknes Pulver zerfallt, welches leicht stäubt, vor dessen Staube also die zu behandelnden Objekte zu schützen sind — Endlich wird man in vielen Fallen die Hauptanwendung nicht darin suchen, sehr wasserreiche Objekte thatsächlich auszutrocknen, sondem bereits vorgetrocknete nachzutrocknen oder bereits getrocknete im trocknen Zustande zu erhalten. In dieser

Beziehung wird sich also eine Aufbewahrung in einem mit Aetzkalk beschickten Raume derken mit dem Begriff des "trockenen" Ortes, welcher für die Aufbewahrung zahlreicher Substanzen in diesem Buche empfohlen ist

Wir geben im Nachstehenden die wichtigsten Fulle an, in denen sich Aetzkalk als Trocknungsmittel empfiehlt

Aetzkalk als Trocknungsmittel in Aufbewahrungsgefassen Substanzen, welche sich an feuchter Luft leicht verandern, z B trockene Extrakte, Pulver von Harzen, leicht schimmelude Pflaster, hygroskopische Salze, bewahrt man zweckmassig in Behaltern auf, welche durch Aetzkalk trocken gehalten werden — Man fullt zu diesem Zwecke den Aetzkalk in Dosen oder Kapseln aus Blech, deren Form derjenigen der Aufbewahrungsbehalter anzupassen ist — Damit die Luft ungehinderten Zutritt zu dem Aetzkalk hat, sind die Dosen oder Kapseln an geeigneter Stelle mit Lochern zu versehen Damit ein Verstauben des Kalkpulvers moglichst verhutet wird, legt man auf den Kalk eine Schicht Watte

Porcellan-Kruken Als Ensatze für Porcellanbuchsen benutzt man runde Dosen aus Weissblech Durch einen leicht anzubringenden Bajonett-Verschluss tragt man



Fig 130 Kalkdose in Porce<sup>1</sup>lanbüchsen zu setzen



Fig 181

Kallkästen als Einsatz in Kästen mit
leicht schimmeinden Pflastern

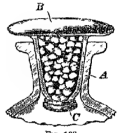


Fig 132 Mit Astzkalk gefüllter Glas stopfen für Pulverflaschen

Sorge dafur, dass der Deckel sich vom Untertheil der Dose beim Aufheben nicht treinit Ein Griff auf der oberen, perforirten Seite dient zum bequemen Erfassen der Dose Diese Dosen setzt man auf den hygioskopischen Inhalt der Buchsen Fig 130

Pulver-Flaschen Um in diesen Gefassen hygroskopische Pulver trocken zu erhalten, empfiehlt es sich, den Aetzkalk in den Stopfen unterzubringen Am bequemsten sind hehle Glasstopfen, welche durch das in das Innere der Flasche reichende offene Ende gefullt und hierauf mit Schafleder überbunden werden In solchen Gefassen halten sich z.B. trockne Extrakte ganz vorzüglich Fig 132

Schiebekasten Um z B leicht schimmelnde Pflaster und dergit trocken zu halten legt man in die Aufbewahrungskasten kleine Kalkkastehen parallelepipedischer Form, die

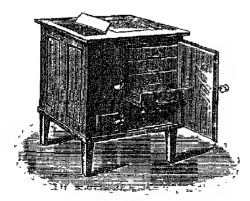


Fig 133

an einer Stirnseite mit übergreifendem Deckel geschlossen und nur auf einer Seite perforirt sind

Kalk-Trockenschränke Um im pharmaceutischen Laboratorium ohne Anwendung von Warme Drogen zu trockenen, bezw nachzutrocknen oder trocken zu er halten, benutzt man die sogen Kalktrockenschränke oder Kalt-Trockenschränke Der von Toelliner Bremen in verschiedenen Größen konstruirte hat die Form eines Eisschränkes und wird von vielen Seiten empfohlen (DRP. 73769 und 75680)

Derseibe besteht aus einem schrankformigen, innen mit Blech ausgeschlagenen

Holzkasten Durch eine eigenartig zusammengesetzte Quei wand ist das Innere des Apparats m zwei nebenemander hegende, verschieden grosse Abtheilungen geschieden. Die grossere dient zur Aufnahme des Trockengutes, kann mit Horden, Haken etc ausgestattet werden und ist durch eine dicht schliessende Thur zuganglich - Die kleinere Abtheilung hat an der oberen und an der Vorderwand (unten) je eine Oeffnung. Eistere dient zum Einfüllen des Aetzkalks, letztere zum Entnehmen desselben, nachdem er zu Pulver zerfallen und durch einen Eisenrost von dem noch wilksamen Kalk in Stucken getrennt worden ist -Dus unwirksam gewordene Pulver sammelt sich in einem ausschiebbaren Blechkasten und kann nach Bedurfniss antfernt werden.

Nachdem die kleinere Abtheilung durch die Oeffnung im Deckel mit Aetzkalk beschickt und die Oessnungen verschlossen sind, ist der Apparat zum Betriebe bereit

Der Apparat lasst sich mit Voitheil zu folgenden Zwecken benutzen

- 1) Zum Trocknen von Aloe, Ammoniacum, Asa foetida, Benzoe, Galbanum, Gewürzen allei Art, Manna, Myntha, Opium, Salzen (krystallwasserhaltigen), Senfsamen, Spanischem Pfeffer
- 2) Zum Nachtrocknen von trocknen Extrakten, Lakritz Praparaten, Mutterkoin, Pflastern, Seiten, Vanille, Zuckerwaaren
- 3) Zur tiockenen Aufbewahrung zahlreicher Drogen, galenischer und chemischer Präparate

Kalk-Mortel Ein baugerechter Mortel wird hergestellt durch Vermischen von 1 Vol Baukalk (d. 1 geleschter Kalk, der in einer Grube so viel Feuchtigkeit an den Eidboden abgegeben hat, dass ein Kalkhydiat von fettaitiger Beschaffenheit zurückbleibt) mit 2.5 Vol feuchtem Kies In bestimmten Fallen, z B nach dem Einsturz eines Neubaues kann die Frage vorgelegt werden, in welchen Veihaltnissen Baukalk und Kies gemischt worden sind, um einen gegebenen Mortel herzustellen. In diesem Falle verfahrt man wie folgt

Sand 5 g Moitel werden in einer Porcellanschale mit 20 ccm Wasser angerührt, darauf mit etwa 30 ccm Salzsaure (25 Proc) zuerst in der Kalte (Uhrglas auflegen!), hierauf auf dem Wasserbade zersetzt Man filtrirt alsdann durch ein aschefreies Filter unter Dekanthiren, und wascht den Rückstand in der Schale, sowie das Filter mit Wasser vollstandig aus Hierauf spült man etwa auf dem Filter befindliche Kieselsaure mit einer genügenden Menge Natriumkarbonatlosung in die Schale zu dem Sandiückstand, wascht das Filter etwas aus, verascht es und bringt die Asche zu dem Rückstand in der Porceilanschale Man erhitzt die Flussigkeit nun etwa 2 Stunden auf dem Wasserbade, um alle hydiatische Kieselsaure in Losung zu bringen, filtrirt darauf, wascht den Ruckstand nachemander mit Sodalösung, Wasser, stark verdünnter Salzsaure, schliesslich mit Wasser aus, bringt den Sand in eine Platinschale, verascht das Filter, bringt auch dieses hinzu, gluht ber dunkler Rothgluth und wagt - Man stellt fest, ob dieser Sand seiner Korngrösse nach als "Kies" oder als "Schliefsand" zu bezeichnen ist

Als Sand 1st in Rechnung zu stellen das Gewicht von Sand + Eisenoxyd + Thonerde

Kalk Das sub 2 erhaltene salzsaure Filtzat füllt man auf 500 com auf desselben versetzt man mit einer hinreichenden Menge Ammoniumchlorid und fallt nun mit Ammoniak in der Warme Eisencxyd und Thonerde Das Filtiat hiervon macht man mit Essigsaure sauer und fallt den Kalk durch Ammoniumoxalat und führt das abgeschiedene Calciumoxalat durch Gluhen in Calciumoxyd uber — Im Filtrat bestimmt man noch die Magnesia als Ammoniummagnesiumphosphat Als Kalk ist in Rechnung zu stellen das gefundene Calciumoxyd + Magnesiumoxyd

Aus den erhaltenen Werthen berechnet man die zur Herstellung des Mörtels verwendeten Mengen Baukalk und Kies unter Zugrundelegung folgender Daten
1) Guter Baukalk enthalt 33,34 Proc Calciumoxyd und 66,66 Proc Wasser 1 1

guter Baukalk wiegt 1328 g [Das Gewicht eines Volumens ist also 1,328]

2) Feuchter Kies (Bausand) besteht aus 93,76 Proc Gluhrückstand und 6,24 Proc Wasser 1 Liter feuchter Bausand wiegt = 1542 g [das Gewicht eines Volumens ist also 1,542]

Beispiel Gefunden

Sand Kalk + Magnesia 85 Proc 7 Proc

a) 85,0 g trockner Sand and [93,76 100 = 85 x] = 90,65 g feuchter Bausand Diese and [90,65 1,542] = 58,78 ccm feuchter Bausand

b) 7 Proc geglühter Actzkalk CaO sind [33,34 100 = 7 x] = 21 g Bankalk Diese

sind [21 1,328] = 15,8 ccm feuchter Baukalk
Mithia ist der Mortel [58,78 15,8] aus 1 Vol Baukalk und 3,71 Vol feuchtem Bau
sand hergestellt worden

### Calcium aceticum.

Calcium aceticum Calciumacetat Essigsaurer Kalk. Acetate de chaux (Gall) Ca(C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>)<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O Mol Gew = 176. Die reine Verbindung wird erhalten durch Neutralisation von 4 Th verdünnter (30 Proc) Essigsaure mit 1 Th gefalltem Calcium karbonat in der Warme Man filtritt die neutrale oder sehr schwach sauer leagirende Losung und bringt sie durch Eindampfen zur Krystallisation

Farblose, glanzende Nadeln oder Prismen, welche au trockner Luft und bei 100°C das Krystallwasser nur zum Theil abgeben Von herb salzigem Geschmack, leicht löslich in Wasser, weniger leicht in Alkohol löslich. Die wasserige Lösung löst Bleisulfat reichlich auf Das reine Salz findet Verwendung zum Nachweis bezw zur Bestimmung der Oxalsaure

Weisskalk oder Holzkalk ist die Bezeichnung des zur Darstellung der Essigsiure dienenden rohen Calciumacetats, welches durch Neutralisation des Holzessigs mit Aetzkalk und Eindampfen der Lösung erhalten wird

## Calcium benzoicum.

Calcium benzoicum Calciumbenzoat. Benzoësaures Calcium. Benzoate de chaux (Gall.) (C,H<sub>5</sub>O<sub>2</sub>), Ca+4H<sub>2</sub>O Mol. Gew. = 354.

Darstellung Man bereitet aus 10 Th Aetzkalk eine dünne Kalkmilch, tragt in diese 43 Th Benzoësäure ein, erhitzt 5—10 Minuten zum Sieden und filtrirt. Das Filtrat wird durch Eindampfen koncentrirt, nöthigenfalls nochmals filtrirt, alsdann der Krystallisation überlassen. Aus den Mutterlaugen kann man durch Ansauern mit Salzsäure die Benzoesaure wiedergewinnen

Etgenschaften. Farblose, verwitternde Nadeln, löslich in 20 Th kaltem, leichter löslich in siedendem Wasser Aus der wesserigen Lösung werden durch Salzsaure Krystalle von Benzoesaure abgeschieden. Zur Prüfung auf Chlor wird das Salz schwach gegluht und der Glührückstand nach dem Auflosen in Salpetersäure durch Silbernitrat ge prüft. Die wesserige Lösung wird durch Ammoniumoxalat weiss, durch Ferrichlorid rehbraun gefallt.

Anwendung. Als unerliches Antisepticum wie Natriumbenzoat und Natrium salicylat.

### Calcium boricum.

Calcium boricum Calcium pyroboricum Calcium tetraboricum. Calcium borat  $B_4O_7Ca+6H_4O$ . Mol Gew = 304

Zur Darstellung von Calciumsalzen der Borsaure existiren eine ganze Reihe von Vorschriften Die Zusammensetzung der Praparate ist indessen von den gewählten Versuchsbedingungen ausserordentlich abhangig Es ist also die im folgenden angegebene Vorschrift genau einzuhalten, wenn man das oben aufgeführte Praparat erhalten will

Darstellung Man lost 10 Th krystallisirtes Calciumchlorid  $CaCl_2 + 6H_2O$  in 100 Th Wasser, ferner 17,4 Th krystallisirten Borax in 100 Th Wasser und mischt beide Losungen, welche mittlere Temperatur haben sollen, durch Umruhien Es entsteht sogleich weisser, breiformiger Niederschlag Man saugt denselben vor der Strahlpumpe ab, wascht ihn mit kleinen Mengen Wasser bis zur Chlorfreiheit aus und trocknet ihn auf porosen Unterlagen bei Lufttemperatur, worauf er zerneben wird

Engenschaften. Ein weisses, fast geschmackloses Pulver, oder weisse, an der Zunge haften bleibenda Massen, der Starke oder weissem Thom ahnlich. Sie blauen das rothe Lackmuspapier. In kaltem Wasser fast unlöslich, wenig loslich in heissem Wasser, massig loslich in den Losungen des Calciumchlorids und in denen des Borax. Ziemlich leicht löslich in Glycerin, namentlich in der Warme. Diese Lösung reagirt gegen Lackmus dentlich sauer. Loslich auch beim Erwarmen in Ammoniumchloridisung unter Entwickelung von Ammoniak, in dieser Losung entsteht auf Zusatz von Ammoniumoxalat ein weisser, in Essigsaure unlöslicher Niederschlag.— Loslich in verdunnter Salzsaure. Diese Lösung farbt Curcumapapier braunroth. Durch Ammoniak werden die braunroth gefarbten Stellen in Schwarzblau übergeführt.— Uebeigiesst man 0,5 g des Salzes mit 2 ccm ver dunnter Schwefelsaure und 3 com Alkohol, so verbrennen die beim Erwarmen entweichenden Dampfe mit grüner Flamme.

Anwendung Aeusserlich bei nassenden Ekzemen, Verbrennungen, übelriechendem Schweiss, innerlich zu 0,3-0,4 g gegen Diarrhoe der Kinder

Calcium boro-glycerinicum Borglycerinkalk. (Ross) Eine Losung von 8 Th gelöschtem Kalk [Ca(OH)<sub>2</sub>] und 25 Th Borsaure in 76 Th Glycerin

## Calcium bromatum.

Calcium bromatum Calciumbromid. Bromcalcium Calcii Bromidum (USt) CaBr<sub>2</sub>. Mol Gew = 200

Darstellung Man neutralisirt 650 Th Bromwasserstoffsaure (von 25 Proc) mit 100 Th gefalltem Calciumkarbonat unter schwachem Erwarmen Die filtrirte neutrale Losung wird eingedampft

Eigenschaften. Ein farbloses, korniges, zerfliessliches Salz von schaff salzigem Geschmack Löslich in 0,7 Th Wasser von 15°C oder in 1 Th Alkohol von 94 Vol Proc Die wasserige Losung ist neutral und giebt mit Silbernitrat einen gelblichweissen Nieder Schlag von Silberbromid, mit Ammoniumoxalat einen weissen in Essigsaure unlöslichen Niederschlag von Calciumoxalat Auf Zusatz von etwas Chlorwasser farbt sie sich gelbbraun, durch Schütteln mit Chloroform geht das Brom in dieses über

Prifung 1) Das Salz farbe sich beim Befeuchten mit verdunnter Schwefelsaure nicht sofort gelb (Calciumbromat Ca(BrO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>) 2) Die wisserige Lösung (1 10) werde nach Zusatz von etwas Starkelosung durch wenige Tropfen Chlorwasser oder Ferrichlorid nicht blau gefarbt (Jod) 3) 0,2 g des scharf getrockneten Salzes sollen bei der Titration unter Zusatz einiger Tropfen Kaliumchromatlosung bis zur eben eintretenden Rothfarbung 20 ccm  $^{1}$ /<sub>10</sub> Normal Silbernitiatlosung verbrauchen Ein hoherer Verbrauch würde Gehalt an Calciumchlorid anzeigen

Aufbewahrung. Vor Feuchtigkeit geschutzt, in sehr gut verschlossenen Glas gefüssen

Anwendung. Als Nervinum in Gaben von 1—2 g mehrmals taglich Elixir Calcii Biomidi, Elixir of Calciumbromide (Nat formul) Calcii bromati 85,0 g, Acidi citrici 4,0, Elixir aromatici q s ad 1000 ccm

### Calcium carbonicum.

Calciumkarbonat kommt in mehreren verschiedenen Formen zur pharmaceutischen Verwendung, 1) als pracipitirtes Calciumkarbonat, 2) Schlammkreide, 3) Marmor, 4) praparirte Austernschalen, 5) Krabssteine, 6) und 7) rothe und weisse Koralle, 8) weisses Fischbein

l Calcium carbonicum (Helv) Calcium carbonicum praecipitatum (Austr Germ) Carbonate de chaux précipité (Gall) Calcii Carbonas praecipitatus (Biit U-St) Calciumkarbonat. Kohlensaurer Kalk. CaCO<sub>2</sub> Mol. Gew = 100

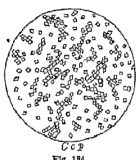


Fig 184
Priicipitirtes Calcuttakarbonat
400/ache Vergr

Darstellung Man geht zweckmässig vom weis sen Marmor aus Man löst 100 Th weissen Marmor in einer Mischung von 300 Th Salzsaure (25 Proc) und 300 Th Wasser auf Um die in dieser Losung neben Calciumchlorid enthalte nen Verunreinigungen (Ferrochlorid, Manganochlorid und Magnesiumchlorid) zu beseitigen, versetzt man die deutlich salzsaure Flüssigkeit mit einer dunnen Anreibung von (5 Th) Chlorkalk mit Wasser, bis die Flüssigkeit deutlich nach Chlor riecht Nach mehreren Stunden der Emwirkung des Chlors wird die Flüssigkeit mit der zweifachen Menge Wasser verdünnt, erhitzt und nunmehr unter Umruhren so lange mit Kalkmilch (aus Calcaria usta e marmore) versetzt, bis deutlich alkalische Reaktion vorhanden ist Eisen und Manganverbindungen werden hierdurch vollstandig, Magnesiumehlorid wird der Haupt-

menge nach ausgefallt. Man filtrirt sogleich eine kleine Probe ab und stellt fest, ob sie eisenfrei ist. Die alkalische Flüssigkeit darf durch Schwefelammonium nicht dunkel gefarbt, die mit Salzsaure augesauerte Lösung darf durch Ferrocyankalium nicht blau gefarbt werden, sonst muss die Behandlung mit Chlorkalk und Kalkmilch wiederholt werden Man lässt einige Stunden absetzen, filtrirt die Lösung, stellt ihr spec Gewicht fest und ermittelt aus einer Tabelle (s. S. 558) den Gehalt an Calciumchlorid CaCl<sub>2</sub>. Hiernach ist die ungefahr anzuwendende Menge von Natriumkarbonat zu berechnen. Auf 100 Th in Lösung befindliches Calciumchlorid CaCl<sub>2</sub> bedarf man rechnungsmässig rund 260 Th krystalhairtes Natriumkarbonat.

Man erwarmt das mit Salzsaure schwach angesauerte Filtrat nunmehr auf 60—70° C und fallt unter Umrühren mit einer filtriten Lösung von (etwa 800 Th) kryst Natriumkarbonat in der 3—4fachen Menge Wasser Am Schlusse der Fallung muss die Flüssigkeit deutlich alkalisch reagiren Man lasst den Niederschlag einige Stunden absetzen, dann wascht man ihn zunächst durch Dekanthiren, spater auf einem Papieifilter oder auf einem gut genässten Colatorium so lange aus, bis das Ablaufende chlorfrei ist, also nach dem Ansauern mit Salpetersäure durch Silbernitrat nicht mehr opalisirend getrubt wird. Dann lasst man das Wasser abtropfen oder absaugen, trocknet den Niederschlag und pulvert ihn

Die Fallungstemperatur ist auf die Beschaffenheit des Praparates nicht ohne Emfluss. Bei gewohnlicher Temperatur fallt das Calciumkarbonat zunachst als amorpher voluminoser Niederschlag aus, der nur schwierig auszuwaschen ist, nach langerem Stehen aber freiwillig dicht und krystallinisch wird, wobei er in die rhomboedrische Form des Kalkspaths übergeht. Aus siedender Losung fallt das Calciumkarbonat sofort in krystallinischem Zustande aus und zwar in der Form des Arragonits

Eigenschaften. Ein trockenes, sehr weisses, zartes, geruch- und geschmackloses, der Zunge anhaftendes Pulver, welches aus mikroskopisch-kleinen, rhomboedrischen, durchsichtigen Krystallehen besteht, loslich in etwa 27000 Th. kaltem Wasser, dagegen leichter loslich in [kohlensauichaltigem Wasser, und zwar unter Bildung von Calciumbikarbonat, leicht, vollstandig, klar und farblos aufloslich in verdunnter Salzsaure, Salpetersauie oder Essigsauie. Die Krystallehen des aus kalter Lösung gefällten Calciumkarbonats sind er heblich kleiner als die aus heisser Lösung abgeschiedenen. Letztere eignen sich daher besser für Zahnpulvermischungen

Beim Glüben geht das Calciumkarbonat wieder in Calciumoxyd über

In der essigsauren Losung, welche unter Aufbrausen vor sich gehen muss, entsteht durch Zusatz von Ammoniumoxalat ein weisser Niederschlag von Calciumoxalat  $C_5O_4Ca + H_2O$ , der in Salzsaure und in Salpetersaure loslich, in Essigsaure unlöslich ist (Identitat)

Prüfung Durch diese ist namentlich der Nachweis zu führen, dass das Praparat bis auf Spuren frei von Chlor ist und kein Alkalikarbonat (Na<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>) enthalt 1) 1 Th Calciumkarbonat mit 50 Th Wasser geschüttelt gebe ein nicht alkalisch reagirendes (also neutrales) Filtrat, welches beim Verdunsten einen wagbaren Ruckstand nicht hinterlasst Alkalische Reaktion und Verdampfungsruckstand wurden schließen, dass das Präparat mangelhaft ausgewaschen wurde und noch Natriumkarbonat<sup>1</sup>) enthalt

- 2) Die mit Hilfe von Salpetersaure dargestellte wasserige Losing (1=50) darf durch Baryumnitratiosung nicht sofort verandert (weisse Trubung von Baryumsulfat zeigt Schwefelsaure an) und durch Silbernitratiosung nur opalisirend getrubt werden, es sind daher Spuren von Chlorwasserstoff bezw Chlornatrium zugelassen (Ueber das chlorfreie Praparat s w u)
- 3) Die salzsaure Lösung werde a) durch Ammoniak, im Ueberschuss versetzt, inner halb 10 Minuten nicht getrubt (Thoneide), b) durch Kaliumferrocyanidosung nicht sogleich blau gefarbt (Eisen)

Aufbewahrung In gut verschlossenen Glasgefassen

Anwendung. Innerlich genommen neutralisirt das Calciumkarbonat die Säure in den ersten Verdauungswegen unter Abscheidung von Kohlensaure und Bildung der betreffenden Calciumsalze, ein Ueberschuss Calciumkarbonat geht mit den Faces fort. Ein Theil der Kalksalze wird resorbirt und zur Bildung des Knochengerustes verbraucht Man giebt das Calciumkarbonat zu 0,5—1,0—1,5 g als Antacidum bei übermässiger Saurebildung, Diarrhoen, Knochenkrankheiten, Skrophulose, neuerdings, mit Calciumphosphat kombinirt mit gutem Erfolge bei Diabetes. Aeusserlich ist es ein mildes, austrocknendes Mittel, besonders eine viel gebrauchte Grundlage für Zahinpulver.

Calcium oarbonicum purissimum, chlorfrei (Austr Germ) Dieses zu analytischen Zwecken, z B zur Prufung der Benzoësaure auf gechlorte Produkte, benutzte Praparat wird durch Fallung einer Lösung von Calciumnitrat mit Natriumkarbonat bei 60—70° C und nachfolgendes grundliches Auswaschen erhalten

li Creta praeparata Calcium carbonicum nativum (Austr) Schlämmkreide Kreide. Blanc d'Espagne (de Paris on de Meudon). Craie. Chalk. Die Kreide kommt als "Stuckenkreide" und als "geschlammte Kreide" im Handel vor

Zur Darstellung der letzteren wird die naturlich vorkommende, weisse Kreide gemahlen und einem Schlammprocess unterworfen. Das geschlammte Produkt wird getrocknet und kommt entweder als Pulver oder in Trochiskenform (als kleine Kegel) in den Verkehr

Zartes, weisses Pulver, unfuhlbar In verdunnter Essigsaure soll es sich fast klar ohne Hinterlassung von Sandkörnern auflösen Die hierbei entwickelte Kohlensaure besitzt in der Regel modrigen Geruch — Schlammkreide stellt amorphes Calciumkarbonat dar, in

<sup>1)</sup> Man hüte sich, sodahaltiges Calciumkarbonat zu Zahnpulvein zu verwenden, die Käufer bringen letzteres wegen des laugenhaften Geschmackes mit Protest zurück. Es empfiehlt sich, das für Zahnpulver bestimmte Calciumkarbonat durch den Geschmack zu prüfen

der Regel verunreinigt durch kleine Mengen Thonerde, Thonerdesilikat, Magnesiumkarbonat, Calciumkarbonat, Calciumkarbonat, organische Substanz und Spuren von Eisenoxyd

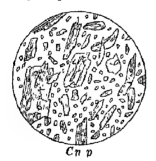
Die Kreide besteht hauptsachlich aus den Schalen mikroskopisch kleiner Foraminiferen (Polythalamien), unter dem Mikroskop zeigt sie meist abgerundete Partikel von linsen förmiger Gestalt und verschiedener Grosse Fig 136

Innerlich wird die Schlammkreide übeihaupt nicht mehr angewendet. Sie ist hier, wie auch zur Herstellung von Zahnpulvern, durch das gefallte Calciumkarbonat wählend der letzten 20 Jahre vollstandig verdrangt worden. Technisch wird sie zur Bereitung von Kitten, zur Gewinnung von Kohlensaure in der Mineralwasserfablikation verwendet.

Werkstatten der Bildhauer ist zu einem sehr geringen Preise zu erlangen Der weisse Marmor ist meist ein sehr reines Calciumkarbonat und wird daher zur Darstellung der Kalksalze und als Kohlensaurematerial gebraucht. Auch die Mineralwasseifablikanten, welchen die Erlangung des Magnesits erschwert ist, benutzen ihn als Kohlensaurematerial, denn die daraus entwickelte Kohlensaure ist sehr rein. Man sehe nur darauf, dass zum pharmaceutischen Gebrauch moglichst weisse Marmorstücken verwendet werden. Nöthigenfalls lese man die weissesten Stücke aus. Der durch Brennen von weissem Marmor erhaltene Aetzkalk ist sehr rein (s. 8. 539)

IV Conchae praeparatae (Erganzh) Testae Ostreae laevigatae. Praparirte oder geschlammte Austernschalen.

Die gepulverten und geschlämmten Schalen der gemeinen Auster, Ostrea edulis Lann, einer an den europaischen Kusten vielfach vorkommenden, zur Klasse der Lamelli branchiaten gehörigen Molluske aus der Familie der Ostreiden



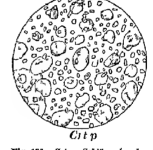


Fig 185 Cn. p. Präparirte Austernschalen

rnschalen Fig 186. *Ort p* Schlämmkreide. 400 fache Vergrösserung.

Darstellung. Die aus den Wein- bezw Austernstuben während der kalten Jahreszeit in großen Mengen kostenfrei zu erhaltenden Schalen werden zunachst von anhaftenden Unreinigkeiten mechanisch durch Abkratzen gereinigt. Alsdann weicht man sie in ammoniakhaltigem Wasser ein, kocht sie hierauf mit Wasser aus, bürstet sie mit einer Stahldrahtbürste aussen ab, wascht sie mit reinem Wasser und trocknet sie. Hierauf stöset man die äusseren, gefärbten Schichten der Schale mit einem starken, kurzklingigen Mosser ab und pulvert die von diesen befreiten Schalen im Mörser möglichst fein. Das Pulver wird alsdann im Morser aus Porcellan mit Wasser feingerieben (im großen auf Mahlgängen) und einem Schlämmprocess unterworfen. Die sich absetzenden feinsten Theilchen werden gewaschen, alsdann in der Regel in die Form kleiner Kegel gebracht und getrocknet.

Etgenschaften. In den Haudel gelangen sie entweder in der Form der schon beschriebenen Kegel von etwa 1 cm Höhe oder als feines Pulver Zerrieben stellen sie ein weissliches, feines, unfühlbares Pulver dar, welches keine glanzenden Partikel enthalt. In kalter Salzsäure löst es sich unter Aufbrausen mit Hinterlassung einiger weniger Flöckehen auf Aus dieser Lösung scheidet sich durch Uebersättigen mit Ammoniak nur

ein geringer Niederschlag von Calciumphosphat ab, wahrend z B Knochenasche einen sehi reichlichen Niederschlag von Calciumphosphat giebt. Eine Unterschiebung von Kreide entdeckt man, wenn man eine Probe zwischen den Zahnen kaut. Das Praparat aus Austernschalen enthalt, auch wenn es zwischen den Fingern unfühlbar erscheint, doch stets harte, schaife Partikelchen, welche zwischen den Zahnen und auf der Zunge leicht kenntlich sind Solche scharfe Partikel fehlen der Kreide Fig 135

Mit Sicherheit lassen sich Kreide und Austernschalen unter dem Mikroskop unterscheiden Die praparirten Austernschalen bestehen aus verschieden großen, ziemlich scharfkautigen, bisweilen langlichen, durchsichtigen Stuckchen, denen man es aber immer ansieht, dass sie von platten- oder tafelartigen Gebilden herruhren. Die Kreide zeigt zwar auch grossere und kleinere Theilchen, aber diese sind nicht scharfkantig, sondern nahern sich mehr der Linsen- oder Kugelform Nach Charin und Muntz enthalten die Austernschalen in Procenten 0,1 Stickstoff, 0,15 Schwefel als Sulfat, 0,02 Schwefel als Sulfid, 0,4 Magnesiumoxyd, 0,012 Mangan, 0,025 Eisen, 1,0 Siliciumdioxyd, 50,0 Calciumoxyd, 45,0 Kohlensaure (CO2), 0,003 Jod, 0,005 Biom, 0,02 Fluor, 0,09-0,4 Phosphorsaure (PaOa) und 1,0 organische Bestandthole

Anwendung. Die praparirten Austernschalen werden unter den gleichen Indikationen wie der kohlensaure Kalk angewendet. Sie sind Bestandtheil zahlreicher Kinder (beruhigungs)pulver, ferner vieler Zahnpulver Die Ansicht, dass man sie ohne weiteies durch das reine gefällte Calciumkarbonat ersetzen konne, muss als irrthumlich bezeichnet werden

Lapis Cancrorum (Erganzb) Oculi Cancrorum Calculi Cancrorum. Krebssteine Werden gegenwartig vorzugsweise aus Russland eingeführt

Der Flusskrebs, Astacus fluviatilis Linn, ein zur Unterklasse der Malakostraken gehöriger Kruster aus der Familie der Astaciden, wechselt alljahrheh und zwar von

Juni bis August seine Kalkschale Wahrend dieser Hautungszeit findet man an den Seiten seines Magens und am Grunde der Speise rohre harte, ziemlich weisse, matte, kreisrunde, konkav-konvexe, auf der konkaven Seite mit wulstig vortretendem Rande versehene, 0.3 bis 1.0 cm im Durchmesser haltende, 0.2-0.5 cm dicke Korper Sie zeigen im Innern koncentrische Schichtung chemischen Zusammensetzung sind sie den Austernschalen ahnlich In kochendem Wasser nehmen die Krebssteine gewohnlich eine rosenrothe Farbe an Beim Erhitzen in der Weingeistflamme b kleiner Krebsstem von schwarzen sie sich aufangs, werden dann aber in der Gluhhitze wieder weiss Sie losen sich in verduniter Salzsaure

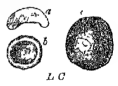


Fig 187 Krebsateine s Vertakaldurchachnitt, unten, e ein grossei von oben geschen

unter Aufbrausen und hinterlassen eine gallertartige Haut von der Gestalt des gelosten Krebesteines In der salzsauren Losung erzeugt Ammoniak, wenn es im Ueberschuss zugesetzt wird, einen ziemlich reichlichen Niederschlag von Calciumphosphat nach Weiske 14,44-15,08 Proc organische Materie, 55,42-55,72 Calciumoxyd, 30,6-31,9 Kohlensdure und 10,73-11,23 Phosphorsture

Man halt die Krebssteine unzerkleinert oder als feines Pulver vorrathig. Die unzerkleinerten wendet das Volk an, um Fremdkörper aus dem (menschlichen) Auge zu entfernen Zu diesem etwas rohen Verfahren sollten möglichst kleine Krebsaugen abgegeben werden Das Pulver wird innerlich in gleicher Weise wie Calciumkarbonat und Conchae praeparatae angewendet

VI Corallium album Weisse Koralle. Unter dieser Bezeichnung wurden fruher verschiedene Augenkorallen (Oculiniden) gesammelt, namentlich die Jungfernkoralle. Oculina virginea Less und verschiedene andere, der Gattung Madrepora, Familie der Madreporiden, zugezahlte Korallen Das Kalkgeriist dieser Korallen fand in der alten Medicin haufig als giftwidriges Mittel Verwendung

Der Korallenstock ist baumartig und astig, milchweiss, glatt, mit zusammenlaufenden Aesten Die als weisse Koralle in den Handel kommenden Bruchstücke der Aeste sind

hart, 2 his 10 cm lang, 0,5—1,0 cm dick, cylindrisch, hin und her gebogen, glatt mit vielen rundlichen Vertiefungen mit strahlig gestellten Blattchen Innen sind sie hohl und strahlig Sie bestehen hauptsachlich aus Calciumkarbonat mit Spuren Jod und etwas thierischer chitinartiger Substanz

Die weisse Koralle welche hochst selten und nur als feines Pulver in Anwendung kommt, wird durch Conchae praeparatae vollstandig ersetzt, sowohl in Pulvern für den innerlichen Gebrauch, als auch in Zahnpulvermischungen

VII Corallium rubrum Rothe Koralle Hierunter sind die kleinen Fragmente der im Mittelmeer und im rothen Meere gefischten Blut- oder Edelkoralle Corallium rubium Lam, Familie der Gorgonidae, Oldnung der Octactinia zu verstehen

Der Polypenstock ist strauchartig und astig Die in den Handel kommenden rothen Korallen sind harte, 3—5 cm lange Bruchstucke der Aeste Sie sind strohhalm- bis feder kieldick, cylindrisch oder plattgediuckt, hin und her gebogen, zart gestreift. Sie bestehen hauptsachlich aus Calciumkai bonat mit kleinen Mengen Magnesia, Eisenoxyd, chitinartiger Substanz und Spuren Jod Durch Digestion in Terpentinol weiden sie weiss

Die rothe Koralle wird nur als ein feines Pulver zu Zahnpulvern verwendet

Corallin hat man die als Farbmaterial benutzte Rosolsaure genannt. Diese ent steht aus einem Gemisch von 1 Th. Oxalsaure,  $1^1/_2$  Th. Karbolsaure und 2 Th. Schwefel saure durch mehrstundiges Eihitzen bis auf 140 bis 150° C

VIII OS Sepiae (Erganzb) Ossa Sepiae. Tegmina Sepiae Sepia Knochen Weisses Fischbein.

Der Tintenfisch, die gemeine Sepie, Sepia officinalis Linn, ein zur Unteroid nung der Decapodiden gehöriger Cephalopode aus der Familie der Myopsiden, tragt unter seiner ausseren Haut eine kalkige Rückenschale (Rückenschulp), welche die Sepia des Handels darstellt

Das weisse Fischbein des Handels besteht aus langlich ovalen, 12—25 cm langen, 4—8 cm breiten, weissen, sproden und leicht zeibrechlichen Stücken Man unteischeidet leicht drei Lagen des Schulpes Nach aussen ist eine feste, dunne (papieistaike) Kalk schicht mit chagrinister, feinhockeriger Obeislache Die mittlere Schicht ist ein dunnes Hornblatt Das grosste Volumen nehmen sehr zahlreiche, schief nach oben gerichtete Kalk blättichen ein, welche sich unter einander verbinden und die dritte Schicht bilden Diese letztere ist bisweilen von schwachem Seewassergeruch und schwach salzigem Geschmack Das weisse Fischbein besteht hauptsächlich aus Caleiumkarbonat und thierischer leimartiger Substanz nebst sehr geringen Mengen Caleiumphosphat und Natriumchlonid

Zur Darstellung des gepulverten weissen Fischbeins wird die innere weisse lockere Schicht mit einem Messer mit rundem Ende von der harten ausseren Decke abgestossen und zu Pulver zerrieben. Es ist zuweilen Bestandtheil des Zahnpulvers oder wird vom Volke als Fieber- und Magenmittel genommen, oder zum Poliren metallener Gerathschaften gebraucht. Zu letzterem Zwecke wird häufiger das ganze oder nicht zerkleinerte Fischbein benutzt. Die Goldarbeiter benutzen die ganzen Sepia Schalen zur Herstellung von Gussformen für Ringe und dergl. Hierfur sind besonders grosse und dicke Exemplate auszu wählen.

Die unter dem Namen Sepia geschätzte dunkelbraune Malerfarbe ist der eingedickte Saft des Tintenbeutels des Tintenbehes

Zahn-Pasten

Das Calciumkerbonat ist ein Bestandtheil der meisten Zahnpasten, welche bekanntlich ausserdem noch Seifenpulver, Borax und andere mehr indifferente Bestandtheile enthalten

Für die Darstellung guter Zahnpasten ist folgendes als wichtig zu beachten

Die Mischung der vorgeschriebenen Pulver ist lediglich unter Anwendung von koncentrirtem Glycerin zur Paste anzustossen

Der vorgeschriebene Farbstoff ist im Glycerin zu lösen und als Glycerinlösung zuzufügen

Zusatze von Wasser und Alkoholsind streng zu vermeiden, denn sie machen die Paste in kurzer Zeit steinhart

Aqua Calcarine bicarbonicae	Dalate Anatas assessables (TT Cs)
Carrara-water	Pulvis Cretae compositus (U-St.)
	Rp Calcul carbonici praecip 30,0
Rp Aquas Calcarias q s	Gummi arabici 20,0
let mit Kohlensäure zu imprägniren.	Sacchari albi 50 0
Globuli anterysipelacel	Pulvis dentifricius albus
Elisabethiner Kugeln	Weisses Zahnpulver (Ergülzb)
Rp Cretae laevigatae 130,0	
Alumins pulverati 10,0	Rp Calcu carbonic prace 940,0 Saponis medicati 50,0
•	Ole: Menthas piperitae 5,0
	Palvis dentifricins albus (Austr)
Mucilaginis Amyli q s	Rp Rhizomatis Iridis puly
Man bereite hieraus 10 Kugeln und trockne sie	Magnesii carbonici aa 5,0
an einem warmen Orte	Calcu carbonici 40,0
Mistura Cretae (Brit)	Olei Menthue piperitae gtt IV
Rp Calcu carbonics praccip 5,0	
Tragacanthae puly 0,7	Pulvis dentifricius cum Camphora (Ergänzb)
Saccharl pulversts 10,0	Poudredentifrice de craie camp brée (Gall)
Aquae Cinnamoma q s ad 160,0 com	Ergānzb Gall
•	Rp Camphorac 1,0 1,0
Mistura Cretae (U-St)	Calcu carbonici 19,0 90,0
Ep Pulveris Cretae compositi 200,0	Pulvis dentifricius saponatus Lassar.
Aquae Cinnamomi 400,0	Lassan'sches Zahnpulver
Aquae destillatae q a ad 1000,0 ccm.	Rp Calcu carbonicl 100,0
Mixtura cretacea (Hamb V)	Kalu chlorici
Austernschalen-Mixtur Lac Perlarum	Lapidis Pumicis pulv
	Saponis medicati 25,0
Rp Concharum praeparatarum 8,0 Gummi arabici puly 8,0	Olel Menthae pip 1,0
Aquae Amygdalar amar dil 20,0	Pulvis deutifricias raber nobilis
Strupt Sacchari 150	Dr B I ischen's rothes Zahnpulver
Aquae destillatae q s ad 100,0	Pp Calcii carbonici 1000
	Rhizomans Indis puly 5,0
Pasta dentifricia nobilis	Magnesii carbonici 5,0
Dr B Fischer's Zahnpasta	Solutions Phloxim spirituos q s
Rp Boracia 80	Olei Menthae pip
Rhizomatis Iridis pulv 5,0	Olei Geranii XX 10
Saponis medicata 10,0	Eins der schöusten rothen Zahnpulver
Calcii carbonici praec 20,0	
Oles Menthae piperitae	Pulyis Principis Friderici
Olei Geranii — 55 1,0	Prinz Friedrichspulver
Phloximoth	Rp Calcii carboniel
Giycerini EE q s	Sacchari albi AS 50,0 Magnesii carbonici 10,0
Diese Zahnpasta, von B Fischer während 10 Jahren	Magnesii carbonici 10,0 Tincturae capitum Papaveris 5,0
erprobt, 1st die schönste, welche wohl überhaupt	Wird kleinen Kindern messerspitzenweise mit Milch
existirt S oben unter Zahn-Pasten.	als Antemeticum und Antidiarrhoicum gegeben.
Pulvis antilyssus	- "
Graf Iseneueg's Pulver	Tinctura Coralliorum
Rp 1 Concharum praeparatarum	Korslientropfen
2 Coralliorum rubrorum da 20,0	Pp Tincturae Ratanhae
8 Auri foliati	Tincturae Cinnamomi
4 Argenti fohati 35 q s	Tincturae aromaticae az 15,0
Man mischt 1 und 2 und reibt von 3 und 4 so	Spiritus diluti (70%) 55,0
viel darunter, dass glänzende Flitter in der	Früher wurde diese Tinktur aus Gewürzen und
Mischung deutlich zu sehen sind	rothen Korallen bereitet. Da von diesen aber
•	nichts gelöst wurde, so hat man der obigen
Pulvis Cretae aromaticus (Brit.).	Mischung den Namen Korallentinktur gelassen
Rp Corticls Commamorai 80,0	Trochisci Cretae (U-St.)
Nucle moschatae 600	Rp Calcu carbonici 25,0
Caryophyllorum 80,0	Gummi arabici 7,0
Fructus Cardamomi 20,0	Spiritus Macidis 8 ccm
Sacchari 500,0	Sacchari albi 40,0
Calcii carbonici 220,0	fignt cum aqua q s trochlad No 100
Ralm of White Lilies for presenting	and beautifying the skin, von H A HOADLE
Marie Voule Sabanharterrassen for die D	aut Roth gefarbtes Wasser, welches en
I TIOM-TOLK Devolutions Assets for THE T	all Econ granoes waser, werenes on

ВY grosse Menge Kalkkarbonat in Suspension, aber keine schädlichen Metalle enthält (Chand LER, Analyt)

Epilepsiemittel, von der Frau Gross-Herzogin von Mecklenburg-Schwerin empfohlen, zu beziehen aus der Hofapotheke zu Schwerin, besteht aus 91,28 g Paonienpulver und 8,77 g präpariten Krebssteinen, vertheilt auf 24 Pulver, und einer Flasche Maiblumenwasser (Himly, Analyt)
Fettslecke aus Marmor zu entfernen. Man trägt einen Brei von gebrannter Magnesia und Benzin auf, bedeckt, um das rasche Abdunsten von Benzin zu verhin-

dern, mit einer Schale und wischt das Pulver, nachdem es trocken geworden ist, weg

Das Verfahren muss unter Umstanden wiederholt werden

Hühner-Pulver, um die Huhner zum vormehrten Eierlegen zu veranlassen gestossene Austernschalen 250,0, Kreide 38,0, Calciumphosphat 38,0, Schwarzer Pfeffer, Paprika je 4,0, Eisenoxyd 6,0, Natriumchlorid 8,0

Kalodent von Sarg in Wien Calciumkarbonat 250,0, Magnesiumoxyd 80,0, Glycerin 500,0, mediciuische Seife 150,0, Zimmtol, Pfefferminzol je 2,0, Phloxinroth q s (Dahmen) In Tuben zu füllen

Kinderberuhigungspulver (Wiener Specialitat) Pulveris Visci albi, Magnesii car bonici, Rhizomatis Iridis florentinae, Concharum praeparatarum aā 10,0, Ligin Santali rubn pulverati 20.0

Lily White and Rose Blom, LAVEL'S Kalkkarbonat mit Speckstein (CHANDLER.

Analyt)
Lily White, superior, besteht aus Kalkkarbonst und wenig Magnesiumsubkarbonst

(CHANDLER Analyt)

Marmorplatten aufleimen Um Marmorplatten auf Holz, z B auf Nachttische und Spiegelusche aufzuleimen, benutzt man eine Mischung von heissem Leim mit Gips Die zu verbindenden Flachen sind anzuwarmen, auch ist rasch zu arbeiten

Opiat pour les dents von Pinaud, eine Zahnlatwerge 70 Th mit Rosanilm rothgefarbter Zuckersyrup, 21 Th Kreide, 7½ Th Gips, 1½ Th Magnesia (Pribram,

Analyt )

Patentkitt, Karlsbader Besteht I) aus Wasserglas von 1,84 spec Gew II) Aus I Th Calcumkarbonat und 29 Th Kaolin Zum Gebrauch erwarmt man die zu kittenden Bruchflächen, mengt das Pulver mit dem Wasserglas zu einem dieken Brei an, bestreicht die Bruchflächen, presst sie aneinander und lasst sie zwölf Stunden in gelinder Warme

Pondarine von Faltinger & Co in Wien, ein Pulver, welches die Huhner zum Eherlegen anregen soll, ist angeblich eine Mischung von Schlämmkreide mit Ehsenoxyd

(Eisenmennige)

Sozodont von Buskiek, Zahnreinigungsmittel I) Gemisch von Oaleiumkar bonat, Magnesiumkarbonat und Veilchenwurzelpulver, mit Nelkenöl schwach parfümirt II) Lösung von Oelseife 5,0, Glycerin 6,0, Spiritus 30,0, Wasser 20,0 Parfumirt mit Nelkenöl Pfefferminzel, Amisch ete und mit Kochenille tingirt Steinpillen der Frau Stephens 0,2 g schwere Pillen aus Kalkkarbonat und Seife

Täglich funfmal je 5 Pillen

Superior Lily White you Bazin in Philadelphia Besteht aus Kalkkarbonat mit

kohlensaurer Magnesia und ist frei von schadlichen Metallen (Chandler, Analyt)
Zahnpasta, aromatische, von Sum de Boutemard in Rheinsberg 62,5 Proc
Oelseife, 6,5 Proc Stärkemehl, 17,4 Proc Kugellack, 7,35 Proc kohlensaurer Kalk, 6,95 Proc
Schwefelsaurer Kalk, 6,2 Proc Bimstein nebst wenig Pfefferminzol 24 g = 0,6 Mark (Wittstein, Analyt)

Zahnpasta von Peessermann in Wien 60 Th Schlammkreide, 26 Th Austernschalen, 6 Th Florentmer Lack, 8 Th Pfefferminzel werden mit der nöthigen Menge Tra

ganthschleim zur Konsistenz geformt 50 g = 2,5 Mark (Hildwein, Analyt)

Zahnpulver, Frikow'sches, besteht aus Ossis Sepise, Lapidum Cancrorum ana 20,0, Rhizomatis Iridis 15,0, Lapidis Pumios 5,0, Carmini rubri 0,6, Olei Menthae piperitae

0,15, Oles Rosae 0,05

Zahnpulver, vegetabilisches, von J G Popp in Wien 20 Th Veilchenwurzel, 10 Th gebranntes Hirschhorn, 1 Th Florentmer Lack 30 g = 1,8 Mark (Hildwein, Analyt.)

# Calcium chloratum.

Im Handel unterscheidet man folgende drei Hauptsorten des Calciumchlorids crum chloratum crystallisatum  $CaCl_2+6H_4O,\ 2)$  Calcrum chloratum secum seu granulatum CaCl. + 2 HaO und 3) Calorum chloratum fusum CaCl.

l Calcium chloratum crystallisatum. Chlorure de calcium crystallisé Sal ammoniacum fixum Krystallisirtes Calciumchlorid. Calx salita. Chlorcalcium, krystallisirtes CaCl, +6 H<sub>2</sub>O. Mol. Gew = 219.

Darstellung. 100 Th grob gepulverter weisser Marmor werden in einen geränmigen Glaskolben gegeben und nach und nach mit 300 Th reiner Salzeäure von

circa 1,124 spec Gew übergossen. Gegen das Ende dieser Operation erwarmt man den Kolben im Sandbade, um die Auflosung des Marmors und die Austreibung der Kohlensaure zu befoldern. Hierauf giebt man noch 5 Th oder so viel gepulveiten weissen Marmor hinzu, dass bei fortgesetzter Digestion ein Theil des Marmors ungelost bleibt Der warmen Flüssigkeit werden nun ohne zu filtrien 5 Th Chlorkalk, welcher mit Wasser zu einem Brei angerührt ist, nach und nach hinzugesetzt. Das Eiwaimen wird eine halbe Stunde oder solange fortgesetzt, die eine abfiltriete geringe Menge der Losung, mit einigen Tropfen Aetzammon versetzt, die Zusatz von Schwefelwasserstiff nicht farbig verändert wird, also die Abscheidung etwa gegenwartigen Eisenoxyds gesichert ist

Die erkaltete Flussigkeit wird filtrit, wenn sie deutlich alkalisch reaginen sollte, mit reiner Salzsaure neutralisist und in einer porcellanenen Schale in der Warme des Sandbades (110—130°C) entweder unter Umruhren zur Trockne eingedampft oder bis zur Sirupdicke eingeengt und zur Krystallisation bei Seite gestellt. Ausbeute eine 210 Th. In beiden Fallen erhalt man das krystallisiste Calciumchlorid CaCl<sub>1</sub>+6H<sub>2</sub>O, welches fast 50 Proc Wasser enthalt

Hatte man Krystalle erzielt, so bringt man diese zum Ablaufen in einen bedeckten Trichter, trocknet sie rasch durch Walzen auf Filtrirpapier und bringt sie — obgleich sie jetzt noch feucht ausschen werden — sogleich in trockne, mit guten Korken zu verschliessende und sogleich mit Paraffin zu dichtende Gefasse, die man an einem kuhlen Orte aufbewahrt

Eigenschaften. Das krystallisirte Calciumchlorid bildet geruch- und faiblose, sehr hygroskopische und an der Luft zerfliessende, gewohnlich etwas feuchte, 4- und 6seitige Saulen mit scharf zulaufenden Endspitzen oder ein trockenes, weisses, krystallimisches Pulver von erwarmend salzigem, bitterem, scharfem Geschmack und mit einem Krystallwassergehalt von 49,32 Proc, leicht loslich in Wasser und Weingeist, damit neutrale Flüssigkeiten gebend

Beim Erhitzen schmilzt es und giebt einen Theil des Krystallwassers ab Wird es längere Zeit auf 200° C erhitzt, so giebt es 4 Mol Krystallwasser ab und es hinterbleibt ein undurchsichtiges wasserarmes Salz der Zusammensetzung CaCl<sub>2</sub>+2H<sub>2</sub>O, welches rund 24,5 Proc Wasser enthält Wird die Erhitzung bis zur Rothgluth gesteigert, so wird auch der Rest des Wassers abgegeben und man erhält das wasserfreie Calciumchlorid CaCl<sub>2</sub> als geschmolzene, ölige Flüssigkeit, welche nach dem Erkalten zu durchsichtigen, krystallunschen Massen erstarrt.

Während das krystalheirte Calciumchlorid leicht neutral erhalten werden kann, tritt sowohl bei der Darstellung des Salzes  $\operatorname{CaCl}_1 + 2\operatorname{H}_2\operatorname{O}$  als auch bei derjenigen des wasserfreien Salzes  $\operatorname{CaCl}_1$  eine geringe Abspaltung von Salzeaure ein unter Bildung von basischem Calciumchlorid, so dass diese beiden Salze, so wie sie im Handel vorkommen stets mehr oder weniger alkalisch reagiren, worauf man unter Umstanden Rücksicht zu nehmen hat

Pritting 1) Die Losung in 10 Th Wasser sei klar und gegen Lackmuspapier annähernd neutral 2) Beim Versetzen mit Ammoniakflüssigkeit entstehe nicht sogleich ein Niederschlag, ein weisser Niederschlag würde von Thonerde, ein bräunlicher von von Eisenverbindungen herrühren 3) Die mit Salzsäure mässig angesauerte Lösung werde durch Baryumchlorid nicht getrübt (Schwefelsaure) und durch Schwefelwasserstoff nicht gefärbt (Metalle, z B Aisen, Blei) Durch Kaliumferrocyanid werde sie nicht sogleich blau gefärbt (Eisen)

Aufbewahrung Wegen seiner stark hygreskopischen Eigenschaften wird das Calmunchlorid in Glasgefässen, welche dicht mit Kautschuk- oder mit paraffinirten Korkstopfen geschlossen sind, an einem trocknen Orte aufbewahrt

Anwendung Das krystallisiste Calciumchlorid wirkt in Substanz Wegen seiner Neigung, Wasser aufzunehmen, auf Schleimhäute schwach ätzend, in verdünnter Lösung adstringirend. In Deutschland wird es nur selten, haufiger in England und Amerika angewendet. Man giebt es Aeusserlich in Augenwassern (0,1 10,—20,0 Aqua), zur Zertheilung von Drüsengeschwülsten in Form von Salben (1, 10,0 Fett), als Verbandwasser

(1, 20,-30,0 Wasser) Innerlich bei Scrophulosis und Phthisis mehrmals täglich 0,2-0,5 in stark verdunnter, wässeriger Lösung Gaben von 2,0-5,0 bewirken Ekel, Erbrechen, Matugkeit, Angst, Schwindel, Zittern und ahnliche Zufalle

Die Hauptmengen des krystallisisten Calciumchlorids werden, soweit der Pharmaceit in Betracht kommt, zur Darstellung kunstlicher Mineralwasser, namentlich des kunstlichen Selterserwassers verbraucht — Ferner dient das Calciumchlorid des Ausgungsmaterials zur Darstellung zahlneicher Calciumverbindungen. Endlich ist es ein Bestandtheil zahlreicher Feuerlösehmittel

Calcidum Mittel gegen das Gefrieren der Schaufenster etc ist eine Auflösung von Calciumchlorid

Calcium chloratum crudum Dioses Salz ist im krystallisiiten Zustande oder in Gestalt der kone wasserigen Lösung ein Nebenprodukt, ja haufig ein lastiges Abfallprodukt der chemischen Industrie Man verwendet es zur Darstellung von Badern (100—200 g) auf ein Vollbad), besonders aber als Gefrier-Laugen bei der künstlichen Herstellung von Eis Koncentritte Calciumchloridlosungen konnen nämlich auf — 10° C und darunter abgekuhlt werden, ohne zu erstauren Man hat also damit die Möglichkeit, Kalte in Form einer stark abgekühlten Flussigkeit durch Rohrenleitungen nach beliebigen Orten hinzuführen Aus dem gleichen Grunde benutzt man Lösungen von Calciumchlorid als Sperfüssigkeit für Gasometer in solchen Fallen, in denen bei Anwendung von reinem Wasser muthmasslich ein Einfrieren des letzteren eintreten wurde s S 349

Werden 3 Th krystallisities Calciumchlorid mit 1 Th Schnee oder zeikleinertem Eise gemischt, so sinkt die Temperatur bis auf — 36° C — Eine solche Mischung wird daher in der Praxis als Kaltemischung benutzt

Zu manchen Zwecken muss dieses Salz neutral sein oder vielmehr, es darf nicht sauer reaguren. Man präft eine grossere Menge der auf einen Gehalt von etwa 15 Proc des krystallieurten Salzes verdeinnten Losung mit Methylorange. Die Lösung muss gelb bleiben und darf nicht roth gefalbt werden. Ein saures Präparat konnte durch Digeriren mit Marmorpulver oder durch Zugabe von Kalkmilch entsauert werden.

Volumgewicht und Gehalt der Losungen an krystallisirtem und wasserfreiem Calciumchlorid bei 18,3° C. (Schupp)

Spec. Gew bor 18,3 °C	Proc CaCl <sub>1</sub> - -6H <sub>1</sub> O	Proc. CaCl <sub>2</sub>	Spec Gew hei 18,3°C	Proc CaCl <sub>1</sub> +6H <sub>2</sub> O	Proc CaCL	Spec Gew bel 18,5 ° C	Proc CaCl <sub>2</sub> +6H <sub>2</sub> O	Proc CaClo
1,0079 1,0159 1,0241 1,0323 1,0407 1,0401 1,0577 1,0668 1,0750 1,0838 1,0927 1,1017	2 4 6 8 10 12 14 16 18 20 22 24	1,014 2,028 3,041 4,055 5,068 6,082 7,096 8,107 9,121 10,186 11,150 12,164	1,1107 1,1199 1,1292 1,1886 1,1480 1,1575 1,1671 1,1768 1,1865 1,1963 1,2062 1,2162	26 28 30 32 34 36 38 40 42 44 46 48	13,177 14,191 15,204 16,218 17,232 18,245 19,259 20,272 21,286 22,300 23,813 24,827	1,2262 1,2363 1,2465 1,2567 1,2669 1,2773 1,2877 1,2981 1,3981 1,3300	50 52 54 56 58 60 62 64 66 68 70	25,840 26,854 27,868 28,381 29,895 30,408 81,422 32,486 33,449 84,463 85,476

ll Calcium chloratum siccum (Erganzb) Calcium chloratum granulatum. Calcii Chloridum (Bnt.) Entwässertes oder trockenes Chlorcalcium. Granulirtes Chlorcalcium. CaCl $_1+2H_2O$  Mol. Gew. = 147.

Darsiellung Eme neutrale oder schwach saure Losung von Calciumehlorid wird in einer Porcellanschale auf dem Sandbade unter Umrühren mit der Vorsicht erhitzt, dass die Temperatur nicht wesentlich über 200° C hinauskommt. Die Flussigkeit wird zunachst ölig-dick, spater bildet sich auf ihr eine weisse, undurchsichtige Haut, sehliesslich wandelt sie sich in eine krümeligs weisse, undurchsichtige Salzmasse um. Man setzt das Erhitzen (bei 200° C) so lange fort, bis die Salzmasse rein weiss aussieht, eine darüber gehaltene

kalte Glasplatte nicht mehr mit Feuchtigkeit beschlagt und die Massa sich ohne allzu grosse Schwierigkeiten in Krusten von dei Schale ablosen lasst

Man zerkleinert diese Salzmassen noch heiss, bringt die Stucke durch Absieben auf eine einigermassen gleichartige Korngrosse und füllt sie sogleich in vorgewarmte, gut zu verschliessende Gefasse ein. Die mehr pulverigen Antheile werden gesondert aufbewahrt

Ergenschaften Weisses kornig-krystallinisches Salzpulver, meist aber gianulirte, porose Massen von Erbsengrosse darstellend Sie ziehen mit Begierde Feuchtigkeit aus der Luft an, wobei sie zu einer siruposen Flussigkeit zerfliessen. In Wasser sind sie unter Selbsteiwarmung löslich. Die wasserige Lösung reagirt in der Regel etwas alkalisch (s vorher S 557), veihalt sich im ubrigen aber ebenso wie die wasserige Losung des krystallisiiten Calciumchlorids — Das Salz enthalt nach der obigen Formel rechnungsmassig rund 24,5 Proc Krystallwasser, die es beim Erhitzen auf Rothgluth unter Uebergeben in den geschmolzenen Zustand abgiebt. Deshalb verlangt der Erganzb, dass das entwasseite Calciumchlorid, längere Zeit geschmolzen, nicht mehr als 25 Proc au Gewicht verheien solle

Anwendung Dieses Salz ist dasjenige, welches vorzugsweise zum Trocknen von Gasen, zum Fullen von Exsiccatoren, zum Einstellen in Wagegehause verwendet wird Es eignet sich hierzu, obgleich es noch 2 Molekule Wasser enthalt, weisentlich besser als das wasserfieie, geschmolzene Calciumchlorid, weil es den Gasen seiner porosen Beschaffenheit wegen eine grosseie Oberfläche darbietet. Zur Fullung von Absorptionsrohien für die Kohlensaurebestimmung, auch für die Elementar-Analyse benutzt man meist das im Vorstehenden beschriebene ieine Salz, nachdem es neutral gemacht worden ist, für Exsiccatoren, zum Trocknen von Gasen, bei nicht quantitativen Arbeiten u diel die noch zu besprechende technische Sorte

Calcium chloratum siccum neutrale. Neutrales Calciumchlorid Zur Fullung der Absorptionsröhren für die Bestimmung der Kohlensaure bedarf man eines getrockneten Calciumchlorids, welches frei ist von basischem Calciumchlorid Man gewinnt dasselbe, indem man das Gefass, in welchem sich das Calciumchlorid befindet, entweder a) mit feuchter Kohlensaure oder b) mit trockener, gasformiger Salzsaure füllt, das betr Gas etwa 12 Stunden im verschlossenen Gefasse einwirken lässt und alsdann durch mehrstundiges Durchleiten von getrockneter Luft den Ueberschuss des betreffenden Säuregases wieder entfernt.

Die geeignetsten Absorptionsrohren sind langschenkelige, die man nach dem Fullen (mit Calciumchlorid oder einem anderen Medium) durch Abschmelzen verschliesst

Calcium chloratum siccum technicum. Wird in den chemischen Fabriken durch Eindampfen der mehr oder weniger reinen, neutralen Chloradeumlaugen in eisernen Kesseln erhalten. Im pharmaceutischen oder chemischen Laboratorium verarbeitet man bisweilen die abgebrauchten Fullungen der Kohlensaureapparate auf dieses Salz. — Es ist meist durch etwas Ferrioxychlorid oder Eisenoxyd verunreinigt, daher gelblich gefärbt. Indessen schadet das seiner Verwendung als Trocknungsmittel nicht. Die Selbstbereitung dieses Salzes, welches zu sehr niedligem Preise im Handel zu haben ist, bietet materiell keinen Vortheil

# III Calcium chloratum fusum. Geschmolzenes Calciumchlorid. Wassex-freies Chlorealcium. Calcii Chloridum (U-St.) CaCl. Mol. Gew. = 111.

Darstellung. Krystallisirtes Calciumchlorid oder die im Sandbade eingetrocknete Lösung des Calciumchlorids (s. S. 556) wird in einer porcellanenen Schale bis auf eines 200° C erhitzt und bei dieser Temperatur unter Umrühren eine Stunde erhalten. Die erkaltete Salzmasse wird alsdann in einen Hessischen Tiegel gegeben und nach Auflegen eines Degkels bei allmählich verstärktem Kohlenfeuer bis zur Dunkelrothgluth oder soweit erhitzt, bis das Salz eine wie diekes Oel fliessende Masse daistellt. Diese wird auf eine eiserne oder marmorne Platte ausgegossen, nach dem Erkalten sofort in Stucke zeibrochen,

welche in dicht zu verschliessende Glasgefasse eingeschichtet an einem trocknen Orte auf bewahrt werden Die Korkstopfen sind zweckmassig mit Paraffin auszugiessen

Das unreine geschmolzene Calciumchlorid wird in der Weise dargestellt, dass man eine neutrale salzsaure Losung des weissen Marmors in einem gussetseruen Kessel eindampft und zuletzt bis zur dinklen Rothgluth erhitzt, es eine Viertelstunde in dieser Temperatur erhalt und nun auf Eisenplatten ausgiesst etc

Eigenschaften. Farblose, durchsichtige, krystallunsche Massen, welche aus der Luft Wasser anziehen, zunachst undurchsichtig werden, spater zerfliessen. Sie losen sich unter Selbsterwarmung in 1,5 Th. Wasser, auch in 8 Th. kaltem oder 1,5 Th. siedendem Alkohol (von 90 Proc.), in Aether, Fetten und atherischen Oelen, Chloroform, Kohlen wasserstoffen u. dgl. sind sie unloslich. Die wasserige Lösung reagirt wegen eines geringen Gehaltes von basischem Calciumchlorid in der Regel schwach alkalisch.

Geschmolzenes Calciumchlorid verbindet sich mit Methylalkohol und Aethylalkohol zu den krystallisirenden Verbindungen CaCl<sub>2</sub> + 4CH<sub>3</sub> OH bez CaCl<sub>2</sub> + 4C<sub>3</sub>H<sub>5</sub>OH, es kann also nicht mit Vortheil zum Entwassern dieser Alkohole, wohl aber zur Abscheidung dieser Alkohole benntzt werden — Mit Ammoniakgas bildet es die Verbindung CaCl<sub>2</sub> 4NH<sub>3</sub>, aus diesem Grunde kann es auch nicht zum Trocknen von Ammoniakgas verwendet werden

Anwendung. Das geschmolzene Calciumchlorid dient namentlich zum Trocknen von Flüssigkeiten, z B Aethern, Saure-Aethern, ätherischen Oelen, Kohlenwasserstoffen u del Zu diesem Zwecke trägt man es in behnengrossen Stücken in die betreffenden Flüssigkeiten ein, lässt die Mischung unter häufigem Umschütteln 12—24 Stunden stehen Hierauf giesst man die entwässerte Flüssigkeit ab und behandelt sie entweder mit neuen Mengen geschmolzenem Calciumchlorid oder man destillirt sie ab

Balneum Balarucense art							
Bain de Balarne.							
Rp Calcii chlorati cryst, crudi	500,0						
Magnesu chiorati	200,0						
Natrii chlorati crudi	2000,0						
Kahi bromati	10,0						
Natrii sulfunci crystallisat	i 500,0						
Aquae calidae	800 I						
inter agitationem immisco							
Natrii blearbonici pulverat	600,0						

### Liquor antiscrophulosus Niemans.

Rp. Calcii chlorati 8,0 Tincturae Calami 27,0

20--40 Tropien mit Zuckerwasser drei- bis viermal täglich.

Liquor Calcii chlerati Rademacher. Liquor Calcariae muriatiche Rademacher. (Ergänzb)

Rp. Calcii chlorati sicci (CaCl<sub>3</sub>+2H<sub>2</sub>O) 20,0
 Aquae destiliatae 40,0
 S 15-30 Tropfen dreistündlich (bei chronischen Magenleiden mit Erbrechen und Atrophie)

### Mixtura antihectica Beddore

Bp Calcii chlorati cryst 3,0
Extracti Hyoseyami 0,5
Aquae destillatae 150,0
Surupi Liquiritiae 25,0
Yiermal täglich einen Esklöffel (bei skrophulöser

#### Pastilli ferro calcarel Dragées de Pougues

Rp Calcii chlorati 100,0 Magnesii chlorati 20,0 Ferri chlorati 10,0 Solutis in

Aquae communis

Lungenschwindaucht)

admisce
Natrii carbonici orystallisati 200,0

Natrii carbonici orystallisati 200,0 soluta in

Aquae communis 1000,0 Sedimentum exortum collige in colatorio linteo, exprime et cum

2000,0

Natril blearbonici 100,0 Tragacanthae 1,0 in pastillos ducentos redige.

Pasta Calcii chlorati cum Pice UNNA

Rp Zinci oxydati 4.0
Olei eadini 4.0
Terrae sihcese 8.0
Calcii chlorati fusi 8.0
Aquae destillatae 20.0
Vaselini flavi 26.0

Annihilator. Apparat sum Löschen kleiner Brände Eine Handdruckspritse mit Calciumchlorid-Lösung gefüllt

# Calcium hypophosphorosum.

+ Calcium hypophosphorosum (Erganzb Helv) Calcii Hyposphosphis (Brit U St) Hypophosphite de chaux (Gall ) Calcium subphosphorosum. Calcium hypophosphit Unterphosphorigsaures Calcium. Ca(PO.H.). Mol Gew. = 170.

Darstellung 100 Th frisch bereitetes Kalkhydrat und eirea 250 Th destillirtes Wasser werden in einem steinzeugnen Topfe gemischt, dann mit 40 Th. Phosphor, welcher in einer Flasche unter Wasser geschmolzen und duich Schützeln granulirt worden ist, versetzt und unter haufigem Umrühren und Ersatz des etwa verdampften Wassers eine Woche hindurch oder so lange digerirt, bis die Entwickelung des entzlindlichen Phosphorwasserstoffs beim Umrihren nicht mehr stattfindet. Nach Zusatz von 300 Th heissem destillirtem Wassei wird durch Leinwand kolirt und das im Kolatornim Verbliebene mit etwas heissem destillirtem Wasser nachgewaschen. In die Kolatur wird nun Kohlensaure eingeleitet, so lange durch diese eine Abscheidung von Caloiumkarbonat erfolgt Dann wird filtrirt und das Filtrat in der Warme des Wasserbades (nicht über freiem Feuer) unter bestandigem Umruhren zur Trockne eingedampft (Ausbeute ca 35 Th) oder nur koncentritt und durch Beiseitestellen in Krystalle gebracht (Ausbeute 80 Th) Die Krystalle werden durch Drucken zwischen Fliesspapier getrocknet

Eigenschaften. Farblose, luftbestandige, saulenformige Krystalle von Perlmutterglanz, oder ein weisses krystallinisches Pulver, geruchles, von widerlich bitterem und zugleich laugenhaftem Geschmack, löslich in 6 Th. Wasser von 150 C, etwas leichter loslich in siedendem Wasser, unloslich in Alkehol und in Aether Wird das Salz in einem trockenen Proburtohr eihitzt, so entweicht ein selbstentzundliches Gas, welches ein Gemisch von Wasserstoff und Phosphorwasserstoff ist, im Ruckstande hinterbleibt ein Gemisch von Calciumpyrophosphat mit Calciummetaphosphat mit etwas rothem Phosphor Beim Erhitzen mit Kalihydrat entweicht nur Wasserstoff

Die wasserige Losung ist gegen Lackmus neutral und giebt mit Ammoniumoxalat einen weissen, in Essigsaure unlöslichen Niederschlag. Wird sie sich wach (!) mit verdünnter Schwefelsäure angesauert, so giebt sie mit Silbernitrat einen Niederschlag, der zunächst weiss ist, sehr bald aber - unter Ausscheidung von metallischem Silber - braun bis schwarz wird - Das Calciumhypophosphit ist ein energisches Reduktionsmittel, diese Eigenschaft tritt in folgenden Reaktionen zu Tage

1) Aus Mercurichloridissung wird Mercurochlorid, ja metallisches Quecksilber abge-2) Beim schwachen Erwarmen mit Kupfersulfatlösung entsteht ein brauner Niederschlag von Kupferwasserstoff 3) Erwärmt man die wasserige Losung schwach mit etwas verdunnter Schwefelsaure und Ammoniummolybdanat, so tritt blaue Farbung auf 4) Die mit Schwefelsaure angesauerte wasserige Losung reducirt Kaliumpermanganat Wird die Oxydation mit Kaliumpermanganat bis zur bleibenden Rothfarbung durchgeführt. so enthalt die Flussigkeit alsdann Phosphorsaure, welche durch Ammoniummolybdanatlosung gefallt werden kann

Priving. 1) Es lose sich in 10 Th Wasser zu einer klaren neutralen Flüssigkeit Eine Trubung konnte von Calciumsulfat oder von Calciumphosphat herrühren 2) Die wasserige Losung werde nicht getrübt a) durch Baryumchlorid (Schwefelsäure, der Nieder schlag wurde in Salzsaure unloshch sein), b) durch Bleiacetat (loshche Phosphate) 3) Sie werde auch durch Schwefelwasserstoff nicht verandert (Metalle)

Gehaltsbestimmung Wird 0,1 g Calciumhypophosphit in 10 com Wasser gelöst, diese Lösung mit 10 com kone Schwefelsäure sowie 50 com ½10 N Kaliumpermanganat-Lösung (3,16 g KMn O4 in 1 l) gemischt und die Mischung 15 Minuten lang im Sieden erhalten, so sollen nicht mehr als 3 com ½10 N Oxalsaure Lösung (6,3 g krystall Oxalsaure in 1 l) zur eben eintretenden Entfalbung verbraucht werden Die Oxydation erfolgt nach der Gleichung Ca(PH2O2)2 1-2 O2 Ca(H2PO4)2 Jeder 1 com der obigen Lösung giebt 0,0008 g Sauerstoff zur Oxydation ab Jeder 1 com der ¼10 N Kaliumpermanganatlösung zeigt das Vorhandensem von 0,002127 g Calciumhypophosphit an

phosphit an

Aufbewahrung. Vorsichtig, im gut geschlessenen Gefässe. Man hüte sich, dieses Salz mit Calciumphosphet zu verwechseln!

Anwendung Calciumhypophosphit wirkt schon in verhaltnissmassig kleinen Mengen giftig. In kleinen, medicinalen Geben soll es den Appetit anregen und Puls frequenz sowie die Temperatur steigern. Langere Zeit oder in grosseren Gaben gebraucht, stört is den Appetit und erzeugt Schwindel, Ohrensausen und ähnliche Nebenerschafnungen. Es wird namentlich in England und Amerika in Gaben von 0,2—0,5 g drei- his viermal taglich zur Hebung des allgemeinen Kraftezustandes bei Phthisis, ferner bei Scrophulosis, Chlorosis und Khachitis gegeben.

Cave. Man vermeide wahrend des Gebrauches Sauren, saure Speisen, Kalium chlonieum

Das Praparat ist für eine Reihe von Magistralvorschriften verwendet worden (Sirupe), von deien wir im Nachstehenden die wichtigsten angeben

Calciumhypophesphit-Sirup von Gamauna & Co in Perm Calciumhypophesphoroni 1,0, Aquae destiliatae 30, Aquae Calcariae 6,0, Sacchari 64,0 Mit Kochenille roth lich gefärbt. [HAGER]

Elixir Calcii Hypophosphitis, Elixir of Calcium Hypophosphite (Nat Form) Calcu hypophosphoros: 35,0 g, Acid mirror 4,0, Elixir aromatica q s ad 1000 cem

Emulsio Olci Jecoris cum Calcio hypophosphorose I. Rp Olci Jecoris Aselli 71,0, Olci Menthas piperitas 0,5—1,0, Glyserini 37,0, Calcii hypophosphorosi, Natrii nypophosphorosi za 1,0, Gummi arabici 30,0, Aquae desullatae 168,0 II Rp Aquae Oslicariae 250,0, Saccharini 0,2, Spiritus q s. Oalcii hypophosphorosi 50,0, Natrii hypophosphorosi 15,0, Gelatinie 30,0, Olci Jecoris Aselli 250,0, Olci Amygdalarim amararam aetherei gtt 5, Olci Amsi gtt 15

FELLOW'S Syrup of Hypophosphites Amerikanische Specialität Form phosphorici solubilis 1,0. Natra hypophosphorici 3,0. Chinini sulfurici 0,06, Strychinii 0,03, Mangam hypophosphorici 1,0, Sirupi Sacchari q s ad 1/2 Later

Sirupus Calcii hypophosphorosi. Calciumhypophosphit-Sirup. A. Erganub Calcu hypophosphorosi 1,0, Sacchari pulveras 64.0, Aquae destillatae 90,0, Aquae Calcariae 6,0 Durch Erwarmen auf 40—50° C zum Sirup zu verarbeiten. Die namliche Vorschrift enthalten auch die Hamburg Vorschr

B. Gall Calen hypophosphorosi 5,0, Sirupi Aurantii florum 50,0, Sirupi Saechari concentrata (spec Gew 1,32) 445,0

C Nat form Sirupus Calcii Hypophosphitis Calcii hypophosphorosi 35,0 g, Acadi citrici 1,5 g, Sacchari 775,0 g, Aquae q s ad I Inter

Sirapus Calcii et Sodii Hypophosphitum (Nat. form.) Calcu hypophosphorosi, Natra hypophosphorosi 55 25,0 g, Acidi citrici 1,5 g, Sacchari 775,0 g, Aquae q s ad 1 Liter

Strupus Calcii hypophosphorosi ferratus, Kalkeisensirup (Erganzh, Hamburg Vorschi) Sirupi Calcu hypophosphorosi 2 Th, Eirupi Ferri hypophosphorosi 1 Th

Sirupus Hypophosphitum. Syrup of Hypophosphites (U-St) Calcu hypophosphorosi 45,0, Kalu hypophosphorosi, Natru hypophosphorosi āā 15,0, Acidi hypophosphorosi diluta (10 Proc.) 2,0, Sacchari 500,0, Spiritus Citri 5 ccm, Aquae destillatae q s ad 1 Liter

Sirupus Hypophesphitum compositus. Compound Sirup of Hypophesphites. (Bad Taxe, Münch Ap V), Calcu hypophespherosi 25,0, Kalu hypophespherosi 25,0, Kalu hypophespherosi 2,0, Ferm lactic 5,0, Chinin puri 1,0, Strychnun puri 0,06, Acidi citrici 10,0, Sacchari puiv 600,0, Aquae 68,0, Chinin puri 1,0, Strychnun puri 0,06, Acidi citrici 10,0, Sacchari puiv 600,0, Aquae 68,0 Chinin puri 1,0, Strychnun puri 0,06, Acidi citrici 10,0, Sacchari puiv 600,0, Aquae 68,0 Chinin puri 1,0, Strychnun und Citronessaure in womg Wasser, dann die übrigen Salze ohne Anwendung von Wärme im Reste des Wassers Mit der gemischten Flüssigkeit schättelt man den Zucker bis zur Lösung, lässt gut absetzen und filmrt Von gelblicher Farbe

Sirupus Hypophosphitum cum Ferro. Syrup of Hypophosphites with iron (USt) Ferri lactici, Kalii citrici aā 10,0, Sirupi Hypophosphitum (USt) q s ad 1 Later Die beiden Salze sind mit dem Sirup bis zur Auflösung anzureiben

# Calcium jodatum.

! † Calcium Jodatum Calcium hydrojodicum. Calciumjodid. Jodcalcium. CaJ<sub>2</sub>. Mol Gew. = 294 Man kann bei der Darstellung des Praparates direkt vom Jodausgehen Kleinere Mengen aber stellt man zweckmässig aus Calciumkarbonat und Jodwisserstoffsaure dar

Darstellung 1) 100 Th Calcium sulfurosum neutrale purum (s S 131) werden in 400 Th lauwarmem destillirten Wasser vertheilt, alsdann fügt man in kleinen Antheilen so viel Jod (etwa 158-160 Th ) hinzu, als sich in der Flussigkeit auflost und his die Losung anfangt, dauernd eine gelbliche Farbung anzunehmen. Man beseitigt die gelbe Farbung durch einen gerade hinreichenden (!) Zusatz von etwas Calciumsulfitlosung. grebt zu der noch lauwarmen Lösung nach und nach 63 Th reines Calciumkarbonat hinzu und erwaimt, his die Kohlensaure ausgetrieben ist Nachdem die Flussigkeit sich durch Absetzen in einer moglichst vollig gefüllten, gut verschlossenen Flasche geklärt hat, wird filturt und das Filtrat - am besten im luftverdunnten Raume - zur Trockne verdampft Den Salzruckstand einitzt man in einem Porcellan-Kasserol (s. S. 375) zum Schmelzen, giesst das geschmolzene Salz auf eine Marmorplatte aus und bringt es sofort (!) in gut 2) Man neutralisirt 102,4 Th Jodwasserstoffsaure von verschlossenen Gefässen unter 25 Proc HJ (oder 256 Th von 10 Proc HJ) mit 10,0 Th reinem Calciumkarbonat und bringt die filtrirte Losung wie oben angegeben zur Trochne bezw in die Form des ge schmolzenen Salzes

Eigenschaften. Aus der koncentrirten wasserigen Lösung schiesst das Salz in wasserhaltigen Nadeln an Beim Abdampfen der Lösung zur Trockne (wobei durch die Einwirkung der Luft theilweise Zersetzung erfolgt) entsieht eine weisse zerffressliche, schmelzbare Masse, die beim Erkalten krystallinisch erstarrt — Ein weisses (gewohnlich gelbliches), sehr hygroskopisches krystallinisches Pulver oder solche Stucke von herbbitterem Geschmack, leicht löslich in Wasser und wasserhaltigem Weingeist. Es bietet die Reaktionen der Kalkerde und der Jodwasserstoffsaure An der Luft oder feucht werdend zersetzt es sich unter Abscheidung von Jod und dadurch gelb werdend

Aufbewahrung. In der Reihe der starkwirkenden Arzneistoffe in kleinen dicht geschlossenen Flaschen

Anwendung Das Calcumjodid wurde als Alterans und Resolvens bei Scrophulosis mit Aufgedunsenheit der Gewebe, ausserlich zur Zertheilung von Drüsengeschwulsten empfohlen Dosis 0,02—0,05—0,2 zwei bis dreimal taglich in wasseriger Lösung Von Vivenor wird es neuerdings als Antisyphiliticum dem Kaliumjodid vorgezogen. Es wird 1,0 dieses schwer konservirbaren Jodids durch eine Mischung von 1,15 Kaliumjodid mit einer gleichen Menge Kalkphosphat für Pillen und Pastillen vollständig ersetzt und in dieser Weise ex tempore oder auch, wie folgt, dargestellt

† Liquor Calcii jodati mit 10 Proc Calcium jodidgehalt wird durch Mischung und Lösung von 11,5 Kalium jodid und 7,5 krystallisirtem Calcium chlorid in 81,0 destillirtem Wasser dargestellt

Sirupus Calcii jodati mit 2 Proc Calciumjodid 2,3 Kaliumjodid und 1,5 krystallisirtes Calciumchlorid werden in 97 0 Sirupus Sacchari gelöst Thee löffelweise In Amerika hat man einen 9 proc Calciumjodidstrup im Gebrauch

Sirupus Calcii Jodidi (Nat Form) Man hereitet aus 57 g Jod, sowie 28 g Eisen pulver und 185 g Wasser eine Auflösung von Ferrojodid Diese filtrit man in eine Elasche, welche 19 g Jod enthält, wascht das Filter mit 60 ccm Wasser nach und wärmt bis zur Auflösung des Jods schwach (I) an Dann erhitzt man in einer geräumigen (I) Porcellanschale 250 ccm destillites Wasser zum Sieden und giebt nun (von einer abgewogenen Menge von 34 g gefalltem Calciumkarbonat) abwechselnd kleine Mengen Calciumkarbonat und Ferrojodidiösung unter Umrühren und gelegentlichem Ersatz des verdampiten Wassers dazu Man erhalt schliesslich kurze Zeit im Sieden, filtrit und wäscht mit Wasser nach, bis das Filtrat im kalten Zustande 500 ccm ausmacht. In diesen 500 ccm löst man 700 g Zucker und füllt mit Zuckersirup bis zu 1000 ccm auf

Il † Calcaria jodata Calcaria jodosa. Calcaria hypojodosa. Jodkalk Jodurirte Kalkerde, ein dunkel braunschwarzes, nach Jod riechendes, scharf und herb schmeckendes hygroskopisches Pulver, dargestellt duich Mischung einer eiwarmten Kalk milch aus 100 Th Kalkhydrat und 350 Th destillitem Wasser mit 310 Jod, und Eintrocknen der Mischung unter bestandigem Umruhren in der Warme des Wasserbades Das trockne Pulver wird noch warm in kleine Flaschen gefüllt und in der Reihe der starkwirkenden Arzneisubstanzen aufbewahrt

Man wendet dieses hochst überflüssige Praparat in denselben Fallen und in gleicher Dosis wie das Calciumjodid an Es ist in Deutschland nicht gebrauchlich, besteht übrigens im wesentlichen aus einer Mischung von jodsaurem Calcium Ca(JO<sub>8</sub>), mit Calciumjodid

## Calcium lacticum.

i. Calcium lacticum Calciumlaktat. Lactate de chaux purifié, (Gall) Milchsanrer Kalk.  $Ca(C_aH_aO_a)_2 + 5H_aO$  Mol Gew = 808.

Grosse Mengen von Calciumlaktat werden gelegentlich der Darstellung der Milch saure als Zwischenprodukt gewonnen. Es empfiehlt sich indessen zur Bereitung kleiner Mengen des reinen Calciumlaktats nicht, von diesem Rohprodukt auszugehen. Man zieht es vor, reines Calciumkarbonat mit reiner Milchsaure zu neutralisiren

Darstellung. In ein heisses Gemisch von 120 Th Milchsaure (25 Proc) mit 600 Th destillirtem Wasser werden 50 Th. oder soviel reines Calciumkarbonat ein getragen, als unter Kohlensaureentwickelung gelöst wird und bis ein geringer Theil Calciumkarbonat ungelöst bleibt. Die Flüssigkeit wird noch warm filtrirt und in der Kalte zur Krystallisation gebiacht. Die Mutterlaugen werden durch Eindampfen koncentrirt.

Eligenschaften Warzig vereinigte Nadeln oder weisse, körnige Massen, ohne Geinch, von wenig hervortretendem Geschmack, loslich in 9,5 Th kaltem Wasser, in jedem Verhaltniss in siedendem Wasser, wenig loslich in kaltem Alkohol, stwas loslicher in siedendem Alkohol, fast unlöslich in Aether Bei 100°C wird das Salz wasserfrei

Anwendung Man giebt es, um dem Organismus Kalk in resorbii barer Form dar zubieten, bei Rhachitis, Skrophulose, zu 0,2—0,5 g mehrmals taglich, meist mit Calcium karbonat, Calciumphosphat oder Ferrolaktat kombinist. Am häufigsten aber in der Form des Surupus Calciu latto phosphorici

Il Calcium lacto-phosphoricum Milebphosphorsaures Calcium Phosphormilebsaures Calcium Calcium phosphorico lacticum. Ob das im Nachstehenden zu beschreibende Präparat in der That eine chemische Verbindung oder nur eine Mischung ist, muss dahingestellt bleiben

Man löst in einer Porcellanschale 15 Th reines gefälltes Calciumkarbonat in einer Mischung von 36 Th Milchsaure (75 Proc.) und 150 Th Wasser auf, filtrirt wenn nöting, mischt darunter 39,2 Th. Phosphorsaure (25 Proc.) und trocknet die Mischung in der mit Papier überdrehten Schale an einem warmen Orte (nicht im Wasserbade!) oder im Schwefelsdure-Vakuum-Exsicoator aus. Wenn der Rückstand trocken geworden ist, wird er zu einem groben Pulyer zerrieben und dieses gut gemischt

Weisses Salzpulver, in etwa 30 Th kalten Wasser langsam aber vollstandig Ibslich, von saurer Reaktion und saurem Geschmack Es ist hygroskopisch!

Elixir Calcii Lactophosphatis (Nat Form) Calcii lactici 17,5 g, Acidi phosphorici (85 Proc.) 8 ccm, Aquae 60,0 g, Sirupi Sacchari 60 ccm, Elixir aromatici (U-St.) q s ad 1 Liter

Lactophosphate de chaux en solution (Gall) Calcu phosphorici 17,0, Acidi lactici (75 Proc.) 19,0, Aquae 964,0 Man reibt das Calciumphosphat mit etwas Wasser an, fügt die Milchsäure hinzu und filtrirt nach erfolgter Auflösung

Sirupus Calcii lacto-phosphorici cum Ferro et Mangano. Kalk-Eison-Mangan Sirup (Bad Taxe, Hamburg Vorschr) Calcu lactico phosphorici 20,0, Ferri lactici 5,0, Mangam lactici 1,0, Aquae destillatae 74,0 Die filtrite Lösing wird mit Sacchari 600,0 und Aquae destillatae 800,0 sowie Olei Citri gtt 2 zum Sirup gekocht.

mit Sacchari 600,0 und Aquae destillatae 800,0 sowie Olei Citri gtt 2 zum Sirup gekocht.

Sirupus Caleii phospho lactici. Calcium phosphat-Laktatsirup I (Erganzb, Hamburg Vorschr) Caleii earbonici 2,5, Aquae destillatae 30,0, Acidi lactici (75 Proc) 6,0, Acidi phosphorici (25 Proc) 5,5 Diese Lösing filtrit man in Sirup simplicis 200,0 und wascht mit Wasser bis zum Gesammtgewicht 250,0 nach Enthalt etwa 5 Proc Calciumphospholaktat II. Bad Taxe Calcii lacto phosphorici 20,0, Aquae 80,0 Das Filtrat mit Sacchari (blaufrei) 600,0, Aquae destillatae 300,0, Olei Citri guttas II zum Sirup erwarmen III U-St Calcii carbonici 25,0, Aquae 100,0 g, Acidi lactici (75 Proc) 60 ccm, Acidi phosphorici (85 Proc = 1,71 spec Gew) 36,0 ccm, Aquae florum Aurantii 25,0 g, Sacchari 700,0 g, Aquae destillatae q s ad 1 Inter

Sirupus Feiro-Calcii lactophosphorici Ferri sulfurici crystallisati 5,56, Calci phosphorici 14,68, Acidi lactici (75 Proc) 20,0, Aquae q s ad 350,0, Sacchari (blaufrei 650,0, Olei Miroli gtt 1/4 Fiat Sirupus

phosphorici 14,88, Addi lactici (15 Proc) 20,0, Aquae q e al 200,0, Section (ciadici 650,0, Olei Noroli git 1/4 Hist Sirupus

Nat Form Sirupus Calcii Lactophosphatis cum Ferro Ferri lactici, Kalii citrici āā 8,5 g, Aquae 60,0 g, Sirupi Calcii phospho lactici q s ad 1 Liter

Vin de Vial. Calcii lactophosphorici 10,0, Ferri citrici ammoniati 3,0, Extracti Carnis 3,0, Extracti Chinae 10,0, Vini Kerensis, Vini Malacensis āā 250,0

# Calcium phosphoricum.

Die dreibasische Phosphorsaure PO4H3 bildet mit der Kalkerde drei verschiedene Salze, deren Benennung, weil sie nach verschiedenen, auch zeitlich auseinander liegenden Grundsatzen erfolgte, ziemlich verworren ist. Wir werden uns daher erst über die Nomenklatur zu einigen haben

 $(PO_4H_9)_8CB$ Primares Calciumphosphat Monocalcium phosphat Saures Calciumphosphat

PO, H Ca Sekundäres Calciumphosphat Dicalcaum phosphat Neutrales Calciumphosphat

 $\mathbf{III}$ (PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> Ca<sub>3</sub> Tertifica Calciumphosphat Tricalcium phosphat Basisches Calciumphosphat

Von diesen drei Salzen ist das unter II aufgeführte, sekundare Calciumphosphat dasjenige, welches in der Therapie und Pharmacie gewohnlich unter dem Namen "Calciumphosphat" verstanden wird

I Calcium phosphoricum acidum Saures Calciumphosphat. Einbasisches Calciumphosphat Primares Calciumphosphat. Monocalciumphosphat Phosphate monocalcique (Gall)  $(PO_4H_2)_2Ca + 2H_3O$ . Mol Gew = 270.

Man vertheilt 600,0 gepulverte Knochenasche in 1200,0 Wasser und giesst allmahlich unter Umruhren 500,0 kone Schwefelsaure hinzu. Unter Freiwerden von Kohlensaure tritt Selbsterwarmung der Flussigkeit ein, schliesslich wandelt sie sich in einen steifen Krystallbrei um. Wenn dies der Fall ist, ruhrt man soviel Wasser dazu, dass ein dunner Brei entsteht und lässt 24 Stunden unter gelegentlichem Umrühren stehen Nach dieser Zeit verdunnt man mit siedendem Wasser, seiht die Flussigkeit durch und zieht den Ruckstand noch zweimal mit siedendem Wasser aus. Die durch Absetzenlassen geklarten Kolaturen dampft man zum dünnen Sirup ein Nachdem durch mehrtagiges Steben an einem kalten Orte das Calciumsulfat vollig abgeschieden ist, filtrirt man die sirupose Flüssigkeit, dampft sie zum dicken Sirup ab und überlasst diesen an einem warmen Orte der freiwilligen Verdunstung, worauf das obige Salz auskrystallisirt

Eigenschaften. Farblose, perlmutterglänzende Blattchen, in viel Wasser ohne Zersetzung loslich, hygroskopisch Die wasserige Losung reagirt sauer und giebt mit Silbernitrat einen gelben Niederschlag von Silberphosphat, PO<sub>4</sub>Ag<sub>a</sub> Das Salz wird bei 100° C wasserfrei und geht bei Glühtemperatur unter Abgabe von Wasser in Calciummetaphosphat (PO<sub>3</sub>), Ca uber, welches beim Befeuchten mit Silbernitrat sich nicht gelb farbt (Unterschied vom tertiaren Calciumphosphat) — Das Salz findet keine arzneiliche Verwendung, ist aber gelegentlich Bestandtheil kunstlicher Blumen- und Gartendünger Es ist auch in den

"Superphosphaten" enthalten Ausserdem ist es ein Bestandtheil mancher Backpulver, in denen es das Kaliumbitartrat ersetzt

II Calcium phosphoricum (neutrale) (Austr Germ Helv) Phosphate bicalcique (Gall.) Dicalciumphosphat Sekundäres Calciumphosphat Zweibasisches Calciumphosphat. Phosphorsaurer Kalk (gewolinlicher) CaPO<sub>1</sub>H + 2H<sub>2</sub>O. Mol Gew = 172. Das zum therapeutischen Gebrauche bestimmte Calciumphosphat ist durch Fallung von Calciumsalziosungen mit Natriumphosphat zu bereiten. Das aus Knochenasche dargestellte Calciumphosphat enthalt immer Schwefelsaure und ist vom Arzneigebrauche ausgeschlossen.

Hierzu ist zu bemerken, dass die Gall das Salz ohne Krystallwasser aufführt Die Darstellung erfolgt nach allen genannten Pharmakopoen durch Fallung neutraler oder ausserst schwach saurer Lösungen von Calciumchlorid mit Dinatriumphosphat Die in den Vorschriften vorhandenen Abweichungen sind nur unwesentliche

Darstellung, (Germ) Man thergresst 20 Th weissen Marmor mit einer Mischung aus 50 Th reiner Salzsaure (25 Proc) und 50 Th Wasser Wenn in der Kalte eine weitere Einwirkung nicht mehr erfolgt, führt man die Auflosung durch massiges Erwarmen zu Ende, lasst absetzen und giesst die Flussigkeit von dem etwa nicht gelosten Marmor Rest ab Alsdann vermischt man sie mit soviel frisch bereitetem Chlorwasser, dass sie stark (!) darnach niecht und lasst sie wohlverschlossen 12 Stunden im Dunkeln stehen Nach dieser Zeit muss noch deutlicher Geruch nach Chlor wahrzunehmen sein, sonst musste eine neue Menge Chlorwasser zugefügt werden Hierauf erwarmt man auf 50-60° C, setzt Kalkmilch, welche aus 1 Th oder soviel Kalk bereitet ist, dass die Flussigkeit alkalisch reagirt und etwas Kalkhydrat im Ueberschuss verbleibt, hinzu, erwarint 1/2-1/2 Stunde auf 70-80° C und filtrirt (von Eisenhydroxyd und Calciumhydroxyd) ab -Das Filtrat sauert man durch Zufugung von 1 Th Phosphorsaure (25 Proc.) an dem Erkalten fugt man ihm unter Umrühren eine filtrirte und auf 25-30°C erkaltete Losung von 61 Th krystallisirtem Natriumphosphat in 300 Th Wasser hinzu und rührt so lange, his der Niederschlag krystallinisch geworden ist. Dann lasst man ihn absetzen, giesst die überstehende Flüssigkeit ab, sammelt den Niederschlag auf einem Filter, wascht ihn erst mit gewöhnlichen und schliesslich mit destillirtem Wasser aus, bis das Filtrat nach dem Ansauern mit Salpetersaure durch Silbernitrat nicht mehr getrubt wird - Dann presst man den Niederschlag måssig ab, trocknet ihn bei massiger Warme, pulvert ihn und schlägt ihn durch ein Sieb -

An Stelle der salzsauren Lösung von 100 Th weissem Marmor kann man auch eine Lösung von 220 Th krystallisirtem Calciumchlorid oder 110 geschmolzenem Calciumchlorid anwenden.

Eigenschaften. Ein rein weisses, zartes, krystallinisches, geruch und geschmackloses, in Wasser beinahe unlösliches, ohne Aufbrausen in Essigsaure, Chlorwasserstoffsaure, Salpetersäure, Phosphorsaure leicht lösliches Pulver. In Kohlensaure enthaltendem Wasser, auch in Natriumchlorid und Ammoniumsalzlösungen ist es etwas loslich. Es enthalt ver schiedene Mengen Krystallwasser, je nach der Warme, bei welcher die Fällung geschah, und der Lange der Zeit, in welcher der Niederschlag in der Fällungsflüssigkeit verblieb Die chemische Zusammensetzung des nach der Germ bereiteten Praparates entspricht der Formel CaHPO<sub>4</sub> + 2 H<sub>2</sub>O

Die mit Hilfe von Salpetersaure hereitete wässenige Lösung (1=20) bleibt auf Zu satz von Ammoniumoxalat klar, fugt man aber der Mischung Natriumacetat hinzu, so dass man an Stelle der freien Salpetersaure jetzt freie Essigsaure hat, so erfolgt Ausscheidung eines weissen Niederschlages von Calciumoxalat  $\operatorname{CaC_4O_4} + \operatorname{H_2O} - \operatorname{Wird}$  die salpeter saure Auflösung mit Ammoniakflüssigkeit genau neutralisirt, so entsteht in der neutralen Lösung auf Zusatz von Silbernitratlösung ein gelber Niederschlag von Silber phosphat,  $\operatorname{Ag_4PO_4}$  das sowohl in Salpetersaure als auch in Ammoniakflüssigkeit leicht löslich ist.

Wird Calciumphosphat direkt mit Silbernitratlösung befeuchtet, so faibt es sich gleichfalls gelb, wobei sich sekundares Silber(ortho)phosphat  $Ag_2HPO_4$  bildet, welches gelbe Farbung besitzt  $CaHPO_4 + 2AgNO_8 = Ca(NO_3)_2 + Ag_2HPO_4$ 

Wurde das Salz jedoch vorher stark gegluht, so farbt es sich mit Silbermitratlbsung nicht mehr gelb, da es alsdann unter Wasserverlust  $2 \, \text{CaHPO}_4 = \text{H}_4 \, \text{O} + \text{Ca}_2 \, \text{P}_2 \, \text{O}_7$  in Calciumpyrophosphat übergegangen ist, welches sich mit Silbernitratlösung zu weissem Silbernyrophosphat  $P_4 \, \text{O}_7 \, \text{Ag}_4$  umsetzt

Unter dem Mikroskop zeigt das Calciumphosphat saulen- oder tafelformige Krystalle, deren Flachen und Kanten etwas verwittert sind.

Die moglichen Verunreinigungen bestehen in Arsen, Sulfaten, Chloriden und Metallen Ausserdem ist auf den richtigen Wassergehalt zu prüfen 1) Wird 1 g Calciumphosphat mit 3 ccm Stannochloridlosung geschuttelt, so darf im Verlaufe einer Stunde braune Farbung night auftieten (Arsen, welches muthmasslich dem Natriumphosphat entstammen wurde) - 2) Wird Calciumphosphat mit 20 ccm Wasser geschuttelt, so darf das mit Essigsaure angesauerte Filtrat durch Barvumnitratiosung nicht verandeit Eine Trubung wurde Schwefelsaure bezw Calciumsulfat anzeigen Ausauern mit Essigsaure hat den Zweck, das Ausfallen von Barvumphosphat zu verhindern Die Anwesenheit von Schwefelsaure konnte davon herruhren, dass das verwendete Natriumphosphat aus Knochenasche hergestellt wurde — 3) Man bereite eine Auflosung von 1 g Calciumphosphat in etwa 6 ccm Salpetersaure und 13 ccm Wasser Ein Theil dieser, freie Salpetersaure enthaltenden Lösung darf durch Silbernitratiosung nach 2 Minuten nur opalisitend getrubt werden. Eine starke weissliche Trübung zeigt einen uneilaubt hohen Gehalt an Chloriden an - Ein anderer Theil der salnetersauren Lösung muss mit Ammoniak einen rein weissen Niederschlag von tertiarem Calciumphosphat geben, das durch Zugabe von Schwefelwasserstoff nicht dunkel gefarbt werden darf (Metalle, z B Kupfer. Blei. Eisen) 4) I g Calciumphosphat darf beim Gluben bis zum gleichbleibenden Gewichte nicht mehr als 0.25-0.26 g Wasser verheren. Nach der Formel CaPO.H + 2H.O erguebt sich rechnerisch ein Gewichtsvorlust von 0,2616 g

Anwendung. In physiologischer Beziehung ist das phosphorsaure Calcium ein nothwendiges Material zum Aufbau des thierischen Knochengerüstes und unerlasslich bei der Zellenbildung. Obgleich man den größten Theil des eingeführten Phosphats in den Faeces wiederfindet, so hat sich dennoch sein Gebrauch bei Knochenerweichung, Rhachitis, Knochenfrakturen, bei Oxalurie mit Diarrhoe, skrophuldsen Leiden, Geschwuren, Diarrhoe der Kinder in der Zahnungsperiode, allein oder mit tonischen Mitteln (besonders Eisenoxyd), in Gaben von 0,5—1,0—2,0 g heilsam erwiesen

iii Calcium phosphoricum basicum Phosphate tricalcique (Gall) Calcii Phosphas (Bnt) Calcii Phosphas praecipitatus (U-St) Tricalciumphosphat. Tertiares Calciumphosphat Dreibasisches Calciumphosphat Ca<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>), Mol Gew == 310.

Dan stellung Man geht entweder von der Knochenasche aus oder man fallt die neutrale oder schwach alkalische Lösung eines tertiaren Phosphats mit Calciumchlorid

A. Man rührt 500 Th gepulverte Knochenasche mit Wasser zu einem Brei an, fügt in mehreren Antheilen 1100 Th Salzsäure (25 Proc.) hinzu, rührt um und überlasst das Ganze an einem warmen Orte unter gelegentlichem Umrühren 5—7 Tage oder so lange sich selbst, bis die Saure nicht mehr auflosend wirkt. Alsdann verdunnt man mit 5000 bis 6000 Th Wasser, lasst absetzen und filtrirt. Zu dem Filtrat giebt man unter Umrühren so viel Ammoniak, dass die Flüssigkeit schwach alkalische Reaktion hat, wodurch ein weisser Niederschlag entsteht. Man erhitzt und halt die Flüssigkeit 1 Minute lang im Sieden, lässt absetzen, dekanthirt die klare Flüssigkeit, sammelt den Niederschlag, wascht ihn mit warmem Wasser bis zur Chlorfreiheit aus, giesst ab und trocknet ihn B Zu dei aus 100 Th Marmor erhaltenen Auflösung von Calciumchlorid (oder an deren Stelle zu einer Losung von 220 Th krystallisitem Calciumchlorid oder 110 Th geschmolzenem Calciumchlorid in 600 Th Wasser) wie sie bei der Darstellung des sekundaren Calciumphosphats beschrieben ist, fügt man unter Umrühren eine Auflösung von 360 Th krystalli

sirtem Natriumphosphat (Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> + 12 Aqua) in 1800 Th Wasser, die mit 170 Th Ammoniakflussigkeit (von 10 Proc.) versetzt ist. Der entstandene Niederschlag wird ent weder nach kurzem Erwarmen oder nach langeiem Absetzen gesammelt, gewaschen, im übrigen wie unter A. weiter verarbeitet.

Eigenschaften. Weisses amorphes, luftbestandiges Pulver ohne Geruch und Geschmack Unloslich in kaltem Wasser, von siedendem Wasser wild es allmahlich zersetzt, indem sich ein unlosliches basisches Salz bildet und ein losliches saures Salz in Lösung geht Nur im frischgefallten Zustande löslich in Essigsaure Dagegen ist es bedingungslos loslich in Salzsaure oder Salpetersaure. Auch von kohlensaurehaltigem Wasser wird es merklich gelost. Durch Glüben wild es nicht verändert. Daher nimmt es beim Befeuchten mit Silbernitratiosung — gleichgultig ob es vorher geglüht wurde oder nicht — gelbe Farbung an (Unterschied von dem primären und sekundaren Calciumphosphat)

Da der Niederschlag sehr voluminos ist und sich deshalb nur schwer auswaschen Past, so enthalt das Prapaiat stets einen geringen Chlorgehalt. Will man ein chlorfreies Calciumphosphat erzielen, so nimmt man an Stelle einer Calciumchloridlosung eine solche von Calciumnitrat. Das aus Knochenasche gewonnene ist stets durch etwas Magnesium phosphat verunreinigt.

Prifung Man schuttelt 2 g des Salzes mit 20 cem Wasser an und giebt tropfenweise Salpetersaure bis zur Auflosung hinzu Aus dieser Losung wird das Calciumphosphat durch Zusatz von Ammoniak unverandert gefallt. Durch schwaches Erwarmen mit Ammoniummolybdanatiosung entsteht ein gelber Niederschlag

1) In der salpetersauren Losung erzeuge Silbermitrat nur eine opalisirende Trübung (Begrenzung des Chlorgehalts) 2) Löst man in 5 ccm der salpetersauren Losung 0,5 g Natriumbeetat auf, und fällt den Kalk durch Ammoniumoxalat im Ueberschuss aus, so darf durch Zugabe von überschussigem Ammoniak nur eine leichte Trübung (Magnesia) entstehen 3) Die Losung von 1 g des Salzes in 1 g Salzsaure und 20 cem Wasser werde weder in der Kalte noch in der Warme durch Schwefelwasserstoff verandent (Metalle, namentlich Arsen, Blei, Kupfer)

Anwendung and Aufbewahrung wie die vorigen

IV Calcium phosphoricum crudum (Erganzb) Os calcinés (Gall) Knochen asche. Beinasche. Bone ash. Ossa usta alba. Os ustum. Cornus Cervi ustum Magisterium Cornu Cervi. Cranium humanum philosophice praeparatum Ebur ustum album. Gebranntes Hirschhorn Weiss gebranntes Elfenbein. Die auf geführten Namen sind Benennungen für Knochenasche Die Gepflogenheit, die Knochenasche durch Conchae praeparatae zu ersetzen, ist durchaus verwerflich, wenn über haupt eine Substituurung in Frage kommen sollte, so konnte diese nur durch basisches Culciumphosphat (sub III) oder durch das Dicalciumphosphat (sub II) erfolgen Am besten aber giebt man eben die wirkliche Knochenasche ab

Darstellung. Knochen vom Rinde (auch vom Kalbe) oder Hammel weiden von anhaftenden Fleischtheilen durch Abschaben befreit, mit Wasser gewaschen, getrocknet und bei Luftzutritt weiss gebrannt. Für die zum inneren medicinischen Gebrauche bestimmten Sorten nimmt man das Weissbrennen in einem mit Holzkohle erhitzten Windosen vor, für rohere Produkte kann man die Knochen auch einfach in ingend eine beliebige Feuerung eintragen. Nach dem Weissbrennen hinterbleiben die Knochen in ihrer ursprünglichen Form, aber sie sind von etwas geringerem Volumen als vorher, von kreidigem Aussehen und von niedrigem specifischen Gewichte. Die weiss gebrannten Knochen werden durch mechanisches Auslesen von etwa vorhandenen kohligen Stellen befreit, alsdann in ein seines Pulver verwaudelt.

Ein weisses oder grauweisses Pulver, welches in verdünnter Salzsäure unter nur geringem Aufbrausen fast völlig klar loslich ist, diese Lösung giebt beim Uebersättigen mit Ammoniakflussigkeit einen voluminosen, weissen Niederschlag Wird Knochenasche mit Silbermtratlösung befeuchtet, so farbt sie sich allmählich gelb

Im ubrigen giebt sie alle Reaktionen, welche für das tertiare Calciumphosohat Cac(PO.) schon mitgetheilt worden sind

Der Hauptbestandtheil der Knochenasche ist das tertiare Calciumphosphit, daneben enthalt sie noch Magnesiumphosphat, Calciumkarbonat, Fluor und Chlor an Calcium ge bunden Zalesky fand z B in 1000 Th dei Knochenasche vom Ochsen

Calciumphosphat $Ca_3(PO_4)_2$	860,9 ТЬ	Kohlensaure (CO.)	62,0 Th
Magnesium phosphat $Mg_3(PO_4)_2$	10,2 "	Chlor	2,0 ,
Calcium, an CO2, Fl u Cl gebunden	73,6 ",	Fluor	3,0 "

Die Zusammensetzung der Knochenasche schwankt natürlich bei den einzelnen Thier-Aber sie ist auch bei der namlichen Art bei den einzelnen Individuen etwas ver schieden Ausserdem ist auch bei den namlichen Individuen die Zusammensetzung der einzelnen Knochen nicht die ganz gleiche Indessen bewegen sich die Schwankungen doch nur innerhalb geiinger Grenzen

Anwendung Namentheh in Frankreich, England und Amerika als ein die Knochenbildung unterstutzendes Mittel, etwa wie bei uns das sekundare Calciumphosphat, ferner als Antiepilepticum, gegen incontinentia urmae etc. In der Volksmediem, auch der Gebildeten, spielt die Knochenasche bestimmtei Thiere noch eine bedeutende Rolle Der Apotheker wird immer gut thun, diese Drogen originaliter zu besoigen und sich nicht auf Substitutionen einzulassen

Werthbestimmung des Knochenmehls A. Stickstoff 10,0 g einer möglichst sorgfaltig durchmischten Probe werden in einem 500 ccm-Rundkolben mit 3 Tropfen Quecksilber und 55 ccm reiner kond stickstofffreier Schwefelsaure übergossen und - zunachst bei kleiner Flamme — so lange einlitzt ("kjeldalhlart" s unter Nitrogenium), bis die Masse weiss geworden ist Tritt zu starkes Schaumen ein, so setzt man ein linsengiosses Stuckehen Paraffin zu — Nach dem Abkühlen fügt man etwa 10 ccm konc Natrumehloridlösung hinzu und füllt bei 15°O bis zur Marke auf

50 ccm des klaren Filtrates (= 1 g Substanz) werden mit einer hinreichenden Menge Schwefelnatriumlösung, etwas Zink und 40 ccm Natronhydratlösung (von 30 Proc NaOH)

destillirt unter Voilegen von 20 ccm 3 Schwefelsaure Ueber die Einzelheiten der Bestimmung siehe Kjeldahl's Stickstoffbestimmung unter Nitrogenium

B Phosphorsaure In weiteren 50 ccm des klaren Filtrates (= 1 g Substanz) wird die Phosphorsaure nach der Citrat-Methode bestimmt, indem man 100 ccm Citratwird die Phosphorsaure nach der Citrat-Methode bestimmt, indem man 100 ccm Citratlösung zugiebt, mit 25 ccm Magnesialösung, welche tropfenweise unter Umruhren zuge
geben werden, fallt, 5 Minuten lang umrührt, und nach dreistundigem Stehen die phosphorsaure Ammoniakmagnesia abfiltrit und nach S 91 weiter verarbeitet. Die CitratMethode gestattet die direkte Bestimmung der Phosphorsaure, ohne vorherige Abscheidung
als molybdanphosphorsaures Ammonium (s S 92) bei Gegenwart von Kalk und Eisen
verbindungen, welche durch das Ammoniumeitrat in Lösung gehalten werden
Citratlösung 110,0 g kryst Citronensaure mit 400 g Ammoniakflussigkeit von 0,91
spec Gewicht und der nötnigen Menge Wasser gelöst und zu 1 Liter aufgefüllt
Leebenehtunken. Beimpachen Zehrnuken. Ossern geforem nuhr 3000 Sales

Lecksuchtpulver Rampacher Zehrpulver Ossum usterum pulv 300,0, Salıs culmarıs 100,0, Radıcıs Genti unae 200,0

Luc Calcii phosphorici Lac Ossium Kalkphosphatmilch (Hamburg Vorschr) Man löst 6 Th krystall Calciumchlorid in 200 Th Wasser und mischt eine Lösung von 10 Th Natriumphosphat in 200 Th Wasser in der Kalte binzu Der entstehende Niederschlag wird nach dem Auswaschen mit Wasser angerührt, bis das Gesammtgewicht 200 Th beträgt

Blumendunger. Engrais artificiale pour des pots à fleurs

A Ammonii nitrici 40, Ammonii phosphorici 20,0, Kalii nitrici 25,0, Ammonii chlorat 5,0, Calcu sulfurici praecipitati 6,0, Ferm sulfurici oxydulati ammoniacati 4,0 Die groben Pulver werden gemischt 4 g der Mischung werden in 1 l Wasser gelöst. Diese Menge genügt zum Begiessen von 12 mittleren Blumentöpfen und ist 1—2 mal wöchentlich anzuwenden

B Kaln nitrici, Calcu carbonici, Natru chlorati, Calcu phosphorici, Natru silicici

āā 5,0, Ferri sulfurici oxydulati ammoniati 1,5 Gebrauch wie bei A C Knor's Pflanzen-Nährsalz Calcu phosphorici 10,0, Kalu nitrici 2,5, Kalu

phosphorici sicci 2,5, Magnesii sulfurici 2,5
MARAGLIANO'S Kraftpulver Calcu phosphorici, Natrii chlorati, Natrii bicarbonici āā 10,0, Ferri lactici 3,0, Mangani superoxydati, Rhizomatis Calami āā 2,0

Calcaria phosphorica gelatinosa Collas, ist frisch gefälltes, im Filtrum gesammeltes, darm ausgewaschenes und noch feuchtes, also nicht ausgetrocknetes basisches Kalk phosphat Es cathalt ca 66,6 Proc Wasser Wird dieser Niederschlag in der genugenden Menge reiner Salzsaure gelöst, so erhält man den

Liquor Calcii muriatico phosphorici Coibba, von welchem taglich 1—2 Theoloffel voll in einer Misching von Wein mit Wasser genommen weiden Sirupus Calcii Chlorhydrophosphatis (Nat Form) Calcii phosphorici 17,5 g,

Aqua 30.0 g, Acidi hydrochlorici (25 Proc) q s ad solutionem (ca 10.0 g), Essentiae Citir 20.0 g, Sirupi Sacchari q s ad 1 Liter

Sirop de lactophosphate de chaux (Gall) Calcu phosphorici 12.5, Acidi lactici 14.0, Aquae 340.0, Sacchari (blaufiei) 630.0, Essentiae Citir e cortice recente (1+2) 10.0 Strop de phosphate acide de chaux (Gall) Calcu phosphorici 12,5, Acidi phosphorici (25 Proc.) 44,0, Aquae 318,0, Sacchari (blaufrei) 630,0, Essentiae Citri e cortice recente (1+2) 10,0

#### Panis cum Calcio phosphorico

Zu 1 kg fertigen Brotteiges wird ein Gemisch aus 25,0 g Calciumphosphat und 50,0 g Zucker zugesetzt und daraus ein Biot gebacken,

#### Pulvis antatrophicus

Biscuit wird zu grobem Pulver zerrieben und mit 110 des Gewichtes Calciumphosphat gemischt i Theeloffel bis Esslöffel beim Frühstück mit Kaffee, Milch oder Schokolade zu nehmen

#### Pulvis antichachiticus

(Hamb Vorschr, Form Berol)

Rp Calcul carbonici 92.0 Calcu phosphorici 10,0 Ferri lactici 3.0 Sacchan Lactis 50.0

## Pulvis calcarous BOUCHUT

Ap Calcri phosphorici 5.0 Natru bicarbonici 10.0 Sacchari Lactis 15.0

Rhachitischen Kindern 4mal täglich eine Messeranitze

## Sirupus Calcii phosphorici

Ro Calch phosphorici Sirupi Sacchart 60,0 Acidl phosphorici (25%) 30,0 Unter Erwärmen zu lösen, dann zusetzen Sirupi Sacchari

Simpus Calcii chlorhydrophosphorici Sircp de chlorhydrophosphate de chaux

Rp Calcu phosphorici 12,5 Acidi hydrochlorici (25%) 12,0 Aquae destrilatae 8400 Sacchari sibi 680.0 Tincturae Citri e cortice recente (1+2)10.0

## Solutio Calcii chlorhydrophosphorici

Rp Calcii phosphorici Acidı hydrochlorici (25%) q s ad solutionem (ca 10,0) Aquae destillatae

## Trochisci antatrophici

Rp Calcii phosphorici 20.0 Calcui carbonici 10.0 Ferri reducu Massae Cacao cum Saccharo 67.0 fant pastilli 100

# Calcium sulfuratum.

Von den geschwefelten Verbindungen des Calciums haben einige entweder pharmaceutische oder gewerbliche Bedeutung. Es ist indessen darauf ausmerksam zu machen, dass die Nomenklatur dieser Substanzen eine ziemlich verworrene ist, und dass mit gewissen Namen nicht immer einheitliche Verbindungen, sondern zum Theil auch Mischungen bezeichnet werden

#### 1. Calcium sulfuratum purum. Reines Calciumsulfid Remes Schwefelcalcium. CaS. Mol. Gew. - 72

Die reine Verbindung kann erhalten werden durch Gluhen von Calciumsulfat im Wasserstoffstrome oder durch Gluhen von Calciumoxyd im Schwefelwasserstoffstrome oder durch Gluben von Calciumkarbonat in einem Gemisch von Schwefelkohlenstoffdampf und Kohlensaura

Weisse, in Wasser unlösliche Masse, welche an feuchter Luft nach Schwefelwasser stoff riecht Es hat die Eigenschaft, im Dunklen zu leuchten, wenn es vorher dem Lichte susgesetzt worden war. Diese reine Verbindung wird weder in den Gewerben, noch in der Pharmacie verwendet, sie kann als Sammlungspraparat betrachtet werden

Il Calcium sulfuratum crudum Calcium sulfuratum (Erganzb) sulphurata (Brit U-St) Robes Calciumsulfid. Robes Schwefelcaloium. Hepar Sulfuris calcareum. Kalk-Schwefelleber

Darstellung. A) (Brit U-St) Man bereitet eine innige Mischung aus 70 Thentwassertem Calciumsulfat (Gips), 10 The Holzkohlepulver und 2 The Starke Diese Mischung packt man unter massigem Druck in einen Hessischen Tiegel, bedeckt diesen mit einem Deckel und erhitzt nun 1—2 Stunden, anfangs gelinde, spater starker, bis die Masse auch in ihren inneren Theilen grauweiss geworden ist. Alsdann lasst man erkalten, pulvert die Masse und bringt das Pulver sogleich in kleine, gut zu verschließende, trockens Flaschen.

$$CaSO_4 + 4C = 4CO + CaS$$

B) Ergänzb 100 Th. fein gepulverter weisser Aetzkalk und 80 Th sublimirter Schwefel werden innig gemischt und damit ein Hessischer Tiegel unter Rutteln bis zum Rande angefullt. Nachdem mittels Thones ein Deckel aufgekittet ist, setzt man den Tiegel in einen Windofen und umschuttet ihn mit Holzkohlen, so dass eine geringe Kohlenschicht den Deckel bedecht. Nun schuttet man glübende Holzkohlen auf, so dass das Kohlenfeuer langsam von oben nach unten um sich greift. Wenn das Feuer bis fast zur Sohle medergegangen ist, schuttet man noch Kohlen auf, so dass die Glübung eine Stunde wahrt. Man lässt erkalten, nimmt den Deckel versichtig vom Tiegel, zerreibt die gelbröthliche Masse zu einem Pulver und bringt dieses alsbald in Glasflaschen unter

Eigenschaften. Grauweisses oder leicht röthliches Pulver, schwach nach Schwefelwasserstoff riechend, von widerlichem, alkalischem Geschmack. An feuchter Luft wird es unter Entwickelung von Schwefelwasserstoff allmählich zersetzt. Es ist keine einheitliche Verbindung, sondern em Gemisch von Calciumsulfid und unverändertem Calciumsulfat mit wechselnden Mengen Kohle. Es soll nach Erganzb etwa 35 Proc, nach Brit min destens 50 Proc, nach U-St mindestens 60 Proc Calciumsulfid CaS enthalten. Die im Nachstehenden angegebenen Reaktionen sind diesem Gehalt an Calciumsulfid zuzuschreiben.

In kalten Wasser ist es schwer löslich, etwas leichter in heissem Wasser Durch siedendes Wasser wird das Calciumsulfid in Calciumhydroxyd und in Calciumsulfiydrat zersetzt  $CaS + 2H_2O \Longrightarrow Ca(OH)_2 + Ca(SH)_2$  Durch verdeinnte Essigsaure wird es unter Freiwerden von Schwefelwasserstoff zersetzt, das Filtrat enthält alsdam Calciumacetat und grebt deshalb mit Ammoniumoxalat einen weissen, in Salzsäure löslichen Niederschlag

Gehaltsbestimmung Man trägt eine bestimmte Menge Calciumsulfid allmahlich in eine siedende Lösung von Kupfersulfat von bekanntem Gehalt ein, digerirt alsdann 15 Minuten lang auf dem Wasserbade und filtrirt Das erkaltete Filtrat darf alsdann mit einigen Tropfen Kaliumferrocyanidösung eine braune Färbung nicht geben. Es wird hierdurch in jedem Falle ein bestimmter Minimalgehalt an Calciumsulfid CaS festgestellt Diese Prüfung gestaltet sich bei den verschiedenen Pharmakopöen wie folgt. Er ganzb 1 g Calcium sulfuratum zu einer Lösung von 1,20 g krystall Kupfersulfat in 50 cem Wasser Minimalgehalt rund 35 Proc CaS. Brit. 1 g Calcium sulfuratum zu einer Lösung von 1,75 g krystall Kupfersulfat in 50 cem Wasser Jesung von 1,75 g krystall Kupfersulfat in 50 cem Wasser Minimalgehalt. 50 Proc CaS. U-St. 1 g Calcium sulfuratum zu einer Losung von 2,08 g krystall Kupfersulfat in 50 cem Wasser Minimalgehalt. 60 Proc CaS.

Aufbewahrung In dicht verkorkten kleineren Flaschen Bei Luftzutritt verwandelt sich das Calciumsulfid unter allmahlicher Entwickelung von Schwefelwasserstoff in Calciumkarbonat

Anwendung. Innerlich hat man das Calciumsulfid zu 0,2—0,3—0,5 mehrmals täglich in denselben Fallen wie die Kalischwefelleber angewendet Sehr starke Gabe 0,6 Acusserlich gebrauchte man es bei Kopfgrind und anderen Hautausschlagen, Kratze, auch als Enthaarungsmittel Zu letzterem Zwecke ist das Calciumhydrosulfid geeigneter

III Calcium hydrosulfuratum. Calcaria hydrosulfurata Calciumsulfhydrat. Calciumhydrosulfid. Schwefelwasserstoff-Schwefelcalcium. Massa depilatoria Martins. Ca(SH). + Aqua.

Darstellung. 100 Th. Aetzkalk werden durch Besprengen mit 50 Th. warmem Wasser in Kalkhydrat verwandelt, mit 200 Th. oder der genügenden Menge kaltem Wasser zu einem dunnen Brei angerührt und nun durch Einleiten von Schwefelwasserstoff (entwickelt aus eines 300 Th. Eisensulfid und 700 Th. verdunnter Schwefelsaure)

mit diesem Gase übeisattigt, bis die breuge Flussigkeit eine blaugraue Farbe ange nommen hat

Man erhalt so Flussigkeiten, welche bis zu 7 Proc Ca(SH), enthalten Das Calciumsulfhydrat ist nicht im trockenen Zustunde, sondern lediglich in Auflosung bekannt Wenn das Praparat als Depilatorium verwendet welden soll, so wird der entstehende Kalkbrei ohne vorherige Filtration abgegeben

Aufbewahrung. In ganz gefullten Glasgefassen mit Glasstopfen und mit Paraffin dicht verkittet

Anwendung. Dieses Praparat ist ein energisches Depilatorium (von Rud Bobutele empfohlen) Es wird in 5 mm dieker Schicht auf die mit Haaren bedeckte Haut aufgetragen und nach 10 Minuten mit einem nassen Schwamme abgewaschen. Es lost das Haar zu einer gallertartigen Masse auf. Obgleich ein vorzügliches Depilatorium, so wird es dennoch hochst selten benutzt, indem man dem Rhusma (S. 400), ferner dem nachstehenden Depilatorium, nouerdings auch den mit Baryumsulfid bereiteten Depilatorium (s. S. 464) den Vorzug giebt

Depilatorium. I Natru sulfhydrati crystallisati 1,0, Calen carbonici 3,0 oder II. Natru sulfhydrati crystallisati 3,0, Caleariae ustae pulveratae, Amyli ää 10,0 Beide Praparate sind mit Wasser zu einem Brei anzurühren, welcher messerruckendick auf die zu enthaarenden Stellen aufzutragen ist

iV Calcium oxysulfuratum Calcium oxysulfuret. Unter diesem nicht sehr zutreffenden Namen werden Praparate verstanden, welche durch Kochen von 1 Th Aetz kalk mit 2 Th Schwefel bei Gegenwart von Wasser dargestellt weiden Hierbei bilden sich nach der Gleichung 3CaO + 12S = CaS<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 2CaS<sub>5</sub> Calciumthiosulfat und Calcium pentasulfid, so dass die so entstehenden Praparate im wesentlichen diese beiden Verbindungen enthalten Die geschilderte Reaktion wird übrigens vorzugsweise zur Herstellung der sog VLEMINCKE'schen Losung benutzt

Calcium oxysulfuratum Calcium oxysulfuret Austr Calcariae ustae (e marmore) 30,0 werden in Stucke zerschlagen und mit Aquae 20,0 besprengt Zum geloschten Kalk gebe man Sulfuris sublimati 60,0 und mische gut durch — Die Mischung ist in bestens verschlossenen Gefassen aufzubewahren

Calcium oxysulfuratum solutum (Austr) Solutio Vleminoux 3 Th der vorstehenden Mischung (als Calcium oxysulfuratum Austr aufgeführt) werden mit 20 Th. siedendem Wasser bis zur Kolatur von 12 Th unter beständigem Umruhren eingekocht Die Lesung ist bestens verschlossen aufzubewahren

Liquor Calcii sulfurati (Erganzb) Calcium sulfuratum solutum (Helv) VLEMINCEX'S che Losung Golden lotion. Kellow lotion. Calcariae ustae (c marmore) 1,0 wird mit Wasser zu Pulver geloscht, dann mit 2,0 Schwefel und 20,0 Wasser in einer Porcellanschale unter Umrühren gekocht, so dass 12,0 durchgeseihte oder klar abgegossene Flüssigkeit erhalten werden — Gelbrothe Flüssigkeit, auf Saurezusatz Schwefelwasserstoff entwickelnd, unter Abscheidung von Schwefel In kleinen, ganz geftillten, gut varschlossenen Gläsern aufzubewahren. Die namliche Vorschrift geben Helv, Hamb Vorschr

V. Calcium stibiato-sulfuratum, Calcium sulfurato-stibiatum. Calcium stibiato-sulfurata. Calx Antimonii cum Sulfure (Hoffmann) Antimonhaltige Kalkschwefelleber, kalkhaltige Spiessglanzleber.

Bereitung. 90 Th gepulverter Aetzkalk und 30 Th Antimonpentasulfid (Goldschwefel) werden gemischt in ein porcellanenes Gefass gegeben, mit 150 Th Wasser übergossen und in der Warme des Wasserbades unter bisweiligem Umrühren trocken gemacht

Bigenschaften. Die antimonhaltige Kalkschwefelleber ist ein gelblichgraues, fast geruchloses, in heissem Wasser zum grösseren Theile mit gelblicher Farbe lösliches Pulver, welches imt verdünnter Solzsaure behandelt reichlich Schwefelwasserstoff entwickelt und einen Goldschwefelniederschlag fallen lasst.

## Aufbewahrung In kleinen, vollig gefüllten Flaschen.

Anwendung Dieses im 18 Jahrhundert von Hoffmann in Mainz als Geheummittel vertiiebene Piaparat wurde bei Scrophulosis, Hautkrankheiten, Gieht, Syphilis, Unter leibsstockungen in Pulvern, Pillen, selbst in der Abkochung zu 0,1—0,2—0,3 zwei- bis viermal taglich gegeben, auch ausserlich zu Umschlagen, Waschungen, Badern, Pflastern und Salben, selbst als Depilatonium angewendet

#### Aqua Calcarrae sulfurato stibiatae Huffiland Aqua sulfurato-stibiata Decostum Hopmann

Rp Calcarne sulfurato stibintac 10,6
Aquao calidae 2500 0
Ebulliendo evaporent ad 2000,0 remanentia, quae
filtrentur

D 8 Tassenweise mit Milch oder Fleischbrühe mehrmals am Tage zu trinken

## Decoctum Holgolandicur:

Decoctum Calcariae piceum

Rp Calcariae stibiato sulfuratae 10 0
Aquae fervidae 2000,0.

Stent per horae quadrantem, et adoitis
Picas liquidae 800,0

digene saepsus agitando per horae quadrantem
Tum sepone Liquor frigadus decanthetur et in
lagenis obturatis servetur

## Depilatorium Bounes

Rp Natrii hydrosulfurati 8,0 Calcariae ustre pulveratae Amyli ää 10,0

Mit Wasser angerührt auf die mit Enaren besetzte Haut aufzustreichen (in 3—4 Minuten ist die Wirkung erreicht)

## Emplastrum antarthriticum Helgolandicum

Emplastrum Calcariae piccum.

Rp Calcariae stibiato sulfuratao 15,0
Cerae flavae 15,0
Picis nigrae 55,0
Picis liquidae 26,0.

## Globuli sulfurati ad balueum Boules Barègiennes

Calcii sulfurati 100,0 Natrii chlorati crudi 50,0 Natrii thiosulfurici 30,0 Natrii carbonici crystallisati 50 Gummi arabici 10,0 Glycerini 20,0 Aquae q s

Frant globuli duo

Eine bis zwei Kugein zu einem Vollbade Nach einer französischen Vorschrift wird eine Kugel aus 40,0 Calciumsulfid, 10,0 Kochsalz, 5,0 Satenwarzelextrakt und der genformden

Auger aus 200 Catestansund, 19,0 Rocassa, 5,0 Seifenwurzelextrakt und der genügenden Menge koncentrirter Leimlösung zusammengesetzt

#### Pilulae Calcii stibiato sulfurati Hupeland

Bp Calcu stibiato sulfurati
Tragacanthae pulveratae 33 2,0
Aquae destillatae q s

Fiant pi'ulae sexuginta (60), Cassia cianamomea puiverata conspergendae D ad vitrum 8 Zweimni täglich 5 Stück (bei chronischer Metallvergiltung)

## Pilulas Calcii sulfurati

Rp Calcii sulfurati
Aigilize az 5,0

Aquae glycernatae q s
Fiant pilulae centum (100), Cassas cinnamemes
pulverata conspergendae

Täglich drei- bis viermal 8-5-8 Pillen.

## Pulyis autipsorious l'inorat.

Rp Calcariae sulfuratae 20,0

Divide in partes acquales decem. D ad chartam paraffinatam

8 Ein Pulver mit Olivenol angerieben zum Ein-

## Unguentum antiherpeticum GIBERT

Rp Calcarlae sulfuratae 20,0
Camphorae tritae 1,0
Adipts suilli 30,0
M D S Zum Einreiden (der Hetpes)

Sulphume-Arzneien. Aus Amerika importarte Geheimmittel, S-Mixture, S omtment, S pills, S-soap enthalten Calciumpentasulfid und Calciumthiosulfat. Es handelt sich also um Präparate, welche durch Kochen von Schwefel mit Kalk und Wasser hergestellt sind

Leuchtfarben (Balman's) Wie schon bemerkt wurde, hat das Calciumsulfid die Engenschaft, im Dunklen zu leuchten, wenn es vorher behehtet worden war. Im Nachstehenden geben wir eine Vorschrift zur Darstellung phosphorescirenden Calciumsulfids und zur Zusammenstellung einiger Farbmischungen. Man mischt 20 g sehr fein gepulverte, gebrannte Muschelschalen (von Hypopus vulgaris mit 6 g Schwefel und 2 g Stärke, versetzt die Masse tropfenweise mit 8 cem einer Lösung von 0,5 Wismutnitzat (und einigen Tropfen Salzsaure) im 100 cem absolutem Alkohol, lässt 1/2 Stunde stehen, erhitzt in einem geschlossenen Tiegel 20 Minuten lang auf helle Rothgluth, eutfeint nach völligem Erkalten die entstandene dunne Gipsschicht von der Oberfläche, pulverisirt und glubt nochmals 1/4. Stunde bei gleicher Temperatur, wobei ein aus kleinen, kaum agglomeriten Körnern bestehendes Produkt erhalten werden muss, welches nicht weiter zerkleinert werden darf Dieses Produkt phosphorescirt schön violett. Durch Beifugung von 0,1 Proc der Schwefelverbindungen von Antimon, Cadmium, Kupfer, Platin, Uran, wird der Ton des leuchtenden Calciumsulfids gelbgrun bis blaugrün (Verneuil)

Em schön phosphorescurendes Präparat enthielt 37 Proc Calciummonosulfid, 50 Proc. Calciumcayd, 7 Proc Calciumsulfat, 5 Proc Calciumkarbonat nebst Spuren von Kieselsture, Magnesia, Phosphaten, Alkalien und einigen Zehntausendsteln Wismutsulfid

Im Nachstehenden geben wir einige gefalbte Mischungen fur Anstrichfarben.

Orange		Blan	
Firmss Baryumsulfat Indisches Gelb Alizarin Calciumsulfid	46,0 17,5 1,0 1,5 38,0	Firmss Baryumsulfat Ultramarınblau Kobaltblau Calcumsulfid	42,0 10,2 6,4 5,4 46,0
Gelb		Violett	
Firmss Baryumsulfat Baryumchromat Calciumsulfid	48,0 10,0 8,0 84,0	Firmss Baryumsulfat Ultramannviolett Kobaltarsenik	42,0 10,2 2,8 9,0
Grau		Calcumsulfid	B6,0
Firniss Baryumsulfat	45,0 6,0	Braungelb	
Calciumkarbonat Uitramarinblau	6,0	Firms Baryumsulfat	48,0 10,0
Zinksulfid grau Calciumsulfid	0,5 6,5 36,0	Auripigment Calciumsulfid	8,0 84,0

In den vorstehenden Vorschriften ist unter "Calciumsulfid" siets das aus Muschelschalen wie oben angegeben hergestellte phosphoreseirende Calciumsulfid zu verstehen An Stelle von Firmiss kann auch Wasserglas als Bindemittel verwendet werden

Leuchtende Leimfarben Gelatine 500,0 g, heisses Wasser 2 l, Calciumsulfid 1,5 kg, Glycerin 50,0 Noch warm aufzutragen, aber kein Kalnundichromat zusetzen Noctilucin heisst die leuchtende Substanz der Leuchtthiere und gewisser Pflanzen,

z B Agaricus

## Calcium sulfuricum.

Das Calciumsulfat kommt in der Natur im wasserfreien Zustande als "Anhydrit" CaSO, vor Im wasserhaltigen Zustande kommt das Calciumsulfat in der Natur glenchfalls vor, as hat alsdann die Zusammensetzung CaSO4 + 2HeO und führt die Bezerchnung Gips Die namliche Zusammensetzung (CaSO, + 2H,O) hat das kunstlich gefallte Calciumsulfat. - Endlich hat man den durch Erhitzen des wasserhaltigen Gibses erhaltenen sog gebrannten Gips zu berdeksichtigen

I. Calcium sulfuricum praecipitatum Gefalltes Calciumsulfat. Sulfate de chanx. Sulfate of lime.  $CaSO_4 + 2H_2O$ . Mol. Gew = 172.

Zur Darstellung mischt man eine filtrirte Lösung von 100 Th krystallisirtem Cal ciumchlorid in 1000 Th Wasser mit einer Lösung von 150 Th krystallisirtem Natriumsulfat in 1500 Th. Wasser Man lässt die Mischung einen Tag absetzen, wascht alsdann den Niederschlag mit warmem Wasser aus und trocknet ihn bei etwa 30°C

Feines weisses, zartes Pulver, aus monoklinen Krystallen bestehend Schwer löslich in Wasser Bei 15 °C löst es sich in etwa 500 Th Wasser Das Lösungs Optimum liegt ben 35°C, bei dieser Temperatur löst es sich in rund 370 Th. Wasser Verhaltnissmassig leicht löslich in nicht zu sehr verdunnter Salzsänre (Unterschied von Baryum- oder Strontiumsulfat, Das Praparat findet Verwendung zur Darstellung kunstlicher Mineralwasser (s S 344), die koncentrirte wasserige Auflösung auch als Reagens in der chemischen Analyse

Ein durch Fällung in der Grosstechnik dargestelltes Calciumsulfat (CaSO<sub>4</sub> + 2H<sub>2</sub>O) kommt im Handel als Annalin oder Pearl heardening vor und wird namentlich als Füllstoff in der Papier-Fabrikation angewendet

Gipswasser. Calciumsulfatlösung. Man übergiesst etwa 5 g gefülltes Calciumsulfat mit 11 destillirtem Wasser, lässt einige Tage unter gelegentlichem Umschütteln stehen und filtrirt alsdann ab Reagens zum Nachweis des Strontiums und Baryums, ferner zum Nachweis der Traubensaure

II Calcium sulfuricum nativum. Gips. Wasserhaltiger Gips. CaSO $_4+2H_2O$ . Mol. Gew = 172.

Der naturliche, wasserhaltige Gips kommt in monoklinen Krystallen vor, unter denen sich haufig Zwillings Krystalle (sogen Schwalbenschwauze) finden. Ist er von körniger, dem Marmor ahnlicher Struktur, so heisst er "Alabaster". Lasst er sich in dunne Blattchen spalten, so wird er "Marienglas" oder "Fraueneis" genannt. Stellt er faserige Massen dar, so heisst er "Fasergips". "Gipsstein" heissen die dichten, weniger reinen Sorten.

Lapis specularis Glacies Mariae Marienglas Fraueneis Ist ein durch sichtiger blattriger Gips, Gipsspath Man hält die vällig farblose Waare in Stucken und als mittelfeines Pulver vorrättig Erstere wird zu Zwecken in der Technik, z B zur Fakrikation kunstlicher Blumen, letzteres als Medikament für Schweine und auch mnerlich und äusserlich gegen rosenartige Entzundungen und zu sympathetischen Kuren in den Apotheken gefordert

Dieser Chosspath ist nicht mit dem Glimmer (Kalighimmer, Russisch Clas) zu verwechseln, welcher mitunter auch als Marienglas oder Frauenglas bezeichnet wird, sich aber durch die elastisch-biegsamen Plättehen von dem Gipsspath unterscheidet und ein Material für Deckgläsichen mikroskopischer Objekte hefert

III Calcium sulfuricum ustum (Austr Germ Helv) Calcii Sulphas exsiccatus (U-St) Gebrannter Gips Plâtre cuit. Burnt Plaster. Dried Gipsum

Ist der durch massiges Erhitzen seines Krystallwassers zum grössten Theile beraubte natürliche, wasserhaltige Gips

Darstellung. Wird der wasserhaltige Gips erhitzt, so verhert er bei 100-105° C einen Theil seines Krystallwassers Bei 105-170° C geht dann der Rest des Krystallwassers weg, wobei zwischen 135 und 150° C nochmals eine Periode des Stillstandes ein tritt. Wird die Krhitzung über 200° C hinausgesteigert, so giebt der Gips mit Wasser nicht mehr einen schnell erhärtenden Brei, er heisst dann "todtgebrannt" Beim Brennen (Entwassern) des Gipses ist demnach dafür Sorge zu tragen, dass die Entwasse rung bei einer mittleren Temperatur von etwa 150° C ausgeführt wird, und dass die Temperatur unter keinen Umstanden über 200° C hinausgeht

Kleine Mengen Gips erhitzt man zum Zweck der Entwasserung in Form eines groben Pulvers unter Umruhren in flachen eisernen Kesseln, so lange eine darüber gehaltene kalte Glasscheibe beschlägt. Größere Mengen brennt man in einem gewöhnlichen Backofen Nachdem der Backofen geheizt ist und die Kohlen herausgenommen sind, giebt man den Gips in ungefähr taubeneigrossen Stücken auf die Sohle des Ofens, schliesst die Thur und überlässt ihn anderthalb Tage dieser Warme. Wenn ein in das Mundloch des Ofens gehaltenes kaltes Stuck Glas nicht mehr beschlagt, so ist die Entwässerung heendet. In Gipsbrennereien benutzt man Gipsofen, welche eine den Kalköfen ahnliche Einrichtung haben. In allen Fallen ist es Aufgabe des Gipsbrenners, die Entwasserung bei möglichst niedriger Temperatur zu bewirken und eher einige Procente Wasser im Gips zu lassen, als durch zu starke Hitze die Entwässerung vollstandig zu machen, d. h. den Gips todtzu brennen. Auch der nicht vollig entwasserte Gips zeigt die Fahigkeit, mit Wasser einen schnell erhärtenden Blei zu bilden

Handelswaare Der gebrannte Gips kommt gepulvert oder, wie es in der Kunstsprache heisst, klargeschlagen oder gemahlen, verpackt in hölzernen Fassern, in den Handel Die beste, für pharmaceutische Zwecke geeignetste Sorte ist der von den Bildhauern benutzte "Alabastergips"

Etgenschaften Der gebrannte Gips bildet ein weisses oder auch ein schmutzig weisses, trockenes, amorphes Pulver, welches mit der Halfte seines Gewichtes Wasser in einigen Minuten zu einer harten, schwer zu zerbrechenden Masse erstarrt. Der gebrannte Gips des Handels enthalt in der Regel noch etwa 5 Proc Wasser. Erstarrt der Gips, mit der Halfte seines Gewichtes Wasser angerührt, nach einigen Minuten nicht zu einer harten, sehwer zu zerbrechenden Masse, so ist er eben zur pharmaceutischen Verwendung unge eignet. Worauf das berüht, lässt sich in den meisten Fallen durch eine Wasserbestum

mung feststellen Betragt der Wassergehalt erheblich mehr als 5 Proc, so war der Gips wahrscheinlich zu wenig entwassert. Ist er aber wesentlich geringer als 5 Proc, so liegt entweder todtgebrannter Gips oder Anhydrit vor

Aufbewahrung. Obgleich der gebrarnte Gips an der Luft nur sehr langsan Wasser anzieht, so empfiehlt es sich doch, ihn in gut schliessenden Gefassen aus Glas, Steingut oder Blech an einem trocknen Orte, am besten im Trockenschranke, aufzubewahren Zweckmassig ist es, ihn in 1/1 Pfundbuchsen von Blech einzufüllen und diese durch Um kleben von Papierstreifen zu verschliessen

Anwendung In den Apotheken wird der gebrannte Gips wegen seiner haufig vorkommenden chirurgischen Verwendung bei Knochenblüchen vorrathig gehalten. Gebrannter Gips wird mit etwa der Halfte seines Gewichtes Wasser von mittlerer Tempera tur zu einem Breie gemacht und damit in eine 1 cm dicker Lage mit Hilfe eines Stückes baumwollenen Zeuges das betreffende Glied eingehüllt. Will man die Erhartung des Gips breies verlangsamen, so erreicht man dies durch einen Zusatz von wenig Olycenn. Eine Mischung aus 100 gebranntem Gips, 50 Wasser und 5 Glycenn erhartet erst nach einer Stunde, dagegen beschleunigt man das Erharten durch Zusatz von Wasserglas. Im phar maceutischen Laboratorium benutzt man den Gips zum Lutiren der Apparate. Mit Mehl gemischt, auch wohl mit Anis aromatisirt, wendet man ihn als Ratten- und Mausegift an. In den Kunsten und in der Technik ist seine Anwendung eine ausgedehnte, in der Landwirthschaft dient der gebrannte und ungebiannte Gips als Dlingemittel

Gipsum bituminatum Getheerter Gips (Diet) 4 Th gebrannter Gips mischt man mit 1 Th Buchenholztheer

## Calcium thiosulfuricum.

Calcium thiosulfuricum. Calcium hyposulfurosum. Calcium subsulfurosum Thioschwefelsaurer Kalk. Unterschwefilgsaurer Kalk. Ca $5_2$ 0,  $+6H_2$ 0. Mol. Gew. -260

Darstellung 100 Th sublimiter Schwefel, 50 Th Aetzkalk mit Wasser in das Hydrat verwandelt und 600 Th Wasser werden in einem eisernen Kessel und unter Ersatz des verdampfenden Wassers anderthalb Stunden gekocht, dann auf ein Filter gebracht und der Rückstand im Filter mit etwa 100 Th destillirtem Wasser nachge waschen. In das rothgelbe Filtrat wird nun Schweffligsauregas eingeleitet, bis die Flüssigkeit farblos erscheint Diese Flüssigkeit wird alsdann filtrirt und in einer Warme, welche 60° C nie übersteigen darf, bis auf einen 100 Th eingeengt und zur Krystallisation bei Seite gestellt Die Mutterlauge giebt noch Krystalle aus Ausbeute einen 70 Th 1) 3 CaO + 12S = CaS<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 2 CaS<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 2 CaS<sub>3</sub>O<sub>3</sub> + 9 S

Eigenschaften. Calcumthiosulfat bildet grosse, farblose, hexagouale Prismen, welche in gleichviel Wasser löslich sind und sich in dieser Losung bei einer Warme über 60° C in Schwefel und Calciumsulfit zersetzen

Aufbewahrung. Man bewahrt das Calciumthiosulfat in wohl verstopften Flaschen, soviel als möglich vor Licht und Luft geschützt

Anwendung. Das Calciumthiosulfat wurde als Heilmittel der Hautkrankheiten, besonders aber bei Lungenphthisis empfohlen und zu 0,5--1,0-1,5 g einigemale des Tages in Zuckerlösung oder Pastillen gegeben. Der gleichzeitige Genuss oder Gebrauch saurer Substanzen ist zu vermeiden

	Pastilli Calcii thiom	alfar!	ici
Вp	Calcu threaulfunci		5,0
-	Sacchari albi		1000
	Tragacanthae		0,25
	Olei Monthae piperitae	gtt	20,0
	Aquae q s.		
Tiant.	pastilli centum (100)		

## Sirapus Calcil thiosulfurici

Rp Calcii thiosulfunci 5,9 Strupt Sacchari 95,0.

Orei- bis vierstündlich einen halben bis ganzen. Esstöffel, Calendula. 577

## Calendula.

Gattung der Compositae-Tubuliflorae-Calenduleae.

I Calendula officinalis L. Ringelblume Studentenblume. Todtenblume. Dotterblume Warzenkraut. Tous les mois Souci-Marigold. Heimath im Mittelmeergebiet, durch die Kultur weit verbreitet und zuweilen verwildert

Verwendung finden zuweilen die Bluthenkorbehen Fleres Calendulae. Calendulablithen. Dotterblumen. Ringelblumen Bluthenkopfehen mit zweireiligem Hullheleh, orangefarbenen Bluthen und flachem Bluthenboden Die Randbluthen (Fig. 138) mit langer, dreizahniger, viernerviger Zunge, fruchtbar Die Früchte ohne Kelchsaum, einwarts gekrummt, die aussersten schnabelformig verlangert, die innersten kurzer, ungeschnabelt, zuweilen geflugelt Die Scheibenbluthen unfruchtbar

Bestandtheile 0,02 Proc ätherisches Oel Mit dem Namen "Calendulin" hat man einen gallertigen Korper, einen amorphen Bitterstoff, und den gelben Farbstoff der Bluthen bezeichnet. Sie enthalten ausserdem ein in Aether und Alkohol lösliches Harz und 8 Proc Asche

Einsammlung und Aufbewahrung. Man pfluckt vom Juni bis September die Blüthenkopfe, trocknet, entfernt die Hullkelche und bewahrt die Blüthen vor Licht geschutzt in Blech- oder Glasgefassen auf 7 Th frische Blüthen geben 1 Th trockene

Anwendung Die als Heilmittel (gegen Skropkeln, Gelbsucht, Krebs) veralteten Biuthen finden als Bestandtheile von Raucherspecies, in der Farberei und zur Verfalschung der Arnikabluthen Verwendung, mit Fernambuk oder Anilmroth gefarbt, kommen sie als Safranersatz in den Handel und werden zu dessen Verfalschung benutzt



Fig 138
Randblüthe
yon Calendula
officinalis

Extractum Calendulae wird aus frischem blühendem Kraut wie Extractum Belladonnae (Germ.) bereitet (vergl. S. 469)

Tinctura Calendulae Tincture of Calendula (USt) Flores Calendulae (pulv Nr 20) 200 g, Alkohol (91 proc) q s, man befeuchtet mit 200 ccm und stellt im Verdrängungswege 1000 ccm Tinktur her

Liquor anticarcinomaticus Rusr

Rp Extract: Calendulae
Extract: Chamomiliae & 10,0
Aquae Laurocerasi 80,0
Tincturne Opii simplicis 5,0

Verbandwasser (bei Krebsgeschwüren)

Pilulae anticarcinomaticae Rust

Rp Extract Calendulae
Extract Confi
Ferri oxydati fusci ää 5,0
Florum Calendulae pulvemt q s
M 1 pilul 200
8mai täglich 4—5 Pillen (bei Krebs)

Rp Extracti Calendulae 1,0 Unguenti cerei 9,0

Harzer Gebirgsthee, Lauer's, ist zusammengesetzt aus Flores Acadiae, Calendulae, Lavandulae, Millefolii, Sambudi, Folia Sennae, Herba Farfarae, Majoranae, Matrisylviae, Menthae pip, Veromoae, Lignum Sassafras, Radix Liquiritiae (Apoth-Zeitg)

Liquor Calendulae Schneider, ein Blutstillungsmittel, erhält man, indem man frische Ringelblumen mit Wasser befeuchtet, mehrere Monate lang in verschlossener Flasche der Sonne aussetzt, die Pressflüssigkeit mit Weingeist vermischt und filtrirt

Das Kraut (Herba Calendulae, Herba Calthae satiyae, Herba Verrucariae) wurde ahnlich verwendet wie die Blüthen.

II. Calendula arvensis L. Heimath wie die vorige, aber nördlich bis Belgien und Süddeutschland, auch kultivirt Kleiner wie die vorige Früher das Kraut als Herba Calendulae silvestris im Gebrauch, die Blüthen (Moliton) zum Farben von Butter und Kase.

l. Camphora (Austr Brit Germ Helv U-St) Camphre du Japon (Gall) Laurineen-Kampher Gewöhnlicher Kampher Japankampher C.<sub>0</sub> H<sub>16</sub> 0 Mol Gow. = 152

Der Kampherbaum Cunnamomum Camphora F Nees et Ebeim Laurus Camphora L, Familie der Lauraceae, ist besonders an der Kuste Ostasiens von Cochinchina bis zur Mundung des Jang-tse-Kiang, ferner auf den Inseln Hainan und Folmosa und den sudlich vom 34 Breitegrade gelegenen Theilen Japans verbreitet. Er enthalt in allen seinen Theilen ein atherisches Oel, dessen Hauptbestandtheil der Kampher ausmacht. Daneben enthalt es noch Terpene und dem Kampher verwandte sauerstoffhaltige Bestandtheile, z. B. Safrol.

Gewinnung Dieselbe erfolgt in Japan in der Weise, dass die Spihne des Kampherbaumholzes (auch zerkleinerte Zweige und Blatter) einer mehr oder weuiger ein fachen Destillation mit Wasser unterworfen werden. Auf dem Destillate schwimmt schliesslich ein halbsestes und halbslussiges Gemisch von festem Kampher und Kampherol. Letzteres wird von dem ausgeschiedenen festen Kampher durch Abkohren getiennt, worauf der Kampher in Form körnig krystallmischer Massen in sog Tubben, d. h. in Holzbottichen von etwa 80 kg Inhalt, welche mit geslochtenen Matten umkleidet sind, in den Handel gelangt. Der Formosa-Kampher wird in Kisten von 50-60 kg Inhalt verpackt, welche mit dicker Bleisohe ausgeschlagen sind

Das Kampher-Oct, welches noch grössere oder geringere Mengen Kampher gelöst enthalt, wird gleichfalls nach Europa eingeführt, wo es durch Destillation auf Kamphei, Safrol und sog leichtes Kampherol verarbeitet wird

Sublimation Der nach Europa eingeführte "Rohkampher" ist mehr oder weniger durch Gips, Kochsalz. Holz und Rindenstücke etc verunzeinigt und muss, bevor er zur therapeutischen Verwendung gelangt, einem Raffinirungs-Process unterzogen werden, welcher im wesentlichen in einer langsamen Sublimation besteht. Solche Raffinerien bestehen z. B. in Hamburg.

In den europaischen Fabriken wird der "Rohkampher" mit etwas Kohle, Sand, Eisenfeile oder Kalk gemischt und in sog "Bombolas" gebracht, d h Glaskolben welche im Sandhade rasch auf 120—190°C erwarmt werden, um das Wasser auszutreiben Dann wird die Temperatur während 24 Stunden auf 204°C gehalten Nach beendigter Sublimation sprengt man die Glaskolben durch Auflegen nasser Tucher und ninmt die Kuchen, welche gewöhnlich 8—4 kg wiegen, heraus

In Amerika wird der Rohkampher aus eisernen Retorten in abgekühlte Kammern sublimirt, in denen sich die Kampher-Dampfe palverförmig condensiien. Das so erhaltene Kampherpulver wird alsdann unter hohem hydraulischem Drucke in Scheiben von 40 cm Durchmesser und 3 cm Dicke gepresst. Dieser Scheibenkampher ist dichter und in Massen weniger fluchtig als der Kuchenkampher

In den deutschen Handel gelangt der raffinirte Kampher in fast halbkugelformigen, oben konvexen, unten konkaven, in der Mitte häufig mit einem Loche — welches der Oeffnung des Sublimir-Kolbens entspricht — versehenen 3—5 kg schweren Broten, welche meist in blaues Papier eingeschlagen sind.

Ergenschaften. Aus Alkohol krystallisirt, glänzende, harte, hexagonale Krystalle Meist aber durchscheinende, körnig-krystallinische, etwas zahe Massen von eigenartigem Geruche und brennend bitterem, hinterher kuhlendem Geschmack Beim Zerreiben im Mörser hackt er zusammen, doch lasst er sich nach dem Befeuchten mit Alkohol oder Aether oder Chloroform unter Vermeidung starken Druckes in ein feines Pulver verwandeln Mit dem Messer lässt er sich schneiden, die Schnittslache ist glanzend Er sublimirt lebhaft beim Erwarmen, versluchtigt sich aber schon bei gewohnlicher Tempeiatur merklich. Wegen dieser sehon bei mittlerer Temperatur stattsindenden Verdampfung gerathen

Kampherstücke, wenn man sie auf Wasser wirft, in lebhaft rotirende Bewegung Diese hort indessen auf, wenn man etwas Fett oder Oel auf das Wasser bringt

Das spec Gewicht wird verschieden angegeben  $[0.922\ \text{bei}\ 10\,^{\circ}\text{C}]$ , ferner 0.995 (Brit U-St) bei  $15\,^{\circ}$  C]. Diese Abweichungen lassen sich dadurch erklaien, dass das spec Gewicht wechselt, je nachdem der Kampher mehr oder weniger kompakt ist. Der Schmelz punkt liegt bei  $175\,^{\circ}$  C, der Siedepunkt bei  $204\,^{\circ}$  C. Entzundet brennt der Kampher mit heller, jussender Flamme

Kampher ist leicht loslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Petrolather, Schwefel-kohlenstoff, in Terpenen, Ethenischen und fetten Oelen, in Essigsaure und in Schwefelsaure. In Wasser ist er nur wenig loslich (1 1200), doch ertheilt er diesem deutlich seinen eigennitigen Geruch und Geschmack. Verreibt man Kampher mit trockenem Chloralhydrat oder Phenol, Thymol, Menthol, Resorcin, Pyrogallol, Mono- und Dichloressigsaure und einigen anderen festen organischen Verbindungen, welche noch naher angeführt weiden sollen, so erfolgt Verflüssigung, d. h. die Mischungen werden flüssig und behalten den flüssigen Aggregatzustand bei mittlerer Tempeiatur.

Die koncentrirte alkoholische Losung des Kamphers lenkt die Ehene des polarisirten Lichtes stark nach rechts ab, doch nimmt die Rechtsdrehung bei zunehmender Verdunnung rasch ab  $[a]_D = -\frac{1}{2} 44,220$  C

Von Schweing

CH<sub>2</sub>—CH—CH<sub>2</sub>

CH<sub>3</sub>—C—CH<sub>3</sub>

CH<sub>2</sub>—CO

CH<sub>3</sub>

Kampherformel nach

Von Schwesingsture Anhydrid absorbirt der Kampher unter Verslussigung mehr als

—CH——CH<sub>3</sub> 300 Volume Beim Frwarmen giebt diese Flussigkeit die schweslige
Same unter Hinterlassung von Kampher wieder vollstandig ab —

Durch Oxydation mit Salpeteisaure geht der Kampher in Kampher

same uber s S 23

Die Arbeiten über die chemische Konstitution des Kamphers haben zu einer unbestrittenen Konstitutionsformel noch nicht gefuhrt. Die bis jetzt vorliegenden Reaktionen lassen sich noch am besten an der Hand der Breder'schen Formel erklaren

Prüfung und Aufbewahrung Verfalschungen des Kamphers sind in Deutsch land wohl kaum beobachtet worden Wenn der Kampher den richtigen Schmelzpunkt und Siedepunkt hat und wenn er beim Erhitzen ohne zu verkohlen und ohne Hinterlassung eines nicht fluchtigen Ruckstandes sublimirt und im übrigen den Losungsmitteln gegen über keine auffalligen Eigenschaften besitzt, so kann er als unverfalscht angesehen werden

Wegen seiner merklichen Fluchtigkeit und wegen seines durchdungenden Geruches, welcher von anderen Arzneistoffen leicht angenommen wird und diesen lange anhaftet, scheike man der Aufbewahrung besondere Aufmerksamkeit — Kleinere Vorrathe bringt man in weithalsigen Glasern mit Glasstopfen unter Für grossere Vorrätlie benutzt man Buchsen aus Weissblech zur Aufbewahrung Immer aber stellt man die Gefasse raumlich möglichst entfernt von anderen Arzneistoffen, ferner an einem kuhlen Orte auf — Ab gewogene Mengen Kampher für den Handverkauf halte man nicht zu lange vorräthig, da ihr Gewicht stalk schwindet

Anwendung Acusserlich in Form von Verbandwasser und Salben (1 Kampher, 9 Fett) als Antisepticum bei schlaffen Geschwuren, jauchiger Eiterung. In Substanz als ableitendes Mittel, indem man z B bei Zahn- und Ohrenschmerz ein Stuckchen Kampher, in Watte gehüllt, in den Gehorgang steckt. Ferner als reizendes und ableitendes Mittel in Form der verschiedenartigsten Einreibungen bei den mannigfaltigsten Zustanden.

Innerlich ist er in kleineren Gaben ein werthvolles Eiregungsmittel. Man giebt ihn zu 0,05-0,2 g drei- bis viermal taglich bei drehendem Kollaps, bei Vergiftungen mit Narcoticis, als Expektorans. Grossere Gaben, wie 0,5-0,8 g, werden als Sedativum bei Dehrum, Epilepsie, Nymphomanie, Kantharidenvergiftung gegeben.

Subkutane Injektionen (1 Kamphar 10 Ohvenël oder Alkohol oder Aether) werden namentlich bei Kollaps angewendet

Technisch zur Herstellung des Celluloids, zur Herstellung gewisser Sorten rauch schwachen Schiesspulvers, ferner als Mottenmittel Grosse Mengen Kampher wirken toxisch erzeugen z B Krampfe

Dispensation. Zur Herstellung von Pulvermischungen zerreibt man den Kamphei zuerst mit Weingeist und figt dann die anderen pulverformigen Bestandtheile unter Reihen mit dem Pistill hinzu, woher man starkes Aufdrücken vermeidet, da sich sonst der Kampher an Pistill und Morserwand festsetzt Kampher enthaltende Pulver werden in glasernen Gefassen, oder in Wachspapier dispensirt. Wird dei Kampher in wasserigen Mixturen veroidnet, so mischt man ihn zueist mit dreimal soviel arabischem Gummi. oder kommt Zucker, Traganth, Eigelb etc zur Mixtur, mit diesen, und verdinnt unter Reiben die Mischung allmahlich mit Zuckersaft oder Wasser Wird er Oel- oder Balsam Emulsionen zugesetzt, so lost man ihn zuvor unter Schütteln und gelindem Erwarmen in den Oelen. welche emulgirt werden sollen. Ein vorzugliches Umhullungsmittel für Kampher in wasserigen Elussigheiten ist kohlensaure oder gebrannte Magnesia. Viele trockne oder harte Harze macht der Kampher durch seine Gegenwart flussig oder weich. In Mischungen mit einigen Gummihaizen und Harzen, besonders dem Stinkasant, verliert er allmahlich seinen Geruch Zu Salben wird er mit etwas fettem Oel angelieben. In dieser Form wild er auch den geschmolzenen, aber nicht zu heissen Pflastern zugesetzt 8 Theile fettes Oel lisen 8 Theile Kampher

Camphora trita Kampherpulver. Wird dadurch hergestellt, dass man Kamphor stücke mit starkem Weingeist oder mit Aether besprengt und in einem porcellanenen Morser unter massigem Druck zerreibt. Das Pulver wird nicht durch ein Sieb geschlagen Man lasst den Weingeist oder Aether an der Luft abdunsten und schüttet das Pulver locker in sein Standgefass. Größere Mengen Kampherpulver stellt man auch wohl dadurch her, dass man mit erwärmtem Weingeist eine gesättigte Auflösung macht, diese mit einem doppelten Volum Wasser mischt, den abgeschiedenen Kampher in einem Kolatorium sammelt und auspresst

De das Kampherpulver im Verlaufe der Aufbewahrung doch wieder mehr oder weniger zusammenbackt, so halte man es nicht für gar zu lange Zeit vornathig. Das durch Fallung der alkoholischen Lösung mit Wasser bereitete Kampherpulver backt nicht mehr zusämmen

Camphora in cubulis. Kampher in Wurfeln Ist eine für den Handverkauf bestimmte und hierfür sehr zu empfehlende Form. Sie wird durch Kompremien von Kampherpulyer wie der Kampher in Platten hergestellt

Camphera formylica. Kampheraldehyd, Formyl-Kampher, C<sub>11</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub>

Darstellung. Man löst 1 Atom Natrium in einer Lösung von 1 Mol Kampher in Toluol auf und fingt unter Abkühlung 1 Mol Ameisensäureathyläther hinzu. Nach längerem Stehen wird in Eiswasser gegossen und die alkalische Lösung, welche den Kampheraldehyd in Form des Natriumsalzei enthält, von dem aufschwimmenden Toluol getrennt Die alkalische Lösung wird mit Eissigsäure angesäuert und der ausgeschiedene, ölertige Aldehyd mit Asther aufgenommen. Nach dem Verdunsten des letzteren hinterbleibt die Verbindung als Oel, welches später krystellunsch erstarrt. DRP 49165

Der so erhaltene Kampheraldehyd schmilzt bei 76-78° C, er hat saure Eigenschaften, ist leicht in Alkalien löslich und giebt mit Kupferacetat und Zinkacetat ein krystallmisches Kupfer- bezw Zinksalz Mit Bisenchlorid liefert er in alkalischer Lösung eine intensive Dunkelvioletifärbung

intensive Dunkelvioletifärbung
Der Kampheraldehyd ist zur Verwendung als Arzneimittel und als Ausgangsprodukt
für Arzneimittel in Aussicht genommen.

Camphora artificialis Künstlicher Kampher Camphoricin  $C_{10}H_{16}$  HCl Mit diesem wenig zutreffenden Namen bezeichnet man das durch Enwirkung von wasser freier Salzsäure auf Terpentinöl gewonnene Pinenchlorhydrat, Terpentinölmonochlorhydrat

Man leitet in abgekuhltes Terpentindi trocknes Salzsäuregas bis zur Sättigung ein Beim Abkuhlen unter 00 C scheidet sich die Verbindung als krystallinische Masse aus, welche nach dem Abprossen aus Alkohol umkrystallisirt werden kann
Farblose, kampherartig riechende, je nach der Abstammung des Terpentanöls bei
115—125° C schmelzende Krystalle, unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol
Camphora benzoica Benzoessaure-Kampher Gemisch von Kampherpulver mit

Benzoesaure in verschiedenen Verhaltnissen Camphora carbolisata Karbolkampher Acidi carbolici 9,0, Spiritus 1,0, Camphorae tritae 25,0 Oelige, blassgelbhche Flussigkeit von schwachem Kamphergeruch, un-födlich in Wasser und in Glycenn, mischbai in allen Verhaltnissen mit Mandelöl oder Olivenöl Als Verbandmittel an Stelle der Karbolsaure, auch zum Bepinseln von diph therischen Belagen

Camphora naphtholica Naphthol-Kampher Eine durch Zusammenreiben im erwarmten Mörser aus 1 Th $\beta$ Naphthol und 2 Th Kampher erhaltene Flussigkeit

Camphora resorcinata Durch Zusammenschmelzen von Resorcin-Kampher

gleichen Theilen Kampher und Resorein zu erhaltende Flüssigkeit

Camphora salelisata Salel-Kampher 10 Th. Kampher werden mit 14 Th Salel ım erwarmten Mörser bis zur Verflüssigung zusammengerieben Auf Baumwolle-Bauschen zum Verbande von Furunkeln und Karbunkeln

Camphora thymolica Thymol Kampher Wird dargestellt durch Zusammenreiben

gleicher Theile Thymol und Kampher im erwarmten Mörser bis zur Verflussigung

Aqua camphorata (Ergänzh) Eau camphrée (Gall) Kampherwasser Gall Camphorae 2,0 lost man in wenig Spiritus, und reibt mit Aquae destillatae 1000,0 an Die Mischung wird aufbewahrt und im Bedarfefalle filtrirt. Erganzb. Spiritus camphorati 2,0, Aquae 100,0 Kräftig schutteln, im Bedarfsfalle abfiltriren

Linimentum ammonisto-camphoratum (Germ Helv) Flüchtiges Kampher liniment Germ Camphorae 8,0, Olei Olivarum 27,0, Olei Papaveris 10, Liquoris Ammonii caustici (0,96 spec Gew) 10,0 Helv Camphorae 7,5, Olei Olivarum 67,5, Liquoris Ammonii caustici (0,96 spec Gew) 25,0 Man beachte, dass die Brit unter einem ahnlichen Namen ein vollig verschiedenes Praparat führt

Lanimentum Camphorae ammoniatum. (Brit) Camphorae 50,0 g, Olei Lavan dulae 2,5 ccm, Liquoris Ammonii caustici (0,891 spec Gew) 100 ccm, Spiritus (90 Prol.)

q s ad 400 ccm

Oleum camphoratum (Germ Helv), Huile camphrée (Gall) Kampherol. Germ, Helv und Gall Camphorae 1,0, Olei Olivarum 9,0 Austr Camphorae 1,0, Olei Ohvarum 3,0

Limmentum Camphorae. Brit Camphorae 1,0 g, Olei Ohvarum 4 ccm U-St

Camphorae 1,0, Olei Gossypu 4,0

Spiritus camphoratus (Austr Germ Helv) Spiritus Camphorae (Brit USt)

Teinture de Camphre (Gall)

Germ Helv Camphorae 1,0, Spiritus (90 Proc.) 7,0, Aquae 2,0 Austr Camphorae 1,0, Spiritus diluti (70 Vol Proc.) 9,0 Brit, U-St Camphorae 50,0, Spiritus

(90 Proc) q s ad 500 ccm Gall Teinture de Camphre faible Camphorae 10,0, Spiritus (60 Vol Proc) 390,0 Teinture de Camphre concentrée Camphorae 1,0, Spiritus (90 Proc) 9,0

Vinum camphoratum (Germ) Kampherwein Camphorae 1,0 löst man in Spiritus 1,0, darauf first man unter Umschutteln Mucilaginis Gummi arabici 3,0 und Vini albi 45,0 hinzu Einen schöneren Kampherwein erhalt man, wenn man im Morser 1,0 Th Kampher in 1,0 Weingeist löst, 1,0 Th arabisches Gummi (Pulvei) hinzumischt und nun in kleinen Mengen 47,0 Th Weisswein dazu ruhrt

Kampher-Cold-Cream Camphorse tritae 5,0, Unguenti lementis 95,0

Sel de vinaigre sind Kaliumsulfatkrystalle, bez deren Bruchstücke, befeuchtet mit

Acetum britannicum s S 10

Thiocauf Lasst man schwefige Saure unter gewöhnlichen Verhältnissen auf Kampher einwirken, so versinigen sich beide zu einer Fiftssigkeit, welche die schweftige Säure nur locker gebunden enthält. 1 Vol. Kampher absorbirt etwa 800 Vol. Schweftigeauregas Die wasserige Lösung des Praparatos dient als Antisepticum. Durch Erwärmen des Thiocamfs wird Schwefingsauregas entwickelt

Eine Mischung von krystell Phenol, Kampher, Zaponlack und Terpen-Gallertartige Masse, welche in der Kalte flussig ist und bei Zimmertemperatur tanöl

gemnat

Wiener Kampherkugeln Aeusserlich gegen geschwollene Backen Aluminis crudi 30,0, Ammonii chlorati 15,0, Aquae 180,0, Cretae albac 400,0, Cerussae 250,0, Camphorae (m Spiritus gelöst) 8,0 Fiant boli von 15,0 g Gewicht Oder Calcu carbonici nativi pulv 590,0, Cerussae 395,0, Camphoiae 15,0, Aquae q s

ANGELSTEIN'S Liniment autirheumatic. Camphorae 5.0, Oles Cajeputs 5.0. Gly cermi 100,0

Balsam, Posen'scher, von En Gross in Bieslau, Emreibung bei chronischen und lokalen Rheumatismen 125,0 emer gelben Flussigkeit, aus ca 4,0 Rosmarinol, 10,0 Kam

lokalen Kheumatismen 125,0 emer gelben Flussigkeit, aus ea 4,0 Rosmarinol, 10,0 Kampher, 15,0 Ameisentinktur, 5,0 Spanischfliegentinktur, 90,0 Weingeist und 10 Tropf Salian tinktur bestehend (4 Murk) (Hager, Analyt)

Universalmittel, Besser's 1) das Universalmittel gegen Epilepsie besteht aus 30,0 roth gefarbtem Kampherspiritus, Pieis 1,5 Murk, 2) das Universalmittel gegen Wassersucht besteht aus 50,0 Stengeln und Blattern von Spartium Scoparium, Pieis 1,5 Mark, 3) das Universalmittel gegen Rheumatismus und Gicht, im Pieise von 0,2 Mark, besteht aus einem groben Pulver aus Bernstein, Weihrauch, Lavendelblumen, Kamillen und Weihelderbegen (Schanger Areliet)

millen und Wacholderbeeren (Schadler, Analyt)

Blatticidium oder Mottentod von Macks 3 Th Kampher, 1 Th Lavendelöl,
1 Th Spicköl, 1 Th Terpentinöl, 2 Th Benzin, 32 Th Spiritus (330 g = 2 Mark)

(HAGER, Analyt)

Biahminen-Tinetur von Dr Rausch, gegen Rheumatismus Spiritus 1000,0, Giuna Tannenzapfen 200,0, Florum Armeae 150,0, Spiritus Formicarum 250,0, Fructuum Jumperi, Terebinthinae venetae, Camphorae aa 30,0

Elixir Karoly pour les fourrures ist eine Lösung von Kampher und Karbolsaure ın starkem Spiritus, gemischt mit einer hellbraunlichen scharfen Tinktur (Tinctura Pysethi

rosei?) (Casselmann, Analyt)
Esprit de hanneton (Maikiiferspiritus) von Franz Choss in Landsberg a d W Asplit de nanneton (Alaikaferspiritus) von Franz Gross in Landsberg a d Wist eine trube, gelbliche, spirituse Flussigkeit, dargestellt aus 80 Th Spanischer Seife, 20 bis 25 Th Kampher, 400 Th Wasser, 600 Th Alkohol, 80—100 Th frischen Maikafern, durch Maceration und Kohren (60 g = 1,5 Mark) (Hager, Analyt)

Feytonia, gegen Zahnschmerz entweder auf Watte in den hohlen Zahn einzuführen oder zum Einreiben der schmerzenden Stelle, ist ein Gemisch aus 10 Kampher, 20 Kajeput61, 40 Chloroform und 1 Nelkenöl (Hager, Analyt)

Frostbalsam Doefr'scher, ein Gemisch aus gleichen Theilen Oleum camphoratum
Oleum Rosmarini und Acetum plumbieum

Frostbalsam. Richarbin'scher, eine Lösung von 20 Kampher, 30 Wecheldereit

Frostbalsam, Richardin'scher, eine Lösung von 2,0 Kampher, 3,0 Wacholderöl, 3,0 Thymianol in 4,0 Salminkgeist und 82,0 Weingeist

Gehorol des Dr Mene Maurice Ein mit Alkanna gefarbtes Gemisch aus 30,0 Provencerol, 0,3 Kampher, 8 Tropf Zammtol und 15 Tropf Essighther (6 Mark) (E Hoven, Analyt)

Gehord von Dr John Robinson 1000 Th Speiseol (Sonnenblumenel mit Mohnel), 15 Th Kampher, 6 Th Kajeputël, 1 Th Sassafrasël, 1 Th Bergamettel, 1 Th Pelargomentel (90 g = 15 Mark) (HAGER, Analyt)

Gehorël von Dr Seydler, em mit Kampher und Kajeputël parfumirtes mohnhal

tiges Provencerol, mit Akanna roth gefarbt Daneben etwas gekampherte Wollwatte (HAGER, Analyt)

Gichtliniment, Home's, Englisches Arcanum, besteht aus 3,0 Kampher, 10,0 Ter pentanol, 20,0 Nervensalbe, 35,0 schwarzer Seife, 10,0 gepulvertem Mutterkummel und 1.0 Ammonkarbonat

Kampher-Milch von Coler, Mittel gegen Hautkrankheiten Zinci oxydati 10,0,

Aquae Rosae 180,0, Spiritus camphorati 5,0

Katarrh remedy, Dr Sace's von R V Pierce, gegen Lungenleiden Ein Pulver gemisch aus Acidi carbolici 0,5, Camphorae 0,5, Natrii chlorati 10,0 Wird, in 1/21 Wasser gelöst, in die Nase eingesogen

Laurineen von Blumenthal in Berlin. Mittel gegen rheumausche Leiden Saponis

medicati 4,0, Camphorae 1,5, Olei Rosmarini 0,5, Spiritus (75 Proc.) 94,0

Mottentinktur von P Schutze I. Acidi carbolici 1,5, Camphorae, Olei Ros marini 53 80,0, Olei Caryophyllorum, Fuchsini 55,0, Spiritus 2500,0 II. Olei Terebin thinae, Olei Caryophyllorum, Olei Bergamottae aa 1,0, Camphorae 2,0, Tincturae Capsici 16,0, Spiritus 32.0

Regenerations-Pillen von Dr R RICHARD, gegen geschwachtes Nervensystem 120 mit Lycopodium konspergrie Pillen, aus 7,5 g Kampher, 10 g Enzianextrakt und 6 g Althaeapulver bestehend (Dr Horn, Analyt)

Remedium miraculosum, gegen Blüthen im Gesicht, Mitesser, unreine Haut etc Fabrikant Apotheker Steingraeben in Rossleben 45 g eines Gemisches aus Zinc oxyd 5, Sulf praec 20, Aqua 70, Spirit camph  $2^{1}/_{2}$ , Eau de Cologne  $2^{1}/_{2}$  1 Mark (Schaedler Analyt.)

Rheumatismus-Extract von Joseph Bohlfn in Bayreuth, besteht aus circa 220 Chloroform, 16,0 Spinitus, 8,0 Terpentinol, 1,0 verharztem Lavendelöl, 1,0 Rosmarinol, gefarbt mit etwas Alkanna Eine Flasche mit 48,0 dieser Flussigkeit kostet 1,75 Mark. (HAGER, Analyt)

Salbe des Einsiedlers Johann Treitler 3 Th Nurnberger kampherhaltiges Pflaster,

Salbe des Einsieders Johann Trettler 5 Th Numberger kamphernatuges Phaster, 1 Th Baumbl oder ungesalzene Butter, 3 Th Ther (Hager, Analyt)

Sommersprossen, Mittel von Hofffled I. 15 g weisse Präcipitatsalbe mit etwas Wachs versetzt II Ein Waschwasser aus 0,25 g Kampher, 8 g Benzoëtinktur, 15 g Seifenspiritus und 125 g Rosenwasser (Witterein, Analyt)

Spiritus Bohemi gegen alle Arten von Zahnschmerz Eine weingeistige Lösung von Kampher und Nelkenöl 15 g = 3 Mark (Ludwig, Analyt)

Spiritus anticephalicus Ward, Spiritus ammoniacalis Hawkins gegen Migrane, eine Lüsung von 10,0 Camphora in 50,0 Spiritus Ammonia caustei spiritussus, 20,0 spiritus Colonianus und 80 0 Spiritus Lazandulae Damit befeuchteta Leinward auf die Spiritus Colonianus und 80 0 Spiritus Lazandulae Damit befeuchteta Leinward auf die Spiritus

tus Colomensus und 80,0 Spiritus Lavandulae Damit befeuchtete Leinwand auf die Surn

WEINHOLD's Universalbalsam, zum innerlichen und äusserlichen Gebrauch Alkoho hsche Lösung von Kampher, Krauseminzöl, Rosmarinöl, Kummelöl, Thymianöl, gefarbt mit

Kampher-Oel Bei der Destillation des Kamphers aus den verschiedenen Theilen des Kampherbaumes wird ein oliges Destillat gewonnen, aus welchem sich beim Erkalten der feste Kampher abscheidet Das zurückbleibende Oel, "Kampher-Oel", galt fruher als ein ziemlich werthloses Nebenprodukt, welches an Ort und Stelle meist als Leucht-Material verbraucht wurde

Nachdem es etwa 1887 in grösseren Mengen nach Europa gebracht worden war, und man erkannt hatte, dass in diesem Oel noch fester Kampher in solchen Mengen, dass die Abscheidung sich materiell lohnt, ferner Safrol enthalten sei, ist auch das Kampherol on werthvolles Material geworden Das meist aus Japan kommende "rohe Kampherol" wird (durch Schimmel & Co., Leipzig) der fraktionirten Destillation unterworfen, durch welche man besonders den festen Kampher und das Safrol abscheidet erhalt als Nebenprodukte ein sog "weisses leichtes Kampheröl" in grosseren Mengen und in geringeren Mengen das sog "schwere Kampherel"

Leichtes Kampherol Em farbloses, dem Terpentinel abuliches Oel, nach Terpenen bez kampherartig riechend Spec Gewicht bei 15°C 0,895-0,900-0,920 Siedepunkt gegen 170-180° C. Entslammungspunkt 44,5° C (Entslammungspunkt des Terpentinbls = 33,70 C

Es enthält Terpene Pinen, Camphen, Dipenten, Phellandren, sämmtlich Cie His Wirkt stark desinficirend

Man verwendet es als Ersatz des Terpentinols zum Auflosen von Harzen, ferner zu 2-3 Proc zur Verdeckung des Geruches billiger Schmierseifen, zur Parfumitung weisser Schmierseife und der sog Terpentinseifen. Doch ist seine Verwendung immer von dem augenblicklichen Preisstande abhangig

Schweres Kampheibl Besteht aus den von 240-300° C übergehenden Antheilen des Kampherols Spec Gewicht 0,960-0,970 Enthalt Sesquiterpen C15 H24, Safrol C10 H1002, Eugenol C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub>, Cmeel C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>O, Fenchon C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>O, Terpmeel C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>O Kann zur Parfümirung von Seifen verwendet werden, tritt aber im Handel gegen das leichte Oel sehr zuruck

Rixolin ist ein Gemisch von leichtem Kampherd mit Petroleum

Purin, Fleckenwasser von Berndt & Co in Berlin ist ein Produkt der Destilla tion aus Kampherol mit Natronlauge und Alkohol (?)

> Acetum camphoratum (Erganzb Hamburg Vorschr) Rp Camphorae 1,0 Spiritus (90%) 9,0 Aceti (6%)

Vinaigre camphre (Gall) Rp Acidi acetici glacialis Camphorae BA 25.0 Aceta (7-8%) 950,0

Aether camphoratus Tinctura samphorata aetherea. Kampher-Aether Rp Camphorae 5,0 Aetheris 20,0

Teinture étherée de camphre (Gall). Rp Camphorae 10,0

Aethers 63,0 Spiritus 27,0

Aqua camphorata actheres	Candelae Camphorae
Rp Aetheris camphorati 10,0	Rp Camphorae tritae 15,0
Aquae destillatae 200,0	Arlin intrici 7,5 Radicis Althaege 12,5
Man schuttelt kräftig um und filtriit alsdann ab	Radicis Althaeae 12,5 Aquae q 8
Acther piceo camphoratus	M Fiant candelve quinque
Rp Camphorae Picis liguidae	Antisoptisches und desinficirendes Räuchermittel, auch gegen Gicht und Gliederreissen
Spiritus (90%) an 10,0	Coratum Camphorae compositum
Aetheris 50,0 Man macerire einige Tage und filtrire	Kampher-Eis Camphor-Ice (Nat form 96)
Aqua otalgica Lunewic	Rp Cerae albae 150,0
Lypewio's Obrentropien	Cetacei 480 0
Rp Spiritus Coloniensis 40,0	Olei Ricini 250,0 Camphorae tritae 107,0
Olei Junipen Fructus gtt 8 Camphorse 0,15	Acidi benzoici 10,0
Camphorae 0,15 Liquoris Ammonii caustici (0 950) gtt 15	Acidı carbolıci 2,0 Olei Amygdalatum amararım actherei 1,0
Bei Schwerkörigkeit einige Tropfen auf Baumwolle	In Ceratformen auszugtessen
in den Gehörgang	Cigaretae camphoratae
Aqua St Johannis	Linsengrosse Kampherstückehen werden in Gaze ge
Rp 1 Zinci sulfurici 8,0 2 Cupri sulfurici 1,0	hullt und in ein papierenes, hölzernes etc Rohi
8 Croca pulverata 0,25	eingeschoben Durch dieses Rohr athmet der Patient die Luft ein
4 Spiritus camphorati 860,0	RASPAIL in Paris empiahl sie gegen verschiedene
5 Aquae destillatae 1000,0 Man mischt 1—3, reibt mit 4 an, fügt 5 binzu,	Brustleiden, gegen Katarih, Heiserkeit, Stimm
maceurt 2 Tage und filtrirt 7u Waschungen	losigkeit, Husten, Keuchhusten, Lungensucht, ferner gegen Magenkrampf, Magenweh, Gastritis,
und Umschlägen bei Kontusionen und Luxa-	wenn man beim Gebrauch der Ggaretten den
tionen. Aura camphorata Gonlis	Speichel verschlückt
Rp Camphorae tritae 0,05	Clysma camphoratum Liseranc
Gummi arabın 1,0	Rp Camphorae 0,25 Tineturae Opii crocatae gtt 15
Tincturae Opn crocatae gtt 4 Infusi radicis Althaeae 100,0	Vitellum ovi umus
Balsamum Grnevier	Infusi Althreae 800
Rp Cerse flavae 25,0	In einem kalten Lavement vor dem Schlafengehen (ber Dyamenorrhöe)
Cetacei 5,0	Emplastrum antarthriticum Benningsen
Olei Olivarum S0,0 Olei Terebinthinae 2,0	BENNINGSEN'sches Gichtpflaster
Camphorae 1,8	Rp Emplastri saponacei 50,0
Ligni Santali rubn puly 4,0	Camphorae tatae 1,6 Castorei Canadensis pulverati 0,5
Verbandsalbe für schlaffe Geschwüre, brandige Wunden.	In Pupierkapseln auszugiessen
Balsamum nervinum Veneta	Emplastrum balsamicum Schiefikausky
Bp Adipis Alkanna tineta 50,0	Rp Emplastra saponata 40,0
Cerae flavas 7,5 Olei Nucistae 15,0	Emplastri fuser 20,0 Camphorne tritae 2,5
Leni calore liquatia admisce	Castorel Canadensis pulverati 1,25
Old Rosmarini	In Papietkapseln ausgiessen
Olei Menthae cuspae Olei Layandulae	Emplastrum miraculosum Rademacher
Olei Caryophyllorum	Rp 1 Minii 100,0 2 Olei Ollyne 200,0
Olci Thymi Olci Salviac	8 Succini subthissime pulverati 5,6
Old Salvino	4. Camphorae tritae 8,0
Camphorae tritae 1,5	5 Aluminis usti pulverati 1,5 Man kocht 1 und 2 zum Pflaster, fügt, wenn cs
Spiritus Vini 5,0	etwas abgekühlt ist, 8, 5, und 4 hinzu und giesat
Balsamum Saponis camphoratum Liniment savonneux camphré (Gall)	in Kapseln aus
Rp Spiritus saponati 50,0	Emplastrum contra morbum nautionri
Camphorae	Rp Emplastri Plumbi compositi 40,0 Leni calore liquatis admisce
Olei Amygdalarum 52 5,0 Spiritus 40,0	Olei Cajeputi 1,0
Balsamum odontalgicum	Camphorne 8,0
Zahnbalsam	Opiı pulverati Ammonu carbonici pyro-oleosi āā 2,0
Rp 1 Camphorae tratae	D S Wird auf die Magengegend gelegt (gegen
2 Opii pulverata     āā 5,0 3 Olei Caryophyllorum	und bei Seekrankheit)
4 Olei Cajeputi Ez i,o	Emplastrum resolvens camphoratum
5 Sanguma Draconis 2,5	Rp Emplater Plumbi compositi
6 Olei Myristicae 450 Man mischt 1—5 und rührt sie in 6, nachdem es	Emplastri Meliloti zā 25,0 Camphorae tritae 1,20
halb erkeltet ist, ein	In Papierkapseln auszugressen,

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Emulsio camphorata	Mixtura camphorata
Rp Camphorae 05	Rp Camphorne tritae 4,0
Gummi arabici 25	Affende
Spiritus Vini gtt 25	Spiritus Vini 1,0
Conterendo mixtis immisce	Tum misce cum
Spechari albi 25,0	Aquae destallatae 195,6
Emulsionis Amygdalaium 250,0	et cola per linteum
English Odontino	Miatura camphorata acida
Rd Camphorae 2,5	Rp Mixturae camphoratae 850
Sputus Vini 5,0 Chloroformu 10,0	Aceti Vini $(6^{\circ}/_{\circ})$ 5,0
·	Mixtura Magnesiae camphorata Murchison
Fomentum anticophalalgicum Migraneumschlag	Rp Camphorne tritae 1,2
Rp Acet aromatica 100	Spiritus Vini 0,8
Aquae Rosae 80,0	Tum admisce
Albumen ovorum duorum	Magnesiae subcarbonicae 2,5
Glycerm 15,0	Aquae destrillatae 200,0 D S Halb- his 2 stündlich einen Esslöffel (ber
Agitando mixus adde	D S Halb- his 2 stündlich einen Essköffel (ber Typhus, besonders gegen den quillenden Durst)
Camphoras 3,0	- ·
soluta in Aetheris 5,0	Oleum neustleum Gehöröl Ohrenölgegen Schwerhörigkeit
Zwischen zwei leinenen Läppchen auf die Surn	Rp, Olei Olivae Provincialis 20,0
zu legen (bei Heinicranie, Migräne)	Olei camphorati 2,5
Guttae contra choleram Lobkowitz	Oler Cajeputa
Tinctura Secalis camphorata	Ole: Sassafras
Rp Fructuum Secalis cercalis tostorum 10,0	Aetheris 5 5
Sparatus Vini (90 Proc) 100,0	M D S Funt bis zehn Tropfen auf Baumwolle
Digere et exprime In colaturae 90,0 seive	in den Gehörgang einzuführen
Camphorae 20,0	Oloum bezoardicum
Halbstündlich 10—20 Tropfen	Rp Oles camphorats 100,0
Guttas contra choloram Oppolzen	Olei Bergamottae Olei Alkanna tincti
Rp Camphorae 10	Misce
Actheris acetica 12,0	Oleum otscusticom Rust
Thecturae Opn simplicis 3,0 D S Alle 15-30 Minuten 10-15 Tropfen (bei	
Cholera asphytica)	Rp Ole: camphorati gtt 15 Ole: Amygdalarum 80,0
Linimentum amaioniato camphoratum	Liquons Ammonii anisali git 8
(Form mag Berol.)	M D S Täglich enrige Tropfen in den Gehör-
Rp Olei camphorati (1 10) 20,0	gang zu geben (bei Hypocophons asthenica)
Oler Rapae 60,0	Oleum Terebinthinas camphoratum
Liquoris Ammonia caustici (0,96) 20,0	Englische Zahntropfen
Linimentum antiherpeticum Sundawald.	Rp Camphorae 50
Rp Ole: camphorati 20,0	Olci Terebinthinae 20,0
Olei Caryophyllorum 1,0	(Mattel gegen Schmerz hohler Zühne, Frostbeulen)
Adapts smill 50,0	Pasta Camphorac
M D S Nach dem Abscheeren der Haate und	Rp Camphorae tritae 20,0
täglich einmaligem Abwaschen mit Sodalösung	Olei Ohyae Provincialis 2,0
zweimal einzureiben (bei Herpes tonsurans)	Sparitus Vini q 8 ut massa linimenti apissitudinis efficiatur
Liquor baroscopicus	Acusserlich (in den hoblen schmerzhaften Zahn
Baroskop-Flüssigkeit	zu bringen, auf die Wange in der Gegend des
Rp Spiritus Vini absoluti	Zahnschmerzes oder auf andere schmerzhafte
Spiritus Vini (80°/ <sub>0</sub> )	Stellen, auf syphilitische Geschware und An
Kalu mira pulversii	schwellungen zu legen)
Ammonn hydrochlorici pulverati 23 10,0	Pilulae antichoreicae Deereyse
Man erwärmt die Mischung eine Stunde lang und	Rp Asse foetidae
bewahrt die Flüssigkeit mit dem Niederschlage	Camphorae na 10,0
auf Vor dem Einfüllen in das Baroskop um-	Extracta Belladonnae 8,0
zusehütteln	Extracts Opt 1,0
Liquor nervinus Bangu	Gummi arabici q s Fiant pilulae ducentae (200)
Ep Camphorae tritae 10,0	Des Morgons nüchtern 2, und allmählich steigend
Aetheris 20,0	bis zu 6 Pallen (bei Chores)
20-30 Tropfen in Wein zu nehmen.	Dilules militaretes Danwert
Lotio cosmetica acida (Hamb Vorschr)	Pilulas mitigantes Roeker  Rp Camphorae 2,0
Saures Gesichts-Waschwasser	Rp Camphorae 2,0 Secalis cornuir 4,0
Rp Acidi acetici glacialis 5,0 Tincturae Benzoës	Mucilaguia Gummi arabici q a
Spiritus camphorati aa 5,0	Fiant pilulae quinquaginta (50)
Tincturae Santali rubri 7,5	Morgens und abenda sine Pille (bei Pollutiones
Spiritus (90°/a) 77,5	nocturnse)

Pilulae mitigantes VELPEAU	Pulvis expectorans (horm Berol,
Rp Camphorac	Rp Acidi benzeici 0,15
Kalıi nıtrıçi — āā 5,0	Camphorae tritae 0 03
Radicis Ipecacuanhae 2,5 Aquae q a	Sacchari albi 0,5 doses tales X
First pilulae quinquaginta (50)	
Drei- bis vierstündlich eine Pille (bei Dehrien nach	Sayena yossypina arometica Gichiwatte
gewissen Operationen, bei Gesichtsrose)	Rp Camphorae 10,0
Pilulae Nitri camphoratae	Olei Caryophyllorum 20
Rp Ralii natrici 10,0	Liquoris Ammonii caustici spirituosi 15,0
Camphorae Conservae Rosae na 5,0	Mixturas oleoso-balsamicas 50,0
Frant pilulae ponderis 0,2	Zum Besprengen der Wattelafeln
Fünf bis zehn Pillen (bei schmerzhafter Blennor-	Sapo campholatus
rhagie)	Rp Saponia cocomi amorphi recentis 100,0 Comphorae tritae 5,0
Pilulae otalgicae Pintes Pintes s Ohrenpillen	Comphorae tritae 5,6 Misce
Rp Camphorae tritae 10	Solutio Camphorae actherea Trousseau
Cerae fluvae 8,0	Rp Camphorae 20,0
Emplastri fusci 60	Actheris 50,0
Leni calore mixta post refugerationem in pilulas sexaginta (60) redigantur. In Watte gehült ab-	D S Zum Bepinseln Leichtentzürdliche Flüssig
zugeben	keit! (Mittelst eines Pinsels wird die erysipels-
8 Eine Pille in Baumwolle gehüllt in den Ge	tose Hantildche bei Neugeborenen bestrichen)
hörgang einzuführen	Spiritus aethereus camphoratus
Pilulae sedativae Ricord	Liquor neivinus Bangit.
Rp Camphoras	Rp Camphorae 5,0
Thridaeis 55 3,0 Mucilaginis Gummi arabici q s	Spiritus aetherei 45,0 20—30 Tropfen in Weln zu nehmen (bei Cholera
M i pilulae viginti (26)	Dysenterie, Kolik)
D S Vier bis sechs Pillen des Abends (bei Prin	
pismus, schmerzhaften Erectionen, acuter Hara-	Spiritus anticophalalgicus Kopf und Hirnspiritus
rührenentzündung, Chords, Balanıtıs)	Ro Liquoris Ammonii caustici
Fommade camphree (Gall.)	Spiritus camphorati
Pp Camphorae tritae 30,0 Cerae albae 10,0	Spiritus Rosmanni aa 10,0
Adipis 90,0	Zum Riechen und auf Kompressen auf Surn und
Pulvis antisepticus Rusr	Schläfe zu legen (bei Migräne, Kopfschmerz).
Rp Camphorae	Spiritus camphoratus crocatus (Ergänzb)
Myribae 53 5,0	Elixir camphoratum Harthann
Corticis Chinas fusci	Rp Spiritus camphorati 12.0 Tincturae Croci 1.0
Florum Chamomiliae ää 10,0 Carbonis ligni 20,0	Spiritus cephalicus Gromnitzki
M. f. pulves subtilior Zum Einstreuen in gangrii-	GROMNITZEI'S Kopfgnist Migränegelst.
nöse Wunden	Rp Camphorae 15,0
Pulvis camphorae compositus	Ole: Menthae piperstae 5,0
Frostpulver	Balsami Vitae Hoffmanni 10,0
Rp Camphorae tritae 20,0 Opii pulverata 2,0	Spiritus (90 Proc.) 50,0  Auf Starn und Schläfe einzureiben
Amylı Solani tuberosi 60,0	
Zum Einstreuen in die wollenen Handschuhe (gegen Frostanschwellungen, Frostbenlen)	Spiritus contra Perniones II (Hamburg Voischr) Frost-Spiritus
Palvis dentifricias cum Camphora (Ergānzb)	Rp Acidi hydrochlorici (25%) 1,0
Kampher-Zahnpulyer	Spritus camphorati 9,0
Rp Camphorae tritae 1,0 '	Spiritus nervinus camphoratus
Calcii carbonici 19,0	Strassburger flüssiger Opedeldok
Pulvis diaphoreticus Graefe. Graefe's Schweisspulver	Rp Liquoris Ammoni: caustim spirituosi 5,0 Spiritus camphorati
Rp Camphorae 0,1	Spiritus saponati 35 15,0
Opii 0,08	Spiritus Vini (90 Proc.) 45,0
Kalii nitrici 0,3	Tincturae Opu simplicia 2,5
Sacchari 10,0  Yor dem Schlafengehen in Thee zu nehmen.	Olei Lavandulae Olei Rosmarini — — — — — — — — — — — — — — — — — —
-	
Pulvis ad erysipelas camphoratus Aller Heiligen Rothlaufpulver	Spiritus resolvens Schmucker Fomentum resolvens Schmucker,
Rp Herbae Majoranae	Rp Spiritus camphorati 35,0
Florum Chamomillne	Spiritus saponati 25 0
Florum Sambuer aa 10,0	Spiritus Rosmarini 500
Foliorum Malvae Herbae Meliloti – aā 20.0	Ammonii hydrochlorici pulverati 8,0
Herbae Meliloti	Misce, agris et filtra. Bei Verrenkung, Kontusionen, Frost etc. Ein
Camphorae 2,0	blanell-Lappen wird durchtränkt und auf die
M f. pulvis grossiusculus	leidende Stelle aufgelegt oder aufgebunden

Tluctura anticholerica Kriicen	Unguentum contra decublium Francis.
(Hamburg Vorschr)	Rp Camphorae tritae 0,8
Rp Spiritus aetherei 2,0	Morphini hydrochlerici 0,12
Spiritus camphorati 150	Balsamı Tolutani 06
Aquae destillatae 33,0 Spiritus (90%) 50,0	Lines oxydati 2,0
Sparatus (90%) 50,0	Vaselim flavi 20,0 Corae flavio 2,5
Tinctura contra tineas	,
Mottentinktur	Vot Electuarium camphoratum Heatwig
Pp Tineturae Capsici annui	Rp Camphorae tratae 10,0
Spiritus (80 Proc.) — āž 100,0 Camphorae — 80,0	Kalti nitrici Radicis Valerianse 33 75,0
Acida carbolici puri 6,0	Farmas secalmas 40,0
Zum Busprengen des Pelzwerkes und der Wollen-	Aquae q B
20 tigo	ut fiat electuarium
Ungnentum Althaese camphoratum	Den fünften Theil alle 3 Stunden (bei Starrkrampf,
Rp Unguenti Althaeae 25,0	Entzündungsfiebern mit brandiger Beschaffen-
Camphorae tritae	heit des Blutes)
Spiritus (90 Proc) as 2,5	Vet Electuarium disphereticum
M	Rp Florum Arnicae 50,0
Unguentum camphoratum (Erginzb)	Plorum Samburi 100,0
Rp 1 Camphorae tritae 2,0	Sulfuris sublimati 60,0 Camphorse 100
2 Unguenti ceres 8,0 Man löst 1 unter Erwärmen in 2 und rührt bis	Tariari stibişti 50
sum Erkalten	Radims Althone 50,0
	Aquae q s
Unguentum camphoratum (Helv)  Rp Cerne albas 1.0	ut fiat electuarum
Rp Ceme albae 1,0 Adıpıs şuilli 7,0	Alle Stunden den fünften Theil zu geben (zur Be- forderung der Hautausdünstung, bei rheums
Camphorae 2,0	tischen Zufällen der Pferde)
Unguentum centra Perniones seu camphoratum	•
(Form Berol)	Yet Electuarium nervinum R <sub>I</sub> Camphorae
Rp Camphorae tratae 5,0	Aloës 53 100
Yasehui flava 50,0	Florum Armese 120,0
Unguentum flavam Frànc Comm	Rhizomatıs Calamı 1000
Rp Cerac flavae 10,0	Sulfuris sublimeta 50,0
Oles Olivae 15,0	Farmae secalis 20,0 Aquae q s
Camphorae tritae 8,0 Leni calore mixtis adde	ut fist electuarium
Aceti plumbici 4,5	Dreistündlich wie ein Hühnerei gross zu geben
Nach Anwendung des arsemkalischen Caustionms	(bei chronischem Rheumatismus der Pferde)
auf die canoröse Wunde zu applieurem	Vet Electuarium stimulans Herrwig
Unguentum Picis campheratum Roller	Ry Camphorae 10,0
Bp. Picis liquidae	Corticis Quercus
Camphorae 55 5,0	Rhizomatis Calami - En 80,0
Adıpis suilli 40,0	Farinze secalmaa 80,0
Unguentum contra Perniones I (Hamb Vorschr)	Aquae q s ut hat electuarium
Frostsalbe L	Den fünften Theil alle vier Stunden (bei asthe-
Rp Camphorae tritae 10,0 Vasulini flavi 90,0	nischen Zuständen mit Atome und Reizlosigkeit
The man way	nischen Zustangen mit Acome and Reiziosigkeit
	z B bei atomschem Durchfall, Blutharnen, Harn
Unquentum contra Perniones II (Hamb Vorschr)	
Frostsalbe II	E B bei atonischem Durchfall, Blutharnen, Harn ruhr, Schleumflüssen der Pferde und Rinder)  Vet Electuarium stypticum camphoratum
	E B bei atonischem Durchfall, Blutharnen, Harn ruhr, Schleimflüssen der Pferde und Rinder)  Vet Electuarium stypticum camphoratum Herrwie
Frostsalbe II  Rp Camphorne tritae	z B bei atonischem Durchfall, Blutharnen, Harn ruhr, Schleimfilssen der Pferde und Runder)  Vet Electuarium stypticum camphoratum Herrwie  Rp Ferri sulfurici crystallisati
Frostsalbe II  Rp Camphone tritae  Oph pulverati  Acud tamue  Aquae destillatae 55,0	E B bei atonischem Durchfall, Blutharnen, Harn ruhr, Schleimflüssen der Pferde und Rinder)  Vet Electuarium styptleum camphoratum Herrwice  Ep Ferri sulfurlei crystallisati Camphorae Za 15,0
Frostsalbe H  Rp Camphorne tritae Oph pulverati Acidi tannici Aquae destillatae 55,0 Rulsani Peruviani 10,0	E B bei atonischem Durchfall, Blutharnen, Harn ruhr, Schleimflüssen der Pferde und Rinder)  Vet Electuarium stypticum camphoratum HERTWIG  Ep Ferri sulfurio crystallisati  Camphorae E 5 15,0  Rhizomatis Calami 120,0
Frostsalbe II  Rp Camphorne tritae  Opi: pulverati Acidi tannica  Aquae destillatae 55,0	E B bei atonischem Durchfall, Blutharnen, Harn ruhr, Schleimflüssen der Pferde und Rinder)  Vet Electuarium styptleum camphoratum Herrwice  Ep Ferri sulfurlei crystallisati Camphorae Za 15,0
Frostsalbe II  Rp Camphorne tritae Oph pulverati Acid tannica Aquae destillatae 55,0 Bulsaini Peruviani 10,0 Adipis suilli 70,0  Unguentum Plumbi compositum	E B bei atonischem Durchfall, Blutharnen, Harn ruhr, Schleimflüssen der Pferde und Rinder)  Vet Electuarium stypticum camphoratum HERTWIG  Rp Ferri sulfurio crystallisati Camphorae ää 15,0 Rhizomatis Calami 120,0 Radieis Althaeae 45,0 Aquae q 8  M f. electuarium
Frostsalbe H  Rp Camphorne tritse Oph pulverati Acidi tannici Aquae destillatae 55,0 Rulsami Peruviani 10,0 Adipis suili 70,0  Unguentum Plumbi compositum Ceratum Plumbi camphoratum	E B bei atonischem Durchfall, Blutharnen, Harn ruhr, Schleimflüssen der Pferde und Rinder)  Vet Electuarium stypticum camphoratum HERTWIG  Ep Ferri sulfurio crystallisati Camphorae — 55.15.0 Rhizomatis Calami — 120,0 Radicis Althacae — 45,0 Aquae q 8  M f. electuarium D S Den vierten Theil alle zwei Sunden zu
Frostsalbe II  Rp Camphorne tritae Oph pulverati Acidi tannici Aquae destillatae 55,0 Rulsami Peruviani 10,0 Adipis suili 70,0  Unguentum Plumbi compositum Ceratum Plumbi camphoratum Rp Unguenta plumbici 25,0	E B bei atonischem Durchfall, Blutharnen, Harn ruhr, Schleimflißsen der Pferde und Rinder)  Vet Electuarlum stypticum camphoratum Herrwie  Ep Ferri sulfurio crystallisati Camphorae — 55,0 Rhizomatis Calami — 120,0 Radicis Althacae — 45,0 Aquae q 8  M f. electuarium D S Den vierten Theil alle zwei Stunden zu geben (bei asthenischen Krankheiten mit wäss
Frostsalbe H  Rp Camphorne tritse Oph pulverati Acidi tannici Aquae destillatae 55,0 Rulsami Peruviani 10,0 Adipis suili 70,0  Unguentum Plumbi compositum Ceratum Plumbi camphoratum	E B bei atonischem Durchfall, Blutharnen, Harn ruhr, Schleimflüssen der Pferde und Rinder)  Vet Electuarium stypticum camphoratum Herrwis  Ep Ferri sulfurio crystallisati Camphorae — \$\bar{a}\$ 15,0 Rhizomatis Calami — 120,0 Radicis Althacae — 45,0 Aquae q \$\bar{s}\$  M f. electuarium  D S Den vierten Theil alle zwei Sunden zin geben (bei asthenischen Krankheiten mit wäss riger Blutbereitung, Faulfieber, Harnruhr etc.).
Frostsalbe II  Rp Camphorne tritae Oph pulverati Acidi tannici Aquae destillatae 55,0 Bulsami Peruviani 10,0 Adipis smili 70,0  Unguentum Plumbi compositum Ceratum Plumbi camphoratum Rp Unguenti plumbici 25,0 Camphorae tritae 0,1  Unguentum Terebinthinae camphoratum	E B bei atonischem Durchfall, Blutharnen, Harn ruhr, Schleimflissen der Pferde und Rinder)  Vet Electuarium stypticum camphoratum Herrwie  Ep Ferri sulfurio crystallisati Camphorae — 55,0 Rhizomatis Calami — 120,0 Radicis Althacae — 45,0 Aquae q 8  M f. electuarium D S Den vierten Theil alle zwei Sunden zh geben (bei asthenischen Krankheiten mit wäss riger Blutbereitung, Faulfieber, Harnruhr etc.).  Vet Linimentum camphorato therebin
Frostsalbe II  Rp Camphome tritse Oph pulverati Acidi tannica Aquae destillatae 55.0 Bulsami Feruviani 10,0 Adipis suili 70,0  Unguentum Plumbi compositum Ceratum Plumbi camphoratum Bp Unguenti plumbici 25,0 Camphorae tritse 0,1  Unguentum Terebintkinae camphoratum Genfer Balsam	E B bei atonischem Durchfall, Blutharnen, Harn ruhr, Schleimflissen der Pferde und Rinder)  Vet Electuarium stypticum camphoratum Herrwig  Ep Ferri sulfurio crystallisati Camphorae — — — — — — — — — — — — — — — — — — —
Frostsalbe II  Rp Camphone tritae Oph pulverati Acidi tannice Aquae destillatae \$5.00 Bulsami Fernviani 10,0 Adapis suilli 70,0  Unguentum Plumbi compositum Ceratum Plumbi camphoratum Rp Unguenta plumbici 25,0 Camphonae tritae 0,1  Unguentum Terebinthinae camphoratum Genfer Balsam Rp Olei Olivae 50,0	E B bei atonischem Durchfall, Blutharnen, Harn ruhr, Schleimflissen der Pferde und Rinder)  Vet Electuarium stypticum camphoratum Herrwie  Ep Ferri sulfurio crystallisati Camphorae — 55,0 Rhizomatis Calami — 120,0 Radicis Althacae — 45,0 Aquae q 8  M f. electuarium D S Den vierten Theil alle zwei Sunden zh geben (bei asthenischen Krankheiten mit wäss riger Blutbereitung, Faulfieber, Harnruhr etc.).  Vet Linimentum camphorato therebin
Frostsalbe II  Rp Camphome tritae Oph pulverati Acidi tannica Aquae destillatae & 5,0 Rulsami Feruviani 10,0 Adipis smili 70,0  Unguentum Plumbi compositum Ceratum Plumbi camphoratum Rp Unguenti plumbici 25,0 Camphorae tritae 0,1  Unguentum Terebinthinae camphoratum Genfer Balsam  Rp Olei Olivae 50,0 Terebinthinae 20,0 Cerae flavae 50,0	E B bei atonischem Durchfall, Blutharnen, Harn ruhr, Schleimflüssen der Pferde und Rinder)  Vet Electuarium stypticum camphoratum Herrwis  Ep Ferri sulfurio crystaliasan Camphorae & 5 15,0 Rhizomatis Calami 120,0 Radicis Althacae 45,0 Aquae q 8  M f. electuarium D S Den vierten Theil alle zwei Sunden zin geben (bei asthenischen Krankheiten mit wäss riger Blutbereitung, Faulfieber, Harnruhr etc.).  Vet Linimentum camphorato therebin thiantum  Ep Liquoris Ammonii caustici 100,0 Olei Rapae raffinati 250,0  Agniando exacte mixis adde
Frostsalbe II  Rp Camphorae tritae Oph pulverati Acidi tannica Aquae destillatae 55,0 Bulsami Feruviani 10,0 Adipis suilli 70,0  Unquentum Plumbi compositum Ceratum Plumbi camphoratum Rp Unquenti plumbici 25,0 Camphorae tritae 0,1  Unquentum Terebinthinae camphoratum Genfer Balsam  Rp Olci Olivae 50,0 Terebinthinae 20,0 Cerae flavae 50,0 Camphorae tritae 5,0	E B bei atonischem Durchfall, Blutharnen, Harn ruhr, Schleimflissen der Pferde und Rinder)  Vet Electuarium stypticum camphoratum Hertwie  Bp Ferri sulfurio crystallisati Camphorae ää 15,0 Rhizomatis Calami 120,0 Radicis Althacae 45,0 Aquae q s  M f. electuarium D S Den vierten Theil alle zwei Sunden zit geben (bei asthenischen Krankheiten mit wäss riger Blutbereitung, Faulfieber, Harnricht etc.).  Vet Linimentum camphorato therebin thinatum  Rp Liquoria Ammonii caustici 105,0 Olei Rapae rafinati 250,0 Agitando exacte mixus adde Olei Terebinthinae 50,0
Frostsalbe II  Rp Camphome tritae Oph pulverati Acidi tannica Aquae destillatae & 5,0 Rulsami Feruviani 10,0 Adipis smili 70,0  Unguentum Plumbi compositum Ceratum Plumbi camphoratum Rp Unguenti plumbici 25,0 Camphorae tritae 0,1  Unguentum Terebinthinae camphoratum Genfer Balsam  Rp Olei Olivae 50,0 Terebinthinae 20,0 Cerae flavae 50,0	E B bei atonischem Durchfall, Blutharnen, Harn ruhr, Schleimflüssen der Pferde und Rinder)  Vet Electuarium stypticum camphoratum Herrwis  Ep Ferri sulfurio crystaliasan Camphorae & 5 15,0 Rhizomatis Calami 120,0 Radicis Althacae 45,0 Aquae q 8  M f. electuarium D S Den vierten Theil alle zwei Sunden zin geben (bei asthenischen Krankheiten mit wäss riger Blutbereitung, Faulfieber, Harnruhr etc.).  Vet Linimentum camphorato therebin thiantum  Ep Liquoris Ammonii caustici 100,0 Olei Rapae raffinati 250,0  Agniando exacte mixis adde

Krampfen, Lähmung)

Vat Pilulae canum Hundepiller 2.0 Rp Camphorae Vet. Spiritus camphoratus opiatus Ammonii carbonici pyro oleosi 3.0 0,5 Opri Spiritus camphorati 20,0 Tinoturae Opli simplicis 2,5 Radicis Valerianae Saponia pulverata Die Hälfte der Flüssigkeit in ein Ohr des Mutter an 5.0 Glycerini schweines zu gitssen (wenn es die Ferkel nicht Aquae q s snugen lassen will und diese aufzufressen sich Fiant piltilae sexaginta anschickt) S Grossen Hunden 3-4 Pillen, kleinen 1-8 Pillen morgens und abends (bei Staupe, Epilepsie,

## II Borneolum Borneol, Rechts-Borneol, Borneo-Kampher Baros Kampher Malayischer Kampher, Sumatra-Kampher, C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>O. Mol. Gew. == 154

Dieser Kampher ist sowohl im freien Zustande als auch als Ester (der Essigsaure, Valeriansaure u a Sauren) als Bestandtheil zahlreicher ätherischer Oele nachgewiesen worden. In den grossten Mengen kommt er frei vor in Hohlungen und Rissen, auch unter der Rinde der alteren Stamme von Dryobalanops aromatica Gaertn, eines zur Familie der Dipterocarpaceen gehörigen, auf Borneo und Sumatra vorkommenden Baumes. Zur Gewinnung des Naturproduktes müssen die Bhume — und zwar gerade die alteren Stamme — vollstandig vernichtet werden. Und da ein Baum von 30—40 Meter Hohe nur wenige Kilo dieses Kamphers liefert, so ist es erklarlich, dass derselbe einen ausserordentlich hohen Preis hat

Das naturliche Borneol stellt mehr oder weniger braunliche, aus hexagonalen Krystall fragmenten bestehende Massen dar, welche dem Laurineen Kampher sehr ahnlich sind, doch ist der Geruch etwas abweichend. Er ist zugleich kampher- und pfefferartig und au Ambra erinnernd. Nach dem Umkrystallisiren aus Petrolather oder nach dem Sublimiren erhält man ihn im farblosen Zustande mit dem Schmelzp. 203—204° C., Siedep. 212° C. Das spec. Gew. ist niedriger als dasjonige des Wassers. Die alkoholische Lösung dreht die Ebene des polarisirten Lichtes nach rechts.

Dieser natürliche Kampher gelangt nach Europa nur als überaus seltenes Sammlungspraparat, da er an Ort und Stelle zu religiösen Ceremonien, z B zu Raucherungen bei Begrabnissen und zum Einbalsamiren der Todten verbraucht wird

Zum gewöhnlichen Laurineenkampher steht das Borneol im VerCH OH haltins eines sekundaren Alkohols zum zugehorigen Keton Daher kann
der Laurineen-Kampher durch Reduktion in Borneol und umgekehrt Borneo-Kampher,
Borneo-Kampher, Zusammenhang zeigen die beistehenden Formeln

Borneol, kunstliches. Die Darstellung dieser interessanten Verbindung erfolgt durch Reduktion des Laurinsen-Kamphers nach mehreren Methoden Die bequemste ist folgende

Man löst 1 Th. Laurineen-Kampher in 10 Th. Alkohol (96 Proc.) und fügt allmählich 1 Th. metallisches Natrium in kleinen Stuckehen hinzu. Nachdem die Wasserstoff-Entwickelung beendet ist, destillirt man den Alkohol ab, wäseht den Rückstand mit Wasser aus, trocknet das zuruckbleibende Borneol und reinigt es entweder durch Sublimation oder durch Umkrystallisiren aus Petrolather

Das kunstliche Borneol ist immer — nach welcher Reduktionsmethode man auch arbeiten mag — ein Gemenge von rechtsdrehendem Borneol und linksdrehendem Isoborneol Nach dem vorstehenden Verfahren erhalt man ein Gemenge von etwa 80 Proc Borneol mit 20 Proc Isoborneol

Dieses als kunstliches Borneol in den Handel kommende Gemenge stellt sechsseitige Tafeln oder Blättehen dar, welche (wegen der Anwesenheit des bei 212° C schmelzenden Isoborneols) bei 206—207° C schmelzen

Das Kunstpredukt dreht in alkoholischer Lösung rechts und gleicht in seinen physikalischen Eigenschaften so vollständig dem natürlichen Borneol, dass es gegenwärtig nach dem Osten exportirt wird und dort an Stelle des Naturproduktes bei religiösen Ceremonien tritt. - In Europa gelangt das Borneol zur Verwendung in der Parfümerie.

Laifan ist wasserhaltiges, robes Borneol, auch rober Ngai-Kampher.

Bornylacetat.  $C_{10}H_{17}O \cdot C_{2}H_{2}O$ . Essigsäure-Bornylester. Ist der Träger des Aromas aller Koniferen Destillate, z. B. der riechende Bestandtheil der Fichtennadel-Oele. Wird künstlich dargestellt, indem man eine Lösung von Borneol in wasserfreier Essigsflure bei Gegenwart geringer Mengen von Schwefelsaure erhitzt. Der entstandene Ester wird unter vermindertem Drucke destillirt.

Farblose, rhombische Säulen, vom Schmelzp. 29°C. Siedep. 106—107°C. bei 15 mm. Spec. Gew. 0,991 bei 15°C. Leicht löslich in Alkohol und in Aether.

Ngai-Kampher. Blumen-Kampher. Stammt von der in Indien und China einheimischen Komposite Blumea balsamifera D. C. ab. Dieser Kampher ist mit dem Borneol vollkommen identisch mit dem einzigen Unterschiede, dass seine alkeholische Lösung in demselben Maasse links dreht als das Borneol rechtsdrehend ist. Er ist daher das als Links-Borneol zu bezeichnende optische Isomere des Borneols.

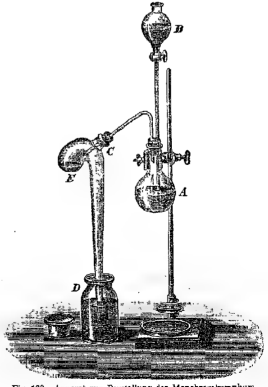
Dieser Kampher ist gleichfalls nicht Gegenstand des Handels.

# Camphora monobromata.

Camphora monobromata (Ergänzb. Helv. U-St.). Camphre monobromé (Gall.). Monobromkampher. Bromkampher. Bromure de Camphre. Monobromated Camphor.  $C_{10}H_{10}BrO$ . Mol. Gew. = 231.

Lässt man auf Kampher etwa das gleiche Gewicht Brom einwirken, so wird letzteres zunächst addirt und es entsteht die "Kampherdibromid" genannte additionelle Verbindung CagHanO. Brg. Die Bildung derselben geht besonders rasch vor sich, wenn der Kampher in Chloroform gelöst ist. Sie ist ein rothbraunes Krystallpulver. Erhitzt man diese Verbindung auf dem Wasserbade, so spaltet sie sich in Monobromkampher und Bromwasserstoff.

Darstellung. In einem Kolben A von mindestens 600 ccm Inhalt bringt man 80 g gepulverten Kampher und lässt durch den Scheidetrichter B allmählich 32 g trockenes Brom zufliessen, Sobald die Masse sich verflüssigt hat, erwärmt man den Kolben im Wasserbade, zunächst vorsichtig. Es entweight nun durch das Rohr C, welches ziemlich weit sein muss, Bromwasserstoff, welcher in der Vorlage D angrefangen wird. Die Retorte E dient dazu, ein Zurücksteigen des vorgelegten Wassers in



139. Apparat zur Darstellung des Monobromkamphers, Das Gasabzugsrohr  $\sigma$  ist siemlich weit zu wählen. 139.

590 Cannabis

den Kolben A zu verhindern. Wenn die Entwickelung des Biomwasseistoffs nachlässt oder ganz aufhört, so bringt man zu dem Inhalt des Kolbens A etwa 80—100 com heisses Wasser, schuttelt tüchtig durch, sammelt nach dem Erkalten den farblos gewordenen Monobromkampher, saugt ihn auf einer Porcellanplatte ab und krystallisirt ihn, wenn er trocken geworden ist, aus heissem Alkohol oder heissem Ligroin um (Helv)

Das den Bromwasserstoff enthaltende Wasser in Vorlage D kann man durch Neutralisation mit Baryumkarbonat auf Baryumbromid bez Bromwasserstoff verarbeiten, s S 52 und 460

Ergenschaften Grosse farblose Krystalle (Nadeln oder Schuppen) von schwach kampherartigem Genuch und Geschmack, bei 76°C schmelzend, bei 274°C ohne Zersetzung siedend, schon unter 100°C sublimirend Loslich in 15 Th Weingeist, leicht löslich in Aether, Chloroform, heissem Benzin (Ligroin) und in fetten Oelen, fast unlöslich in Wasser, wenig loslich in Glycorin

Von kalter kone Schwefelsaure wird Monobromkampher ohne Zersetzung gelost und aus dieser Lösung durch Zusatz von genugenden Mengen Wasser unverandert wieder abgeselneden — Schmilzt man eine kleine Menge mit Natriumkarbonat + Salpeter zusammen, so giebt die mit Salpetersaure angesauerte Losung der Schmelze auf Zusatz von Silber nitratlösung einen gelblichweissen Niederschlag von Silberbromid Abspaltung der Bromwasserstoffsaure tritt auch sehon ein durch Kochen des Monobromkamphers mit einer genugenden Menge koncentrirten wasseiger Silbernitratlösung

Prufung 1) Er bilde farblose, bei 76° C schmelzende, neutrale Krystalle, die beim Erhitzen vollig fluchtig sind 2) Werden 0,5 g mit 10 com Wasser geschittelt, so sei das Filtrat neutral und werde durch Silbernitratlösung nicht merklich getrübt 3) Weiden 0,5 g Kamphermonobromid mit einer Lösung von 1 g Silbernitrat in 20 ccm Wasser 1—2 Stunden auf dem Wasserbade erwärint, so erhalte man 0,406 g Silberbromid, 5 S 53 u 58

Das gefallte Silberbromid ist auf gewogenem Filter oder im Gooch'schen Tiegel zu sammeln, mit Wasser zu waschen und zur Beseitigung des Kamphers mit Alkohol und Aether auszuziehen Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefassen Lichtschutz ist nicht erforderlich

Anwendung Monobromkampher wirkt in kleinen Gaben als Sedativum, erst bei längerem Gebrauch erfolgt Herabsetzung der Pulsfrequenz, auch soll er den Geschlechtstrieb herabsetzen Grosse Dosen erzeugen Druck und Schmeiz im Kopf, geistige Depression, sogar Bewusstlosigkeit Innerlich zu 0,1—0,5 g als Sedativum bei Epilepsie, Delirium tremens (hier 1,0—1,5 g), Hysterie, Migiane, Chorea, auch bei Strychnin-Vergiftung empfohlen Subkutan zu 0,1 g in Oel gelost.

# Cannabis.

Gattung der Moraceae - Cannaboideae.

Nur 1 Art Cannabis sativa L, Hanf, Chanvre, Hemp. Wahrscheinlich in Centralasien (Sibirien) heimisch, durch die Kultur zur Gewinnung der Fasern, des fetten Oeles und des narkotisch wirkenden Krautes weit verbreitet. Die kleineren mannlichen Pfianzen des zweihäusigen Hanfes werden mancherorts als Fimmel (feminella), die kraftigeren weiblichen Pfianzen als Maschel (masculus), also dem wahren Verhalten ent gegengesetzt, bezeichnet

a) † Herba Cannabis Indicae (Austr Ergänzb Helv) Cannabis Indica (Brit U-St) Summitates Cannabis. — Indischer Hanf Indisches Hanfkraut Haschisch. — Chanvre indien. — Indian Hemp.

Cannahia 591

Das Kraut der weiblichen bluhenden oder mit jungen Fluchten versehenen Pflanze und zwar fast aussehlesslich das der in Indien gewachsenen, da der Hanf aus nördlichen Gegenden viel geringere naikotische Eigenschaften hat oder wirkungslos ist

Beschreibung Die Blatter ete sind oft durch ausgetietenes Harz mit einander Sie and langgestielt, gefingert (5-9 zahlig), die oberen dreizehlig, die obersten ganz ungetheilt. Die Abschnitte schmal lanzeitlich, am Rande gesagt, der mitt lere Abschnitt ist am langsten. Die weiblichen Bluthenstande sind beblatterte Scheinahren mit gehauften Bluthen Das Deckblatt der weiblichen Bluthe umgieht dieselbe und lasst nur die 2 Naiben hervortreten Fruchtknoten oberständig mit einem Ovulum Das Blatt tragt Drusenhaure mit mehrzelligem Kopf vom Typus der Labiatendrüsen, dickwandige, gekrummte, einzellige Haare, die am Grunde einen undeutlich geschichteten Cystolithen von Calcaumkarbonat enthalten, es führt wie die Rinde und das Mark der Achse Drusen von Calciumoxalat und im Phloem Milchsaftschlauche mit braunem Inhalt

Bestandtheile Ueber die die narkotische Wirkung bedingenden Stoffe herrscht wenig Kluheit Cannabin, Oxycannabin, Cannabinin, Tetano-Cannabin siad nicht einheitlich, sondern anscheinend Gemenge harzartiger Korper vielleicht mit Alkaloiden Von letzteren werden angegeben Cholin, Trigonellin und Muscarin dings wird als wirksamer Bestandtheil angegeben Cannabindon CsH, .0 (1895), und ein zu 8,3 Proc erhaltenes rothes Oel Cannabinol (1896), das in Dosen von 0,05 g Haschisch rausch erzeugen soll Ferner 0,1-0,3 Proc atherisches Oel, welches Teapene, Sesquiterpene (Cannaben, Cannabenwasserstoff) und einen sauerstoffhaltigen Korper enthalt

Aufbewahrung Vorsichtig und vor Licht geschützt in dicht geschlossenen Blech oder Glasgefassen, das Pulver in braunen Stopselglasern

Anwendung und Wirkung Wirkt zuerst auregend und verursacht Hallucina tionen meist angenehmer Art, oft auch Tobsucht, spater tiefen Schlef. Wegen der unangenehmen Nebenwukungen Erbrechen, Kopfschmerz, Aufregung etc kein brauchbares Hypnoticum Auch als Sedativum, als Antispasmodicum bei Tetanus, Veitstanz empfehlen Ferner empfohlen bei Gicht, Rheuma, Intermittens, Hydrophobie, Neuralgien Antidot bei Strychninvergiftung 0,25-2,0 g als Pulver, in Pillen oder mit Zucker und Traganth zu Kuchen geformt (Helv Dosis maxima pro dosi 0,5, pro die 2,0)

Bekannt ist die ausserordentlich ausgedehnte Verwendung der Hanfpräparate als narkotische Genussmittel bei allen muhamedanischen Völkern von Iudien bis Mar rokko Man fasst die verschiedenen Formen gewöhnlich unter dem Namen Haschisch zusammen Verwendung inden auch hier nur die Spitzen der weiblichen Pflanzen Namen der verschiedenen Praparate Churus, Charas, Chur, Ganjah, Gunjah, Bheng,

der verschiedenen Fraparate Churus, Oharas, Chur, Ganjah, Gunjah, Bheng, Siddhi, Majun etc † Extractum Cannabis Indicae Indisch-Hanfextrakt Extrait de chanvre de l'Inde Fein geschnittenes (Austr) oder grob gepulvertes (Brit Helv U-St) In disches Hanfkraut wird mit q s Weingeist (87 bezw 91 proc) im Verdrängungswege erschöpft, der Auszug zu einem dicken Extrakt eingedampft Gall Aus 1000 g mittelfein gepulvertem Kraut mit 6000 g Alkohol (60 proc) ebenso zu bereiten Eiganzb lässt das fein zerschnittene Kraut 6, dann 3 Tage lang mit je 5 Th Weingeist ausziehen, die Pressilüssigkeit zu einem dicken Extrakt eindampfen Dunkelgrün, in Wassei weing, in Weingeist völlig löslich Ausbeute aus gutem Kraut 14—16 Proc Die Verarbeitung der Herba Cannabis "pro extracto" ist nicht rathsam

0,06 Brit 0,1 Austr 0,1 Helv. 0,2 Erganzb Dosis max simpl Dosis max pro die

Wenn dieses Extrakt in flussigen Arzneiformen verordnet ist, so muss es mit q s einer Mischung aus Gummi und Zucker ää angerieben werden

Die Abgabe zum innerlichen Gebrauch ist nur gegen arztliche Verordnung gestattet † Extractum Cannabis Indicae fluidum, Fluid Extract of Indian Cannabis (USt) Aus Herb Cannab Ind (No 20) 1000 g und q s Alkohol (91 proc) im Verdrüngungswege zu bereiten Man befeuchtet mit 300 com, sammelt zuerst 500 ccm und stellt 1 a 1000 com Extrakt her

† Tinctura Cannabis Indicae. Indisch-Hanftinktur Teinture de Chanvie

indien - Tincture of Indian Hemp

592 Cannabis

Brit Auflösung von 5 g Extract Cannabis indie in Spiritus q s ad 100 ccm Ergänzb 5 g Indischhanfextrakt in 95 g Weingeist zu losen

Gall Aus 100 g grobgepulvertem Kraut und 500 g Alkohol (60 proc) durch

10 tagiges Ausziehen

Helv lasst aus 20 Th grob gepulvertem Kraut 100 Th, U-St aus 15 g 100 ccm Tinktur durch Verdrangung mit Weingeist herstellen

Klar, dunkelgrun, schwach bitter, von betaubendem Geruch Inneilich je 4-6 Tropf

1/a stundlich

Vorsichtig, vor Licht geschutzt aufzubewahren Dosis max simpl 1 g, pro die 5 g (Helv)

## Charta Cannabis Indicae

Indisch-Hanf-Papier

Rp Extracti Cunnalus Indicae 10,0 Spiritus 100,0

Mit der Lösing wird Filtripapier getränkt, das zuvor in eine Salpeteriösung getrucht und getrocknet wurde Man trocknet in gehinder Wänne und schneidet in Streifen Diese lässt nan verglimmen und athmet den Dampf ein

## Grüne Lupussalbe Unna-

Rp Acid salisylier Liq Shb chlorati az 2,0 Extr Cannab Ind Kreosoti az 4,0 Adip Lanae 8,0

#### Oleum Cannabis Indicae

Aus grob gepulvertem Ind Hanf wie Olsum Bellgdonnas (S 472) oder durch Lösen von

Extracti Cannabis Ind 1,0 in Olei Olivarum 20,0

in der Warme und Absetzenlassen zu bereiten

Pastilli Cannabis Indiene (Diet )

Rp Extracti Cannabis Indic 5 0 Sacchart 25 0 Pastac Cacno 20 0

Sacchari Vamilini 0,2 Man formt 100 Pastillen mit je 0,05 Hanfextrikt,

## Stilus Cannabis unguens

Cannabis-Salbenstift Diet

Rp Colophonii 5,0
Extracti Cannabis Indici 10,0
Cerae flavao 45,0
Olei Olivarum 400

Man schmilst und giesst halberkaltet in Stangenformen.

BETERSDORF'S Hilhneraugenpflaster ist ein Pflastermull mit Indisch-Hanfextrakt und Salicylsaure

Bromidia, ein Schlafmittel, besteht aus Chloralhydrat, Bilsenkraut- und Indisch-

Hanfextrakt

Cigaretten, Indische. Mit Opium-, Lobelia- und Indisch-Hanftinktur getranktes Papier

Cornillin, ein Hühneraugenpflaster von der Zusammensetzung des Beyersbork'schen

Cornicide 1st Collodium salicylatum Erganzb, ebenso das

Hulineraugenmittel des Apothekers RADLAUER in Berlin Aehnliche Mischungen

Hühneraugentinkturen von Esser, Kranich, Sikorski, Würfling, Golienski, Barkowski, Bongartz und Haschisch vom Apotheker Karren

Pulver von Bickford & Spooner ist mit Salpeter behandelter Hanf

+ Cannabinum tannicum.

Darstellung. Indischem Hanf wird das äthensche Oel durch Destillation mit Wasserdampfen entzogen, derselbe sodann mit Wasser ausgezogen, der Auszug mit Bleisectat gefallt, der Bleiniederschlag mit Schwefelwasserstoff zerlegt und die so in Freiheit gesetzten Glykoside an Tannin gebunden — Nach anderer Angabe wird der wassrige Auszug direkt mit Tannin gefällt

Etgenschaften Gelbgrünes oder mehr bräunliches Pulver von etwas bitterem und stark zusammenziehendem Geschmack. Wenig löslich in Wasser, Weingeist und Aether, leicht löslich in angesauertem Weingeist und Wasser Die letztere Lösung wird durch Alkalien weisslich gefällt, durch Jodlösung getrübt

**Prating.** Ohne betaubenden Hanfgeruch, auf Platinblech verbrannt, höchstens 0,1 Proc Rückstand lassend, in 10 Theilen mit 10 Proc. Salzsäure versetztem Weingeist ohne Ruckstand löslich.

Aufbewahrung. In wohl verschlossenen Gefässen vorsichtig

Anwendung. Bei leichteren Formen der Schlaflosigkeit als Hypnoticum Dosis simplex 0,25-1,0, pro die 2,0

Bp Cannabin, tannie, 1,0
Sacch alb 2,0
M f pulv dly in p, aeq IV
S Abends vor dem Schlafengehen ein Pulyer

Cannabis 598

† Cannabinum purum Durch Einwirkung von Zinkoxyd auf Cannabintannat als braunes Pulver erhalten

Auf Platinblech erhitzt, ohne Ruckstand fluchtig, geschmacklos, in Wasser unlöslich, in Weingeist, Aether, Chloroform leicht löslich In Dosen von 0,05-0,1 wie voriges

in Weingeist, Aether, Unforctorm leicht ichlich in Dosen von 0,05—0,1 wie voriges † Haschisch purum Ein alkoholsches Extrakt aus Cannabis, das man vorher vom atherischen Oel befreit hat, wild mit Alkalien behandelt und dadurch alle saueren Bestandtheile, fettes Oel etc beseitigt. Der nicht an Alkali gebundene Antheil liefert das Praparat Ein braunes Weichharz, in Wasser unlöslich, löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol, Benzin, Schwefelkohlenstoff, Amylalkohol, Essigather, Aceton Wirkt anfangs erregend, später berühigend. Dosis 0,02—0,04 † Caunabinoum (Erganzb) Aus dem vorigen wird schadlich wirkendes Tetanin (?) mit Gerbstoff gefallt, es hinterbleibt dann Cannabino in in Form eines braunen Harzes. Soll rein schläferregend wirken. Dosis 0.03—0.1 a

- Soll rem schlaferregend wirken Dosis 0,03-0,1 g
- b) Die Fruchte Finetus Cannabis (Erganzb) Semen Cannabis Hanfsamen. Hanfkorner - Graine ou Semence de chanvre Chènevis (Gall) Hemp-seed

Beschreibung Die nusschenarugen Schliessfruchte sind bis 5 mm lang. 2 mm breit, oval-breit-eiformig, von der Ruckenseite etwas zusammengedruckt, grunlich-granbraun, an beiden Randern schwach weisslich gekielt, von einem feinen Gefassbundelnetz umspannt Schale dunn, sprode, leicht zerbrechlich In dem sparkehen, graugrünlichen Endosperm liegt der gekrümmte Embryo mit gelben Kotyledonen — In der Fruchtschale palissadenartig gestreckte, an den Seiten faltig verbogene, reichlich porose Steinzellen In Embryo 4-8 \( \mu\) grosse Aleuronkorner mit einem grossen Globoid und Krystalloid

Bestandtheile Fettes Oel 32-58 Proc (vergl unten), Wasser 8,92 Proc, Stickstoffsubstanz 18,23 Proc. stickstofffrene Extraktatoffe 21,06 Proc. Holzfaser 14,97 Proc, Asche 4,24 Proc In der Trockensubstanz Stickstoffsubstanz 20,01 Proc, Fett 35,77 Proc, Stickstoff 3,2 Proc

Einsammlung Aufbewahrung. Die im August gesammelte Frucht wird getrocknet und an einem trocknen Orte aufbewahrt

Anwendung Zu Emulsionen (1 10, die Fruchte sind vorher abzuwaschen), zur Gewinnung des fetten Oeles, leicht gequetscht zu Theemischungen

		Emulsion de chênovis (Gall )
	mulaio Cannabls — Hanfmilch, (Münch, Nosok-Vorschr)  Bp Fructus Cannabls 50,0  Aquae 500 0  Sirupi simplicis 20,0.	Rp 1 Fructus Cannabia 50,0 2 Saccharl albi 50,0 8 Aquae destillatae 1000,0 Man stösst 1 mit 1/2 von 2 und q s von 8 rur Fasta an und fügt den Rest von 3 binzu, presst ab und löst den Rest von 2 Extrait Cannabis Ein aus Hanfsaruenmehl bestehendes Gehelmmittel,
	Emulsio Cannabis composita	Yet. Latwerge bei Harnverhalten der Schafe (Diet.)
$\mathbf{R}\mathbf{p}$	Kahi nitrici 5,0	Rp Fructus Cannabis contus 100,0
•	Natrii nitrici 5,0	Magnesii sulfurici 50,0
	Extracta Hyoscyama 0,5	Amygdalarum amarar 10,0
	Aquae Amygdalar amar 10,0	Fructus Juniperi contus 25,0
	Emulsionis Cannabis 200,0	Farmae Secalis 25,0 Aquae q a Stündlich taubeneigross

## Oleum Cannabis Hanfol. Huile de chanyre. Huile de chènevis. Hemp seed oil

Wird aus den gepulverten Frachten durch Auspressen gewonnen Frisch gepresst ist es infolge eines Gehaltes an Chlorophyll heilgrun bis grunlichgelb, mit der Zeit wird es braungelb Von eigenthumlichem Geruch, mildem Geschmack Trocknet leicht Es löst sich in 30 Theilen kalten Alkohols, seine Losung in 12 Theilen kochenden Alkohols scheidet beim Erkalten Stearin aus

Konstanten Spec Gew 0,925-0,931 Wird bei - 15°C dick, bei - 27,5°C fest Schmelzpunkt der Fettsauren 19°C Erstarrungspunkt 15°C Verseifungszahl 193,1 Jodzahl 143-157,5 Jodzahl der Fettsauren 122,2-125,2 Brechungsindex bei 18°C 1.47848

Bestandtheile. Triglyceride der Stearinsäure und Palmitinsäure, Linolsäure nebst wenig Linolensäure und Isolinolensäure.

Priifung. Mit Natronlauge gekocht giebt es eine braungelbe, feste (Leinöl eine gelbe, weiche) Seife. — Schwefelsäure färbt intensiv grün, ebenso fürbt Salzsäure; altes Oel wird gelbgrün. — Ein Gemisch von gleichen Theilen Wasser, konc. Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure giebt mit dem 5 fachen Volum Oel eine Grünfürbung, die in Schwarz und nach 24 Stunden in Rothbraun übergeht. — Besonders charakteristisch die hohe Jodzahl.

Anwendung. In der Technik zur Herstellung von Seifen. Arzneilich neuerdings empfohlen zu Einreibungen als die Milchsekretion hemmendes Mittel.

# Cantharides.

Lytta vesicatoria Fabricius (Cantharis vesicatoria L.). Familie der Cantharidae. — Verwendung finden die ganzen Thiere:

† Cantharides (Austr. Germ.). Cantharis (Brit. Helv. U-St.). Kanthariden. Blasenkäfer. Pflasterkäfer. Spanische Fliegen. — Cantharides (Gall.). Mouches d'Espagne. — Blisting-flies. Spanish-flies.

Beschreibung. Der Käfer (die Bezeichnung "Fliege" ist also falsch) ist länglich, fast cylindrisch, bis 2,5 cm lang, bis 8 mm breit. Von oben gesehen smaragdgrün



Fig. 140.

oder goldgrün, nur das Abdomen ist etwas bläulich oder kupferfarben, die Beine und die elfgliedrigen Fühler schwarz. Der gesenkte Kopf ist fast herzförmig, am Scheitel mit einer Rinne, fein punktirt und weissgrau behaart, mit braunen halbnierenförmigen Augen. Das unterste Glied der Fühler ist länger als die übrigen und behaart. Das Halsschild ist schmal, nach hinten verengert, das Brustschild viereckig mit stumpf dreieckigem Schildchen. Flügeldecken fein gerunzelt mit zwei feinen Längsrippen, unten braun, biegsam, nach hinten abgerundet. Die Flügel sind gross, häutig, geadert, braun. Von den sechs Beinen haben die zwei vorderen Paare fünfgliederige, das hintere viergliederige Tarsen mit in zwei ungleiche Hälften gespaltenen Klauen. Die Fühler des Männehens sind halb so lang wie der Körper, die des Weibehens kürzer. Das Durchschnittsgewicht eines Käfers beträgt 0,1 g.

Bestandthette. Die luttrockenen Käfer enthalten 7,5-8,5 Proc. Wasser, die gepulverten 7,8-12,45 Proc. Der Gehalt an Asche beträgt bis 6 Proc. (Im Pulver fand Dieterich bis 10,55 Proc.) Alkohol (90 proc.) nimmt 15 Proc. auf. Sie enthalten ferner 12 Proc. eines gelben, butterartigen Fettes, flüssiges Oel, Harz, einen gelben, in Schwefelkohlenstoff löslichen, und einen rothen, darin unlöslichen Körpor, und als wirksamen Stoff 0,3-0,6 Proc. Cantharidin, theilweise an Alkalien gebunden (Baudin fand 0,72 Proc. freies Cantharidin, 0,32 Proc. an Alkalien gebunden). Der Sitz des Cantharidins soll in den Genitalien und in den Eiern sein.

Prüfung. Dieselbe hat sich neben der Feststellung des Aschengehaltes auf die gute äussere Beschaffenheit zu richten, dass die Käfer nicht von Schmarotzern (Larve einer Motte: Tinea flavifrontella, Käfer: Anthrenus museorum, Hoplia farinosa) zerfressen sind. Ferner hat man sein Augenmerk darauf zu richten, dass die Käfer nicht etwa mit Alkohol, Benzol oder Aether extrahirt sind, event. unter Zusatz von Schwefelsure. In letzterem Fall ist die Asche reich an Sulfaten. — Der ätherische Auszug aus guten Kanthariden hinterlässt etwa 10 Proc. eines dicklichen, grünlich-gelben Extrakts, in dem sich Kantharidinkrystalle befinden, bereits extrahirte liefern viel weniger Extrakt

Cantharides 595

(etwa 2 Proc) — Ferner ist darauf zu achten, dass den Kanthanden nicht fremde Kafer beigemengt sind, als solche sind beobachtet Cetonia aulata, Cantharis togata, Lytta syriaca, Silpha quadripunctata, Aromia moschata — Mit fettem Oel beschwerte Kanthanden machen, zwischen Papier sauft gepresst, einen Fettfleck

Bestimmung des Cantharidingehalies. Zur Bestimmung des Gesammtcanthamdins lasst man 25,0 g feingepulverte Kanthanden mit 100,0 g Chloroform und 2,0 g Salzsaure eine Nacht siehen, schuttelt dann während 3 Stunden öfter um und filtrit durch einen bedeckten Trichter 62 ccm des Filtrats (= 15 g Kanthariden) werden verdunstet, der Ruckstand mit 5 ccm Schwefelkohlenstoff oder Petrolather behandelt, das Ganze auf ein gewogenes Filter gebracht, mit 10 ccm Schwefelkohlenstoff oder Petrolather nach gewaschen, das Filter bei 60° C getrocknet und gewogen Bei Verwendung von Schwefel Pohlenstoff rechnet man 0,01 g fur durch denselben gelöstes Cantharidin hinzu Die Bestimmung des freien, nicht an Alkalien gebundenen Cantharidins geschieht in derselben Weise, nur lasst man die Saure weg — Eine Cantharidinbestimmung ist stets vorzunehmen, die Gall veilangt 0,5 Proc

Vorkommen und Finsammlung Hamisch in Mittel und Südeuropa bis Russland in den Monaten Mai bis Juli auf Oleacean (Fraxinus, Ligustrum, Syringa), Caprifoliacean (Sambucus, Lonicera), Acer, Populus, Larix Die in den frühen Morgenstunden auf ausgebreiteten Tuchern gesammelten Kafer tödtet man in verschlossenen Flaschen, indem man in dieselben auf 11 Inhalt 5 g Aether giebt, und trocknet sie sorgfaltig bei gelinder Warme (nicht über 30°C), zuletzt über Aetzkalk 5 Th frische Kanthanden geben etwa 2 Th trockne

Aufbewahrung. Die Kanthanden sind, sobald sie sich leicht zu Pulver zerreiben lassen, in dicht zu verschließende Standgefasse aus Stein oder Blech zu bringen, in welche man zur Fernhaltung von Insekten einen mit Aether getrankten Wattebausch hangt Sie welden an einem trockenen Orte vorsichtig aufbewahrt, das grobe Pulver hält man in Blechgefassen, das feine in braunen Stopselglasern, beide in nicht zu grosser Menge, vorrathig, bei langerer Aufbewahrung verliert das Pulver ganz erheblich an Wirksamkeit

Germ schreibt das Vorrathighalten der unzerkleinerten Kafer vor, Helv lasst dieselben juhrlich erneuern

Verarbeitung Beim Pulvern der Kanthanden sind besondere Siebe zu verwenden Der Arbeiter hat eine Schutzbrille anzuiegen, Mund und Nase mit einem feuchten Tuche zu verbinden Das fertige Pulver trocknet man vor dem Einfullen in die Vorrathsgefasse über Aetzkalk nach 100 Th lufttrockene Kanthanden hefern 90—94 Th grobes oder 85—88 Th feines Pulver

Beim Verarbeiten des Pulvers zu Auszügen, Pflastern u dergl in der Wärme sind Wasserhad und verschlossene Gefässe zu verwenden, um einer Verfüchtigung des wirksamen Bestandtheils vorzubeugen, da dessen Dampfe überdies Augen und Lungen höchst gefährlich werden können, arbeite man unter einem Abzug oder im Freien. Bei trockener Verarbeitung des Pulvers ist dasselbe, um Stauben zu verhuten, mit wenig Alkohol anzufenehten.

Wirkung und Anwendung. Sie wirken stark reizend auf die Harnwege Schon geringe Dosen rufen gefahrliche Vergiftungen hervor, wohei es zu Albuminung, Hamaturie, Cystitis etc kommt, ferner bestehen Dysurie, Strangurie, schmerzhafte Erektionen Bei schweren Fallen kommt es zu Respirationsstörungen, Krampfen und akuter Gastroenteritis Inneiheh als Aphrodisiacum und Diureticum gar nicht mehr im Gebrauch und mit Recht, weil die zuweilen beabsichtigten, anscheinend erotischen Erscheinungen eben nichts anderes als Zeichen schwerer Erkrankung der Harnwege sind. — Aeusserlich als Vesikans bei Pleuntis, Pneumonie, Gelenkrheumatismus, Neuralgien, rheumatischen Zahnschmerzen, Augenentzündungen etc

Dosis maxima Germ Helv 0,05 g, pro die 0,15 g, Austr 0,2 g

Bei Kantharidenvergiftung infolge äusserer Anwendung Ausspälungen der Blase mit warmem Wasser, warme Sitzbäder, Blutentziehung in der Nierengegend, innerlich Opium — Infolge innerer Anwendung Ausspulungen des Magens, Magenpumpe, schlemige Mittel, Opium Fette sind zu vermeiden

Dem freien Verkehr sind Kanthariden und ihre Zubereitungen antzogen

† Aether cantharidatus. Spanischfliegenäther (Ergänzb) Liquor epispasticus Blistoring Liquid (Brit) Aus 10 Th mittelfein gepulverter Kanthariden sammelt man nach 24stundigem Stehen mit 15 Th Aether im Verdrangungswege durch Nach-

88\*

giessen von q. s. Aether 10 Th. Flüssigkeit. Klare, braunlich-grüne, schwach saure Fitissigheit, die vorsichtig und im Kühlen aufzubewahren ist. (Fig. 141. T Trichterrohr. D Deplacir righter, b Baumwollbausch, t Luftroln)

Brit schreibt Essigather vor und lässt aus 50 g Kantharidenpulver 100 ccm Auszug herstellen.

the Collodium cantharidatum s. cantharidale s. vesicans. Spanischfliegen. Kollodium. Blasenziehendes Kollodium. - Collodich cantharidé. - Blistering Collodion. Germ., Helv. 100 Th. grob gepulverie Spanische Fliegen werden mit q. s. Asther im Perkolator erschöpft, der Auszug in gelinder Warme zum Sirup eingedampft und mit Kollodium q. s. zu 100 Th. vermischt.

U-St. 60 g Kentharidenpulver wird im Ferkolator mit Ohloroform erschöpft, der

Auszug auf 15 g eingedampft und mit 85 g elastischem Kollodium vermischt.

Brit. lässt 5 g Schiessbaumwolle in 200 com Kantharidenather (Liq. epispastic.

Erit.) lösen.

Emplastrum Cantharidum (Austr.). Cantharidum ordinarium Empl. (Germ.). Empl. Cantharidis (Brit. Helv.). Empl. vesicans s. vesicatorium. Blasenpflaster. Kantharidenpflaster. Spanischfliegen pflaster.— Emplatre vésicatoire (Gall.). — Cantharides Plaster. Blistering Plaster. Vesicatory.

a. Austr. 100,0 gelbes Wachs 100,0 venetianischer Terpentin, 20,0 Olivenöl schmilzt man, seiht durch, trägt 125,0 gepulverte Kanthariden ein, erwärmt 1 Stunde im Wasserbade, setzt 10,0 Peru-

balsam zu und lässt erkalten.

b. Brit. Man schmilzt 20,0 Kolophonium, fügt 5,0 Seifenpflaster, dann je 20,0 gelbes Wachs und Schweinefett und zuletzt 85,0 Kantharidenpulver hinzu.

c. Germ. 2 Th. mittelfeines Kan-tharidenpulver, 1 Th. Olivenol 2 Stunden im Dampfbade erwärmen, 4 Th. gelbes Wachs, 1 Th. Terpentin zufügen, rähren bis zum Erkalten.

d. Hely. 25 Th. frisches Kantharidenpulver wird mit 12 Th. Olivenol 2 Stunden im Wasserbade erwärmt, in eine ab-gekühlte Mischung aus 50 Th. gelbem Wachs, 8 Th. Terpentin, 5 Th. Elemi eingetragen. Mit Glycerin in Stangen auszurollen und jährlich zu erneuern.

e. Gall. 10 Th. Elemi, 4 Th. Olivenol, 30 Th. Konigssalbe, 40 Th. gelbes Wachs schmilzt man, seiht durch und mischt 42 Th. feines Kantharidenpulyer hinzu.

f. Nach E Dieterion. 100,0 Olivenol, 525,0 gelbes Wachs, 125,0 Terpentin

schmilzt man, setzt 10,0 Weingelst mit 1,0 Schwefelsaure, dann 250,0 fein gepulverte Kanthariden hinsu, erwarmt 2 Stunden (60-70° C.) und mischt 2,0 Baryumkarhonat mit 6,0 Weingeist zu. Nach dieser Vorschrift wird auch das gebundene Kantharidin wirksam. In lose bedeckten Kästen aufzuhewahren, in Blechgefässen schimmelt das Pflaster.

Emplastrum Cantharidum extensum. Um ein sauberes Pflaster zu erhalten, streicht man die Masse auf Wachspapier, schneidet mit der Scheere die gewänschte Form, drückt auf gestrichenes Hestpflaster und zieht das zuvor mit Aether oder Benzin benetzte Wachepapier glatt ab.

Emplastrum Cantharidum d'Albespeyres. (Ergenzb.) Albespeyres Pflaster. 95,0 Kolophonium, 15,0 gelbes Wachs, 12,0 Terpentin, 5,0 Hammeltalg, 2,0 Storax schmilzt man, seiht durch, lässt mit 80,0 mittelfein gepulverten spanischen Fliegen 1 Stunde bei 60-6500, stehen und streicht dann.

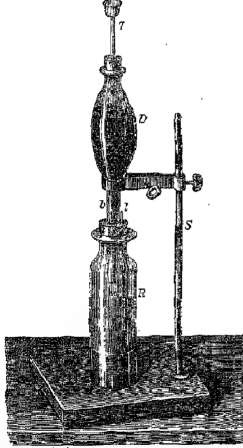


Fig. 141.

Canthardes 597

Dieses Pflaster kommt in Originalpackung auf grünes Wachstuch gestrichen in den Handel und zeichnet sich durch Haltbarkeit und zuverlassige Wirkung aus

Emplastium Canthandum perpetuum. (Austr Germ Hely) Empl calefa-ciens (Brit) Empl epispasticum Empl Euphorbii s Janini s Jaegen Empl vesicans mediolanense (Gall) s vesicatorium perpetuum Immei-wahrendes Spanischfliegenpflaster Bestandiges Kantharidenpflaster wahrendes Spanischfliegenpflaster Bestundiges Kantharidenpflaster (Zugpflaster Germ) — Mouches de Milan Emplatre a mouche de Milan

Vesicatoire de Janin — Warming plaster

a Germ 14,0 Kolophonium, 7,0 Terpentin, 10,0 gelbes Wachs, 4,0 Talg schmilzt
man und setzt 4,0 mittelfein gepulverte Kanthenden, 1,0 Euphorbium zu

b Helv 30,0 Elemi, 20,0 gelbes Wachs, 10,0 Storax schmilzt man und fügt
5,0 Kampher in 5,0 Olivenöl gelöst und 30,0 fein gepulverte Kanthariden hinzu Zu einer "Mouche de Milan" nimmt man 1 g hiervon

c Austr Je 30,0 Venetianischen Terpentin und Mastix schmilzt man und setzt 10,0

gepulverte Kanthanden, 5,0 gepulvertes Euphorbium hinzu
d Brit 10,0 Kanthandenpulver zieht man 6 Stunden mit 50 ccm siedendem
Wasser aus, presst dampft die Flussigkeit auf ½ ein und schmikt 10,0 gelbes Wachs,
10,0 Kolophonium, 130,0 Heftpflaster, 80,0 Seifenpflaster hinzu
Call Je 50 Th Burgunder Pech und gelbes Wachs schmikt man, seiht durch,
erwärmt mit 50 Th feinem Kanthandenpulver 2 Stunden im Wasserbade, fügt 10 Th
venetianischen Terpentin hinzu, rührt bis zum Erkslein und selzt je 1 Th Lavendeld) und Thymianol hinzu Wird in flachgedrückten Kugelehen zu 1 g, in ein Stuck schwar... Seide von 6 cm Durchmesser eingeschlagen, abgegeben

Emplastrum Brouoti Empl Mezerei cantharidatum (Ergänzb) Pannus vesicatorius Taffetas vesicans Empl epispasticum Drouoti Drouot'sches Pflaster Blasentaffet Spanischfliegen Scidelbastpflaster — In einer aus 30,0 grobem Kantharidenpulver, 10,0 fein zerschnittener Scidelbastrinde, 100,0 Essigathei bereiteten Tinktur löst man 4,0 Sandarak, 2,0 Elemi, 2,0 Fichtenharz und bestreicht mit tolst breiten Pinsels ausgespannten, vorher mit einer Lösung von 20,0 Hausenblase und 2,0 Zucker in 200,0 Wasser überzogenen Seidentaffet Vorstehendes Verhältniss in Grammen hefert 3000 [] cm (s auch unter Empl adhaesivum Anglicum)

Extractum Canthalldum Extrait éthéré de canthallde (Gall) ist wie Extr Cinae nethereum (Gall ) zu bereiten

Extrait alcoolique de cantharide (Gall) wie Extr Scillae

Linimentum Cantharidis (Nation Form 1896) Cantharides pulv 150,0 g werden ın der Warme mit 1000 ccm Terpentinöl ausgezogen, das Filtrat wird mit Terpentinöl auf 1000 ccm gebracht

Oleum cantharidatum (Germ ) Spanischfliegenöl Huile de cantharide (Gall) 3 Th grobes Kanthandenpulver werden mit 10 Th Ohvenöl 10 Stunden im Dampfbade behandelt, gepresst und filtrirt Gall Aus 1 Th grobem Kantharidenpulver und 10 Th Ohvendl durch 6 stundiges Erwarmen Dieses Oel wird zweckmassiger durch Oleum Cantharidini ersetzt

Sparadi ap vesicans (Gall) Ja 25 Th gelbes Wachs, schwarzes Pech und Kolophonium schmilzt man, seiht durch, fugt 2 Th Ohvenöl und je 4 Th Glycerin und venetianischen Terpentin, zuletzt unter Umruhren 40 Th mittelfeines Kanthariden pulver hinzu Nach halbstundigem Erwarmen im Wasserbade wird die Masse auf Wachstuch gestrichen

- † Tinctura Cantharidum (Austr Germ) s. Cantharidis (Brit Helv U-St) Kantharidentinktur - Teinture ou Alcoolé de Spanischfliegentinktui cantharide (Gall) - Tincture of Cantharides
  - Grobes Kantharidenpulver 1,0, Spiritus 10,0
- b Helv Aus 10 Th Kanthandenpulver und q e Weingeist (94 proc) stellt man durch Verdrangung 100 Th Tinktur dar
- 6 Austr Aus Kanthandenpulver wie Tinet Aconiti (Austr), doch mit 87 proc Weingeist zu bereiten
- d Brit Kanthandenpulver 12,5 g, Spiritus (90 Proc.) 1000 com Durch Maceration zu bereiten
  - e U-St aus 50 g Kantharidenpulver 1000 ccm Tinktur wie nach Helv herstellen
- f Gall Grobes Kanthardenpulver 1 Th, Alkohol (80 proc) 10 Th, 10 Tage vu

Grunlichgelbe Tinktur, mit Wasser gemischt milchig trübe Vorsichtig aufzubewahren

Grösste Emzelgabe Austr 0,5 Germ Helv 0,5 Grösste Tagesgabe

598 Canthandes

#### Gegen Ausfallen der Haure (Husemann

Rp Tineturae Cantharidum 1.0 Spiritus Sinepis 5,0 Rp Tincturae Canthardum Spiratus 50.0 Miximae odoriferae Olei Lavandulae Olei Ricini 50,0 Olei Amygd amar āth Haaröl Olei Rosse O.ei Aurantu Florum 54 0,25

Jeden 2 Tag die Kopfhaut einreiben

F Tinetura Cantharidum aetherea. 1,0 Kantharidenpulver, 7,0 Aether, 8,0 Wein genst (90 proc.) Man macerirt und bringt ohne auszupressen aufs Filter Gall Teinture éthérée de cantharide Cantharidum gr pulv 10,0, Aetheris

canti Teinture etheree de Cantharide Cantharidan gr pulv 10,0, Aethers acetici 100,0 Im Verdrangungswege zu bereiten (Fig 141)

Unguentum Cantharidum (Germ) s Cantharidis (Birt Helv) Coratum Cantharidum Ungt irritans Spanischfliegensalbe Kantharidensalbe Reiz salbe Fontanellsalbe Pommade épispastique — Cantharides Ointment

a Gorm 3 Th Oleum cantharidatum, 2 Th Cera flava

b Helv lasst 2 Th frisch gepulverte Kanthauden mit 8 Th Olivenöl 4 Stunden im Dampfbade erwarmen, pressen, filtriren und 6 Th des Filtrates mit 4 Th weissem Wachs zusammenschmelzen

c Brit 3 Th Kanthariden, 30 Th Benzoefett digerirt man 12 Stunden (bei etwa

50° C) und seiht unter gelindem Pressen durch

d Gall 1) Pomatum luteum de Cantharide. Pommade épispastique jaune 60 Th grobes Kanthardenpulver erwarmt man mit 840 Th Schweinefett 4 Stunden im Wasserbade, lässt absetzen, giesst klar ab, digerirt 1 Stunde mit 4 Th Kurkumapulver, filtrirt im Heisswassertrichter, schmilzt 120 Th gelbes Wachs hinzu, ruhrt kalt und gieht 4 Th Citronenöl hinzu

2) Pomatum viride cum Cantharide. Pommade epispastique verte 280 Th Pappelsalbe werden mit 40 Th weissem Wachs zusammengeschmolzen und 10 Th Kan thandenpulver zugemischt

Die Salbe dient zum Offenhalten von Wunden und ist im Handverkauf mit Vorsicht

abzugeben

#### Pommade pour Papier épispastique

Sobi ovilis 240,0  $\mathbf{R}_{\mathbf{p}}$ Adıpıs benzoatı 0,008

Cantharidum gr m pulv 100,0 J Man erwärmt 2 Tage im Wasserbade, presst ab und filtrirt heiss

Charta epispastica (Gall) Papier epispastique

$\Pi\Pi$
0
-
-
0

Durch einseitiges Auftragen der geschmolzenen Salben auf Papierstreifen erhält man die Papiere No I, II, III

+ Acetum	Canth	aridis	(Brit	)
Vinegar				
Cantharidu	m &r	pul▼	100,0	8

 $\mathbf{R}_{\mathbf{P}}$ Acidi acetici glacial (99%) Aquae al q a

Man maceurt mit 900 ccm und sammelt im Verdrängungswege 1000 ccm

#### Balsamum Vinariense Linimentum Saponis rubefaciens

Weimarscher Seifenhalsam, 1 Linimenti saponato-camph 80,0 2 Olei Terebinthinge 5,0 8 Tincturae Cantharidum

Man schmilzt 1, setzt 2 und 3 zu und kühlt schnell

## Ceratum Cantharidis (U-St)

1 Canthaudum puly (No 60) 820,0 g 2 Cerae flavae 180,0 , 180,0 , B Colophonii 4. Adipis smile 220,0 , 5 Olei Terebirthmae 150,0 ccm

Man macerirt 1 mit 5 48 Stunden, fügt 2, 3, 4 geschmolzen hinzu und dampft im Wasserbude bis auf 1000 g ein

# Charta antirheumatica stimulans

Reizendes Gichtpapier Ro Resmae Pini 100.0 Cerne flavae 50,0 schmilzt man, fügt

Tincturae Cantharidum

Tineturae Euphorbii az 4,0 hinzu, verdunstet den Weingeist im Wasserbade und verfährt wie bei Charta cerata

#### Collamplastrum Cantharidini (Diet)

Rp Massae ad Collemplastrum 800,0 Rhizomatis Iridis pulver 88,0 Sandaracae 20.0 Olei Resmae Pini (Harzől) 20,0 Acidi salicylica 6.0 Cantharidini subt puly 2.5 Actheris 150.0

Bereitung wie Collemplastrum Arnicae (S 385)

## Collemplastrum Cantharidini perpetuum (Diet)

Wie voriges, doch nur mit 0,25 Cantharidini und 80,0 Rhizom Indis, und statt Sandarak mit 50,0 Euphorbium und 20,0 Olibanum zu bereiten.

Cantharides 599

Emplastrum Cantharidum Berolinense	Linimentum vesicans Swedtaur.
Bandpflaster Rp Terebinthmae lariom 200	Rp Canthandum contusar 60
Cerae flavae 300	Camphorae 10,0 Olei Ohvarum 5,0
Resinse Piru 120	Olei Terebinthinas 20,0
Schi ovilis 7,0	Digeriren, auspressen, flitziren
Man schmilzt, fligt	Witted annual Vietnamia II Various am
Euphorbu pulv 10,0	Mittel gegen Haarausfall Leistikow
Cantherdum puly 10,0	Rp Tincturae Cantharidum 3,0 Chlorali hydrati 20
Sandaracae pulv 25,0 hinzu, streicht auf Seidenzeug und schneidet in	Lanclini 5,0
3 cm breite Streifen Aus diesen erhält man	Vaselini
mittelst eines Pflasterstechers ohrförmige Stücke	Aquac Laurocerasi
(Ohrpflaster, Zahnpflaster)	Aquae Calcis 23 10,0
Emplastrum Cantharidum Fernani	Olema Conthaddal (Dut)
entspricht dem Empl Cantharid perpet. Germ.	Oleum Cantharidini (Diet) (Loco Olei cantharidati)
erhillt aber noch wenig Styrax und Oleum Phymi	Rp Cantharidini pulvorati 1,0
Emplastrum Cantharidum camphoratum	Acetoni 40,0
Vesicatorium camphoratum Vésicatoira	Man löst im Wasserbade in verschlossenem Glas-
camphré (Gall)	kolben, trägt allmählich in
Emplastrum Cantharidum extensum wird mittelst	Olei Olivarum 960,0
eines Pinsels mit Aether camphoratus bestrichen	das auf 50° C erwarmt ist, und bewahrt bei
Emplastrum Cantharldum Lubecense	Zimmerwärme in gelben Stöpselgläsern auf
Luzzeck'sches Blasenpflaster	Pilulae antenureticae MEISSNER
Rp Colophonii 20,0	Gegen Bettnässen
Resinae Plm 20,0	Rp Cantharidum pulverat 0,66
Styracis hquidae 100	Ferri pulverati 1,83
Cantharidum subt pulv 10,0	Succi I iquiritiae 5,0
Emplastrum ad claves pedum Kritholz	M f rilgiae No 100
Bp Emplastri Litherg comp 40,0	Pilulae stimulantes Sundellis
Emplastra Galbana 10,0	Rp Cantharidum 04
Picis navaha 200	Fructus Capsici 0,6
Ammonii hydrochlor 1,5	Camphorae 16
Aeruginis 1,5 Cantharldum 1,0	Resinne Guajaci 5,0
•	Tincturae Colocynth q s
Emplastrum Picis cantharidatum (U-St.)	f pilul No 100
Warming Plaster	Pomata trichophytica Duputtren
Warming Plaster  Rp Cerati Canthands 80,0 g	
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharids 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen trennt man	Pomata trichophytics Dupuyrası Rp Medullae ossuum bovin. 100,0 Balsami Peruviani 4,0
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidis 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen trennt man  von den Canthariden, fügt zum füssigen Teile	Pomata trichophytica Dupuyrana Rp Medullae osenum bovin. 100,0 Ralsami Peruyiani 4,0 Olci Chnamomi 2,0
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharids 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen trennt man	Pomata trichophytica Dupuyrran Rp Medullae osanum bovin. 100,0 Balsami Peruyiani 4,0 Olci Chnamomi 2,0 Olci Bergamottae 1,0
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidis 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen trennt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Teile  Resinae Pini Burgund q s zd 1000,0 g  und bereitet l s eine gleichmässige Masse,	Pomata trichophytica Dupuytran  Rp Medullae osenum bovin. 100,0  Balsami Peruyiani 4,0  Olci Cinnamomi 2,0  Olci Bergamottee 1,0  Tincturae Cauthandum 1,5
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidis S0,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen trennt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Telle Resinae Pini Burgund q s zd 1000,0 g  und bereitet 1 s eine gleichmissige Masse,  Emulsio Cantharidum van Mons	Pomata trichophytica Dupuyrran Rp Medullae osanum bovin. 100,0 Balsami Peruyiani 4,0 Olci Chnamomi 2,0 Olci Bergamottae 1,0
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidis 80,0 g  Durch Schmeizen und Durchseihen treunt man  von den Canthariden, fügt zum fülssigen Telle Resinas Pini Burgund q s zd 1600,0 g  und bereitet 1 z eine gleichmässige Masse,  Emulsio Cantharidum van Mons  Rp Olei cantharidati 6,0	Pomata trichophytics Dupuyrran  Rp Medullae osanum bovin. 100,0  Balsami Peruviani 4,0  Olei Canamomi 2,0  Olea Bergamottae 1,0  Tincturae Canthandum 1,5  Mixturae oleeze balsamicae 3,5  D S. Dupuyrran'sche Haarwuchspomads.
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidis 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen treunt man  von den Canthariden, fügt zum füssigen Teile  Resinas Pini Burgund q s ad 1600,0 g  und bereitet 1 s eine gleichmissige Masse,  Emulsio Cantharidum van Mons  Rp Olei cantharidati 6,0  Vitellum ovi unius	Pomata trichophytics Dupuytrans  Rp Medullae ossuum bovin. 100,0 Balsami Peruyiani 4,0 Olci Chnamomi 2,0 Olci Bergamottae 1,0 Tincturae Cautharidum 1,5 Mixturae eleose balsamicae 3,5 D S. Dupuytran'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidis 80,0 g  Durch Schmeizen und Durchseihen treunt man  von den Canthariden, fügt zum fülssigen Telle Resinas Pini Burgund q s zd 1600,0 g  und bereitet 1 z eine gleichmässige Masse,  Emulsio Cantharidum van Mons  Rp Olei cantharidati 6,0	Pomata trichophytics Dupuyrran  Rp Medulise ossuum bovin. 100,0  Balsami Peruviani 4,0  Olci Cinnamomi 2,0  Olci Bergamottae 1,0  Tincturae Cautharidum 1,5  Mixturae eleese balsamicae 3,5  D S. Dupuyrran'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Cantharidum pulverat 40,0
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidis 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchselhen trennt man  von den Canthariden, fügt zum füßengen Teile Resinas Pini Burgund q s zd 1600,0 g  und bereitet l z eine gleichmissige Masse,  Emulsio Cantharidum van Mons  Rp Olei cantharidum van Mons  Mellis depurati 30,0	Pomata trichophytics Dupuyrran  Rp Medullae ossuum bovin. 100,0  Balsami Peruviani 4,0  Olci Chnamomi 2,0  Olca Bergamottae 1,0  Tincturae Cautharidum 1,5  Mixturae eleese balsamicae 3,5  D S. Dupuyrran'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Canthandum pulverat 40,0  Maita pulverati 480,0
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus  Durch Schmelzen und Durchseihen trennt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Telle  Resinas Pini Burgund q s zd 1600,0 g und bereitet l z eine gleichmissige Masse,  Emulsio Cantharidum van Mons  Rp Olei cantharidum van Mons  Rp Olei cantharidum van Mons  Mellis depuran 50,0  Gummi arabici 10,0  Aquae Jumperi 90,0	Pomata trichophytics Duputress  Rp Medullae ossum bovin. 100,0  Ralsami Peruviani 4,0  Olci Cinnamomi 2,0  Olci Bergamottae 1,0  Tincturae Cautharidum 1,5  Mixturae oleese balsamicae 3,5  D S. Duputren'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Cantharidum pulverat 40,0  Maita pulverati 480,0  Moschi 0,06
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus S0,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen trennt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Telle Resinas Pini Burgund q s zd 1600,0 g und bereitet l s eine gleichmissige Masse,  Emulsio Cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Mellis depurat 50,0 Gummi arzbiei 10,0 Aquae Jumperi 90,0  † Extraction Cantharidum	Pomata trichophytics Dupuyrran  Rp Medullae ossuum bovin. 100,0  Balsami Peruviani 4,0  Olci Chnamomi 2,0  Olca Bergamottae 1,0  Tincturae Cautharidum 1,5  Mixturae eleese balsamicae 3,5  D S. Dupuyrran'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Canthandum pulverat 40,0  Maita pulverati 480,0
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidis 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen treunt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Telle Resinae Pini Burgund q s zd 1000,0 g und bereitet l s eine gleichmissige Masse.  Emulsio Cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Mellis depurat 50,0 Gummi arabici 10,0 Aquae Jumperi 90,0  † Extraction Cantharidum Rp i Cantharidum gr m pulver 100,0	Pomata trichophytics Dupuyrran  Rp Medullae ossuum bovin. 100,0  Balsami Peruviani 4,0  Olci Chnamomi 2,0  Olca Bergamottae 1,0  Tincturae Cautharidum 1,5  Mixturae oleese balsamicae 3,5  D S. Dupuyyrran'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Canthandum pulverat 40,0  Matta pulverati 480,0  Moschi 0,06  Olci Ligni Rhodii  Olei Carvi 51 gits 6  Sacchari fusci 60,0
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus S0,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen trennt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Telle Resinas Pini Burgund q s zd 1600,0 g und bereitet l s eine gleichmissige Masse,  Emulsio Cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Mellis depurat 50,0 Gummi arzbiei 10,0 Aquae Jumperi 90,0  † Extraction Cantharidum	Pomata trichophytics Dupuyrran  Rp Medulise ossum bovin. 100,0  Balsami Peruviani 4,0  Olci Cinnamomi 2,0  Olca Bergamottee 1,0  Tincturae Cautharidum 1,5  Mixturae oleene balsamicae 3,5  D 8. Dupuyrran'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Cantharidum pulverat 40,0  Mata pulverati 480,0  Moschi 0,06  Olci Ligni Rhodii  Olci Carvi 51 gits 6
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen treunt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Telle Resmae Pini Burgund q s zd 1000,0 g und bereitet l s eine gleichmissige Masse,  Emulsio Cantharidum van Mons Rp Olei cantharidati 6,0  Vitellum ovi unnus Mellis depurati 50,0 Gummi araben 10,0 Aquae Jumperi 90,0  † Extraction Cantharidum  Rp 1 Cantharidum gr m pulver 100,0 2 Spiritus diluti 1000,0 3 Spiritus diluti 5000,0 Man zieht zuerst mit 2 dann mit 3 aus, filturt	Pomata trichophytics Dupuyrran  Rp Medulise ossuum bovin. 100,0  Balsami Peruviani 4,0 Olci Cinnamomi 2,0 Olca Bergamottae 1,0 Tincturae Cauthandum 1,5 Mixturae oleese balsamicae 3,5  D S. Dupuyrran'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Canthandum pulverat 40,0 Miata pulverati 480,0 Moschi 0,06 Olci Ligni Rhodii Olci Carvi 51 gits 6 Sacchari fusci 60,0  M f pasta Man legt kleine Kügelehen aus
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen treunt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Telle Resinae Pini Burgund q s zd 1000,0 g und bereitet l s eine gleichmissige Masse.  Emulsio Cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Mellis depurat 50,0 Gummi arabici 10,0 Aquae Jumperi 90,0  † Extraction Cantharidum  Rp i Cantharidum gr m pulver 100,0 2 Spiritus diluti 1000,0 3 Spiritus diluti 500,0  Man zicht zuerst mit 2 dann mit 8 aus, filtritt und dampft zum dicken Extrakt ein Ausbeute	Pomata trichophytics Duputrem  Rp Medulise ossum bovin. 100,0  Balsami Peruviani 4,0 Olci Chnamomi 2,0 Olca Bergamottae 1,0 Tincturae Cauthardum 1,5 Mixturae cleose balsamicae 3,5 D S. Dupuytren'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Canthandum pulverat 40,0 Moschi 0,06 Olci Ligni Rhodii Olci Carvi 53 gits 6 Sacchari fusci 60,0  M f pasta Man legt kieine Kügelehen aus
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen treunt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Telle Resmae Pini Burgund q s zd 1000,0 g und bereitet l s eine gleichmissige Masse,  Emulsio Cantharidum van Mons Rp Olei cantharidati 6,0  Vitellum ovi unnus Mellis depurati 50,0 Gummi araben 10,0 Aquae Jumperi 90,0  † Extraction Cantharidum  Rp 1 Cantharidum gr m pulver 100,0 2 Spiritus diluti 1000,0 3 Spiritus diluti 5000,0 Man zieht zuerst mit 2 dann mit 3 aus, filturt	Pomata trichophytics Dupuyrran  Rp Medulise ossum bovin. 100,0  Balsami Peruviani 4,0  Olci Chramomi 2,0  Olca Bergamottae 1,0  Tincturae Cautharidum 1,5  Mixturae oleese balsamicae 3,5  D S. Dupuyyrran'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Cantharidum pulverat 40,0  Matta pulverati 480,0  Moschi 0,06  Olci Ligni Rhodii  Olei Carvi 51 gits 6  Sacchari fusci 60,0  M f pasta Man legt kleine Kügeichen aus  Saponimentum Cantharidini Unnia.  Cantharidin-Opodeldol (Diet)
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen treunt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Telle Resinae Pini Burgund q s zd 1000,0 g und bereitet l s eine gleichmissige Masse.  Emulsio Cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Mellis depurat 50,0 Gummi arabici 10,0 Aquae Jumperi 90,0  † Extraction Cantharidum  Rp i Cantharidum gr m pulver 100,0 2 Spiritus diluti 1000,0 3 Spiritus diluti 500,0  Man zicht zuerst mit 2 dann mit 8 aus, filtritt und dampft zum dicken Extrakt ein Ausbeute	Pomata trichophytics Duputrem  Rp Medulise ossum bovin. 100,0  Balsami Peruviani 4,0 Olci Chnamomi 2,0 Olca Bergamottae 1,0 Tincturae Cauthardum 1,5 Mixturae cleose balsamicae 3,5 D S. Dupuytren'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Canthandum pulverat 40,0 Moschi 0,06 Olci Ligni Rhodii Olci Carvi 53 gits 6 Sacchari fusci 60,0  M f pasta Man legt kieine Kügelehen aus
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen treunt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Telle Resmae Pini Burgund q s zd 1000,0 g und bereitet l s eine gleichmissige Masse,  Emulsio Cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Mellis depurat 50,0 Gummi araben 10,0 Aquae Jumperi 90,0  † Extraction Cantharidum  Rp 1 Cantharidum gr m pulver 100,0 2 Spiritus diluti 1000,0 3 Spiritus diluti 500,0  Man zicht zuerst mit 2 dann mit 3 aus, filtrirt und dampft zum dicken Extrakt ein Ausbeute elwa 60 Procent.	Pomata trichophytics Dupuytren  Rp Medullae ossuum bovin. 100,0  Balsami Peruyiani 4,0 Olci Chnamomi 2,0 Olci Chnamomi 1,5 Mixturae oleose balsamicae 3,5  D S. Dupuytren'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Canthandum pulverat 40,0 Maita pulverat 480,0 Moschi 0,06 Olci Ligni Rhodii Olci Carvi 51 gits 6 Sacchari fusci 60,0  M f pasta Man legt kleine Kügelchen aus Saponimentum Uantharidini Unna. Cantharidin-Opodeldel. (Diet)  Rp Saponis stearn dialys 100,0
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen treunt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Telle Resinae Pini Burgund q s zd 1000,0 g und bereitet l s eine gleichmissige Masse.  Emulsio Cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Mellis depurat 50,0 Gummi arabici 10,0 Aquae Jumperi 90,0  † Extraction Cantharidum  Rp i Cantharidum gr m pulver 100,0 2 Spiritus diluti 1000,0 3 Spiritus diluti 500,0  Man zicht zuerst mit 2 dann mit 8 aus, filtrirt und dampft zum dichen Extrakt ein Ausbeute etwa 60 Procent.  Globali ad fonticulos	Pomata trichophytics Dupuytres  Rp Medulise ossuum bovin. 100,0  Balsami Peruyiani 4,0  Olci Chnamomi 2,0  Olci Chnamomi 2,0  Olci Bergamottae 1,0  Tincturae Cautharidum 1,5  Mixturae eleose balsamicae 3,5  D S. Dupuytren'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Canthandum pulverat 40,0  Mata pulverati 480,0  Moschi 0,06  Olci Ligni Rhodii  Olci Carvi Hagtis 6  Sacchari fusci 60,0  M f pasta Man legt kleine Kügelchen aus  Saponimentum Uanthavidini Unita.  Cantharidin-Opedeldel. (Diet)  Rp Saponis sicarin dialys 100,0  Saponis olein dialys 50,0  Aquae 95,0
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus  Durch Schmelzen und Durchseihen trennt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Telle Resinae Pini Burgund q s zd 1600,0 g und bereitet l s eine gleichmissige Masse.  Emulsio Cantharidum van Mons  Rp Olei cantharidum van Mons  Rp Olei cantharidum van Mons  Mellis depurat 50,0 Gummi arzhen 10,0 Aquae Jumperi 90,0  † Extraction Cantharidum  Rp 1 Cantharidum gr m pulver 100,0 2 Spiritus diluti 500,0  Man zieht zuerst mit 2 dann mit 8 aus, filtrirt und dampit zum diehen Extrakt ein Ausbeute etwa 60 Procent.  Globuli ad fontienles  Fontanellerbsen Eitererbsen  Globulos e Rhizomate liidis magnitudine pisi parvi	Pomata trichophytics Dupuytres  Rp Medulise ossuum bovin. 100,0  Balsami Peruyinni 4,0  Olci Chnamomi 2,0  Olci Chnamomi 1,5  Mixturac oleoso balsamicae 3,5  D S. Dupuytren'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Canthandum pulverat 40,0  Maita pulverat 480,0  Moschi 0,06  Olci Ligni Rhodii  Olci Carvi Higits 6  Sacchari fusci 60,0  M f pasta Man legt kleine Kügelchen aus  baponimentum Uantharidini Unna.  Cantharidin-Opodeldok (Diet)  Rp Saponis sicarn dialys 100,0  Saponis olein dialys 50,0  Spiritus (90%) 450,0  Aquae 95,0  Man löst durch Digestion und fügt himm eine
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen treunt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Telle Resinae Pini Burgund q s zd 1000,0 g und bereitet l s eine gleichmissige Masse,  Emulsio Cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Mellis depurat 80,0 Gummi arabici 10,0 Aquae Jumperi 90,0  † Extraction Cantharidum  Rp i Cantharidum gr m pulver 100,0 2 Spiritus diluti 1000,0 3 Spiritus diluti 500,0 Man zicht zuerst mit 2 dann mit 3 aus, filtrit und dampft zum dicken Extrakt ein Ausbeute etwa 60 Procent.  Globuli ad fonticulos Fontane lierbsen Entererbsen Globulos e Rhizomate liidis magnitudine pisi parvi benetzt man mit einer Mixtur aus	Pomata trichophytics Dupuytran  Rp Medulise ossum bovin. 100,0  Balsami Peruviani 4,0  Olci Cinnamomi 2,0  Olci Cinnamomi 1,5  Mixturac olcoso balsamicae 3,5  D S. Dupuytran'sche Harrwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Canthandum pulverat 40,0  Maita pulverati 480,0  Moschi 0,06  Olci Ligni Rhodii  Olci Carvi 53 gits 6  Sacchari fusci 60,0  M f pasta Man legt kleine Kügelehen aus  Saponimentum Cantharidini Unna.  Cantharidin-Opodeldol. (Diet.)  Rp Saponis sicarin dialys 50,0  Spiritus (90%) 450,0  Aquae 95,0  Man löst durch Digestion und fügt hinzu eine  Lösung aus
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus  Durch Schmelzen und Durchseihen trennt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Tolle  Resinas Pini Burgund q s zd 1600,0 g und bereitet l s eine gleichmissige Masse.  Emulsio Cantharidum van Mons  Rp Olei cantharidum van Mons  Rp Olei cantharidum van Mons  Mellis depuran 50,0 Gummi arzbier 10,0 Aquae Jumperi 90,0  † Extraction Cantharidum  Rp i Cantharidum gr m pulver 100,0 2 Spiritus diluti 500,0 3 Spiritus diluti 500,0 Man zicht zuerst mit 2 dann mit 3 aus, filtrit und dampft zum dichen Extrakt ein Ausbeute etwa 60 Procent.  Globuli ad fonticulos  Fontanellerbsen Eitererbsen  Globulos e Rhizomate Indis magnitudine pisi parvi benetzt man mit einer Mixtur aus Tinctunge Cantharidum 10,0	Pomata trichophytics Dupuytren  Rp Medulise ossum bovin. 100,0  Balsami Peruviani 4,0  Olci Cinnamomi 2,0  Olce Bergamottae 1,0  Tincturae Cauthandum 1,5  Mixturae cleese balsamicae 3,5  D S. Dupuytren'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Canthandum pulverat 40,0  Mata pulverati 480,0  Moschi 0,06  Olci Ligni Rhodii  Olei Carvi 54 gits 6  Sacchari fusci 60,0  M f pasta Man legt kleine Kügelchen aus  baponimentum Uantharidini Unna.  Cantharidin-Opodeldok (Diet)  Rp Saponis stearm dulys 100,0  Sayonis olein dialys 50,0  Spiritus (90%) 450,0  Aquae 95,0  Man löst durch Digestion und fügt hinzu eine Lösung aus  Cantharidini 5,0
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen treunt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Telle Resinae Pini Burgund q s zd 1000,0 g und bereitet l s eine gleichmissige Masse,  Emulsio Cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Mellis depurat 80,0 Gummi arabici 10,0 Aquae Jumperi 90,0  † Extraction Cantharidum  Rp i Cantharidum gr m pulver 100,0 2 Spiritus diluti 1000,0 3 Spiritus diluti 500,0 Man zicht zuerst mit 2 dann mit 3 aus, filtrit und dampft zum dicken Extrakt ein Ausbeute etwa 60 Procent.  Globuli ad fonticulos Fontane lierbsen Entererbsen Globulos e Rhizomate liidis magnitudine pisi parvi benetzt man mit einer Mixtur aus	Pomata trichophytics Dupuytren  Rp Medulise ossum bovin. 100,0  Balsami Peruviani 4,0  Olci Cinnamomi 2,0  Olci Cinnamomi 1,5  Mixturac olcoso balsamicae 3,5  D S. Dupuytren'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Canthandum pulverat 40,0  Maita pulverati 480,0  Moschi 0,06  Olci Ligni Rhodii  Olci Carvi 53 gits 6  Sacchari fusci 60,0  M f pasta Man legt kleine Kügelchen aus  Saponimentum Cantharidini Unna.  Cantharidin-Opodeldol. (Diet)  Rp Saponis sicarin dialys 50,0  Spiritus (90%) 450,0  Aquae 95,0  Man löst durch Digestion und fügt hinzu eine  Lösung aus  Cantharidini 5,0  Acetom 350,0
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus  Durch Schmelzen und Durchseihen trennt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Tolle  Resinas Pini Burgund q s ad 1600,0 g und bereitet l z eine gleichmissige Masse.  Emulsio Cantharidum van Mons  Rp Olei cantharidum van Mons  Rp Olei cantharidum van Mons  Mellis depuran 50,0 Gummi arabici 10,0 Aquae Jumperi 90,0  † Extraction Cantharidum  Rp i Cantharidum gr m pulver 100,0 2 Spiritus diluti 500,0  Man zicht zuerst mit 2 dann mit 3 aus, filtrit und dampft zum dichen Extrakt ein Ausbeute etwa 60 Procent.  Globuli ad fonticulos  Fontanellerbsen Eitererbsen  Globulos e Rhizomate Indis magnitudine pisi parvi beuetzt man mit einer Mixtur aus Tinctuiae Cantharidum 10,0 Balsami Tolutam 1,0  Linimentum orinale	Pomata trichophytics Dupuytren  Rp Medulise ossum bovin. 100,0  Balsami Peruviani 4,0  Olci Cinnamomi 2,0  Olce Bergamottee 1,0  Tincturae Cauthandum 1,5  Mixturae oleese balsamicae 3,5  D S. Dupuytren'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Canthandum pulverat 40,0  Mata pulverati 480,0  Moschi 0,06  Olci Ligni Rhodii  Olci Carvi 51 gits 6  Sacchari fusci 60,0  M f pasta Man legt kleine Kügelehen aus  Saponimentum Uanthavidini Unna.  Cantharidin-Opodeldok (Diet)  Rp Saponis stearin dialys 100,0  Saponis stearin dialys 50,0  Spiritus (90%) 450,0  Aquae 95,0  Man löst durch Digestion und fügt himm eine  Lösung aus  Cantharidini 5,0  Acetomi 500,0  Spiritus contra alopeciam syphiliticam
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen trennt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Tolle Resinas Pini Burgund q s zd 1600,0 g und bereitet l s eine gleichmissige Masse.  Emulsio Cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Mellis depuran 50,0 Gummi arzbier 10,0 Aquae Jumperi 90,0 † Extraction Cantharidum Rp i Cantharidum gr m pulver 160,0 2 Spiritus diluti 1600,0 3 Spiritus diluti 500,0 Man zicht zuerst mit 2 dann mit 8 aus, filtrit und dampft zum dichen Extrakt ein Ausbeute etwa 60 Procent.  Globuli ad fonticulos Fontanellerbsen Eitererbsen Globulos e Rhizomate Lidis magnitudine pisi parvi benetzt man mit einer Mixtur aus Tinctunae Cantharidum 10,0 Balsami Tolutam 1,0  Linimentum orinale (Amer Drugg)	Pomata trichophytics Dupuytres  Rp Medulise ossuum bovin. 100,0  Balsami Peruyiani 4,0  Olci Chnamomi 2,0  Olci Chnamomi 2,0  Olci Chnamomi 1,5  Mixturac oleoso balsamicae 3,5  D S. Dupuytren'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Canthandum pulverat 40,0  Mata pulverati 480,0  Moschi 0,06  Olci Ligni Rhodii  Olci Carvi Higits 6  Sacchari fusci 60,0  M f pasta Man legt kleine Kügeichen aus  Saponimentum Uanthavidini Unna.  Cantharidin-Opodeldol. (Diet)  Rp Saponis stearin dialys 100,0  Saponis olein dialys 50,0  Spiritus (90%) 450,0  Aquae 95,0  Man löst durch Digestion und fügt hinzu eine  Lösung aus  Cantharidini 5,0  Acetomi 500,0  Spiritus contra alopeolam syphiliticam  Langlebert
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen trennt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Tolle Resinae Pini Burgund q s zd 1600,0 g  und bereitet l s eine gleichmissige Masse.  Emulsio Cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum 10,0 Aquae Jumperi 90,0  † Extraction Cantharidum Rp 1 Cantharidum gr m pulver 100,0 2 Spiritus diluti 1000,0 3 Spiritus diluti 800,0  Man zicht zuerst mit 2 dann mit 8 aus, filtrirt und dampit zum dicken Extrakt ein Ausbeute etwa 60 Procent.  Globuli ad fonticulos Fontanellerbsen Eltererbsen Globulos e Rhizomate liidis magnitudine pisi parvi benetzt man mit einer Mixtur aus Tincturae Cantharidum 10,0 Balsami Tolutam 1,0 Linimentum orinale (Amer Drugg) Rp Cantharidui 0,06	Pomata trichophytics Dupuytren  Rp Medulise ossuum bovin. 100,0  Balsami Peruviani 4,0  Olci Chnamomi 2,0  Olci Chnamomi 1,5  Mixturac oleoso balsamicae 3,5  D S. Dupuytren'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Canthandum pulverat 40,0  Maita pulverat 480,0  Moschi 0,06  Olci Ligni Rhodii  Olci Carvi Higits 6  Sacchari fusci 60,0  M f pasta Man legt kleine Kügelchen sus  baponimentum Uantharidini Unna.  Cantharidin-Opodeldok (Diet)  Rp Saponis sicarm dialys 100,0  Saponis olein dialys 50,0  Spritus (90%) 450,0  Aquae 95,0  Man löst durch Digestion und fügt hinzu eine  Lösung sus  Canthandini 5,0  Acetomi 500,0  Spiritus contra alopeciam syphiliticam  Languerer  Rp Tincturae Canthandum 5,0
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen treunt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Telle Resmae Pini Burgund q s zd 1000,0 g und bereitet l s eine gleichmissige Masse,  Emulsio Cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Mellis depurat 50,0 Gummi araben 10,0 Aquae Jumperi 90,0  † Extraction Cantharidum  Rp 1 Cantharidum gr m pulver 100,0 2 Spiritus diluti 1000,0 3 Spiritus diluti 500,0  Man zicht zuerst mit 2 dann mit 3 aus, filtrirt und dampft zum diehen Extrakt ein Ausbeute etwa 60 Procent.  Globuli ad fonticulos  Fontanellerbsen Entererbsen Globulos e Rhizomate Indis magnitudine pisi parvi benetzt man mit einer Mixtur aus Tincturae Cantharidum 10,0 Balsami Tolutam 1,0  Linimentum orinale (Amer Drugg)  Rp Cantharidin 0,06 Actheris acetici 7,5	Pomata trichophytics Dupuytres  Rp Medulise ossum bovin. 100,0  Balsami Peruviani 4,0  Olci Chnamomi 2,0  Olci Chnamomi 1,5  Mixturac oleoso balsamicae 3,5  D S. Dupuytren'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Canthandum pulverat 40,0  Maita pulverat 480,0  Moschi 0,06  Olci Ligni Rhodii Olci Carvi 53 gits 6  Sacchari fusci 60,0  M f pasta Man legt kleine Kügelchen aus  baponimentum Uantharidini Unna.  Cantharidin-Opodeldol. (Diet)  Rp Saponis sicarin dialys 50,0  Saponis ole'in dialys 50,0  Spiritus (90%) 450,0  Aquae 25,0  Man löst durch Digestion und fügt hinne eine  Lösung aus  Canthandini 5,0  Acetomi 500,0  Spiritus contra alopeolam syphiliticam  Langlebert  Rp Tincturae Canthandum 5,0  Hydragyr: behlorati 0,05
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus  Durch Schmelzen und Durchseihen trennt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Tolle  Resinas Pini Burgund q s ad 1600,0 g und bereitet l s eine gleichmissige Masse.  Emulsio Cantharidum van Mons  Rp Olei cantharidum van Mons  Rp Olei cantharidum van Mons  Mellis depuran 50,0 Gummi arabici 10,0 Aquae Jumperi 90,0  † Extraction Cantharidum  Rp i Cantharidum gr m pulver 100,0 2 Spiritus diluti 500,0  Man zicht zuerst mit 2 dann mit 8 aus, filtrit und dampft zum dichen Extrakt ein Ausbeute etwa 60 Procent.  Globuli ad fonticulos  Fontanellerbsen Eitererbsen  Globulos e Rhizomate Indis magnitudine pisi parvi benetzt man mit einer Mixtur aus  Tinctuiae Cantharidum 10,0 Balsami Tolutam 1,0  Linimentum orinale (Amer Drugg)  Rp Cantharidum 0,06 Actheris acetici 7,5 Spiritus 90,0	Pomata trichophytics Dupuytres  Rp Medulise ossum bovin. 100,0  Balsami Peruviani 4,0  Olci Cinnamomi 2,0  Olce Bergamotae 1,0  Tincturae Cauthandum 1,5  Mixturae cleese balsamicae 3,5  D S. Dupuytren'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Canthandum pulverat 40,0  Maita pulverati 480,0  Moschi 0,06  Olci Ligni Rhodii  Olci Carvi 53 gits 6  Sacchari fusci 60,0  M f pasta Man legt kleine Kügelchen aus  Saponimentum Cantharidini Unna.  Cantharidin-Opodeldok (Diet)  Rp Saponis sicarin dialys 100,0  Saponis clein dialys 50,0  Spiritus (90%) 450,0  Aquae 95,0  Man löst durch Digestion und fügt himm eine  Lösung aus  Cantharidini 5,0  Acetom 300,0  Spiritus contra alopeolam syphiliticam  Languererer  Rp Tincturae Cantharidum 5,0  Hydrargyri bichlorati 0,05  Spiritus
Warming Plaster  Rp Cerati Cantharidus 80,0 g  Durch Schmelzen und Durchseihen treunt man von den Canthariden, fügt zum füssigen Telle Resmae Pini Burgund q s zd 1000,0 g und bereitet l s eine gleichmissige Masse,  Emulsio Cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Rp Olei cantharidum van Mons Mellis depurat 50,0 Gummi araben 10,0 Aquae Jumperi 90,0  † Extraction Cantharidum  Rp 1 Cantharidum gr m pulver 100,0 2 Spiritus diluti 1000,0 3 Spiritus diluti 500,0  Man zicht zuerst mit 2 dann mit 3 aus, filtrirt und dampft zum diehen Extrakt ein Ausbeute etwa 60 Procent.  Globuli ad fonticulos  Fontanellerbsen Entererbsen Globulos e Rhizomate Indis magnitudine pisi parvi benetzt man mit einer Mixtur aus Tincturae Cantharidum 10,0 Balsami Tolutam 1,0  Linimentum orinale (Amer Drugg)  Rp Cantharidin 0,06 Actheris acetici 7,5	Pomata trichophytics Dupuytres  Rp Medulise ossum bovin. 100,0  Balsami Peruviani 4,0  Olci Chnamomi 2,0  Olci Chnamomi 1,5  Mixturac oleoso balsamicae 3,5  D S. Dupuytren'sche Haarwuchspomads.  Rattengift (Apoth Zeitg)  Rp Canthandum pulverat 40,0  Maita pulverat 480,0  Moschi 0,06  Olci Ligni Rhodii Olci Carvi 53 gits 6  Sacchari fusci 60,0  M f pasta Man legt kleine Kügelchen aus  baponimentum Uantharidini Unna.  Cantharidin-Opodeldol. (Diet)  Rp Saponis sicarin dialys 50,0  Saponis ole'in dialys 50,0  Spiritus (90%) 450,0  Aquae 25,0  Man löst durch Digestion und fügt hinne eine  Lösung aus  Canthandini 5,0  Acetomi 500,0  Spiritus contra alopeolam syphiliticam  Langlebert  Rp Tincturae Canthandum 5,0  Hydragyr: behlorati 0,05

Spiritas crinalis	Vet Charge de Lebns (Gall)
Hasrepiritus	Lesas scharfe Einreibung
1 (Gaz hebd de méd)	Pp Adipis suilli 1200
Bo Tincturae Cantharidum	Pre.s liquid abjetin 125,0
Addi tanned a 5.5	Tinetur Canthardum 100,0
Chinesi hydrochior	Olej Terebinthinae 100,0
Ligni Santali na 1,5	Vet Charge résolutive (Gali)
Glycerini 20.0	Rp Piris liqu Lithantizons 250,0
Spiritus Coloniensis 150	Petrolei albi 75,0
Vanillana 0,64	Tincturae Cantharidum 75,0
Spiritus diluti q s ad 300 U	Vet Emplastrum acre
- <b>*</b>	Scharfes Pflaster Prophackenpflaster
2 (Porm american)	Bp Cantharidum pulver 25,0
Rp Tieciurae Cantharidum	Euphorbu pulver 5,0
Tingturae Capsici & 4,0	Terebinthinge
Tipciurae Gallarum 80	Olei Olivarum an 125
Spritus (96°/0)	Cerae flavae 450
Spiritus Coloniensis an 180,0	digerirt man emige Stunden im Dampfbude
Olei Ricini 79,0	
,	Vet Emplastrum Cantharidum pro usa
8 Gegen Kopischinnen	veterinario (Germ )
(Bull. of Pharm )	Rp 1 Colophonii 8,0
Rp Tincturae Cantharidum 8,5 ccm	2 Terebinthinge 6,0
Tincturae Chines 7,5	8 Cantharidum gr m puly 8,0
Pilocarpini hydrochlor 0,24 g	4 Euphorbn aubtile pulv 1,0
Chlorali hydrati 36	Man schmilt i und 2 und setzt 3 und 4 hinzu
Glycenni 28 ccm	Yet. Oleum acre
Bay Rum q s sd 450 "	Oleum arritans Anglicum Feu anglais
	Rp Euphorbii pulverati
Spiritas crinalis toborans	Canthandum pulverat ad 1,0
Hanr-Touleum (Ph Era)	Ole: Terebinthinge
Ep Tincture Centharidum 14 ccm	Olei Olivarum — Ali 50,0
Liquor Ammon caust arom 28 m	Man digerirt 1 Tag und filtrirt.
Mixturae oleoso-belsam 113 ,	Vet Oleum acre Blister.
Glycerini 142 n	Rp Olel Rapas 250,0
Aquae Rosae 568 ,,	Ole: Terebinthinge 50,0
Speritus q s ad 908 a	Cantharidam pulverat 20,0
	Euphorbii pulverat. 10,0
Spiritus trichophyticus	Linige Tage digeraren. Vor dem Gebrauch umzu
Haarwuchswasser	schütteln
Rp Tincturae Cantharidum 1,0	Vet. Spiritas aces
Acidi saheylici 20	Yot Spiritus acor Feu trancais
Acidi saheylici 20 Mixturna oleoso halsam 20,0	Feu français
Acidi saheylici 20 Mixturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0	Feu français Rp Tincturae Canthavidum
Acidi saheylici 20 Muxturae oleoso balsam 20,0 Spintus 20,0 Glycenm 80,0	Feu français Ap Ancturse Csauhandum Ancturse Euphorbu
Acidi saheylici 20 Mixturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Glycerin 80,0 Aquae Rosse 80,0	Feu français Ap Ancturae Canthandum Ancturae Euphorbu Spirius AA
Acidi saheylici 20 Muxturae oleoso balsam 20,0 Spintus 20,0 Glycenm 80,0	Feu français  Rp Incturse Canthaudum  Theturse Euphorbu  Spiritus 35.  Vet Tinctura Canthavidum concentrata,
Acidi saheylici 20 hExtorae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Glycerim 80,0 Aquae Rosse 80,0 Taglick die Kopfhaut zu bafebehlen.	Fou français  Rp Incturae Canthandum  Incturae Euphorbu  Spiritus 55.  Vot Tinctura Cantharidum concentrata,  s fortion
Acidi saheylici 20 hErturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Glycerum 80,0 Aquae Rosae 60,0 Taglich die Kopfhaut zu bafenehlen. Spiritus trichophyticus Erensten	Feu français  Rp Incturae Canthaudum Incturae Euphorbu Spiritus Sa.  Vet Tinctura Cantharidum concentrata, s fortior Rp Cantharidum pulverat, 1,0
Acidi saheylici 20 hInturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Glycerum 80,0 Aquae Rosse 80,0 Taglich die Kopfhaut zu bafenehlen.  Spiritus trichophyticus Epensters Bp. Tincturae Cambaridum 10,0	Fou français  Rp Incturae Canthandum  Incturae Euphorbu  Spiritus 55.  Vot Tinctura Cantharidum concentrata,  s fortion
Acidi saheylici 20 hIrsturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Glycerin 80,0 Aquae Rosae 60,0 Taglich die Kopfhaut zu befehehten.  Spiritus trichophyticus Eremeren hp. Tincturae Cantharldum 10,0 Spiritus Sinapis 1,0	Feu français  Rp Instance Canthandum Incturae Euphorbu Spiritus &  Vet Tinctura Cantharidum concentrata, s fortior Rp Cantharidum pulverat 1,0 Spiritus 6,0  Vet. Unguentum Cantharidum pro usu
Acidi saheylici 20 hExtorae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Glycerum 80,0 Aquae Rosse 80,0 Taglich die Kopfhaut zu befeichten.  Spiritus trichophyticus Erensten Bp. Tincturse Cantharldum 10,0 Spiritus Sinspis 1,0 Otel Lavanduise	Feu français  Rp Instance Canthaudum Incturae Euphorbu Spiritus &  Vet Tinctura Canthavidum concentrata, s fortior Rp Canthavidum pulverat 1,0 Spiritus 6,0  Vet. Unguentum Canthavidum pro usu
Acidi saheylici 20 hInturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Glycerim 86,0 Aquae Rosae 60,0 Taglich die Kopfhaut zu bafenehlen.  Spiritus trichophyticus Erenstens Bp. Tincturae Cantharidum 10,0 Spiritus Sinapis 1,0 Olei Lavandutae Olei Amygdalar amar aeth.	Fou français  Rp Incturse Canthaudum Incturse Euphorbu Spiritus 50.  Vot Tincturs Canthaudum concentrats, s fortior Rp Canthaudum pulverst, 1,0 Spiritus 5,0
Acidi saheylici 20 Mixturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 GHycerum 86,0 Aquae Rosse 60,0 Tiglich die Kopfhaut zu befeuchten.  Spiritus trichophyticus Eremeter Bp. Timeturae Cambaridum 10,0 Spiritus Sinapis 1,0 Olei Lavandulae Olei Anygdalar amar seth. Olei Rosse	Feu français  Rp Incturae Canthaudum Incturae Euphorbu Spiritus  Vet Tinctura Canthavidum concentrata, s fortior  Rp Canthavidum pulverat, 1,0 Spiritus  Vet. Unguentum Canthavidum pro usu reterinavio (Garm.) Ungu acre
Acidi saheylici 20 Mixturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Glycerin 80,0 Aquae Rosae 60,0 Tiglich die Kopfhaut zu befchehlen.  Spiritus trichophyticus Erensters Bp. Tincturae Cantharldum 10,0 Spiritus Sinapis 1,0 Olei Lawanduise Olei Amygdalar amar seth. Olei Rosse Olei Aurantii florum Sägtts 5	Feu trangais  Rp Tincturae Canthandum Tincturae Caphorbu Spiritus  85.  Vet Tinctura Cantharidum concentrata, s fortior  Rp Cantharidum pulverat 1,0 Spiritus 6,0  Vet. Unguentum Cantharidum pro usu reterinario (Garm.) Ungu 2076 Scharfe Salbe Spathaalbe
Acidi saheylici 20 kirturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Glycerin 80,0 Aquae Rosae 60,0 Tiglich die Kopfhaut zu befchehlen.  Spiritus trichophyticus Erensters Bp. Tincturae Cantharldum 10,0 Spiritus Sinapis 1,0 Olei Lawanduise Olei Amygdalar amar aeth. Olei Rosse Olei Aurantii florum äägtis 5 Spiritus 100,0	Feu trangais  Rp Tincturae Canthandum Tincturae Euphorbu Spiritus  Vet Tinctura Cantharidum concentrata, s fortion  Rp Cantharidum pulverat, 1,0 Spiritus  Vet. Unguentum Cantharidum pro usu veterinatio (Germ.) Ungt. acre Scharfe Salbe Spathasibe  Rp 1. Cantharidum subtile pulyer 2,0
Acidi saheylici 20 hInturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Chycerum 80,0 Aquae Rosse 60,0 Tiglich die Kopfhaut zu befeuchten.  Spiritus trichophyticus Erenstein Bp. Tinctarse Cantharidum 10,0 Spiritus Sinspis 1,0 Olei Lavanduise Olei Amygdalar amar seth. Olei Rosse Olei Aurantii florum fägtis 5 Spiritus 100,0 Jeden 2 Tag 1 Theolófiel voll in die Kopfhaut	Feu français  Rp Incturae Canthaudum Incturae Euphorbu Spirius 56.  Vet Tinctura Canthaudum concentrata, s fortior Rp Canthaudum pulverat, 1,0 Spirius 5,0  Vet. Unguentum Canthaudum pro usu reterinario (Garm.) Ungt. acre Scharfe Salbe Spathsalbe  Bp 1. Canthaudum subtile pulver 2,0 3 Olei Olivarum 4,0
Acidi saheylici 20 kirturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Glycerin 80,0 Aquae Rosae 60,0 Tiglich die Kopfhaut zu befchehlen.  Spiritus trichophyticus Erensters Bp. Tincturae Cantharldum 10,0 Spiritus Sinapis 1,0 Olei Lawanduise Olei Amygdalar amar aeth. Olei Rosse Olei Aurantii florum äägtis 5 Spiritus 100,0	Feu français  Rp Tincturae Canthaudum Tincturae Canthaudum Tincturae Canthaudum Spiritus  Sofitor  Rp Canthaudum pulverat, 1,0 Spiritus  Vet. Unguntum Canthaudum pro usu reterinario (Garm.) Ungt. acra Scharfe Salbe Spathaslbe  Rp 1. Canthaudum subtile pulyer 2,0 2 Olei Ohymrum 4,0 3 Cerae Havae 1,0 4 Terebinthinae 2,0 5 Euphorbil subtile puly 1,0
Acidi saheylici 20 hExtorae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Glycerum 80,0 Aquae Rosse 80,0 Taglich die Kopfhaut zu befebehen.  Spiritus trichophyticus Erenstein Bp. Tincturse Cantharldum 10,0 Spiritus Sinapis 1,0 Oiei Lavanduise Oiei Amygdalar amar 18th. Olei Rosse Olei Amygdalar amar 18th. Olei Rosse Olei Aurantii florum 25 gits 5 Spiritus 100,0 Jeden 2 Tag 1 Theolòfiel voll in die Kopfhaus einsureiben	Feu français  Rp Incturse Cantharidum Incturse Euphorbu Spritus  85.  Vet Tincturs Cantharidum concentrats, s fortior  Rp Cautharidum pulverst, 1,0 Spiritus  6,0  Vet. Unguentum Cantharidum pro usu reterinario (Germ.) Ungt. 2 cre Scharfe Salbe Spathsalbe  Bp 1. Cantharidum subtile pulver 2,0 3 Olei Olivarum 4,0 6 Cerae flavas 1,0 4 Terebinthinas 2,0 5 Euphorbil subbile puly 1,0 1 und 2 warden 10 Stunden im Dampfbade er-
Acidi saheylici 20 hExtorae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 GHycernn 80,0 Aquae Rosse 80,0 Taglich die Kopfhaut zu befeuchten.  Spiritus trichophyticus Erenstein Bp. Tincturse Cantharldum 10,0 Spiritus Sinspis 1,0 Oisi Iawanduise Oisi Amygdalar amar asth. Olei Amygdalar amar asth. Olei Amygdalar amar asth. Olei Amygdalar olei 100,0 Jeden 2 Tag 1 Theolófiel voll in die Kopfhautensureiben  Unguestum ad foutienlos Berto	Feu trangais  Rp Incture Canthandum The Cantharidum concentrata, Spritus Ed.  Vet Tinetura Cantharidum concentrata, s fortior  Rp Cantharidum pulverat 1,0 Splitus 5,0  Vet. Unguentum Cantharidum pro usu reterinario (Germ.) Ungt. acre Scharle Salbe Spathsalbe  Bp 1. Cantharidum subtile pulver 2,0 3 Olei Olivarum 4,0 6 Cerae flavae 1,0 4 Terebinthinas 2,0 5 Euphorbil subtile pulver 1,0 1 und 2 werden 10 Stunden im Dampfbade er- wärmt, 3 und 4 zugefügt, dann mit 5 bis zum
Acidi saheylici 20 hInturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Chycerum 80,0 Aquae Rosae 60,0 Tiglich die Kopfhaut zu befebehten.  Spiritus trichophyticus Erenstens Bp. Tinckane Cantharidum 10,0 Spiritus Sinapis 1,0 Olei Lavanduise Olei Amygdalar amar seth. Olei Rosae Olei Aurantii florum Sägits 6 Spiritus 100,0 Jedan 2 Tag 1 Theoloffel voll in die Kopfhaut amsureiben  Unguestum ad foutienlos Berge Rp. Extracti Mezerei 1,0	Feu français  Rp Incturse Cantharidum Incturse Euphorbu Spritus  85.  Vet Tincturs Cantharidum concentrats, s fortior  Rp Cautharidum pulverst, 1,0 Spiritus  6,0  Vet. Unguentum Cantharidum pro usu reterinario (Germ.) Ungt. 2 cre Scharfe Salbe Spathsalbe  Bp 1. Cantharidum subtile pulver 2,0 3 Olei Olivarum 4,0 6 Cerae flavas 1,0 4 Terebinthinas 2,0 5 Euphorbil subbile puly 1,0 1 und 2 warden 10 Stunden im Dampfbade er-
Acidi saheylici 20 hInturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 GHycerum 80,0 Aquae Rosae 60,0 Taglich die Kopfhaut zu bafenehten.  Spiritus trichophyticus Epenstens Bp. Tincturae Cantharldum 10,0 Spiritus Sinapis 1,0 Olei Lavandusee Olei Amygdalar amar aeth. Olei Rosae Olei Aurantii florum äägtis 5 Spiritus Juo,0 Jeden 2 Tag 1 Theolöfiel voll in die Kopfhaut einsureibem  Uaguestum ad foutienlos Bere  Rp. Entracti Mezerei 1,0 Terebinthinas iaricinae 6,0	Feu trançais  Rp Tincturae Canthandum Tincturae Caphorbu Spiritus  86.  Vet Tinctura Cantharidum concentrata, s fortior  Rp Cantharidum pulverat 1,0 Spiritus 6,0  Vet. Unguentum Cantharidum pro usu reterinario (Germ.) Ungt. acre Scharte Salbe Spathsalbe  Rp 1. Cantharidum subtile pulver 2,0 3 Olei Ohrarum 4,0 6 Cerae flavae 1,0 4 Terebinthinas 2,0 5 Euphorbi subtile pulv 1,0 1 und 2 warden 10 Stunden im Dampfiade er- wärmt, 3 und 4 zugefügt, dann mit 5 bis zum Erkaiten geführt
Acidi saheylici 20 hInturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Chycerum 80,0 Aquae Rosae 60,0 Tiglich die Kopfhaut zu befebehten.  Spiritus trichophyticus Erenstens Bp. Tinckane Cantharidum 10,0 Spiritus Sinapis 1,0 Olei Lavanduise Olei Amygdalar amar seth. Olei Rosae Olei Aurantii florum Sägits 6 Spiritus 100,0 Jedan 2 Tag 1 Theoloffel voll in die Kopfhaut amsureiben  Unguestum ad foutienlos Berge Rp. Extracti Mezerei 1,0	Feu trangais  Rp Tincturae Canthandum Tincturae Caphorbu Spritus  Fet Tinctura Cantharidum concentrata, s fortior  Rp Cantharidum pulverat 1,0 Spiritus  Fet Unguentum Cantharidum pro usu reterinario (Germ.) Ungt. acre Scharle Salbe Spathsalbe  Rp 1. Cantharidum subtile pulver 2,0 3 Olei Olivarum 4,0 6 Cerae flavae 1,0 4 Terebinthinae 2,0 5 Euphorbil subtile pulver 1,0 1 und 2 werden 10 Stunden im Dampfbade erwärmt, 3 und 4 zugefügt, dann mit 5 bis zum Erkalten geführt  Vet Unguentum vesicatorium (Gall)
Acidi saheylici 20 hInturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Chycerum 80,0 Aquae Rosse 60,0 Tiglich die Kopfhaut zu befeuchten.  Spiritus trichophyticus Eremsters Bp. Tincturse Cantharidum 10,0 Spiritus Sinspis 1,0 Oiei Lavanduise Oiei Amygdalar amar seth. Olei Rosse Olei Amygdalar amar seth. Olei Rosse Olei Amantii florum Sägits 5 Spiritus 100,0 Jeden 2 Tag 1 Theolófiel voll in die Kopfhaut einsureiben  Uaguestum ad foutienlos Beze Bp Extracti Mezerei 1,0 Terebinthinas iaricinse 6,0 Unguenti Cantharidum 20 0 Unguenti basilici 50 0	Feu trangais  Rp Tincturae Cantharidum Tincturae Euphorbii Spiritus  85.  Vet Tinctura Cantharidum concentrata, s fortion  Rp Cantharidum pulverat, 1,0 Spiritus  6,0  Vet. Unguentum Cantharidum pro usa veterinario (Germ.) Ungt. acre Scharfe Salbe Spathasibe  Rp 1. Cantharidum subtile pulver 2,0 2 Olei Oirvarum 4,0 5 Cerae flavae 1,0 4 Terebinthinae 2,0 5 Euphorbii subtile pulv 1,0 1 und 2 warden 10 Stunden im Dampfbade erwirmt, 3 und 4 zugefügt, dann mit 5 bis zum Erkaiten geführt  Vet Unguentum vesicatorium (Gall) Onguent vésicatoiro Lebas
Acidi saheylici 20 hInturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Glycerum 80,0 Aquae Rosse 80,0 Aquae Rosse 80,0 Tiglich die Kopfhaut an befebehten.  Spiritus trichophyticus Erenstem Bp. Tincturae Cantharldum 10,0 Spiritus Sinapis 1,0 Olei Lavandulae Olei Amygdalar amar 18th. Olei Amygdalar amar 18th. Olei Amygdalar amar 18th. Olei Amygdalar olei 100,0 Jeden 2 Tag 1 Theolòfiel voll in die Kopfhaut einsureibem  Uaguestum ad foutienles Berte  Ep Extracti Mezerei 1,0 Terebinthinae laricinse 6,0 Unguenti Cantharidum 20 0 Unguenti Cantharidum 20 0 Unguenti cantei subt puly 4,0	Feu français  Rp Tincturae Cantharidum Tincturae Cantharidum Spiritus Spiri
Acidi saheylici 20 hInturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Ghycerum 80,0 Aquae Rosse 60,0 Tiglich die Kopfhaut zu befeuchten.  Spiritus trichophyticus Erenstern Bp. Tinctarse Cantharidum 10,0 Spiritus Sinspis 1,0 Olei Lavanduise Olei Amygdalar amar 22th. Olei Amygdalar amar 22th. Olei Aurantii florum 25 gits 5 Spiritus 100,0 Jeden 2 Tag 1 Theolóifel voll in die Kopfhaut 21,0 Laguestam 21 fouticulos Beze Rp. Extracti Mezetei 1,0 Terebinthinas laricinae 6,0 Unguenti Cantharidum 20 0 Unguenti Cantharidum 20 0 Unguenti basilici 50 0 Cupri acetici subt puly 4,0 Unguentum 26 fontloulos (Ergänzh),	Feu trançais  Rp Tincturae Canthandum Tincturae Caphorbii Spiritus  Fortior  Rp Cautharidum poliverat 1,0 Spiritus  Fortior  Rp Cautharidum poliverat 1,0 Spiritus  Fortior  Rp Cautharidum poliverat 1,0 Spiritus  Fortior  Vet. Unguentum Cantharidum pro usu reterinario (Garm.) Ungt. acre Scharte Salbe Spathsalbe  Rp 1. Cantharidum subtile pulyer 2,0 3 Olei Olivarum 4,0 5 Cerae flavae 1,0 4 Terebinthinas 2,0 5 Euphorbii subtile puly 1 und 2 werden 10 Stunden im Dampfinde er- würmt, 3 und 4 zugefügt, dann mit 5 bis zum Erkaiten gerührt  Vet Unguentum vesicatorium (Gall) Onguent vésicatorio Lebas  Rp. Cerae flavae 3,0 Picis nigrae 4,0
Acidi saheylici 20 hInturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Chycerum 80,0 Aquae Rosae 60,0 Taglich die Kopfhaut zu befebehten.  Spiritus trichophyticus Erensteur Bp. Tincturae Cantharidum 10,0 Spiritus Sinapis 1,0 Olei Lavandutae Olei Amygdalar amar teth. Olei Rosae Olei Aurantii florum äägits 5 Spiritus 100,0 Jeden 2 Tag 1 Theoloffel voll in die Kopfhaut ausureiben  Uaguentum ad fouticulos Bezze Rp. Extracti Mozecci 1,0 Terchinthinas laricinae 6,0 Unguenti Cantharidum 200 Unguenti cettei subt puly 4,0 Unguentum ad fonticulos (Ergänzb), Bp. Euphorb subt, puly 1,0	Feu trangais  Rp Tincturae Canthandum Tincturae Caphorbu Spiritus  Fet Tinctura Cantharidum concentrata, s fortior  Rp Cantharidum pulverat 1,0 Spiritus  Fet Unguentum Cantharidum pro usu reterinario (Germ.) Ungt. acre Scharle Salbe Spathsalbe  Bp 1. Cantharidum subtile pulver 2,0 3 Olei Ohvarum 4,0 6 Cerae flavae 1,0 4 Torebinthinae 2,0 5 Euphorbil subtile pulver 1,0 1 und 2 werden 10 Stunden im Dampfbade erwirmt, 3 und 4 zugefügt, dann mit 5 bis zum Erkalten geführt  Vet Unguentum vesicatorium (Gall) Onguent vésicatoire Lebas  Rp. Cerae flavae 3,0 Prics nigrae 4,0 Resinae Pini 4,0
Acidi saheylici 20 hInturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Ghycerum 80,0 Aquae Rosse 60,0 Tiglich die Kopfhaut zu befeuchten.  Spiritus trichophyticus Erenstern Bp. Tinctarse Cantharidum 10,0 Spiritus Sinspis 1,0 Olei Lavanduise Olei Amygdalar amar 22th. Olei Amygdalar amar 22th. Olei Aurantii florum 25 gits 5 Spiritus 100,0 Jeden 2 Tag 1 Theolóifel voll in die Kopfhaut 21,0 Laguestam 21 fouticulos Beze Rp. Extracti Mezetei 1,0 Terebinthinas laricinae 6,0 Unguenti Cantharidum 20 0 Unguenti Cantharidum 20 0 Unguenti basilici 50 0 Cupri acetici subt puly 4,0 Unguentum 26 fontloulos (Ergänzh),	Feu français  Rp Tincturae Cantharidum Tincturae Euphorbii Spiritus  Vet Tinctura Cantharidum concentrata, s fortior  Rp Cantharidum pulverat, 1,0 Spiritus  Vet. Unguentum Cantharidum pro usu veterinario (Germ.) Ungt. acre Scharfe Salbe Spathasibe  Rp 1. Cantharidum subtile pulver 2,0 2 Olei Ohyarum 4,0 3 Cerae flavae 1,0 4 Terebiathinas 2,0 5 Euphorbii subtile puly 1 und 2 werden 10 Stunden im Dampfbade er- würmt, 3 und 4 zugefügt, dann mit 5 bis zum Erkaiten gerührt  Vet Unguentum vesicatorium (Gall) Onguent vésica toire Lebas  Rp. Cerae flavae 3,0 Picis nigrae 4,0 Resinse Pini 4,0 Olei Olivarum 10 0
Acidi saheylici 20 hInturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Ghycerum 80,0 Aquae Rosse 60,0 Tiglich die Kopfhaut zu befeuchten.  Spiritus trichophyticus Erenstein Bp. Tinctarse Cantharidum 10,0 Spiritus Sinspis 1,0 Olei Lavanduise Olei Amygdalar amar 22th. Olei Amygdalar amar 22th. Olei Amygdalar amar 22th. Olei Aurantii florum 22 gits 5 Spiritus 100,0 Jeden 2 Tag 1 Theolófiel voll in die Kopfhaut 210,0 Terebinthinas laricinas 6,0 Unguenti Mezetei 1,0 Terebinthinas laricinas 6,0 Unguenti Cantharidum 20 0 Unguenti basilici 50 0 Cupri acetici subt puly 4,0 Unguentum 20 fontleulos (Ergänzh). Rp Euphorn 20,0 Unguent. Cantharid, 19,0	Feu trangais  Rp Tincturae Cantharidum Tincturae Cantharidum Spiritus Spiritus Spiritus Rp Cantharidum concentrata, s fortion Rp Cantharidum pulverat, 1,0 Spiritus Fet. Unguentum Cantharidum pro usu veterinario (Germ.) Ungt. acre Scharte Salbe Spathasibe Rp 1. Cantharidum subtile pulver 2,0 2 Olei Ohymrum 4,0 3 Cerae flavae 1,0 4 Terebinthinae 2,0 5 Euphorbi subtile puly 1 und 2 werden 10 Stunden im Dampfiade erwärmt, 3 und 4 zugefügt, dann mit 5 bis zum Erkalten gerührt Vet Unguentum vesicatorium (Gall) Onguent vésica toire Lebas Rp. Cerae flavae 3,0 Picis nigrae 4,0 Olei Olivarum 10 0 Cantharidum gr m piv 6 0
Acidi saheylici 20 hInturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Chycerum 80,0 Aquae Rosae 60,0 Taglich die Kopfhaut zu befebehten.  Spiritus trichophyticus Erensteur Bp. Tincturae Cantharidum 10,0 Spiritus Sinapis 1,0 Olei Lavandutae Olei Amygdalar amar teth. Olei Rosae Olei Aurantii florum äägtis 5 Spiritus 100,0 Jeden 2 Tag 1 Theoloffel voll in die Kopfhaut ausureiben  Unguentum ad foutienlos Berre Rp. Entracti Mezerei 1,0 Terchinthinas laricinae 6,0 Unguent Cantharidum 200 Unguent basilici 50 0 Cupri acctici subt puly 4,0 Unguentum ad fontloulos (Ergänzb). Rp. Euphorb subt. puly 1,0 Unguent. Cantharid, 19,0  Unguentum epispasticum	Feu trangais  Rp Tincturae Canthandum Tincturae Caphorbin Spiritus  86.  Vet Tinctura Cantharidum concentrata, s fortior  Rp Cautharidum pulverat 1,0 Spiritus  6,0  Vet. Unguentum Cantharidum pro usu reterinario (Garm.) Ungt. acre Scharte Salbe Spathsalbe  Rp 1. Cantharidum subtile pulver 2,0 3 Olei Olivarum 4,0 5 Cerae flavae 1,0 4 Terebinthinas 2,0 5 Euphorbis subtile pulv 1 und 2 werden 10 Stunden im Dampfinade er- wärmt, 3 and 4 zugefügt, dann mit 5 bis zum Erkaiten gerührt  Vet Unguentum vesicatorium (Gall) Onguent vésicatoriu (Gall) Onguent vésicatoriu Lebas  Rp. Cerae flavae 3,0 Resusse Fini 4,0 Olei Olivarum 10 0 Cantharidum gr m piv 8 0 Euphorbii pulv 2,0
Acidi saheylici 20 hInturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Chycerum 80,0 Aquae Rosae 60,0 Taglich die Kopfhaut zu bafebehten.  Spiritus trichophyticus Erenstens Bp. Tincturae Cantharidum 10,0 Spiritus Sinapis 1,0 Olei Lavandutae Olei Amygdalar amar teth. Olei Rosae Olei Aurantii florum äägtis 5 Spiritus 100,0 Jeden 2 Tag 1 Theolòfiel voll in die Kopfhaut einsurelben  Uaguestum ad foutienles Berge Rp. Extracti Mezerei 1,0 Terebinthinas laricinae 5,0 Unguenti Cantharidum 200 Unguenti basilici 500 Cupri acetici subt pulv 4,0 Unguentum ad foutienles (Erginzb), Rp. Euphorb subt. pulv 1,0 Unguentum epispastione Unguentum irritans Lausanniense.	Feu trangais  Rp Incturae Canthandum There Euphorbin Spiritus  Spiritus  Fortior  Rp Cautharidum pulverat Spiritus  Fortior  Vet. Unguentum Cantharidum pro usu reterinario (Garm.) Ungt. acre Scharte Salbe Spathsalbe  Rp 1. Cantharidum subtile pulver 2,0 S Cerae flavae 1,0 Terebinthinas 2,0 Terebinthinas 2,0 Terebinthinas 1,0 Terebinthinas 1,0 Terebinthinas  Terebinthina
Acidi saheylici 20 hInturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Ghycerum 80,0 Aquae Rosse 60,0 Taglich die Kopfhaut en befeuchten.  Spiritus trichophyticus Erenstein Bp. Tincturse Canthardum 10,0 Spiritus Sinspis 1,0 Oisi Iavanduise Oisi Amygdalar amar asth. Olei Amygdalar amar asth. Olei Amygdalar amar asth. Olei Amantii florum Sägtis 5 Spiritus 100,0 Jeden 2 Tag 1 Theoloffel voll in die Kopfhaut einsureiben  Uagusatum ad foutienles Bere Rp. Extracti Mezerei 1,0 Terebinthinas laricinse 5,0 Unguenti Cantharidum 20 0 Unguenti basilici 50 0 Cupri acetici subt puly 4,0  Unguentum ad fontleules (Ergänzb). Rp. Euphorb subt. puly 1,0 Unguent Cantharid, 19,0  Unguent urritans Lausanniense. Rp. Unguentum rrritans Lausanniense. Rp. Unguenti Cantharidum	Feu trangais  Rp Tincturae Canthandum Tincturae Caphorbin Spritus  Fed.  Vet Tinctura Cantharidum concentrata, s fortior  Rp Cantharidum pulverat 1,0 Splitus  Vet. Unguentum Cantharidum pro usu reterinario (Germ.) Ungt. acre Scharle Salbe Spathsalbe  Bp 1. Cantharidum subtile pulver 2,0 3 Olei Olivarum 4,0 6 Cerae flavae 1,0 4 Torebinthinae 2,0 5 Euphorbil subtile pulver 1,0 1 und 2 werden 10 Stunden im Dampfbade erwirmt, 3 und 4 zugefügt, dann mit 5 bis zum Erkalten geführt  Vet Unguentum vesicatorium (Gall) Onguent vésica toire Lebas  Rp. Cerae flavae 3,0 Picis nigrae 4,0 Resinse Pini Olei Olivarum 10 0 Cantharidum gr m piv 6 0 Euphorbil pulv 2,0  Vet. Unguentum vesicatorium morcuriala (Gell) Onguent résolutif Trashot.
Acidi saheylici 20 hInturae oleoso balsam 20,0 Spiritus 20,0 Chycerum 80,0 Aquae Rosae 60,0 Taglich die Kopfhaut zu bafebehten.  Spiritus trichophyticus Erenstens Bp. Tincturae Cantharidum 10,0 Spiritus Sinapis 1,0 Olei Lavandutae Olei Amygdalar amar teth. Olei Rosae Olei Aurantii florum äägtis 5 Spiritus 100,0 Jeden 2 Tag 1 Theolòfiel voll in die Kopfhaut einsurelben  Uaguestum ad foutienles Berge Rp. Extracti Mezerei 1,0 Terebinthinas laricinae 5,0 Unguenti Cantharidum 200 Unguenti basilici 500 Cupri acetici subt pulv 4,0 Unguentum ad foutienles (Erginzb), Rp. Euphorb subt. pulv 1,0 Unguentum epispastione Unguentum irritans Lausanniense.	Feu trangais  Rp Incturae Canthandum There Euphorbin Spiritus  Spiritus  Fortior  Rp Cautharidum pulverat Spiritus  Fortior  Vet. Unguentum Cantharidum pro usu reterinario (Garm.) Ungt. acre Scharte Salbe Spathsalbe  Rp 1. Cantharidum subtile pulver 2,0 S Cerae flavae 1,0 Terebinthinas 2,0 Terebinthinas 2,0 Terebinthinas 1,0 Terebinthinas 1,0 Terebinthinas  Terebinthina

Cauthandes 601

## Gehermmittel

Berenizon von Wortley, Haarwuchsmittel Enthalt Peruhalsam, Ricinuscil, China tinktur, Kanthandentinktur, Weingeist, Rosenwasser Blister (nach Vetermary Counter Fractice)

a Kantharden 12,5, Euphorbium 25,0, gelbes Wachs 4,0, Kolophomium 60, Terpentan 15,0, Fett 60,0

b Log Blister Kantharden 120,0, Euphorbium 80,0, Methylalkohol 550,0
Blistering Ointment von James, für Spath, Ueberbein etc., besteht aus Kanthariden, Euphorbium, Elemisalbe, Wacholder, Rosmarin und Terpentinöl
Gichtbalsam, nach Dr Laviller Bestandtheile Kanthariden, Salmialegeist, Spi-

ritus, Seife, Kumpher, Rosmarii.öl

Chadinpflaster von Krosz, enthalt als Hauptbestandtheil Kanthariden und Euphorbium

Haarbalsam, von Schwarzlose Em Spiritus Colomonsis mit Storax, Fett, Poti-

asche und wahrscheinlich auch Kanthandenauszug

Haar balsam, Wackersons Carmin, Koloquinthenevtrakt, Kantharidentinktur, Peru-

balsam mit Hearpomade gemischt

Haarwachsbeforderer von Wilson, eathält Kanthandenunktur, Mandelöl, Salmiakgeist, Citronenel, Rosmarinspiritus

Hair-Wash you Dr Lester besteht aus Alkohol, Richnisol, Kantharidentinktur, Macis- und Rosenöl

Kronathyl soll ein ätherischer Auszug aus chinesischen Kanthariden sein

Pauser Kanthariden pflaster wird aus starker Kantharidentinktur, Harz, Peru balsam und eingedicktem Leinol bereitet

Pastillen, aromatische von Sterl, sind aus Eisensulfat, Kanthuridentunktur, Zucker und Zimmtwesser hergestellt

Prohitsches Pulver, zur Starkung der Manneskraft Im Wesentlichen Kanthanden, Cascarilla, China, Kubeben, Zimmt, Zucker
Shampoofitissigkeit, ein amerikanisches Haarwasser 1000,0 Rum, 120,0 Weingeist, 3,0 Kanthandentinktur, 5,0 Ammoniumkarbonat und 10,0 Kaliumkarbonat
Taffetas vesicaus Dissusson wild mit weingeistigem Kanthandenauszug und Gela-

tinelösung wie Englisches Pflaster hergestellt

44 Cantharidinum (Ergänzb) Kantharidenkampher. Cantharidine (Gall)  $C_{10}H_{12}O_1$  Mol Gew = 196

Die Wahl des Ausgangsmaterials zur Herstellung des Cantharidins hängt vom jeweiligen Preise des Rohmaterials und von seinem Gehalt an Cantharidin ab Im Nack folgenden ist angenommen, dass es sich um Kanthariden handelt. Da das Cantharidin in den Blasenkafern nur zum Theil im fieden Zustande, zu einem anderen Theile an Alkali gebunden vorhanden ist, so muss man dieses letatere in geeignetei Weise (durch Saure Zusatz) in freien Zustand bringen

Darstellung 1000 g mittelfem gepulverte, chinesische Kanthanden werden mit einer Mischung aus 20 g kone Schwefelsaure und 1500 g Essigather zwei Tage lang bei gewohnlicher Temperatur stehen gelassen. Dann mischt man mit Hilfe eines Holzspatels (nicht mit den Handen!) 40 g Baryumkarbonat darunter, bringt das Gemisch in einen Extraktionsapparat und erschöpft es in diesem durch Extraktion mit Essigather - Nachden von dem Auszuge der Essigather abdestillirt worden ist, wird der aus Fett, Harz und Cantharidin bestehende Rückstand 8 Tage lang sich selbst überlassen, damit das Cantharidin auskrystallisiren kann

Nach dieser Zeit wird der Ruckstand mit 200,0 g Petrolather (0,74 sp G) über gossen und gehude erwarmt, um das Fett zu lösen, die Lösung abfiltrirt, das Cantharidin mit Petrolother gewaschen und aus 90 proc Alkohol in der Wärme umkrystallisist. Das so erhaltene Cantharidin ist fast weiss und als "Vesikans" hinreichend rein z B zu subkutanen Injektionen vollig rein verlangt, so muss es unter Zusatz von Knochen kohle aus Essigäther umkrystallisirt werden (Dieteriou)

Eigenschaften Farblose, glanzende, geruchlose, neutrale Saulen oder Blattchen des rhombischen Systems, welche bei 218° C schinelzen, darüber hinaus erhitzt als weisse Nadeln sublimited Es löst sich in 30000 Th kaltem oder 15000 Th siedendem Wasser In Wasser, welches Sauren, z B Schwefelsaure, oder athensche Oele gelest enthalt, ist es reachlicher löslich. Es lost sich ferner in 3300 Th. Alkohol von 90 Proc., oder in 1650 Th.

Cantharides 602

Schweielkohlenstoff, in 560 Th Aether, oder 65 Th Ohloroform oder 40 Th Accton Es lust sich ferner reichlich in Eisessig, kond Schwefelsaure, in fetten Oelen, Wachs und Harz Es ist nach Gall schon bei gewohnlicher Temperatur merklich fluchtig und beginnt schon oberhalb 120° C zu sublimiren

Semen chemischen Eigenschaften nach stellt es sich als das Anhydrid der zweibasi s hen, im freien Zustande nicht bekannten Canthandinsaure CiaHieOa dar Behandelt man es unter Erwärmen mit Kali oder Natronlauge, so geht es (langsam auch bei Einwirkung von Ammoniak) in Lösung unter Bildung kantharidinsaurer Salze, z B

Diese Salze and wenig bostandig, sie werden z B schon durch Einwirkung der Luftkohlensaure theilweise zerlegt Behandelt man sie mit starkeien Sauren, so erhalt man nicht die freie Cantharidinsaule, sondern ihr Anhydiid, das Cantharidin

Nachwets Der chemische Nachweis des Canthanding stösst auf Schwierigkeiten, weil der Verbindung charakteristische Reaktionen mangeln. Für die Alkalisalze des Cantharidins werden folgende Reaktionen angegeben. Die nicht zu sehr verdunnte Losung giebt 1) Mit Calciumchlorid, Baryumchlorid, Quecksilberchlorid und Silbernitrat weisse, ki vstallinische Niederschlage 2) Mit Kupfersulfat einen grunblauen, körnig-krystallinischen Arederschlag 8) Mit Kobaltoxydullbsung eine blassrothe, in Wasser ausserst schwer los hehe Fällung, mit Niccolosulfat eine grüne Fällung 4) Mit Palladiumchlorur entsteht zunachst nur eine Trübung, nach 24 stündiger Einwirkung aber ein Netzwerk hellgelber Kr; stallnadeln 5) Erhitzt man Cantharidin mit kone Schwefelsäure unter Zusatz von etwas Kaliumchromat, so entsteht prachtig grüne Färbung, die nach einigen Stunden trub blatterun wird

Diese Reaktionen sind natürlich nicht gerade eigenartig für das Cantharidin und beweisen deshalb dessen Anwesenheit nicht

Man 1st daher in den meisten Fallen auf den physiologischen Nachweis des Kau tharidins angewiesen, und zwar um so mehr, als es sich in der Regel um den Nachweis so geringer Mengen handeln wird, dass die Erzielung messbarer Krystalle und die Aus führung von Schmelzpunkts-Bestimmungen nicht moglich ist - Um in Speisenresten, Organtheilen etc das Vorhandensein von Cantharidin festzustellen, verfahrt man nach DRAGENDORF WIE folgt

Die zu untersuchenden Substanzen werden, wenn nöthig, fein zerschnitten und mit Kallauge von 8 Proc. so lange erwärmt, bis eine gleichartige Flüssigkeit entstanden ist Diese Flüssigkeit wird nach dem Erkalten, wenn nöthig, mit Wasser verdunnt und dam mit Chloroform mehrmals ausgeschüttelt, um Unreinigkeiten (z B Fett) zu beseitigen Nachdem das Chloroform abgetrennt worden ist, wird durch verdunnte Schwefelsäure über süttigt und sogleich mit etwa dem vierfachen Volumen Alkohol von ca 95 Proc gemischt. Die Mischung wird am Rickflüsskühler einige Zeit im Sieden erhalten, dann heiss filtricht profitighet stark abgebühlt, sieden prochinels filtricht und denn durch Destilleton. Die Mischung wird am Rückflusskühler einige Zeit im Sieden erhalten, dann heiss filtrirt, das Filtrat möglichst stark abgekühlt, alsdann nochmals filtrirt und dann durch Destillation vom Alkohol befreit. Die zurückbleibende, wässenge Flüssigkeit wird hierauf mit Chloro form behandelt, nachdem zuerst die an den Wandungen des Destillationskolbens haftenden Substanzen durch dasselbe aufgenommen worden und, soweit sie sich in Chloroform lösen Die Chloroform-Auszüge werden zumacht durch Waschen mit Wassel von etwa anhaftender Schwefelsäure befreit, dann zur Verdunstung gebracht. Einen etwa hinterbleibenden Ruckstand prüft man auf das Vorhandensein von Krysfallen (durch das Mikroskop und Polarisations Mikroskop) und stellt schliesslich den physiologischen Versuch an Physiologischer Versuch. Man reibt den Rückstand der Chloroform-Auszüge mit wenigen Tropfen Mandelöl an, nimmt die ölige Lösung alsdam mit etwas Watte auf und applieurt diese auf den Oberarm einer Versuchsperson in der Weise, dass man auf die abgetrocknete Hautstelle zunüchst den öligen Wattebausch bringt, darüber etwas Gutta perohapapier auflegt und nun einen leichten Verband anlegt. Ist im Rückstande Can thandm enthalten gewesen, so entsteht an der Applikationsstelle nach 3—6—12 Stunden lebhafte Rötbung der Haut, die sich schon nach 0,00015 g Canthandin bis zur Blasen bildung steigera kann.

bildung stergern kann.

Cantharides 603

Aufbewahrung Sehr vorsichtig, in gut verschlossenen Gefassen, Lichtschutz ist nicht erforderlich

**Prifung** Die Prufung kann sich, wenn erfordeilich, auf die Feststellung der volligen Fluchtigkeit beim Erhitzen, sowie auf die Ermittelung des Schmelzpunktes be schranken. Doch sei man beim Hantiren mit Cantharidin ausserst vorsichtig

Anwendung Das Cantharidin beginnt sich immer mehr als Ersatz der Kanthariden zur Herstellung von Vesikatorien Eingang zu verschaffen. Diese Ersetzung der Kanthariden durch Cantharidin ist auch durchaus zu billigen, weil man das Cantharidin leicht genau desiren kann, wahrend der Cantharidingehalt der spanischen Fliegen sehr wechselnd ist Man gebraucht es ferner zur Herstellung der sog Liebnpichen Mittel Bei dei ausscrlichen Anwendung rechnet man 1 Th Cantharidin als gleichwortlig mit 200 Th Kanthariden

† Solutio Kalii cantharidinici Liebreich pro injectione Liebreich's Mittel Dieses Arzueimittel ist eine Lösung von Kaliumkantharidat Da dieses Salz aber schwer rein darzustellen ist, so geht L bei der Darstellung vom Kantharidin selbst aus und bezieht auch die Dosirung auf das freie Kantharidin

Darstellung 0,2 g (2 Decigramme) Kantharidin und 0,4 g Kalihydrat — beide genan gewogen — werden in einem 1 Liter-Kolben mit Marke mit 20 ccm Wasser im Wasserbade erwarmt, his klare Losung erfolgt ist Alsdann fügt man unter fortdauernder Erwarmung allmahlich Wasser bis ungefahr zur Marke zu, mischt gut durch und füllt nach dem Erkalten mit Wasser bis zur Marke auf Die vollig erkaltete Losung wird filtrirt (Liebbeich)

1 ccm dieser Losung enthalt = 0,0002 g Cantharidin in der Form des Kalium kantharidats  $C_{10}H_{14}K_2O_6+H_2O$ 

Diese Losung ist fruher von Lieberich zur Injektionskur vorgeschrieben worden

# †† Kalium cantharidinicum Cantharidate de potasse (Gall) Cantharidas potassicus C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>K<sub>2</sub>O<sub>5</sub>+2H<sub>2</sub>O Mol Gew. = 326

Man bringt in einen Kolben von 500 ccm Fassungsraum 10 g Cantharidin, 5,73 g reines Kalihydrat sowie 200 ccm Wasser, erhitzt im Wasserbade bis zur volligen Auf lösung und filtrirt noch heiss im Dampftrichter Beim Erkalten scheidet sich das Salz in Krystallen ab (Gall)

Farblose Nadeln, loslich in 25 Th kaltem oder in 12 Th siedendem Wasser, wenig loslich in Alkohol, unlöslich in Aether und in Chloroform

Sehr vorsichtig in gut geschlossenen Gefassen aufzubewahren

An Stelle der ohgen Injektionen wird zur Zeit die innere Darieichung in folgender Form empfohlen

- † Tinctura Cantharidini Liebreich Liebreich's Kantharidin-Tinktur.
  Nicht zu verwechseln mit Kanthariden-Tinktur!
- 0,1 g (Ein Deeigramm!) Canthaudin wird in 300 cem Tinctura Aurantii corticis unter massigem Erwarmen gelost, worauf man die eikaltete Lösung mit Tinctura Aurantii corticis auf 500 cem auffullt. Diese Tinktur ist sorgfaltig zu mischen und zu filtriren (¹) Man nimmt diese Tinktur innerlich ein, indem man 0,1—1,00 cem mit der Pravaz'schen Spritze abmisst und in ein halbes Weinglas voll Wasser eintragt

# † Solutio Natrii cantharidinici Liebreich pro injectione Kantharidin Natrium-Losung Liebreich

Man bereitet in dei bei dem Kaliumsalz angegebenen Weise eine wasserige Lösung aus 0,2 g (Zwei Deeigramm) Cantharidin und 0,3 g Natriumbydroxyd und fullt diese mit Wasser zu 1 Liter auf Je 1 ccm enthält 0,0002 g Cantharidin in Ferm des Natrium kantharidats

Liebreion hat das Cantharidin gegen tuberkulose Processe, Phthisis, tuberkulose Erkrankungen des Phalynx, Larynx, gegen Lupus, Psoriasis, Lepra empfohlen Er beginnt unnerlich und subkutan mit <sup>6</sup>/<sub>10</sub> Decimilligramm = 0,00006 g, entsprechend 0,8 ccm der

obigen Lösungen, nach und nach steigend um je 0,00002 g, d. h um 0,1 ccm der obigen Lösungen - Vor jeder Anwendung, welche nicht taglich erfolgen darf, ist der Harn auf Enweiss zu prufen, bei eintretender Nephritis ist der Gebiauch einzustellen Wegen der leicht eintretenden Nieren-Reizung ist die grosste Vorsicht geboten

Dispensation. Die Liebnezon'schen Lösungen werden nicht den Patienten ausgefolgt, sondern dem Arzte übergeben und werden von diesem selbst aufbewahrt. Die Aufbewahrung in den Anotheken hat vorsichtig zu erfolgen

Day Arzt mache es sich zur Pflicht, diese Mittel auf den Recepten stots ohne Abkürzung zu verschreiben. Der Apotheker lege jedes zweifelhafte Recent dem Arate zur nochmaligen Durchsicht vor

† Aether Cantharidini. Kantharidinather Loco Aetheris cantharidati l g gepulvertes Kantharidin wird im Kölbehen unter Erwarmen in 40,0 g Aceton gelöst. Diese Lösung giesst man in 910,0 g Aother, den man durch Einstellen in lauwarmes Wasser auf 250 O erwärmt hatte, in mehreren Antheilen unter Umschwenken ein Schliesslich trägt man 2,0 Hanfextrakt ein, schüttelt bis zur Auflösung desselben und filtrirt nach mehrtägigem Absetzen (DIETERIOH)

† Collodium Cantharidini Kantharidin-Kollodium Cantharidin 0,1 wird mit Olei Rueini 4,0 verrieben, und in Collodii duplicis 96,0 eingetragen, worauf man das Praparat durch Zusatz von Tincturae Cannabis indicae 1,0 grünlich farbt

# Capsella.

Gattung der Cruciferae-Hesperideae-Capsellinae.

Capsella bursa pastoris (L.) Mnch. Ueberall gemeines Unkraut Kahl oder behaart. Grundblätter eine Rosette bildend, gestielt, genzrandig, buchtig gezähnt oder fiederspaltig, Stengelblatter kleiner, sitzend, Stengel anfrecht, Schötchen auf wagerecht abstehenden Stielen dreieckig verkehrt-herzformig, Griffel kurz, die Ausrandung nicht überragend

Man verwendet das Kraut Herba Bursae pastonis (Erganzb) Herba Capsellae Hirtentäschel. Gänsekresse. Sackel- oder Täschelkraut. - Panetière. - Shepherd's

Bestandtheile. Ein leicht zersetzliches Alkaloid, eine eigenthumliche Saure von glukosidischem Charakter Bursasäure Das atherische Oel der Samen ist Allylsenfol. sie enthalten ausserdem 28 Proc fettes Oel

Anwendung. Das Mittel ist veraltet, aber durch Pfarrer Kneipp wieder in Erinnerung gebracht Die Rademagener'sche Schule benutzt es gegen Blutungen und Blasenleiden in Form der Tinktur und der Salbe. Neuerdings als Ersatz des Rhizoma Hydrastis und Secale cornutum gegen Haemouthagien empfohlen, besonders in Form des Fluidextrakts

Extractum Bursae pastoris fluidum wird aus dem fein geschnittenen Kraut mit

Weingeist (68 proc.) im Verdrangungswege bereitet

Tinctura Bursae pastoris Rademacheri (Ergansb) Rademachen's Hirtontascheltinktur, wird aus 5 Th. zerqueischtem frischem Kraut mit 6 Th Weingeist bereitet. Ausbeute 61/2-7 Th. Innerlich zu 15-50 Tropfen 4-6mal taglich

Unguentum Bursae pastoris Rademacheri. I Th frisches, zerquetschtes Kraut wird mit 2 Th Schweinefett gekocht, bis die Feuchtigkeit völlig verdunstet ist, dann ge presst und klar abgegossen.

# Capsicum.

Gattung der Solanaceae - Solaneae.

I. Capsicum annuum L mit verlangerten, aufrechten Früchten und Capsicum longum D C mit verlängerten, hängenden Früchten Es ist unsicher, ob beide Arten wirklich verschieden and, da angeblich Pflanzen mit hangenden und aufrechten Früchten ans den Samen derselben Frucht hervorgegangen sind, beide würden dann in C. annuum L. zusammen zu ziehen sein. Heimisch in Amerika (vielleicht Brasilien), in allen heissen und gemässigten Gegenden der Früchte wegen in zahlreichen Formen kultivirt.

Fructus Capsici (Germ. Helv.). Piper Hispanicum s. Turcicum. Spanischer oder Türkischer Pfeffer. Beissbeere. Guineapfeffer<sup>1</sup>). Schoten- oder Taschennfaffer. — Polyre d'Es-

pfesser. — Polyre d'Espagne. Piment des jardins. Polyre de Guinée 1) (Gall.).

Beschreibung. Eine saftlose, vom bleibenden Kelch gestützte Beere, meist aus 3, selten aus 2 Karpellen hervorgegangen. Die Frucht ist durch theilweises Verwachsen der Karpelle im unteren Theile drei-, im oberen einfächerig. Au den Placenten befinden sich zahlreich die flachen, rundlichen, hellgefärbten Samen.

Die pharmaceutisch verwendeten Früchte sind langgestreckt, bis 12 cm lang, dunkelbraunroth, fein quergestreift.

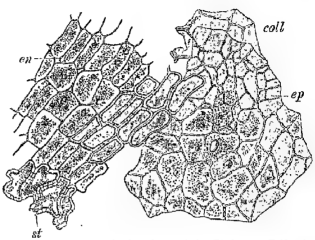


Fig. 142. Gewebe der Fruchtschale des spanischen Pfeffers. en Epidermis der Innenfläche mit verholzten Zellen et. ep Epidermis der Oberseite, coll Collenchym. 160 mml vergr. (MORLLER, Mikroskopie.)

Auf die Epidermis folgt ein aus 5-6 Zellschichten bestehendes Collenchym, woran sich ein dünnwandiges Parenchym schliesst, die Zellen dieser Schichten enthalten rothgelbe Körnehen und spindelförmige dreispitzige oder runde, gelbe Chromatophoren, die sich mit Schwefelsäure tiefblau färben.

Die Wände der Collenchymzeilen sind fein gekörneit. Im Parenchym verlaufen die zarten Gefässbündel zuweilen mit einigen Bastfasern. Zwischen
dem Parenchym und der inneren Epidermis liegen
auffallend grosse Zellen, die durch derbe Querwände
oder schmale Platten kleinerer Zellen getrennt sind.
Die Zellen der unteren Epidermis unter den grossen
Zellen sind verholzt, verdickt und gettipfelt, die unter den Zwischenplatten sind dünnwandig, nicht verholzt. Diese innere Epidermis mit abwechselnden
grösseren Parthien verholzter (also mit Phloroglucin
und Salzsäure roth werdender) und schmälerer unverholzter Zellen ist für die Erkennung der Droge charakteristisch neben den gelben Chromatophoren und
rothgelben Tropfen des Parenchyms.

An den Scheidewänden der Frucht wird die Cuticula durch die Bildung eines Sekretes von den darunter liegenden gestreckten Epidermiszellen emporgehoben. Es findet sich hier das scharfschmeckende Prinzip der Frucht. — Die Samen umschliessen ein reich-

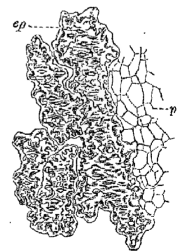


Fig. 143. Samenschale in der Aufsicht. ep Epidermis. p Parenchym, 160 mal vergr. (Moeller, Mikroskopie.)

liches Endosperm und den gekrümmten Embryo. Die Epidermiszellen der Samenschale sind vielfach in einander verzapft und verkeilt und gewähren auf der Flächenansicht ein sehr

<sup>1)</sup> Unter diesem Namen versteht man eigentlich die Erüchte der Xylopia aethiopica A. Rich. und X. aromatica D. C.

Capsicum 606

verworrenes aber höchst charakteristisches Bild Sie sind ebenfalls für die Erkennung der Droge von Wichtigkeit Ihre Aussenward besteht aus drei Schichten der Cuticula, einer mit Jod sich ohne weiteres blan färbenden und einer verholzten Schicht

Bestandthelle Wir sind daruber verhaltnissmassig wenig unterrichtet. scharf brennend schmeckende Bestandtheil wird als Capsaicin CoH44O2(?) bezeichnet Es bildet farblose, bei 59° C schmelzende Krystalle, die in kaltem Wasser wenig, in heissen mehr loslich und mit Wasserdampfen in geringer Menge fluchtig sind, sich in Alkohol und

Capsacutin C35 H64 N2O2, zu 0,05-0 07 Proc in der Droge, von saurer Reaktion Capsicin und Capsicol sind weiche, galbe bis rothbraune, scharfschmeckende Substanzen, offenbar meht einheitlich

Cansiein, ein fluchtiges Alkaloid, ist ebenfalls zweifelhaft

Nach Kornig Wasser 12,42 Proc., Stickstoffsubstanz 13,43 Proc. Fluchtiges Oel 1.58 Proc. Fett 14,40 Proc. Stickstofffreie Extraktstoffe 34,49 Proc. Holzfaser 19,59 Proc. Asche 5.67 Proc. In der Trockensubstanz Stickstoffsubstanz 15.84 Proc. Fett 16.44 Proc. Stickstoff 2,45 Proc

Aufbewahrung An einem trocknen Orte, die ganzen oder geschnittenen Fruchte in Holz- oder in Blechgetassen, das Pulver in braunen, gut verkorkten Glasern - Trotz semer Scharfe ist der Spanische Pfeffer dem Insektenfiasse ausgesetzt, eine haufige Durch musterung der Vorrätbe deshalb geboten. Das für Canthuides (S. 595) empfohlene Verfahren ist auch hier von Vortheil Beim Verarbeiten der Droge ist Staubentwickelung zu vermeiden, da die Schleimbante dafur böchst empfindlich sind und heftige Entzundungen entstehen können. Um die Fruchte zu zerschueiden, feuchtet man sie daher durch leichtes Sestauben mit Wasser an und trocknet sie nach dem Schneiden wieder Das Pulver bereitet man nach Augabe einiger Arzneibücher, indem man die zerkleinerten Fruchte mit Gumm- oder Tragauthschleim befeuchtet, trocknet und hierauf stösst. Der Arbeiter hat dater das Gesicht in geeigneter Weise zu schitzen 100 Theile hefern 88-90 Theile mittelfeines Pulver

Anwendung Innerhol seiten bei Verdauungsschwache, Flatulenz, zu 0,05-0,5 Im Aufguss (1,0 200,0) zu Gurgelwassern bei Angus maligna Acusserlich sehr haulig als Bestandtheil hautreizender Mittel Im Haushalt ein beliebtes Gewurz zu Saucen. Mixed Pickles and digl Missbrauchlich als verscharfender Zusatz zu Essig und Brauntwein

Tinctura Capsici. Tinctura Piperis Hispanici. Spanischpfeffertinktur Teinture de poivre d'Espagne Tincture of Capsicum a) Brit Aus 50 g Capsicumpulver und 1000 com Weingeist (70 proc) durch Maceration zu bereiten b) Germ Aus 1 Th mittelfein zerschnittenem Spanischem Pfeffer mit 10 Th Weingeist zu b) Germ Add I in Internal streams Spanischem Flesser Hit is I in Vergense sind durch Perkolation 100 Th Tinktur zu sammeln d) U-St Aus 50 g Capsicumpulver und q. s Weingeist (Alkohol 950 com, Wasser 50 ccm) sind durch Perkolation 1000 ccm zu sammeln Vor Licht geschützt aufzubewahren.

	Capaicum-Opodel:	doe.	
	(Bull of Ph.)		
Rp.	Fineturae Capsici	10,0	
-	Spiritus	40,0	
	Saponis hispanici	60	
	Camphorae	4,0	
	Liquora Ammoni car	nat 2,0	
	Mentholi	1,0	
	Olei Spilanthis olerace	گرن⊓ لغ	
0	karia antirheumatica	Anglica	
Engl	isches Gichtpapie:	r (Diet Man.)	
Rp	Tincturae Capsici	10,0	
•	Tincturae Empherbii	10,0	
	Terebinthinas	20.0	
	Olei Terebinthinae	60,0	
	Alkohol, absoluci	500,0	
	Resinae Pini depurata	e 400,0	
le durch	geseibte Lösung wird n		3.
	leppapier gestrichen und		
	der Luit getrocknet.		

Die

#### Collamplastrum Capsici (Diet) Capsicumpflaster

Rp	Massae ad Collemp'astrum	800,0
	Rhizomatis Iridas puly	90,0
	Olibani	20,0
	Extracti Capsici aetherei	20,0
	Olei Resmae Pini	15,0
	Acid: salicylici	6.0
	Aetheris	150,0

Wie Collemplastrum Arnicas (S 885) zu bereiten Auf Leinward gestrichen und durchiecht gieht diese Masse einen Ersatz für das Capsin-Porqus-Pflaster, BENSON'S Pluster aus New York.

#### Collyrium antamauroticum BRASLEY

Rp Fructus Capsici Aquae destillatze 800,0. Nach Sstündigem Stehen fatriren

•	
Curry ponder	II Nach Fassatt.
Nach Buchh.	Rp 1 Fructus Capsici gr plv 500,0 2 Aetheris 120,0
Rp Fructus Capsici	3 Spiritus 125,0
Rhizomatas Zingiberis Fructus Cardamomi — 32 75,0	4 Spiritus q s
Fractus Pimentae	5 Camphorae 570,0
Rhizomatis Curcumse aa 100,0	6 Liqu Ammon caust (spec Gew 0,910) 62,0
Piperis nigri 120,0	7 Ole: Thym: g Ole: Lavandulae — 55 10.0
Cassiae Ciunamomi 150,0	8 Olei Lavandulus 53 10,0 Man perkelirt 1 mit 2 und 8, sammelt durch Nach-
Fructus Coriandra 800,0	gressen von 4 1250 g Flüssigkeit, löst dami 5, 7
werden als mittelione Pulver gemischt.	und 8 und mischt 6 hinzu
Emplastrum Capsiel (U-St )  Rp Oltorosinae Capsiel	Ersatz für Richter's Pain Expeller und fi- den amerikanischen Pain Killer
Emplastri adhuesivi na q a	Mottenspiritus
Auf das dünn auf Musselln gestrichene Pfinster trägt man mittelst eines Pinsels das Capsicum Extrakt	I Russischer Mottenspiritus
aul, so dass 0,25 g davon 10 cm bedecken	Rp Tincturae Capsaci
Extractum Capsici,	Theturae Colocynthidza aā 50,0
wind wie Extractum Absuthu (S 408) bereitet.	Spiritus 1000 Camphorae 206
	Camphorae 20,6 Acidi carbohei puri 50
Extractum Capsici acthereum	and the state of t
Oleoresina Capsici (U-St.)	H Motton Essenz nach Diererich
Rp Fructus Capsici subtile pulv 500 g Aethens q s	Rp Fructus Capsuci minor cone 1000
Das Pulver wird durch Perkelation erschöpft, der	Old Terebinthinge 50,0 Spiritus (95%) 900,0
Aether durch Destrilation, zuletzt durch frei-	Spiritus (96%) 900,0 macerurt man 8 Tage, presst aus, lôst
williges Verdunsten entfernt, den flüssigen Theil	Naphthalmi 25,0
sammelt man, während der schmierige Rückstund	Camphorae 25,0
verwörfen wird	Olei Caryophyllorum 100
Extension Capsici finidum (U-St)	lisst absetzen und filtmit
wird aus 1000 Th fein gepulverten Fruct Capsici	Auf Fliesspapier gegossen zwischen Pelz- oder Woll- gegenstände zu legen
und 91 proc Alkohol durch Perkolation bereitet,	
man befeuchtet mit 500 ccm, sammelt zuerst 900 ccm und stellt 1 a 1000 ccm Extrakt her	Piper Hisponicum sclubile Löslicher Cayennepeffer (Buchb)
	Rp Fructus Capsier concis 100,0
Gargarisma anticatarrhole GRAVES	Spiritus 150,0
Rp Decocti Corticus Chinas (c 15) 200,0	Man macerist, preset aus, filtrist und verdampft
Tincturse Capsicl 10,0.	Man macerirt, presst aus, filtrirt und verdampft das Filtrat mut
	das Filtrat mit Natrii chlorati 100,0
Tincturse Capsicl 10,0.  Zum Gürgeln Bei Katarrh.  Güttas carminativas	das Filtrat mrt Natra chlorati 100,0 zur Trockne.
Tincturse Capsicl 10,0.  Zum Gürgeln Bei Katarrh.  Güttas carminativas  New-Yorker Forms	das Filtrat mit Natra chlorati 100,0 zur Trockne. Spiritus Russions (Ergänzb)
Tincturse Capsicl 10,0.  Zum Gurgeln Bei Katarrh.  Guttas carminativas  New-Yorker Forms  Bp Tincturae Capsici 1 vol.	das Filtrat mut Natru chlorati 100,0 zur Trockne. Spiritus Russions (Ergänzb) Russischer Spiritus
Tincturse Capsicl 10,0.  Zum Gürgeln Bei Katarrh.  Güttas carminativas  New-Yorker Forms  Bp Tincturae Capsici 1 vol.  Tincturae Opii 1 ,	das Filtrat mut Natru chlorati 100,0  zur Trockne. Spiritus Russions (Ergänzb) Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinnpis gr pulv 5,0
Tincturse Capsicl 10,0.  Zum Gurgeln Bei Katarrh.  Guttae carminativae  New-Yorker Forme  Bp Tincturae Capsici 1 vol.  Tincturae Opii 1 n  Epiritus camphorati 1 n	das Filtrat mut  Natru chlorati 100,0  zur Trockne.  Spiritus Russions (Ergänzb)  Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Smopin gr pulv 5,0  2 Aquae 10,0
Tincturse Capsicl 10,0.  Zum Gurgeln Bei Katarrh.  Guttas carminativas  New-Yorker Forme  Bp Tincturae Capsicl 1 vol.  Tincturae Opii 1 ,  Spantus camphorati 1 ,	das Filtrat mut Natru chlorati 100,0  zur Trockne.  Spiritus Russlous (Ergänzb) Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinopis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsica concisi 2,0 4 Camphorae 2,0
Tincturse Capsicl 10,0.  Zum Gürgeln Bei Katarrh.  Güttas carminativas  New-Yorker Forms  Bp Tincturae Capsici 1 vol.  Tincturae Opii 1 n  Spiritus camphorati 1 n  Spiritus Menthae pip 1 n	das Filtrat mut Natru chlorati 100,0  zur Trockne.  Spiritus Russions (Ergānzb) Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinopis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsica concisi 2,0 4 Camphorae 2,0 5 Natri chlorati 2,0
Tincturse Capsicl 10,0.  Zum Gürgeln Bei Katarrh.  Güttas carminativas New-Yorker Forms  Rp Tincturae Capsici 1 vol. Tincturae Opii 1 n Spiritus camphorati 1 n Spiritus Menthae pip 1 n Aquas  Dosis b ccm	das Filtrat mut Natru chlorati 100,0  zur Trockne.  Spiritus Russions (Ergänzb) Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinapis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsica concisi 2,0 4 Camphorae 2,0 5 Natri chlorati 3,0 6 Laquora Ammonu caushci 5,0
Tincturse Capsicl 10,0.  Zum Gürgeln Bei Katarrh.  Güttas carminativas  New-Yorker Forms  Pp Tincturae Capsici 1 vol.  Tincturae Opii 1 n  Eparitus camphorati 1 n  Spiritus Menthae pip 1 n  Aquas	das Filtrat mit Natri chlorati 100,0  zur Trockne. Spiritus Russions (Ergänzb) Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinapis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsica concisi 2,0 4 Camphorae 2,0 5 Natri chlorati 2,0 6 Laquoris Armaoni caushici 5,0 7 Spiritus (91%) 80.0
Tincturse Capsicl 10,0.  Zum Gurgeln Bei Katarrh.  Guftas carminativae New-Yorker Forme  Bp Tincturae Capsici 1 vol. Tincturae Opii 1 , Spiritus camphorati 1 , Spiritus Menthae pip 1 , Aquise 4 ,  Dosis b com  Linimentum antarthriticum Gichtiluid (Yomacka)  Rp Tincturae Capsici 500,0	das Filtrat mut Natru chlorati 100,0  zur Trockne.  Spiritus Russions (Ergänzb) Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinapis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsica concisi 2,0 4 Camphorae 2,0 5 Natri chlorati 3,0 6 Laquora Ammonu caushci 5,0
Tincturse Capsicl 10,0.  Zum Gurgeln Bei Katarrh.  Guftas carminativae  New-Yorker Forme  Rp Tincturae Capsici 1 vol.  Tincturae Opii 1 n Spiritus camphorati 1 n Spiritus Menthae pip 1 n Aquae 4 n  Dosis b ccm  Linimentum antarthriticum  Gichtfluid (VOMACKA)  Rp Tincturae Capsici 500,0 Tincturae Colchici 10,0	das Filtrat mit Natri chlorati 100,0  zur Trockne.  Spiritus Russlous (Ergänzb) Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinapis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsica concisi 2,0 4 Camphorae 2,0 5 Natri chlorati 2,0 6 Laquors Ammoni caustici 5,0 7 Spiritus (91%) 80.0 8 Olei Terebinthinae 30 9 Astheris 5,0 Man rührt 1 mit 2 zum Terg an, lässt stehen, bis
Tincturse Capsicl 10,0.  Zum Gurgeln Bei Katarrh.  Guftas carminativae  Now-Yorker Forme  Bp Tincturae Capsici 1 vol.  Tincturae Opii 1 n  Spiritus Camphorati 1 n  Spiritus Menthae pip 1 n  Aquae 4 n  Dosis b ccm  Linimentum antarthriticum  Grich til uid (VOMACKA)  Bp Tincturae Capsici 500,0  Tincturae Coichici 10,0  Olei Rosmarini 20,0	das Filtrat mit  Natru chlorati  100,0  zur Trockns.  Spiritus Russions (Ergänzb)  Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinapis gr pulv 5,0  2 Aquae 10,0  3 Fructus Capsici concisi 2,0  4 Camphorae 2,0  5 Natri chlorati 3,0  6 Laquoris Ammonii caustici 5,0  7 Spiritus (31%) 80.0  8 Olei Terebinthinae 30  9 Astheris 5,0  Man rührt 1 mit 2 zum Terg an, lässt stehen, bis aich ein kräftiger Geruch nach Senföl entwickelt,
Tincturse Capsicl 10,0.  Zum Gurgeln Bei Katarrh.  Guttas carminativas  New-Yorker Forme  Bp Tincturae Capsici 1 vol.  Tincturae Opii 1 ,  Spiritus Menthae pip 1 ,  Aquas 4 ,  Dosis 5 ccm  Linimentum antarthriticum  Gichtfluid (VOMACKA)  Rp Tincturae Capsici 500,0  Tincturae Capsici 10,0  Olci Rosmanni 20,0  Olci Menthae pip 3,0	das Filtrat mit Natri chlorati 100,0  zur Trockns.  Spiritus Russlous (Ergänzb) Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinopis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsici concisi 2,0 4 Camphorne 2,0 5 Natri chlorati 3,0 6 Laquorus Ammoni causici 5,0 7 Spiritus (91%) 80,0 8 Olen Terchinthinae 30 9 Aethens  Man rührt 1 mit 2 zum Terg an, lässt stehen, bis sich ein kräftiger Geruch nach Stäggem Stehen, fügt 3, 5, 7 lunzu, presst nach Stäggem Stehen,
Tincturse Capsicl 10,0.  Zum Gurgeln Bei Katarrh.  Guftas carminativae  Now-Yorker Forme  Bp Tincturae Capsici 1 vol.  Tincturae Opii 1 n  Spiritus Menthae pip 1 n  Aquae 4 n  Dosis b ccm  Linimentum antarthriticum  Grichtfluid (VOMACKA)  Bp Tincturae Capsici 500,0  Tincturae Colchici 10,0  Olei Rosmanni 20,0  Olei Menthae pip 3,0  Camphorse 30 0  Eaponis medicati 25 0	das Filtrat mit Natri chlorati 100,0  zur Trockne.  Spiritus Russions (Ergänzb) Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinopis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsici concisi 2,0 4 Camphorae 2,0 5 Natri chlorati 2,0 6 Laquoras Ammoni causici 5,0 7 Spiritus (31%) 80,0 8 Olei Terebinthinat 30 9 Acthoris Man rührt 1 mit 2 zum Terg an, lässt stehen, bis sich ein kräftiger Geruch nach Senfol entwickelt, fügt 3, 5, 7 lunzu, presst nach Stägigem Stehen, löst 4, führlet und setzt 6, 8, 9 zu.
Tincturse Capsici 10,0.  Zum Gurgein Bei Katarrh.  Guftas carminativae  New-Yorker Forme  Bp Tincturae Capsici 1 vol.  Tincturae Opii 1 n  Spiritus camphorati 1 n  Spiritus Menthae pip 1 n  Aquae 4 n  Dosis b ccm  Linimentum antarthriticum  Gichtfluid (Vomacka)  Rp Tincturae Capsici 500,0  Tincturae Capsici 10,0  Olei Rosmarni 20,0  Olei Menthae pip 3,0  Camphorae 800  Eapona medicati 26 0  Aetheris 500,0	das Filtrat mit Natru chlorati 100,0  zur Trockns.  Spiritus Russions (Ergänzb) Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sindpis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsicu concisi 2,0 4 Camphorne 2,0 5 Natri chlorati 3,0 6 Laquorus Ammoni caushei 5,0 7 Spiritus (91%) 80,0 8 Olen Terchinthinae 30 9 Aetheris  Man röhrt 1 mit 2 zum Terg an, lässi stehen, bis sich ein kräftiger Geruch nach Senfol entwickelt, fügt 3, 5, 7 lunzu, pressi nach Stägigem Stehen, löst 4, fültilet und setzt 6, 8, 9 zu.  Unguentum Capsici (Brit.)
Tincturse Capsici 10,0.  Zum Gurgein Bei Katarrh.  Guftas carminativae New-Yorker Forme  Bp Tincturae Capsici 1 vol. Tincturae Opii 1 , Spiritus Menthae pip 1 , Aquae 4 ,  Dosis 5 ccm  Linimentum antarthriticum Grehtfluid (VOMACKA)  Rp Tincturae Capsici 500,0 Tincturae Capsici 10,0 Olci Rosmanni 20,0 Olci Rosmanni 20,0 Olci Menthae pip 3,0 Camphorse 800 Eapons medicati 25 0 Actheris 50,0 Liquoris Ammon caust 800,0	das Filtrat mit Natru chlorati 100,0  zur Trockne.  Spiritus Russions (Ergänzb) Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinnpis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsica concisi 2,0 4 Camphorne 2,0 5 Natri chlorati 3,0 6 Laquoris Ammonia caushei 5,0 7 Spiritus (91%) 80,0 8 Olen Terchinthinae 30 9 Aetheris  Man röhrt 1 mit 2 zum Terg an, lässi stehen, bis sich ein kräftiger Geruch nach Senfol entwickelt, fügt 3, 5, 7 lunzu, pressi nach Stägigem Stehen, löst 4, fültrirt und setzt 6, 8, 9 zu.  Unguentum Capsici (Brit) Capsicum Ointment
Tincturse Capsici 10,0.  Zum Gurgein Bei Katarrh.  Guftas carminativae  New-Yorker Forme  Bp Tincturae Capsici 1 vol.  Tincturae Opii 1 n  Spiritus camphorati 1 n  Spiritus Menthae pip 1 n  Aquae 4 n  Dosis b ccm  Linimentum antarthriticum  Gichtfluid (Vomacka)  Rp Tincturae Capsici 500,0  Tincturae Capsici 10,0  Olei Rosmarni 20,0  Olei Menthae pip 3,0  Camphorae 800  Eapona medicati 26 0  Aetheris 500,0	das Filtrat mit Natri chlorati  Eur Trockne.  Spiritus Russions (Ergänzb) Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinapis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsica concisi 2,0 4 Camphorae 2,0 5 Natri chlorati 2,0 6 Laquors Ammoni caustici 5,0 7 Spiritus (91%) 80.0 8 Olei Terebinthinat 30 9 Astheris 3,0  Man rührt 1 mit 2 zum Terg an, lässt stehen, bis sich ein kräftiger Geruch nach Senfol entwickelt, fügt 3, 5, 7 hunzi, presst nach Stäggem Stehen, bis 4, flitrit und setzt 6, 8, 9 zu.  Unguentum Capsici (Brit) Capsicu m Ointment  Bp Fructus Capsici concisi 12,0
Tincturse Capsicl  Zum Gurgeln Bei Katarrh.  Guftas carminativae New-Yorker Forme  Bp Tincturae Capsici 1 vol. Tincturae Opii 1 , Spiritus Menthae pip 1 , Aquae 4 ,  Dosis 5 ccm  Linimentum antarthriticum Grehtfluid (VOMACKA)  Bp Tincturae Capsici 500,0 Tincturae Capsici 500,0 Clei Rosmarini 20,0 Clei Rosmarini 20,0 Clei Menthae pip 3,0 Camphorse 800 Eapons medicati 25 0 Aetheris 50,0 Liquoris Ammon caust 300,0 Kabi jodati 20,0  Linimentum Capsici compositum	das Filtrat mit Natru chlorati 100,0  zur Trockus.  Spiritus Russions (Ergänzb) Russischer Spiritus  Bp 1 Semin Sinopis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsici concisi 2,0 4 Camphorae 2,0 5 Natri chlorati 2,0 6 Laquoris Ammoni caustici 5,0 7 Spiritus (91%) 80.0 8 Olei Terebinthinae 30 9 Astheris 5,0 Man rührt 1 mit 2 zum Terg an, lässt steben, bis aich ein kräftiger Geruch nach Senföl entwickelt, fügt 3, 5, 7 hinzu, presst nach Stägigem Steben, löst 4, führlit und setzt 6, 8, 9 zu.  Unguentum Capsici (Brit) Capsicu m Ointment  Bp Fructus Capsici concisi 12,0 Cotaccii
Tincturse Capsicl  Guffas carminativae  New-Yorker Forme  Bp Tincturae Capsicl  Tincturae Opii 1 ,  Spiritus Menthae pip 1 ,  Aquae  Linimentum antarthriticum  Grehtfluid (VOMACKA)  Rp Tincturae Capsicl 500,0  Tincturae Capsicl 500,0  Tincturae Capsicl 500,0  Colei Rosmarini 20,0  Clei Menthae pip 3,0  Camphorse 30 0  Eapons medicati 25 0  Actheris 50,0  Liquoris Ammon caust 500,0  Kali jodati 20,0  Linimentum Capsicl compositum  I Ph Neerl III Suppl	das Filtrat mit Natri chlorati  Eur Trockne.  Spiritus Russions (Ergänzb) Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinapis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsica concisi 2,0 4 Camphorae 2,0 5 Natri chlorati 2,0 6 Laquors Ammoni caustici 5,0 7 Spiritus (91%) 80.0 8 Olei Terebinthinat 30 9 Astheris 3,0  Man rührt 1 mit 2 zum Terg an, lässt stehen, bis sich ein kräftiger Geruch nach Senfol entwickelt, fügt 3, 5, 7 hunzi, presst nach Stäggem Stehen, bis 4, flitrit und setzt 6, 8, 9 zu.  Unguentum Capsici (Brit) Capsicu m Ointment  Bp Fructus Capsici concisi 12,0
Tincturse Capsicl 10,0.  Zum Gurgeln Bei Katarrh.  Guftas carminativae  Now-Yorker Forme  Bp Tincturae Capsici 1 vol.  Tincturae Opii 1 n Spiritus Menthae pip 1 n Aquae 4 n  Dosis b ccm  Linimentum antarthriticum Grichtiluid (VOMACKA)  Bp Tincturae Capsici 500,0 Tincturae Coichici 10,0 Olei Rosmarini 20,0 Olei Menthae pip 3,0 Camphorse 30 0 Eaponia medicati 25 0 Aetheris 50,0 Liquoris Ammon caust 300,0 Kabi jodati 20,0  Linimentum Capsick compositum I Ph Neerl III Suppl  Ep Fructus Capsici puly 1,0	das Filtrat mit Natri chlorati  100,0  zur Trockne.  Spiritus Russions (Ergänzb) Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinopis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsici concisi 2,0 4 Camphorne 2,0 5 Natri chlorati 2,0 6 Laquoris Ammoni causici 5,0 7 Spiritus (91%) 80,0 8 Olen Terebinthinat 30 9 Aetheris 3,0  Man röhrt 1 mit 2 zum Teig an, lässt steben, bis sich en kräftiger Geruch nach Senfol entwickelt, fügt 3, 5, 7 lunzu, presst nach Stägigem Steben, löst 4, filtrirt und setzt 6, 8, 9 zu.  Unguentum Capsici (Brit) Capsiou m Ointment  Bp Fructus Capsici concisi 12,6 Cetacei 6,0 Olen Olivarum 44,9
Tincturse Capsici 10,0.  Zum Gurgeln Bei Katarrh.  Guftas carminativae  New-Yorker Forme  Bp Tincturae Capsici 1 vol.  Tincturae Opii 1 n  Spiritus camphorati 1 n  Spiritus Menthae pip 1 n  Aquae 4 n  Dosis b ccm  Linimentum antarthriticum  Gachtfluid (Vomacka)  Rp Tincturae Capsici 500,0  Tincturae Capsici 10,0  Olei Menthae pip 3,0  Camphorae 300  Eaponis medicati 25,0  Actheris 50,0  Liquoris Ammon caust 300,0  Kahi jodati 20,0  Linimentum Capsici compositum  1 Ph Neerl III Suppl  Rp Fructus Capsici pulv 1,0  Spiritus (0,884) 8,0	das Filtrat mit Natri chlorati  Natri chlorati  100,0  zur Trockne.  Spiritus Russlous (Ergänzb)  Russischer Spiritus  Rp 1 Samin Sinapis gr pulv 5,0  2 Aquae 10,0  3 Fructus Capsica concisi 2,0  4 Camphorae 2,0  5 Natri chlorati 2,0  6 Laquoris Armioni caustici 5,0  7 Spiritus (91%) 8 Olei Terchinthinae 30  9 Aetheris 3,0  Man rührt 1 mit 2 zum Terg an, lässi stehen, bis aich ein kräftiger Geruch nach Senfol entwickelt, fügt 3, 5, 7 hinzu, pressi nach Stägigem Stehen, löst 4, fürirt und setzt 8, 8, 9 zu.  Unguentum Capslei (Brit) Capsicu m Ointment  Rp Fructus Capslei concisi 12,0 Cotacei Olei Olivarum 44,0  Man arwärmt 1 Stunde im Wasserbade und seiht durch.
Tincturse Capsici 10,0.  Zum Gurgein Bei Katarrh.  Guftas carminativae New - Yorker Forme  Bp Tincturae Capsici 1 vol. Tincturae Opii 1 n Spiritus camphorati 1 n Spiritus Menthae pip 1 n Aquae 4 n  Dosis 5 ccm  Linimentum antarthriticum Grehtfluid (VOMACKA)  Rp Tincturae Capsici 500,0 Tincturae Capsici 500,0 Clei Rosmanni 20,0 Clei Rosmanni 20,0 Clei Rosmanni 20,0 Clei Menthae pip 3,0 Camphorae 800 Eapons medicati 25 0 Actieris 50,0 Liquoris Ammon caust 300,0 Kahi jodati 20,0  Linimentum Capsici compositum I Ph Neerl III Suppl  Rp Fructus Capsici pulv 1,0 Spiritus (0,884) 8,0  digare p dies 3, exprime, hujus tinct part 525 0	das Filtrat mit Natru chlorati  100,0  zur Trockns.  Spiritus Russions (Ergänzb) Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinapis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsicu concisi 2,0 4 Camphorae 2,0 5 Natru chlorati 3,0 6 Laquoris Ammonia causicul 5,0 7 Spiritus (91%) 80,0 8 Olen Terchinthinae 30 9 Aetheris 3,0  Man rührt 1 mit 2 zum Terg an, lässt steben, bis sich ein kräftiger Geruch nach Senfol entwickelt, fügt 3, 5, 7 lunzu, presst nach Stägigem Stehen, löst 4, fültrirt und setzt 6, 8, 9 zu.  Unguentum Capsici (Brit) Capsicu m Ointment  Rp Fructus Capsicu concisi 12,0 Cetacei 5,0 Olen Olivarum 44,0 Man erwärmt 1 Stunde im Wasserbade und seiht durch.
Tincturse Capsicl  Zum Gurgeln Bei Katarrh.  Guftas carminativae New-Yorker Forme  Bp Tincturae Capsici 1 vol. Tincturae Opii 1 , Spiritus Menthae pip 1 , Aquae 4 ,  Dosis b ccm  Linimentum antarthriticum Grich tiluid (Vomacka)  Bp Tincturae Capsici 500,0 Tincturae Capsici 500,0 Tincturae Capsici 500,0 Clei Menthae pip 3,0 Camphorse 30 0 Eapons medicati 25 0 Aetheris 50,0 Liquons Ammon caust 500,0 Kabi jodati 20,0  Linimentum Capsici compositum 1 Ph Neerl III Suppl  Bp Fructus Capsici pulv 1,0 Spiritus (0,884)  digare p dies 3, exprime, hujus tinct part 525 0 adde	das Filtrat mit Natri chlorati  Natri chlorati  100,0  zur Trockne.  Spiritus Russlous (Ergänzb)  Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinopis gr pulv 5,0  2 Aquae 10,0  3 Fructus Capsica concisi 2,0  4 Camphorae 2,0  5 Natri chlorati 2,0  6 Laquors Ammoni caustici 5,0  7 Spiritus (91%) 80.0  8 Olei Terchinthinae 30  9 Aetheris 3,0  Man rührt 1 mit 2 zum Terg an, lässt stehen, bis sich ein kräftiger Geruch nach Senfol entwickelt, fügt 3, 5, 7 hunzi, presst nach Stäggem Stehen, löst 4, führlich und setzt 6, 8, 9 zu.  Unguentum Capslei (Brit) Capsicu m Ointment  Rp Fructus Capslei concisi 12,0 Cotacei 5,0 Olei Olivarum 41,0  Man arwärmt 1 Stunde im Wasserbade und seiht durch.  Vot Acetum sterantatorium Matthuku
Tincturse Capsicl  Zum Gurgeln Bei Katarrh.  Guftas carminativae New-Yorker Forme  Bp Tincturae Capsicl Tincturae Opii 1 , Spiritus Menthae pip 1 , Aquae 4 ,  Dosis b ccm  Linimentum antarthriticum Grehtfluid (VOMACKA)  Rp Tincturae Capsicl 500,0 Tincturae Capsicl 500,0 Tincturae Capsicl 500,0 Clei Rosmarinl 20,0 Clei Rosmarinl 20,0 Clei Menthae pip 3,0 Camphorse 30 0 Eapons medicatl 25 0 Aetheris 50,0 Liquens Ammon caust 500,0 Kabi jodati 20,0  Linimentum Capsicl compositum I Ph Neerl III Suppl  Rp Frietus Capsicl pulv 1,0 Spiritus (0,884) 3,0  digare p dies 3, exprime, hujus tinct part 525 0 adde	das Filtrat mit Natru chlorati 100,0  zur Trockns.  Spiritus Russions (Ergänzb) Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinopis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsicu concisi 2,0 4 Camphorne 2,0 5 Natrii chlorati 3,0 6 Laquorus Ammonin caushei 5,0 7 Spiritus (91%) 80,0 8 Olen Terebinthinat 30 9 Aetheris 3,0 Man rührt 1 mit 2 zum Teig an, lässt stehen, bis sich en kräftiger Geruch nach Senfol entwickelt, fügt 3, 5, 7 hinzu, presst nach Stägigem Stehen, löst 4, filtrirt und setzt 8, 8, 9 zu.  Unguentum Capsici (Brit) Capsicu m Ointment Rp Fructus Capsicu concisi 12,9 Cetacei 6,0 Olei Oilvaram 44,0  Man srwärmt 1 Stunde im Wasserbade und seiht durch.  Vot Acetum sternutatorium Matthuru Rp Alumins Zinen zulfurici 25 30,0 Fructus Capsici 60,0
Tincturse Capsicl  Zum Gurgeln Bei Katarrh.  Guftas carminativae New - Yorker Forme  Bp Tincturae Capsicl 1 vol. Tincturae Opii 1 n Spiritus Menthae pip 1 n Aquae 4 n  Dosis 5 ccm  Linimentum antarthriticum Grehtfluid (VOMACKA)  Rp Tincturae Capsicl 500,0 Tincturae Capsicl 500,0 Clei Rosmarini 20,0 Clei Rosmarini 20,0 Clei Menthae pip 3,0 Camphorae 300 Eapons medicati 25 0 Aetheris 50,0 Liquoris Ammon caust 300,0 Kabi jodati 20,0  Linimentum Capsicl compositum I Ph Neerl III Suppl  Rp Fructus Capsicl pulv 1,0 Spiritus (0,834) 3,0 digare p dies 3, exprime, hujus tinct part 525 0  adde  Camphorae 30,0 Clei Rosmarini Olei Lavandulae	das Filtrat mit Natri chlorati  Natri chlorati  Eur Trockne.  Spiritus Russions (Ergänzb)  Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinopis gr pulv 5,0  2 Aquae  10,0  3 Fructus Capsici concisi 2,0  4 Camphorae  2,0  5 Natri chlorati  3,0  6 Liquoris Ammonii caustici 5,0  7 Spiritus (31%)  8 Olai Terebinthinae  30  9 Aetheris  3,0  Man rührt 1 mit 2 zum Terg an, lässt stehen, bis sich ein kräftiger Geruch nach Senfol entwickelt, fügt 3, 5, 7 hinzu, presst nach Stäggem Stehen, löst 4, fültrirt und setzt 6, 8, 9 zu.  Unguentum Capsici (Brit)  Capsicum Ointment.  Bp Fructus Capsic concisi 12,6  Cetacei Olei Oilvaram  44,9  Man srwärmt 1 Stunde im Wasserbade und seiht durch.  Vot Acatum sterantatorium Mattheru  Rp Alumins  Zinen gulfurici 55 30,0  Fructus Capsici 60,0  Camphorae  8,0
Tincturse Capsicl 10,0.  Zum Gurgeln Bei Katarrh.  Guftas carminativae  Now-Yorker Forme  Bp Tincturae Capsicl 1 vol.  Tincturae Opii 1 n Spiritus Menthae pip 1 n Aquae 4 n  Dosis b ccm  Linimentum antarthriticum Grich til uld (VOMACKA)  Bp Tincturae Capsicl 500,0 Tincturae Coichici 10,0 Olei Rosmarini 20,0 Olei Menthae pip 3,0 Camphorse 30 0 Esponia medicati 25 0 Aetheris 50,0 Idquoris Ammon caust 500,0 Kabi jodati 20,0  Linimentum Capsicl compositum I Ph Neerl III Suppl  Bp Fructus Capsicl pulv 1,0 Spiritus (0,884) 3,0 digare p dies 3, exprime, hujus tinct part 525 0  Camphorae 80,0 Olei Rosmanin Olei Lavandulae Olei Thymi	das Filtrat mit Natru chlorati 100,0  zur Trockus.  Spiritus Russions (Ergänzb) Russischer Spiritus  Bp 1 Semin Sindpis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsici concisi 2,0 4 Camphorae 2,0 5 Natri chlorati 2,0 6 Laquons Ammoni caustici 5,0 7 Spiritus (31%) 80.0 8 Olei Terebinthinae 30 9 Astheris 5,0 Man rührt 1 mit 2 zum Teig an, lässt stehen, bis aich ein kräftiger Geruch nach Senföl entwickelt, fügt 3, 5, 7 hinzu, presst nach Stägigem Stehen, löst 4, führlit und setzt 6, 8, 9 zu.  Unguentum Capsici (Brit) Capsicum Ointment Bp Fructus Capsici concisi 12,0 Cotacci 6,0 Olei Oilvaram 44,0 Man erwärmt 1 Stunde im Wasserbade und seiht durch.  Vet Acetum sternutatorium Mattheu  Rp Alumins Zinch salfurici 55 80,0 Fructus Capsici 60,0 Camphorae 8,0 mischt man in Pulyerform zu
Tincturse Capsici 10,0.  Zum Gurgeln Bei Katarrh.  Guftas carminativae  New-Yorker Forme  Bp Tincturae Capsici 1 vol.  Tincturae Opii 1 n  Spiritus camphorati 1 n  Spiritus Menthae pip 1 n  Aquae 4 n  Dosis b ccm  Linimentum antarthriticum  Grich **Iluid* (VOMACKA)*  Rp Tincturae Capsici 500,0  Tincturae Capsici 10,0  Olei Menthae pip 3,0  Camphorae 300  Eaponis medicati 25 0  Aetheris 50,0  Liquoris Ammon caust 300,0  Kali jodati 20,0  Linimentum Capsici compositum  I Ph Neerl III Suppl  Rp Fructus Capsici pulv 1,0  Spiritus (0,834) 8,0  digare p dies 3, exprime, hujus tinct part 525 0  Camphorae 30,0  Olei Rosmanni Olei Lavandulae  Olei Rosmanni Olei Lavandulae  Olei Caryophyllorum 53 10,0	das Filtrat mit Natru chlorati  Eur Trockus.  Spiritus Russions (Ergänzb) Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinapis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsica concisi 2,0 4 Camphorae 2,0 5 Natru chlorati 3,0 6 Laquorus Ammonia caushici 5,0 7 Spiritus (31%) 80,0 8 Olei Terebinthinae 30 9 Actheris  Man rührt 1 mit 2 zum Teng an, lässt stehen, bis sich ein kräftiger Geruch nach Sanfol entwackelt, fügt 3, 5, 7 hinzu, presst nach Stängigem Stehen, löst 4, führlich und setzt 6, 8, 9 zu.  Unguentum Capsici (Brit) Capsicu m Ointiment.  Rp Fructus Capsici concisi 12,6 Cotacci Olei Olivarum 44,9  Man arwärmt 1 Stunde im Wasserbade und seiht durch.  Vet Acetum sterantatorium Matthew  Rp Alumins Zinci sulfurici 35 30,0 Fructus Capsici 60,0 Camphorae 8,0 mischt man in Pulverform zu Olei Terebinthinae 80,0
Tincturse Capsici 10,0.  Zum Gurgeln Bei Katarrh.  Guftas carminativae New - Yorker Forme  Bp Tincturae Capsici 1 vol. Tincturae Opii 1 , Spiritus camphorati 1 , Spiritus Menthae pip 1 , Aquae 4 ,  Dosis b ccm  Linimentum antarthriticum Grehtfluid (VOMACKA)  Rp Tincturae Capsici 500,0 Tincturae Capsici 10,0 Olei Rosmanni 20,0 Olei Menthae pip 3,0 Camphorae 30 0 Eapons medicati 25 0 Actheris 50,0 Liquoris Ammon caust 800,0 Kahi jodati 20,0  Linimentum Capsici pulv 1,0 Spiritus (0,884) 8,0 digare p dies 3, exprime, hujus tinot part 525 0  Olei Rosmanni Olei Lavandulae Olei Caryophyllorum Ea 10,0 Olei Caryophyllorum Ea 10,0 Olei Carsnae 2,6	das Filtrat mit Natri chlorati  Natri chlorati  Eur Trockne.  Spiritus Russions (Ergänzb)  Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinapis gr pulv 5,0  2 Aquae 10,0  3 Fructus Capsica concisi 2,0  4 Camphorae 2,0  5 Natri chlorati 3,0  6 Laquors Ammoni caushei 5,0  7 Spiritus (91%) 80,0  8 Olei Terebinthinae 30  9 Aetheris 3,0  Man rührt 1 mit 2 zum Terg an, lässi stehen, bis sich ein kräftiger Geruch nach Senfol entwickelt, fügt 3, 5, 7 hunzu, pressi nach Stängern Stehen, böst 4, führlirt und setzt 6, 8, 9 zu.  Unguentum Capsici (Brit) Capsicu m Ointment  Bp Fructus Capsici concisi 12,9 Cetacei 5,0 Olei Oilvarum 44,0  Man erwärmt 1 Stunde im Wasserbade und seiht durch.  Vet Acatum sterantatorium Mattheru  Rp Alumins Zinci sulfurici 35 30,0 Fructus Capsici 60,0 Camphorae 8,0  mischt man in Pulverform zu Olei Terebinthinae 80,0 Aceti 1000,0
Tincturse Capsici 10,0.  Zum Gurgeln Bei Katarrh.  Guftas carminativae  New-Yorker Forme  Bp Tincturae Capsici 1 vol.  Tincturae Opii 1 n  Spiritus camphorati 1 n  Spiritus Menthae pip 1 n  Aquae 4 n  Dosis b ccm  Linimentum antarthriticum  Grich **Iluid* (VOMACKA)*  Rp Tincturae Capsici 500,0  Tincturae Capsici 10,0  Olei Menthae pip 3,0  Camphorae 300  Eaponis medicati 25 0  Aetheris 50,0  Liquoris Ammon caust 300,0  Kali jodati 20,0  Linimentum Capsici compositum  I Ph Neerl III Suppl  Rp Fructus Capsici pulv 1,0  Spiritus (0,834) 8,0  digare p dies 3, exprime, hujus tinct part 525 0  Camphorae 30,0  Olei Rosmanni Olei Lavandulae  Olei Rosmanni Olei Lavandulae  Olei Caryophyllorum 53 10,0	das Filtrat mit Natru chlorati  Eur Trockus.  Spiritus Russions (Ergänzb) Russischer Spiritus  Rp 1 Semin Sinapis gr pulv 5,0 2 Aquae 10,0 3 Fructus Capsica concisi 2,0 4 Camphorae 2,0 5 Natru chlorati 3,0 6 Laquorus Ammonia caushici 5,0 7 Spiritus (31%) 80,0 8 Olei Terebinthinae 30 9 Actheris  Man rührt 1 mit 2 zum Teng an, lässt stehen, bis sich ein kräftiger Geruch nach Sanfol entwackelt, fügt 3, 5, 7 hinzu, presst nach Stängigem Stehen, löst 4, führlich und setzt 6, 8, 9 zu.  Unguentum Capsici (Brit) Capsicu m Ointiment.  Rp Fructus Capsici concisi 12,6 Cotacci Olei Olivarum 44,9  Man arwärmt 1 Stunde im Wasserbade und seiht durch.  Vet Acetum sterantatorium Matthew  Rp Alumins Zinci sulfurici 35 30,0 Fructus Capsici 60,0 Camphorae 8,0 mischt man in Pulverform zu Olei Terebinthinae 80,0

#### ¥at. Linimentum restitutorium Restitutionsfluid

b Pharm Zeite a (Frgunzb) Rp Tincturae Capsici 50 O 150.0 Rp Tincturae Capsici Spiritos camphorată 200.0 Spiritus Spiritus camphorati 1000 Spiritus actherei Spiritus denaturati (90%) 100,0 Spiritus aetherei Liquoris Ammonii caustiel 35 100.0 10,0 Oler TerebintLinac Liquoris Amraomi caustici 20,0 Decocu Florum Appicae (25,0) 500,0 Natrii chlorati crudi Ammonii hydrochlorici 60,0 Natri chlorati 20.0 Sepone et filtra 350.0 Anune

- Il Cansicum fastigiatum Blume (C minimum Roxb) Kleiner Strauch mit orangerothen, kaum 2 cm langen, aufrechten Fruchten Liefeit ebenfalls in den Fruchten Fructus Capsicl, Capsicum (Brit U St.) Cayenne Pepper, African Pepper (U St.)
- III. Cansicum frutescens L Ebenfalls strauchig. Fruchte roth, 1 cm lang, auf recht Laefert in den Früchten Piment de Cayenno (Gall) Diese beiden Arten heferr hauptsachlich das unter dem Namen Cayennepfesser, Chillies bekannte Gewurz, wo gegen man unter Paprika meist die erstgenannte Art veisteht
- C fastignatum and C frutescens kann man von C annuum leicht unter scheiden auch im zerkleinerten Zustande durch die Epidermiszellen der Samenschale, die bei ihnen schlank und hoch, bei der anderen Art im Querschnitt kurz und gedrungen sind die die innerste Schicht der Aussenwand bildende verholzte Lamelle ist bei ihnen vie dicker wie bei C annuum

Bestandtheile. Capsacutin (8 oben) ist auch in C fastigiatum gefunden Wirkung und Anwendung wie bei I.

Apone, von Dr Pouler, ist ein weingeistiger Auszug von Capsicum mit Salmiak geist, Thymianol und Chloralhydrat

Blister essence, C Smon's, ist dem Restitutionsfluid ähnlich zusammengesetzt Branntweinscharfe von Stephan ist ein weingeistiger Auszug von spanischem Pfeffer Capsicin Unter dieser Bezeichung kommt eine Mischung aus Aimmoniak, Seife Kampher, äther Oelen und den Fluidextrakten von Capsicum und Gaulther am den Handel Capsicum-Vaseline der Chesebrough-Gesellschaft ist durch Ausziehen des Spanischer Pfeffers mittelst Vaselino hergestellt

Ernstings Magentropfen bestehen aus Tinetura aromatica, Calami, Capsici, Liquoi Kalii acetici und Spuritus dilutus

Glycoblastol des Prof Kletzmsky ist ein weingeistiger, mit Glycerin und wohl riechenden Oelen versetzter Auszug aus Spanischem Pfeffer

Magnetic-Elixir von Low enthalt Capsicumtinktur, Terpentinol, Kampherspiritus

Salmiakgeist, Sassafrasöl, Sassafrasextrakt

Mustard-Paper oder Sinapine tissue von Cooper ist dünnes Papier mit einen Gummüberzug, der die scharfen Stoffe des Spanischen Pfeffers und des Euphorbium enthält

Pain-Expeller 1) von Richter Nach Apoth - Ztg Fructus Capsici 8,0, Flore Armose 2,0, Spiritus dilutus 100,0, Spir camphoratus 20,0, Oleum Caryophyllor gtts XX Inquor Ammonic caustici 30,0 8 Tags digeriren, dann filtriren

Inquor Ammonii caustici 30,0 8 Tage digeriren, dann nituren
2) Von Rachs Thictura Capsici 8,0, Thictura Armicae 12,0, Oleum Caryophyllor
gtt X., Spiritus 50,0, Aqua 50,0, Spiritus camphoratus 20,0, Inquor Ammonii caust 30,0
3) Von Schönz Thictura Capsici (1 3) 900,0, Thict Piperis 90,0, Thict Galangae
60,0, Thict Ratanbae 80,0, Semen Paradia cont 180,0 Man digerirt 8 Tage, press
ans und fügt hinzu Oleum Thymi, Caryophyllor, Rosmanni, Lavandulae ää 15,0, Spiritus
camphoratus, Inquor Ammonii caust spiritus ää 450,0, Sapo domesticus 45,0, Thictur
resmae Guajaci 100,0 Nach mehrtagigem Absetzen zu filtriren (Soll dem Richterschei
Paul-Erneller in ieder Hinsicht Gleichkommen)

Pain-Expeller in jeder Hinsicht gleichkommen)

Papier Wilnei ist dünnes Papier, das mit einem Ueberzuge von Capsicum, Benzoe Euphorbium, Kopsivabalsam, Drachenblut, die zuvor in Weingeist gelöst wurden, ver

sehen 1st

Pilules Alegres von Collas, gegen Hämorrhoiden, bestehen aus Extractura Capaca Extr Gramms and Radix Althreae

Prompto Allivio von Radway, ein Allheilmittel, enthält Capsioum, Kampher, Salze

Aether und Weingeist

Russol von Dr Block in Basel, ein Gichtmittel, enthält Capsicum, Colchicum Chloroform, Senfspuritus, Gaultheriaöl

Capsulae 609

Speciality for Diphtheric, Dr White's, 1st mit Capsicumauszug und Oenanthther versetzter Rum

Tympanitessenz. Laq Ammoni anisat 12,0, Thet Capsici 7,5, Tinet Zingiberis 30,0, Aqua commun q s ad 2 L Bei Trommelsucht dei Rinder, auf einmal, wenn nöthig nach 1/2 Stunde dieselbe Doss nochmals zu geben Vegetable Bathing-Prepareds von Regler, besteht aus grob zerkleinerten Capsi-

cum- und Rosskastanienfrüchten

Venetianisches Liniment von Tobias. Allheilmittel, ist eine dem Pain Expeller ahnliche Mischung

## Capsulae.

Unter Kapsel, Capsula, Capsule versteht man eine Hülle zur Aufnahme einer Dosis irgend eines Medikaments. Und zwar kann diese Hulle entweder lediglich zur Aufbewahrung eines Arzneistoffes dienen oder dazu bestimmt sein, zugleich mit dem Arzneimittel hinuntergeschluckt zu werden. In diesem Falle müssen die Kapseln aus einem Material bestehen, welches von den Verdauungssaften gelöst wird

Man unterscheidet im allgemeinen Papierkapseln, Devorativkapseln, Stärkekapseln und Gelatinekapseln

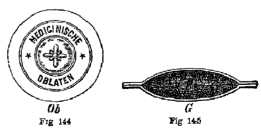
I Capsulae chartaceae Pulverkapseln. Papierkapseln. Diese dienen zur Aufnahme kleiner Pulvermengen, besonders der sogenannten "abgetheilten" Pulver. Sie werden gewohnlich aus glattem, weissem Schreibpapier hergestellt. Zur Aufnahme von hygroskopischen Pulvein oder solchen, welche leicht fluchtige Bestandtheile enthalten, verwendet man Kapseln, die aus sogenanntem Wachspapier (charta cerata) hergestellt sind Dieses Wachspapier wird zur Zeit durch Tranken von Papier mit Ceresin, nicht mit Wachs erzeugt

Zur Aufnahme des Natriumbikarbonates als Bestandtheil der englischen Brausepulyer benutzt man Kapseln aus rothem oder blauem Papier Die Weinsaure soll in diese farbigen Kapseln nicht eingefüllt werden, weil diese alsdann fleckig werden würden -Zur Aufnahme besonders kostbarer, auch starkadhärrender Substanzen faltet man Kapseln aus Glanzpapier, die glänzende Seite nach innen Der Gebrauch der Papierkapseln ist ein so allgemeiner, dass auf ihre nähere Beschreibung verzichtet werden kann

II Capsulae catapotae plicatiles Devorativ-Kapseln. Verschluckbare Kapseln. Sie sind von E Dieterich erfunden worden, haben die Form der Papierkapseln und bestehen aus einer, Starke und Glycerin enthaltenden Masse, etwa vom Aussehen dunnen, hellen Guttapercha-Papieres Aus dieser Masse werden die Kapseln ahnlich wie die Papierkapseln hergestellt. Ihre Fullung mit dem Medikament und das Verschliessen der gefullten Kapseln erfolgen in gleicher Weise wie bei den Papierkapseln.

III Starkemehikapsein Capsulae amylaceae. Amylkapseln. Cachets. Sie sind aus den schon fruher benutzten sog Einnehme-Oblaten hervorgegangen, wurden etwa

1873 von Limousin in Genf eingeführt, spater von Fasser in Wien verbessert Die Stärkemehlkapseln werden ähnlich den Oblaten entweder aus reiner Weizenstärke oder aus Gemischen von Weizenstarke und Weizenmehl in sogenannten Oblatenbackereien gebacken Sie sind rundliche Blättehen mit flachem Rande und centraler Vertiefung Fur gewöhnlich werden sie in drei Grossen



und zwar von 2,0, 2,5 und 8,0 cm Durchmesser angefertigt. Sie dienen ausnahmslos zum Einhüllen fester Substanzen, besonders der Pulver Sehr voluminöse Pulver z B Chininsalze, Handb d pharm Praxis I.

Cansulae.

Salicylsäure, kann man mit Hülfe eines Pastillenstechers in trocknem Zustande etwas komprimiren und dann in die Kapseln bringen. Der Verschluss erfolgt in der Weise, dass auf lie das Pulver tragende Kapselhälfte die andere, angefeuchtete Hälfte aufgedrückt wird. Verschlussapparate sind konstruirt worden von Limousin, Digne, Sevzik, Fasser, Vouacra n. A. Fig. 144 und 145.



Beim Bezug einer grösseren Menge dieser Kapseln auf einmal werden dieselben von den Fabriken mit der Firma des Bestellers geliefert.

Bei dem Einkauf der Stärkemehlkapseln beachte man folgende Punkte: Sie sollen nicht stark geblänt sein, dürfen keine giftigen Bestandtheile enthalten, (Metalle würden in der Asche aufzusuchen sein, welche nicht mehr als I Proc. betragen soll.) Sie müssen ferner elastisch und frei von Bruchstücken sein und, in Wasser getaucht, sofort zu einer formlosen Masse zusammenfallen.

Vorräthige Oblatenpulver nehmen sehr bald ein unansehuliches Ausschen an.

IV. Capsulae gelatinosae. You diesen zum Theil aus unvermischter Gelatine, zum Theil aus Gelatine mit Zusätzen hergestellten Kapseln unterscheidet man namentlich

.) Deckelkapsein, 2) Gefüllte harte Kapsein und 3) Gefüllte elastische Kapsein.

Die technische Darstellung dieser verschiedenen Sorten Gelatine-Kapseln ist nit geringen, sich von selbst ergebenden Abweichungen, die gleiche. Als Ausgangsnaterial wird von den Fabriken nicht die dünnblätterige Gelatine, sondern ein in dickeren lafeln im Haudel vorkommendes Produkt, der sogenannte französische oder belgische relatine-Leim verwendet, weil die mit diesem hergestellten Kapseln klarer und durch-

sichtiger ausfallen.

Darstellung. A. Der harten Kapseln. 1 Th. Gelatineleim lässt man im Gestisse B mit 3 Th. Wasser quellen und erhitzt die Masse alsdam im Wasserbade A zum Schmelzen. Wenn die Temperatur etwa 65°C. ist, so lässt man kurze Zeit stehen, schiebt alsdam die an der Oberdäche der Leimlösung abgesetzte Schaumschicht mit einem Spatel oder danel zur Seite. Fig. 146

dergl. zur Seite. Fig. 146.

Vorher hatte man die zur Darstellung der Gelatinekapsein erforderlichen Formen (Docken), olivenförmige Stäbe aus polirtem Zinn oder Stahl, mittels eines mit Olivenöl benetzten Läppchens abgerieben und diese Kormen zu 12—20 Stück mit den Stielen nach unten (Fig. 146 C) in eine Korkplatte oder eine ähnliche Vorrichtung gesteckt, so dass die Köpfe alle in einer Ebena liegen. Man ergreift nun eine solche, mit kalten Metallformen besteckte Platte und taucht sie in die heise Gelatinelösung, etwa bis A, Fig. 147, langsam ein und zieht eie ebenfalls langsam wieder heraus. Damit sich an den Enden keine Thränen bilden, zieht man den hier befindlichen Ueberschuss der Masse durch momentane leise Berührung mit der Oberfläche der Gelatinelösung wieder ab. Dann dreht man, behufs gleichmässiger Vertheilung der Gelatine, das Brett mit den Formen langsam in der Hand so, dass die Formen etwa wagerecht liegen, 1—2 Minuten lang und stellt das Ganze hierauf etwa ½ Stunde an einen kühlen, schattigen Ort. Nach dieser Zeit ist die Gelatine soweit erstarrt, dass man die Hülsen von den Formen entfernen kann. Man setzt bei E, Fig. 147, die Schneide eines Messers an und macht hier durch Rollen der mit Gelatinemasse überzogenen Form auf der Messerschneide einen Ringelschnitt. Dann zieht man die Gelatinekapsel mit der rechten Hand über die Olive, die abgetrennte Hülse aber mit der linken Hand über das verjungte Ende der Form ab.

Die Kapseln werden reihenweise in Brettchen mit Vertiefungen

eingesetzt und luer etwas übertrocknet.

Die Füllung mit Flüssigkeiten erfolgt, solange die Kapseln noch nicht ganz getrocknet, sondern noch etwas feucht sind. Das Füllen der Kapseln mit Flüssigkeiten erfolgt zweckmässig mit einer Spritze, deren



Capsulae 611

Ausflussrohr einen allengenförmig gebogenen Glasansatz mit feiner Spitze trägt. Der Glasschnabel wird in die Oeffnung der Kapsel eingeführt, wei auf man durch sanften Druck des Kolbens der Spritze die Füllung aussuhrt Eine geschiekte Arbeiterin fullt in einem Arbeitstage etwa 6000 Kapseln der gewöhnlichen Grösse Zum Fullen der Kapseln mit



Fig 148

pulverförmigen Arzneimitteln bedient man sich eines kleinen dütenförmigen Fülltrichters aus Metall, durch welchen man die gepulverten Arzneistoffe mit Hilfe eines "Stopfers" in die Kapseln hinein bringt. Eine geschiekte Arbeiterin füllt von diesen Kapseln im Tage höchstens 600 an

Man sehe indessen darauf, dass die Kapseln nicht zu voll gefüllt werden, weil sonst

das Verschliessen derselben schwierig, ja unmöglich wird

Das Verschliessen der gefullten Kapseln geschieht dadurch, dass man auf ihre Oeffnung einen Tropfen warmer Leimlösung mit Hilfe eines kleineren oder größeren Pinsels setzt Und zwar geschieht dies zweimal hintereinander Durch das erste Betupfen erfolgt nur ein horizontaler Verschluss der Kapsel Durch das zweite Aufsetzen eines Tropfens warmer Leimlösung erhalt der Verschlüss eine gefällige, abgerundete Form

Die so hergestellten Kapseln müssen daraufinn untersucht werden, ob nicht mangel haft verschlossene (leckende) Kapseln unter ihnen sind. Zu diesem Zwecke belässt man die Kapseln in ihren Einsatzbrettern, bis sie lufttrocken geworden sind, dann legt man sie einzeln auf treppenformig gebogenes Papier aus und liest nach etwa 24 Stunden die jenigen Kapseln mechanisch aus, welche geleckt haben. Der Rest wird auf Hürden im Trockenschranke vollstandig ausgetrocknet

Im Vorstehenden ist angegeben, dass die harten Kapseln lediglich aus Gelatine-Leum und Wasser hergestellt werden. In der That ist das diejenige Darstellungsweise, nach welcher die meisten Fabriken arbeiten. Die Gall schreibt folgende Masse vor Gelatinae 25,0, Glycerini 10,0, Sacchari 8,0, Aquae circa 45,0

Uhrigens ist die Darstellung der Gelatine Kapseln eine ziemlich einfache Arbeit. welche sich recht wohl im pharmaceutischen Laboratorium ausführen liesse

B. Der elastischen Kapseln Die Grundmasse für die elastischen Gelatinekapseln besteht aus Gelatineleim 1 Th, Wasser 1 Th, Glycerin 2 Th Die Herstellung der
elastischen Kapseln erfolgt genau in der nämlichen Weise, wie es bei A beschrieben
wurde Die Fullung der Kapseln geschieht, wenn sie zwar schon starr, aber noch nicht
völlig getrocknet sind Ebenso erfolgt der Verschluss der gefüllten Kapseln mit heisser
Glycerin Gelatinemasse, solange die Kapseln noch nicht völlig getrocknet sind wie unter A
angegeben Dagegen wird die Trocknung nicht mit künstlicher Warme, sondern im KalkTrockenschranke (s S 546) über Aetzkalk oder Chlorealeium ausgeführt Die Kapseln
bleiben solange im Kalk-Trockenschranke, bis sie ein Papier nicht mehr anbacken — Als
eine geeignete Masse empfiehlt Forber Gelatinae 16 Th, Aquae 20 Th, Glycerini 15 Th,
Strove Seechen 10 G. Sollen lichtempfindliche Substanzen in Kanseln untergebrecht wer-Sirupi Sacchari 10,0 Sollen lichtempfindliche Substanzen in Kapseln untergebracht werden, so kann die Gelatinemasse Zusatze von unschädlichen, wasserlöslichen Farbstoffen, z B Indulin oder Nigrosin erhalten

Capsulae gelatinesae durae. Harte Gelatinekapseln Unter Gelatinekapseln schlechthin versteht man die harten Gelatinekapseln. Sie werden meist in mittleren Grössen von 0.1-1.0 g Inhalt hergestellt, die gebräuchlichste Sorte aber ist die von 0,5 g Inhalt.

In diese Kapseln kann man alle solche Flüssigkeiten und feste Stoffe einfüllen, welche die Galatinehulle nicht auflösen bez zerstoren, z B Balsame, alkoholische und atherische Extrakte, atherische Oele, Antipyrin, Apiol, Chinin, Phenole und phenolartige Körper, z B Kreeset und Creelin



Bei gewissen Substanzen kann man den Angriff auf die Gelatinehülle dadurch verhindern, dass man sie in öliger Lösung einfüllt, z B Chloralhydrat in Oel gelöst. Wässengt Flüssigkeiten sind vom Einfüllen in Gelatinekapseln natürlich ausgeschlossen

612 Capsulae.

Von diesen Kapseln ist zu verlangen, dass sie aus gutem Gelatineleim hergestellt sind, der nicht unangenehm riecht und schmeckt. Sie müssen ferner gut aussehen, d. h. die Gelatinehülle muss klar sein. Sie dürfen ferner nicht lecken und nicht verschimmelt sein. Es empfiehlt sich, alle käuflich bezogenen Kapseln (auch die folgenden Sorten) darauf hin zu prüfen, ob das Gewicht des Inhaltes stimmt und ob die eingefüllte Substanz den bezüglich der Reinheit an sie zu stellenden Anforderungen genügt. Fig. 149.







Fig. 150

Obgleich die harten Kapsein nicht gerade besonders empfindlich sind gegen Feuchtigkeit, so empfiehlt es sich doch, sie an einem trockenen Orte, am besten im geheizten Zimmer, aufzubewahren. In feuchten Räumen werden sie triibe, können unter Umständen sogar verschimmeln.

Capsulae gelatinosae elasticae seu molles. Elastische Gelatinekapseln. Diese Kapseln werden in Grössen von 0.15-1.0-5.0-10.0-15.0 g Inhalt angefertigt. Noch beträchtlichere Grössen kommen nur für die Veterinär-Praxis in Betracht. Man kann in diese Kapseln grössere Mengen, namentlich von Flüssigkeiten, einfüllen, weil sie sich wegen ihrer Elasticität der Form der Speiseröhre anpassen, also dem Hinunterschlucken nicht allzugrossen Widerstand entgegensetzen. Als Füllung dieser kommen namentlich Ricinusöl und Leberthran in Betracht, doch können sie mit jeder Substanz gefüllt werden, welche die Gelatine-Masse nicht zerstört.

Diese Kapseln sind gegen Feuchtigkeit erheblich empfindlicher als die harten. Durch feuchtes Lagern werden sie trübe; sie erhalten alsdann durch Nachtrocken an einem

lauwarmen, trockenen Orte oder im Kalk-Trockenschrank ihr gutes Aussehen für gewöhnlich wieder. Zu hoher Wärme dürfen sie aber auch nicht ausgesetzt werden, weil sie alsdann schmelzen würden. Sie sind auch gegen Staub sehr empfindlich, weil sie ihn an ihrer Oberfläche festhalten. Man bewahrt sie also vor Staub geschützt, an einem trockenen, nicht zu warmen Orte auf, am besten im Kalk-Trockenschranke.

Perlae gelatinosae. Gelatineperlen. Die deutschen Gelatineperlen sind harte Kapseln, aber nicht wie diese olivenförmig, sondern von Kugelgestalt. Ihre Herstellung erfolgt wie diejenige der harten Kapseln unter Benutzung kugelförmiger Zinnformen. (Fig. 151). Die Bildung eines unauffälligen sauberen Verschlusses erfordert grösseres Geschick als bei den olivenförmigen Kapseln. Die französischen Gelatineperlen bestehen aus zwei durch Pressung miteinander vereinigten Halbkugeln und haben daher eine, jede Kapsel in zwei Hälften theilende Naht. Ihre Herstellung erfolgt mit Hilfe besonderer Maschinen, welche von N. Pallau & Co., Paris, Avenue du Maine 48, ebenso wie alle übrigen Apparate zur Herstellung und Füllung von Gelatinekapseln und Perlen, geliefert werden.

Die Gelatineperlen dienen besonders zur Aufnahme von Arzneien, welche in kleineren Mengen zur Verwendung gelangen, wie Aether, ätherische Oele, Morrhuol, Orexin, Pepsin und Alkaloïde (Hydrastinin).

Capsulae operculatae. Deckelkapseln. Sie bestehen aus einem Untertheil und Obertheil aus dünner Gelatine, welcher letztere über den ersteren hinweggeschoben wird. Sie haben den Zweck, die olivenförmigen Kapseln zu ersetzen, d. h. solche Arzneistoffe aufzunehmen, welche nur selten in dieser Form verordnet und deshalb nicht fabrikmässig hergestellt werden. In der Regel dienen sie zur Aufnahme von festen Arzneistoffen, bisweilen,

Fig. 151.

Carbida. 613

aber seltener, auch zur Aufnahme von extraktförmigen. Das Füllen geschieht, indem man die unterzubringende fein gepulverte Substanz einfach in die Hälfte mit dem geringeren Durchmesser hineinschüttet und die dazu passende (übergreifende) Hälfte darüber schiebt.

Bei lockeren Pulvern (z. B. Chininsalzen) kommt man besser zum Ziel, wenn man das abgewogene Pulver auf Papier schüttet und nun mit der schlankeren Hälfte einfach auftupft. Den Deckel bestreicht man inwendig mit etwas Gummischleim,





um ein Lockerwerden desselben zu verhindern. Wichtig ist natürlich, dass von der schlechtschmeckenden Arznei nichts auf die Aussenseite der Kapsel gelangt. Fig. 152.

Capsulae operculatae pro suppositoriis. Dockelkapseln für Suppositorien. Diese werden vorzugsweise zur Applikation des Glycerins in den Mastdarm angewendet. Sie bestehen aus einer steifen konischen Gelatinehtille mit übergreifendem Deckel (Fig. 153). Unmittelbar vor dem Gebrauche füllt man die konische Hälfte mit konc. Glycerin, setzt den

übergreifenden Deckel auf, taucht das gefüllte Zäpichen, um es schlüpfrig zu machen, einen Augenblick in kaltes Wasser und schiebt es alsdann sogleich möglichst tief in den After ein.

Da diese Kapseln in einer verhältnissmässig kurzen Zeit im Darm gelöst werden, so können sie natürlich auch zur Füllung mit anderen Suppositorien-Massen verwendet werden.

Suppositorien-Kapseln mit Fettdeckel. Diese sind eigentlich nur die konischen Hälften der vorigen, zu welchen Fettdeckel aus starrer, aber leicht schmelzbarer Fettmasse beigegeben werden. Man braucht sie zur Herstellung von Cacao-Suppositorien, indem man einfach die geschmolzene Suppositorien-Masse in sie hineingiesst, oder falls die Masse durch Anstossen erzengt wurde, diese Masse in sie hineinstopft. Die gefüllten Kapseln werden schliesslich mit dem beigegebenen Fettdeckel verschlossen.

Capsulae keratinosae. Pohl's Dünndarmkapseln. Diese Kapseln werden aus einer plastischen und elastischen Masse hergestellt, welche besteht aus einer Mischung von a) filtzirter, bis zur Sirupsdicke eingedampfter Lösung von Keratin in Ammoniakslüssigkeit, b) ebenfalls bis zur Sirupsdicke eingedampfter Lösung von wachsfreiem Schellack, Borax und Wasser und



Fig. 158.

c) sehr geringer Menge ammoniakalischer Kolophonium-Lösung. D.R.P. 35976. Diese Masse besitzt die Eigenschaft des Keratins; im Magen ungelöst zu bleiben, im Darm aber in Lösung zu gehen, dagegen nicht die Sprödigkeit und Zerreiblichkeit des reinen Keratins.

Sie dienen zur Aufnahme von Arzneistoffen, welche nicht im Magen, sondern erst im Darm zur Wirkung gelangen sollen, z. B. Acidum arsenicosum, Acidum hydrochlorieum, Acidum salicylicum. Acidum tannicum, Alumen, Balsamum Copaiyae, Bismutum subnitricum, Chinin und dessen Salze, Chrysarobin, Extractum Cubebarum, Extractum Filicis (überhaupt alle Bandwurmmittel). Ferrum und dessen Verbindungen, Kreosot, Naphthalin, Opium, Phosphor, Plumbum aceticum, Quecksilber-Verbindungen, Resorcin, Santonin.

Man prüfe sie, ob sie in einer Mischung von 100 ccm Wasser, 10 Tropfen Salzsäure und 0.1 g Pepsin bei 35°C ungelöst bleiben,

## Carbida.

Karbide. Unter "Karbiden" versteht man die Verbindungen des Carbida. Kohlenstoffs mit Elementen, vorzugsweise mit Metallen.

Einige Karbide haben, seitdem es möglich geworden ist, im elektrischen Ofen (d. h. im elektrischen Flammenbogen) Temperaturen von vordem nicht erreichter Höhe zu er614 Carbida.

zielen, ganz erhebliche technische Bedeutung erlangt. - Zum Verständniss des Folgenden sei vorausgeschickt, dass man durch den zwischen 2 Kohle-Elektroden übergehenden Flammenbogen (also im Lichtbogen der sog. elektrischen Bogonlampen) Temperaturen von etwa 3500-4000° C. erzeugen kann. Bei diesen Temperaturen gelingt es. Substanzen wie Astzkalk u. a. zu schmelzen, welche vordem für unschmelzbar gehalten wurden. Infolgedessen gelingt es auch Reaktionen herbeignführen, welche man vordem nicht kannte. Bei der Darstellung der im Folgenden zu besprechenden Karbide wirkt der elektrische Strom nur als Wärmequelle. Eine "Elektrolyse" findet nicht statt. Man wurde im Stande sein, die gleichen Reaktionen auch ohne den elektrischen Strom auszuführen, wenn man auf anderem Wege Temperaturen von der angegebenen Höhe erzielen könnte.

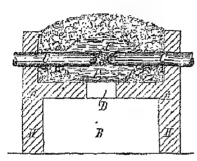


Fig. 154. Elektrischer Ofen.

fauerfesten Charnottesteinen. In den Ofen ragen die beiden Kohle-Elektroden OC, um welche die Reaktions-Mischung F geschichtet ist. Das geschmolzene Reaktionsprodukt flieset bei P nach D ab.

I. Carbidum Calcii. Calciumkarhid. Gasstein, CaC, Mol. Gew. = 64.

Die ergiebige Darstellung des Calciumkarbids im elektrischen Ofen ist 1894 von dem Amerikaner Wilson angegeben und von Moissan weiter vervollkommnet worden.

Darstellung. Man stellt eine Mischung von 120 Th. frisch geglühtem Aetzkalk mit 80 Th. Kohle (Anthracit, Koks oder Zuckerkohle) her und schmilzt diese im elektrischen Ofen bei etwa 3500°C. zusammen. Eine solche Temperatur wird erreicht durch einen elektrischen Strom von 350 Ampère Die Eussere Wardung A des Ofens besteht aus bei 70 Volt Spannung. Die Ausbeute heträgt 120 bis 150 Th.

$$CaO + 3C = CO + CaC_a$$
.

Eigenschaften. Das gegenwärtig in Handel befindliche Calciumkarbid ist nicht rein

sondern es enthält bis zu 20 Proc. Verunreinigungen, welche aus den Ausgangsmaterialien stammen. Die guten Sorten stellen specifisch schwere Massen dar mit krystallinischem Bruch und charakteristisch braunrother Färbung. Häufig finden sich unter den Karbidstücken solche, welche völlig unbrauchbar sind. Das spec. Gewicht ist 2,20 bis 2,25. --

Der Luft ausgesetzt, verbreitet das Calciumkarbid einen unangenehmen knoblauchartigen Geruch, welcher von entwickeltem Phosphorwasserstoff herrührt, zugleich geht es allmählich in Calciumhydroxyd und Calciumkarbonat über. Gegen die meisten chemischen Agentien ist es von einer bemerkenswerthen Beständigkeit; von Wasser und wässerigen Flüssigkeiten aber wird es unter Bildung von Acetylen und Calciumhydroxyd stürmisch zerzetzt  $CaC_1 + 2H_2O = C_2H_2 + Ca(OH)_2$ . Auf dieser Reaktion beruht z. Z. die praktische Wichtigkeit der Verbindung.

1 kg Calciumkarbid liefert theoretisch 350 Liter Acetylen, das Calciumkarbid des Handels aber giebt nur etwa 280-300 Liter, weil es eben einen beträchtlichen Procentsatz von Verunreinigungen enthält - Unter diesen Verunreinigungen sind namentlich Verbindungen des Phosphore (Phosphorealcium Ca,Pa), des Schwefels und des Stickstoffs vorhanden, welche durch die Einwirkung von Wasser zur Bildung von Phosphorwasserstoff, bez. Schwefelwasserstoff, bez. Ammoniak Veranlassung geben. Dieser Umstand macht eine Reinigung des aus dem Calciumkarbid entwickelten Acetylens (s. d. w. n.) erforderlich.

Aufbewahrung. Kleinere Mengen können in Pulverflaschen mit Glasstopfen aufbewahrt werden, in denen sie sich aber für gewöhnlich nicht lange gut halten. Größere Vorräthe bewahrt man in zugelötheten Blechbüchsen auf. Man beachte, dass für den Transport und für die Aufbewahrung von Calciumkarbid besondere lokale Verordnungen (s. w. unten) existiren, welche genau zu beschten sind. Unter allen Umständen ist das Calciumkarbid vor Feuchtigkeit möglichst geschützt aufzubewahren.

Carbida 615

Anwendung. Die Hauptanwendung erfolgt zur Darstellung des Acetylens Die Benutzung zur Entwässerung von Alkohol (Darstellung von absolutem Alkohol) hat sich nicht bewahrt — Therapeutisch ist es von Guinard zur Bekampfung der Blutungen des weiblichen Geschlechtsorganes empfohlen worden Zu diesem Zwecke werden über Nacht nussgrosse Stücke des Calciumkarbids in der Scheide belasten

Calciumkarbid, petrolisirtes oder paraffinirtes. Um das Calciumkarbid gegen die Einflusse der Luft einigermassen widerstandsfalig zu machen, trankt man es, nachdem es in haselnussgrosse Stucke zerkleinert worden ist, mit Petroleum oder Paraffin. In diesem Zustande ist es einigermassen unempfindlich gegen die Luftfeuchtigkeit, wird aber von Wasser noch mit genügender Energie angegriffen.

Werthbestimmung Da der Weith des Calciumkarbids in der Menge des ent wickelten Acetylengases liegt, so würde es nahe liegen, eine Werthbestimmung auf die Volummenge des aus der Gewichtseinheit entwickelten Acetylens zu grunden. Diese Art der Bestimmung stosst aber auf Schwierigkeiten, weil 10 g Calciumkarbid schon 3 Later Acetylen liefern. Um also noch genau messbare Mengen Acetylen zu erhalten, misste man sehr kleine Mengen von Calciumkarbid in Arbeit nehmen. Bei der leichten Ver anderlichkeit des Calciumkarbids an der Luft wurde aber schon die Wägung eine einebliche Fehlerquelle in sich schließen. H Bambenger hat daher empfohlen, die Gehalts bestimmung ahnlich wie bei der Bestimmung der Kohlensaure auf den Gewichts-Verlust zu gründen. Der benutzte Apparat ist dem Mohr'schen Apparat zur Kohlensaure-Bestimmung nachgebildet, aber eiheblich größer

Der Apprint besteht aus einer zweihnligen Flasche von 400 ccm Fassungsraum, welche in dem einen Tubus ein Chlorcalenumrohr tragt, während durch den anderen ein 250 ccm iassender Tropftrichter hindurchführt — Zur Ausführung der Analyse bringt man in die Flasche 50—60 g grob zerschlagenes Calciumkarbid, füllt in den Trichter etwa 200 ccm einer 15—20 procentigen Kochsalzlösung und bestummt das Gesammtgewicht des Apparates auf einer noch 0,01 g anzeigenden Trichter einem Lasst man jetzt vor sichtig die Kochsalzlösung zutropfen, anfangs 5—6 Tropfen in der Minute, so wird das Karbid zersetzt ohne die heftige Reaktion, welche mit reinem Wasser eintritt, und der langsam entweichende Gasstrom wird durch das Calciumchlorid getrocknet. Wein nach 3—4 Stunden die Halfte der Kochsalzlösung zugetropft ist, lässt man den Rest auf ein mal zu, erwarmt etwas, saugt 10 Minuten Luft durch den Apparat und wägt nach dem Erkilten. Die Gewichtsdifferenz ergiebt die Ausbeute an Acetylen, aus der man, unter Berucksichtigung, dass 1 kg Rein Karbid = 406,25 g (40,625 Proc.) oder 348,9 1 (bei 0 C und 760 mm B) Acetylen hefert, sowohl den Gehalt an Reinkarbid wie an Gasausbeute berechnen kann.

#### Acetylenum Acetylen. Aethin. Steingas. C.H., Mol Gew. = 26.

Wie schon erwahnt wurde, wird das Acetylen in sehr einfacher Weise durch Ein wirkung von Wasser auf Calciumkarbid dargestellt

Eigenschaften Farbloses, unangenehm, aber nicht nach Phosphorwasserstoff riechendes Gas Spec Gewicht (Luft = 1) = 0.90 Bei  $0^{\circ}$  C kann es durch einen Druck von 21,5 Atmospharen verflussigt werden Das flussige Acetylen siedet bei = 83° C Beim raschen Verdunsten hinterlasst es festes Acetylen vom Schmelzp = 81° C Die kritische Temperatur für die Verdichtung ist =  $+37^{\circ}$  C 1 Liter Acetylengas wiegt bei  $0^{\circ}$  C und 760 mm B = 1,165 g 1 kg flüssiges Acetylen entspricht = 858 Liter Gas bei  $0^{\circ}$  C und 760 mm B

Das Acatylengas ist in Wasser ziemlich löslich. I Vol Wasser löst I Vol Acetylengas, Alkohol und Acther lösen es reichlicher. Dagegen ist es in kone Kochsalzlösung fast unlöslich. — Wird es durch ammoniakalische Kupferchlordriosung durchgeleitet, so entsteht ein brauner, beim Durchleiten durch ammoniakalische Silberlösung ein weisser Niederschlag von Acetylen Kupferoxydul C.H. Cu.O bez Acetylen Silberoxyd C.H. Ag.O Beide Niederschläge sind im trockenen Zustande sehr explosiv. Wegen der möglichen Bildung des ersten Niederschlages hat man Kupfer als Material für die Acetylen Leitungen etc auszuschliesen, ausserdem bemuht man sich, das Ammoniak aus dem Acetylen durch Waschen zu entfernen

Wird unvermischtes Acetylen in der Luft entzündet, so verbiennt es mit heller, stark russender Flamme. Das Russen kann unterdruckt werden, und das Acetylen wird als Lichtquelle besonders vortheilhaft ausgenutzt, wenn man geeignete Gemenge von Acetylen mit Luft (oder Sauerstoff) zur Verbrennung bringt. Ein solches geeignetes Gemenge ist eine Mischung von 3 Vol. Acetylen und 2 Vol. Luft. Ein solches Gemenge verbrennt, wenn es unter einem Druck von etwa 60 mm Wassersaule aus einem Oeffnungen ausströmt, ohne zu russen mit blendend weissem Lichte. Ein Brenner, welcher pro Stunde 140 Liter Acetylen verbrennt, hat eine Leuchtkraft von 240 Normal Stunden-Kerzen (Leuchtgas giebt unter den gleichen Bedingungen nur 16 Normal-Stunden Kerzen. 140 Later Leucht gas im Auer-Brenner ergeben etwa 120 Normal Stundenkeizen.)

Gemische von Acetylen mit Luft verbrennen unter Explosion. Solche Gemische sind geführlicher als abnüche Gemische von Leuchtgas mit Luft, denn die Explosionsfähigkeit in solchen Gemischen ist noch vorhanden innerhalb folgender Grenzen. 1) Gemisch von 3 Vol. Proc. Acetylen mit 97 Vol. Proc. Luft bis. 2) Gemisch von 81 Vol. Proc. Acetylen mit 19 Vol. Proc. Luft. Das Explosions-Maximum zeigt ein Gemisch von 1 Vol. Acetylen mit 12 Vol. Luft. — Gelangt ein Gemisch von 1 Vol. Acetylen mit 12 Vol. Sauerstoff zur Verbrennung, so kann eine Temperatur von 4000°C erzengt werden.

Eingesthmet wirkt das Acetylen zwar auf den Organismus giftig, aber weniger giftig als Leuchtgas Es vernrsacht keine nachweisbare Veranderung des Blutes (Unterschied vom Leuchtgas, bez Kohlenoxyd) und wirkt mehr narkotisch Saugethiere können meiner Luft mit 9 Vol. Proc Acetylen ohne merkliche Beeinflussung noch leben

Reinigung. Das aus technischem Calciumkarbid dargestellte Acetylen enthalt bis zu 4 Proc Verunteinigungen, von denen die wichtigsten Phosphorwasserstoff und Schwefelwasserstoff sind, wahrend den übrigen Ammoniak, Kohlenoxyd, Wasserstoff, Stickstoff und Sauerstoff geringere Bedeutung zukommt. Ein solches Rohacetylen zeigte z B folgende Zusammensetzung

I. Aus amerikanisch	em Karbid	II. Aus Schweizer Karbid
Acetylen	98,87 Proc	99,87 Proc 0,02 "
Phosphorwasserstoff	0,04	0,02 "
Schwefelwasserstoff	0,02 "	
Ammoniak	0,06 ,	0,04 "

Die Entfernung dieser Verunreinigungen erscheint nothwendig, weil sie zum Theil giftig eind, ferner, weil möglicherweise selbstentzundheher Phosphorwasserstoff auftreten kann und weil endlich das Ammoniak in Gemeinschaft mit dem Acetylen zur Bildung explosiver (Cu-) Verbindungen Veranlassung geben kann

Die Reinigung erfolgt dadurch, dass man das Gas zunächst in Wasser wascht, welches das Ammoniak aufnimmt, sodann über feuchten Chlorkalk leitet, welcher die Phosphorwasserstoffe zu Phosphorsäure oxydirt, hierauf über Kupfersulfat oder Lamingsche Masse (Eisenhydroxyd) führt, welche den Schwefelwasserstoff binden und schliesslich durch Ueberleiten über Aetzkalk trocknet. Das Trocknen kann auch zweckmassig durch Calciumkarbid erfolgen.

Komprimirtes Acetylen. Während gasförmiges Acetylen, welches unter gewöhn lichem Druck steht, zur Explosion nicht neigt, stellt Acetylen, welches unter Druck steht, einen Energie-Speicher — etwa wie ein Explosionsstoff — dar, welcher unter gunstigen Bedingungen seine Energie abgiebt, d h explodirt Eine solche Explosion neunt man eine innere Entflammung

Gasförmiges Acetylen ist fähig, infolge einer inneren Entflammung zu explodiren, wenn ein Behalter von 1 Liter Fassungssaum mehr als 2,5 g Acetylen enthalt. In Aceton gelöstes Acetylen ist einer inneren Entflammung nur dann ausgesetzt, wenn der aufäng liche Druck 10 Atmosphären überschreitet

Deshalb ist durch verschiedene Verordnungen festgesetzt, dass komprimirtes Ace tylen nur unter bestimmten Vorsichtsmassregeln verwendet werden darf Carbida 617

Flussiges Acetylen Flussiges Acetylen kommt zwar im Handel vor, indessen gilt dasselbe zur Zeit noch fur eine recht gefahrliche Substanz, deren Eigenschaften noch keineswegs genan bekannt sind. Man wird daher gut thun, das Hantiren mit dieser Substanz vorlaufig zu unterlassen

Wir geben an dieser Stelle einen Auszug der fur den Reg. Breslau eilassenen Polizei Verordnung über den Verkehl mit Acetylen und Calciumkarbid wieder

Die Apparate zur Entwickelung und Aufbewahrung von Acetyleng as mussen so eingerichtet sein, dass in ihnen kein höberer als ein Ueberdruck von einer Atmo sphare sich bilden kann

Calciumkaibid in Mengen von mehr als 10 kg muss in wasserdicht geschlossenen Gefassen in trockenen, hellen, gut gelufteten Raumen aufbewahrt werden. Die Lage

rung im Keller ist untersagt

Die Gefasse mussen die Aufschrift tragen "Karbid, gefahrlich, wenn nicht

trocken gehalten"

§ 7 Die zur Aufnahme flussigen Acetylens bestimmten Flaschen mussen durch einen weissen Anstrich und die Aufschrift "Flussiges Acetylen, feuer gefahrlich" gekennzeichnet, mit Angabe der Tarn und des Fassungsraumes in Intern versehen und auf einen Druck von 250 Atmospharen gepruft sein Bei der Fullung der Flaschen darf das Verhaltniss von 1 kg Acetylen auf 3 l

Wasser Rauminhalt nicht überschritten werden

- § 9 Die Flaschen fur verdichtetes Acetylengas mussen durch die Auf schrift "Acetylengas, feuergefahrlich" gekennzeichnet und mit der Angabe des höchsten zulassigen Druckes versehen sein. Sie mussen mit dem doppelten des zu lassigen Druckes gepruft sein
- § 10 Die mit flussigem oder komprimirtem Acetylen gefüllten Flaschen durfen weder der Sonne noch der Ofenwarme ausgesetzt werden
- § 11 Flüssiges oder verdichtetes Acetylen dürfen nur in Flaschen gefüllt werden. an denen kein Theil aus Kupfer oder Kupferlegirungen besteht

Wir empfehlen darauf zu achten, dass sammtliche Verordnungen unterscheiden 1) Acetylengas, 2) komprimirtes Acetylengas und 3) flüssiges Acetylen

Da die kritische Temperatur des Acetylens bei + 37° C hegt, so stellen mit flüssigen Acetylen gefullte Gefasse bei dieser oder höherer Temperatur einen Energie Speicher von hoher Spannung dar Der Druck in den Gefassen ist bei 37°C und darüber nicht bloss von der Temperatur, sondern auch von dem Grade der Fullung abhängig (vergl S 32)

Karburation Die Hoffnungen, welche man darauf gesetzt hatte, es werde gelingen, dem Steinkohlen-Leuchtgase durch Beimischung eines gewissen Procentsatzes von Acetylen eine bedeutend hohere Leuchtkraft zu ertheilen, scheinen sich nicht erfullt zu haben Zwar die Ansicht vieler Gastechniker dass Acetylen und Leuchtgas wegen der abweichenden spec Gewichte sich nicht zu einem homogenen Gemenge wurden vereinigen lassen, [dass sich vielmehr beide Gase aus dem Gemisch nach ihren verschiedenen specifischen Gewichten wieder trennen wurden], muss aus theoretischen Erwagungen als unzutreffend bezeichnet werden, aber es scheint, dass die Leuchtkraft solcher Gemische den gehegten Erwartungen nicht entsprochen hat

Dagegen haben Versuche ergeben, dass das aus Petroleum-Ruckstanden gewonnene Oelgas sich mit Acetylen karburiren lässt. Die preussischen Eisenbahn-Verwaltungen benutzen mit Vortheil zur Beleuchtung der Eisenbahnwagen ein Mischgas, welches aus 35 Vol Acetylen und 65 Vol Oelgas besteht Dieses Gemisch vertragt eine Kompression auf 6 Atmospharen ohne sich zu verflussigen oder Explosionsgefahr zu bieten

#### il. Carbidum Aluminii Aluminiumkarbid C.Al. Mol Gew. = 144.

Wird durch Schmelzen einer Mischung von Kaolin mit Kohle oder Aluminium mit Kohle im elektrischen Ofen wie das Calciumkarbid dargestellt. Im reinen Zustande gelbe Krystalle, spec Gew = 2,36 Das technische Produkt stellt ein gelbliches Pulver dar

Die wichtigste Reaktion dieser Verbindung besteht darin, dass sie, mit Wasser zusammengebracht, im Sinne der nachstehenden Gleichung C3Al4+12H2O = 3CH4+ 2[Al<sub>a</sub>(OH)<sub>a</sub>] in Methan und Aluminiumhydroxyd zerlegt wird — Die Zersetzung erfolgt in der Kalte nur langsam, weitaus energischer mit massig warmem Wasser

Das Aluminiumkarbid wird zur Zeit namentlich von Sprengstoff-Fabriken verwendet, um in ihren Versuchsstationen schlagende Wetter (d. 1 Mischungen von Methan und Luft) nachzubilden

iii Carbidum Silicii Siliciumkarbid. Carborundum. SiC. Mol. Gew — 40 Wird durch Zusammenschmelzen von 50 Th Kohle (Koks) und 25 Th Kieselsaure (Sand) bei Gegenwart eines Flussmittels, wie Kochsalz, im elektrischen Ofen dargestellt

Im reinen, bez eisenfreien Zustande ist es farblos, bisweilen erhalt man regulare Hexaeder vom spec Gew 3,22 Bei der technischen Darstellung erhält man kleine ver schiedenartig gefarbte, meist blauschwarze (eisenhaltige) Krystalle

Das technische Siliciumkarbid wird "Karborundum" genannt Es ist ausser ordentlich hart, 11tzt Saphir, wird abei selbst vom Diamanten geritzt. Es ist unlöslich in Salzsauie, Salpetersaure, Schwefelsauie, fast unlöslich in Fluorwasserstoffbaure. Beim Schmelzen mit Natriumkaibonat oder Natronhydrat wird es unter Abscheidung von Kohlen stoff zu Natriumstlikat aufgeschlossen. Bei Weissgluth verbiennt es im Luft- oder Sauerstoffstiome nur schwierig zu Kieselsaure und Kohlensaure.

Die Carborundum Krystalle werden durch Stampfen zerkleinert und das Pulver nach dem Feinheitsgrade wie Smirgel sortirt. Man benutzt es zum Schleifen von Diamanten und, mit einem festen Bindemittel in Form von Rädehen oder Prismen gebracht, zum Schleiden von Glas, zum Schleifen von Glas, auch zum Bearbeiten von Metallen. Carborundum ver richtet in der Zeiteinheit etwa 3-4mal mehr Schleifarbeit als Korund

#### Carbo animalis.

1. Carbo Carnis Carbo animalis (medicorum) (Ergänzb) Fleischkohle. Thierkohle (medicinische).

Bereitung Von dem Fette befreites und in kleine Stucke zeischnittenes Kalbfleisch wird mit ungefahr dem dritten Theile seines Gewichtes kleiner Kalbsknochen in einem passenden bedeckten Gefasse gerostet, so lange brennbare Dampfe daraus hervortreten Der erkaltete Ruckstand wird in ein Pulver verwandelt (Eiganzb)

- Das Gefass, in welchem die Rostung vorgenommen wird, ist am besten ein gusseiserner Topf, welcher mit dem Fleische nur zu ½ seines Rauminhaltes angefullt und mit einem thönernen Dockel bedeckt ist. Das Kohlenfeuer, durch welches die Erhitzung des Topfes geschieht, darf nur ein mässiges sein. Die Ausbeute beträgt etwa 7 Proc

Eigenschaften. Die Fleischkohle ist ein braunschwarzes, wenig glänzendes (matt metallisch glänzendes), sehr wenig brenzlich riechendes, in Rothglühhitze fast ohne Flamme erglühendes Pulver. Sie unterscheidet sich von der in der chemisch technischen Praxis häufig "thierische Kohle" genannten Knochenkohle genügend durch ihre stark braun nuancirte Schwärze und eine bedeutend geringere Eigenschwere, chemisch durch einen fünf mal geringeren Gehalt an Knochenerde. Unter dem Namen "Carbo animalis", Thierkohle, werden in den Pharmakopöen und in der Technik verschiedene Substanzen verstanden, welche wohl auseinander zu halten sind

Die Fleischkohle enthält neben Calciumphosphat hauptsächlich stickstoffhaltige Kohle, welcher man die Formel CaN zuschreibt. In Berührung mit der Luft erleidet sie keine merkliche Veränderung

Aufbewahrung. Man bewahrt die Fleischkohle in dicht verschlossener Glas flasche Diese Aufbewahrung ist nothwendig, da die Fleischkohle nur selten in Anwen dung kommt und ein Quantum von 50 g für den Gebrauch während mehrerer Jahre aus zureichen pflegt

Beim Erhitzen an der Luft hinterlässt sie eine beträchtliche Menge (etwa 60 Pioc) von Asche, beim Ausziehen mit Salzsdure giebt sie ein Filtrat, welches auf Zusatz von Ammoniak einen reichlichen gallertartigen Niederschlag giebt

Anwendung. In three physikalischen Eigenschaften gleicht die Fleischkohle etwa der Knochenkohle und der Holzkohle, die sie hat wie diese ein starkes Absorptionsver mogen. Sie unterscheidet sich von diesen durch einen grosseren Gehalt an Stickstoffver bindungen. Bezuglich des Gehaltes an anorganischen Salzen steht die Fleischkohle in der Mitte zwischen der Knochenkohle und der Holzkohle. — Man giebt die Fleischkohle innerlich zu 0,5-2,0 g 3-4 mal täglich bei krebsigen Leiden der Britste, Gebarmuttei, Lippen etc., bei Verhaltungen ditisigei Organe, Skiopheln, ausserlich in Substanz und in Salbenform bei krebsigen Wunden. Ueber die Wirkung ist man sich insofern nicht ganz im klaien, als gerade die Fleischkohle von den Medicinern haufig mit der gereinigten Thierkohle verwechselt wird. — Die Volksmedicin schreibt der Fleischkohle von gewissen Thieren ganz besondere Heilkraft zu. Hierher wurden z.B. gehoren die Schwalben kohle, Hisundines ustae, und die Maulwurfskohle, Talpae ustae

Il Carbo Ossium Carbo animalis crudus. Carbo animalis (U-St.) Charbon animal ordinaire (Gall.) Cornu Cervi ustum nigrum. Ebur ustum Spodium Knochenkohle. Knochenschwarz Beinschwarz Thierische Kohle Dieses Produkt entsteht durch Gluhen von Knochen bei Luftabschluss, wobei das organische Gewebe der seiben verkohlt und die Kohle in der unorganischen Grundsubstanz der Knochen (Knochen erde) abgelagert wird. In den Handel gelangt die Knochenkohle entweder im gekörnten oder im gepulverten Zustande

Dar stellung. Knochen von grösseren Thieren werden zunachst durch Extraktion mittelst Benzin, Schwefelkohlenstoff oder Kohlenstofftetrachlond entfettet (das Fett wurde Veranlassung zur Bildung von unwirksamar Glanzhohle geben) und alsdann entweder un zerkleinert oder bis zu Bohnengrosse zerkleineit (Patent-Kohle) durch Erhitzen in Topfen oder in eisernen Retorten bei Luftabschluss verkohlt. Als Nebenprodukte werden gewonnen Stinkendes Thierol, Leuchtgas und Ammoniak

Die gewonnene Kohle wird durch Absieben bez Zerkleinern auf eine bestimmte Komgrosse (von Bohnengrosse) gebracht Alle Abfalle werden gepulyert

Die granulirte Knochenkohle wird meist in die Zuckerfabriken bez in andere chemische Fabriken als Entfarbungsmittel geliefert, das Pulver wird hauptsachlich zur Fabrikation von Schuhwichse verbraucht.

Engenschaften. Die gekörnte Knochenkohle stellt linsen-, erbsen- bis bohnen grosse Stückehen dar, deren Kanten nicht abgeschliffen sind. Eine gute Kohle ist rein schwarz mit sammetartig matter Bruchfläche, welche an der feuchten Zunge einige Zeit haften bleibt. Kohle, deren Bruchfläche glanzend und glasartig ist, entfarbt nicht gut Ein geruttelter Liter von Kohle dieser Korngrosse wiegt 730—780 g, unter keinen Um standen aber mehr als 800 g

Ihrer chemischen Zusammensetzung nach besteht die Knochenkohle aus rund 90 Proc unorganischen Bestandtheilen und nur etwa 10 Proc Kohlenstoff Die nahere Zusammensetzung einer guten Knochenkohle ist z B folgende

Sie hinterlasst beim Glüben etwa 85 Proc einer fast weissen Asche

Die Verwendung in der Technik verdankt die Knochenkohle ihrer Absolptionswirkung, die der Fähigkeit, gewisse in Lösungen befindliche Substanzen, wie Farbstoffe, Alkaloide, Glukoside, Kohlehydrate, unorganische Salze, aber auch Gase und Dampfe auf sich niederzuschlagen. Diese Absorptionswirkung wird z Z auf Flachenanziehung zurückgeführt und erklart sich dadurch, dass der Kohlenstoff in der Knochenkohle ausserordentlich fem vertheilt ist und infolgedessen eine grosse Oberfläche darbietet. — Das Absorptionsvermögen ist übrigens begrenzt und verschiedenen Stoffen gegenüber verschieden Auch kann es z B einer bestimmten Substanz gegenüber erschopft sein, während eine an dere Substanz noch aufgenommen wird

Prüfung. Die Knochenkohle ist beim Einkauf sorgfaltig zu prufen, denn es kommt nicht nur vor, dass eine durch fehleihafte Beieitung unwinksam gewordene oder unerwünschte Wirkungen zeigende Kohle in den Veilicht gebracht wird, sondern es ei folgen auch Verfalschungen durch bereits im technischen Betriebe gewosene Kohle, ferner durch Kohle aus Knochen der Leimsiedereien (denen der Leim durch Auskochen mit Wasser entzogen worden ist), endlich durch verkohlte Braunkohle u dgl

1) Sie sei von mattem tiefem Schwarz, auf dem Bruche matt schwarz, sammetartig. nicht glasig Braunliche oder rothlich schwarze Farbung weist darauf hin, dass die Kohle nicht gar gebrannt ist, blaulichgraue oder weisslichgraue Farbung macht es wihrscheinlich. dass die Kohlo zu stark erhitzt wurde, also arm an Kohlenstoff ist - Zeigen sich bei Betrachtung mit der Lupe die Ecken und Kanten stark abgeschliffen, so ist die Kohle wahrscheinlich schon einmal im Betrieb gewesen 2) Wassergehalt 5 g einer fein genulverten Durchschnittsprobe der Knochenkohle werden in flacher Schale eine Stunde bei 1200 C getrocknet, dann gewogen Der Gewichtsverlnst soll nicht mehr als 5 Proc betragen 3) Kohlenstoff und Sand Man übergiesst in einem Becherglise 5g Knochenkohle mit 50 ccm Wasser, setzt allmahlich 50 ccm Salzsaure zu und eihitzt einige Zuit zum Sieden. Man lasst absetzen, dekanthirt durch ein bei 100° C gewogenes Filter, kocht nochmals mit salzsaurehaltigem Wasser aus, bringt den gesammten Ruckstand auf das Filter und wäscht ihn erst mit heissem Salzsaurehaltigen Wasser, dann mit reinem heissen Wasser aus, trocknet bei 100° C und wagt. Dann verascht man Filter und Inhalt. Zieht man dieses den Sand darstellende Gewicht von demjenigen des Gesammtruckstandes ab, so erhalt man das Gewicht des Kohlenstoffes 4) Man fullt ein Litermaass gerüttelt voll mit der Kohle und stellt das Gewicht fest. Betragt es mehr als 800 g, so hegt bereits gebrauchte Kohle vor, deren Litergewicht bis auf 1000 g steigen kann 5) Wird Kohle mit Sprocentiger Kahlauge erhitzt, so muss die Flüssigkeit nach dem Absetzen farblos erscheinen Braune Farbung beweist, dass noch mangelhaft verkohlte organische Substanz zugegen ist. Eine solche Kohle entfaibt nicht, ertheilt vielmehr den betreffenden Substanzen braune Farbung, was zu ganz unangenehmen Weiterungen führen kann 6) Das Entfarbungsvermegen pruft man meist empyrisch, indem man zu Rothwein, Caramel Losung und ahnlichen gefarbten Losungen etwas Knochenkohle giebt und zusieht, ob und innerhalb welcher Zeit Entfarhung eintritt

Gepulverte Knochenkohle In der gepulverten Knochenkohle (dem Spodium) können die oben angefuhrten Verunreinigungen bez Verfälschungen sehr viel schwieriger nachgewiesen werden Zur Darstellung der gepulverten Knochenkohle geht man daher stets von der gekörnten Knochenkohle aus

III. Carbo Ossium depuratus Carbo animalis depuratus. Carbo animalis purificatus (U-St.) Charbon animal purific (Gall.) Gereinigte Knochenkohle. Gereinigte Thierkohle. Mit den vorstehenden Namen wird diejenige Kohle bezeichnet, welche der Chemiker im Laboratorium als Entfärbungsmittel bei analytischen und synthetischen Arbeiten benutzt.

1000 Th gekörnte Knochenkoble guter Qualität werden in einem Glaskolben oder in einem Porcellangefäss oder in einem glasirten irdenen Topfe mit 8000 Th heissem Wasser angerührt, worauf man in mehreren Antheilen 1000 Th Salzsäure von 25 Proc zugiebt. Nachdem die Gasentwickelung im wesentlichen vorüber ist, digerirt man die Masse etwa 6 Stunden unter Umrühren auf dem Wasserbade, und lasst noch 24 Stunden an einem warmen Orte stehen. Nach dieser Zeit entnimmt man eine Probe der Kohle, wäscht sie mit Wasser vollständig aus und stellt fest, ob sie an Salzsäure von 6 Proc noch etwas Lösliches abgiebt. Der salzsaure Auszug darf durch Uebersättigen mit Ammoniak nicht getrübt werden. Ist dieses der Fall, so kolirt man die Kohle ab, wäscht sie 8 bis 4mal mit Wasser aus und wiederholt das oben heschriebene Ausziehen mit Wasser und Salzsäure noch einmal

Ist der Kohie alles entzogen, was durch Salzsdure in Lösung geht, so kolirt man sie ab, wäscht sie solange, bis das Ablaufende nicht mehr sauer reagirt und auch durch Silbernitrat nicht mehr getrubt wird. Dann trocknet man sie erst im Wasserbade, schliesisch einige Zeit im Luftbade bei 150° C und bewahrt sie in gut verschlossenen Gefassen auf Einige Chemiker bewahren die ausgewaschene Kohle auch im feuchten Zustande auf

Hat man ein nicht verunreinigtes fliessendes Gewässer in der Nahe, so vollzieht sich das Auswaschen auch grosserer Mengen sehr lasch, wenn man die Kohle, in einen Beutel eingebunden, einige Zeit in den Wasseilauf einhangt und schliesslich mit destillirtem Wasser zu Ende wascht

Prufung 1) Man kocht 1 g der Kohle mit 50 ccm Wasser aus Das Filtrat sei neutral, farblos und werde weder durch Silbernitrat noch durch Baryumchlorid verandert Farbt man 10 ccm des Filtrates mit Indigolosung deutlich blau und lasst alsdann ein gleiches Volumen ieiner Schwefelsaure zusiessen, so darf Entfarbung nicht eintreten 2) Wird 1 g der Kohle mit einer Mischung von 40 ccm Wasser und 10 ccm Salzsaure ausgekocht, so darf das Filtrat durch Uebersattigen mit Ammoniak nicht blau (Kupfer) werden, auch keine braune Farbung (Eisen) zeigen Die ammoniakalische Lösung darf weder durch Ammoniumoxalat (Kalk), noch durch Ammoniumsulfid (Eisen) verändert werden

IV Carbo animalis e sanguine Blutkohle. Blutlaugenkohle Ist eine thierische Kohle, welche in ihren physikalischen Wirkungen die vorerwährte gereinigte Knochenkohle um vieles übertrifft. Sie wird daher für Arbeiten des kleinen chemischen Laboratoriums verwendet. 1000 Th. frisches Blut werden mit 125 Th. gereinigter Pottasche (oder 280 Th. krystallisirtem Natriumkarbonat) gemischt und in einem eisernen Kessel unter Umrühren zur Trockne eingedampft. Die trockene Masse wird in einem Glühtiegel eingeschichtet, so dass dieser nur zu einem Drittel augefüllt ist, der Tiegel mit einem irdenen Deckel bedeckt und so lange erhitzt, als Dampfe hervortreten. Die ruckstandige Kohle wird gepulvert, zuerst mit heissem destillirten Wasser, dann erst mit verdünnter reiner Salzsäure und zuletzt mit destillirtem Wasser bis zur Chloifreiheit ausgewaschen, schnell trocken gemacht und in gut verkorkten Flaschen aufbewahrt

V Carbo animalis ex albumine Albuminkohle. Fein gepulverte Knochenkohle wird mit soviel Hühnereiweiss gemischt, dass eine Pasta entsteht, welche zeitheilt und scharf getrocknet in einem bedeckten Tiegel gegluht, dann gepulvert mit verdunnter Salzshure und Wasser behandelt wird, wie bei Darstellung der gereinigten Knochenkohle angegeben ist

Diese Albuminkohle wird zur Klarung des Bieres und Weines gebraucht, und kommt der Blutlaugenkohle einigermassen in der Wirkung nahe

VI Carbo Spongiae Spongiae ustae. Eponge torrefice (Gall) Schwamm-kohle. Meerschwamme (und zwar Abfalle derselben) werden durch mechanisches Auslesen von den beigemengten Konchylien, ferner durch Klopfen und Schutteln in einem Gazenetz vom Staub und von beigemengtem Sande befreit, hierauf in einem lose bedeckten Tiegel oder in einer Kaffeetrommel solange erhitzt, bis brennbare Dämpfe nicht mehr entweichen Nach dem Erkalten reibt man die Schwammkohle unter gelindem (!) Druck durch ein feines Sieb, so dass die unorganischen Verunreinigungen, wie Sand und Steinchen etc., möglichst zurückbleiben Ausbeute 20—25 Proc Feines, schwanzes oder braunschwaizes Pulver entweder geruchlos oder von nur schwach brenzlichem Geruch und von salzigem Geschmack, zwischen den Fingern zart, nicht sandig anzufühlen Es giebt an Wasser losliche Bestandtheile ab, reichlichere Mengen werden unter Aufbrausen von Salzsaure gelöst. Es enthalt einige Procente Natriumjodid Beim Glühen an der Luft hinterbleibt eine weissliche Asche, welche in Salzsäure fast vollständig loslich ist, ohne erhebliche Mengen Sand zu hinterlassen

Anwendung der Thierkohle. Wie schon erwahnt, wird die thierische Kohle wegen ihrer Absorptionsfähigkeit in den Gewerben und in der Technik angewendet. Das Absorptionsvermogen der einzelnen Kohlesorten ist nun je nach der Art der Kohle recht verschieden. Im allgemeinen kann man annehmen, dass — gute Sorten vorausgesetzt — 1 Theil Blutkohle die gleiche Wirkung ausübt wie 4 Theile gereinigte Knochenkohle oder

- 40 Theile Holzkohle Um die Wirksamkeit der Kohle möglichst auszunutzen, wendet man sie in Pulverform an und erwarmt die zu entfärbenden Flüssigkeiten auf 40-70°C
- 1) Absorbirende Kraft für Gasarten Wie andere porose Korper hat die Kohle in ausgezeichnetem Grade die Eigenschaft, Gase zu absorbiren. 1 Volum frisch ausgeglichter Buchsbaumkohle vermag z B 90 Vol Ammongas, 55 Vol Schwefelwasserstoffgas, 35 Vol Kohlensäure, 10 Vol Sauerstoff zu absorbiren Ist die Kohle schon mit einem Gase gesättigt, so nimmt sie kaum noch etwas von einem anderen Gase auf Eine mit Luft gesattigte Kohle muss daher, um sie zur Absorption anderer Gase, übler Geruche ete fähig zu machen, unter Luftabschluss frisch gegluht werden Durch Absorption von Wasserdampf vermag sie ihr Gewicht um 12—20 Proc zu vermehren Die Absorption des Wasserdampfes geschieht unter Warmeentwickelung Bei der Verdichtung der Gase durch Kohle findet oft eine solche Warmeentwicklung statt, dass die Kohle sich entzundet
- 2) Absorbirende Kraft für Riechstoffe Diese Kraft ist der vorerwähnten nahestehend und zugleich die Ursache, faulnisswidrig und desodorirend zu wirken Organische Stoffe, welche zur Faulniss neigen, halten sich in Kohlenpulver gehullt lange Zeit unverandert. Uebelriechendes oder fauliges Wasser durch Kohlen filtrirt wird wieder trinkbar. Uebeihaupt findet die Kohle haufige Anwendung, Flussigkeiten von riechenden Stoffen zu befreien. Dieses Geruchlosmachen geschieht durch Maceration und Digestion der Kohle mit der Flüssigkeit. Dieselbe Eigenschaft macht die Kohle auch zu einem nutzlichen Material, damit übelriechende Gefässe, Gerathschaften, wie Morser, Flaschen, Pillenmaschinen etc abzuscheuern und zu reinigen
- 3) Absorbirende Kraft für Farbstoffe. Die Kohle hat ferner die Eigenschaft. Farbstoffe auf sich niederzuschlagen oder mit anderen Worten zu entfärben. Diese Eigenschaft gehört vorzugsweise der sogenannten Blutlaugenkohle oder animalischen Kohle an Gefärbte Salzlösungen werden entweder durch Digestion oder durch Kochen mit Kohle entfarbt Selbst Mutterlaugen, welche unansehnliche Krystalle liefern, geben haufig nach der Digestion mit Kohle schone und farblose Krystalle aus Viele der von der Kohle aufgenommenen Farbstoffe können wieder durch ehemische Agentien davon getreunt werden Eine Kohle, welche Ammongas kondensirt hat, hat erfahrungsgemass eine erheblich geringere Entfärbungskraft Setzt man die Entfarbungskraft der gewohnlichen Knochenkohle gleich 1, so ist dieselbe Kraft der Blutlaugenkohle gleich 40—50
- 4) Absorbirende Kraft für chemisch indifferente Stoffe, Bitterstoffe, Glukoside, Kohlehydrate etc. Die Kohle, welche sich mit Wasser gesättigt hat und dann
  mit Lösungen der vorerwähnten Körper digerirt wird, giebt einen Theil des absorbirten
  Wassers ab und nimmt dafür entsprechende Mengen der erwähnten Substanzen auf.
  Mehrere dieser Stoffe lassen sich, wenn sie leicht in Weingeist löslich sind, alsdann durch
  Digestion oder Kochung mit Weingeist der Kohle entziehen
- 5) Absorbirende Kraft für neutrale, aber schwerlösliche Salze der Erden, sowie für in Lösung befindliche Oxyde der Schwermetalle und Schwermetall salze Die Entfernung aller dieser Substanzen aus Flüssigkeiten, welche oft nur durch lastige chemische Operationen zu erreichen ist, wird durch Blutlaugenkohle und Digestion oder Kochung erreicht Z B bei Darstellung von Bittersalz enthalt die Krystallisationslauge gewöhnlich Calciumsulfat Durch Digestion mit gereinigter Knochenkohle lasst nich dieses schwerlösliche Salz vollkommen auf die Kohle niederschlagen Enthalt die Pottasche Oxyde des Easens und Mangans, so genügt eine Digestion mit gereinigter Knochenkohle, beide Oxyde vollständig zu entfernen Bleisalze, Kupfersalze, auch Zinksalze und Antimonsalze als Verunreinigungen von Säuren und Salzen lassen sich in gleicher Weise beseitigen und stets verhältnissmassig um so leichter, wenn die Salze in Wasser mehr oder weniger schwer löslich sind. Das Metallsalz wird entweder unverandert von der Kohle aufgenommen, oder es wird zersetzt und das Metalloxyd resorbirt oder selbst reducirt Metallsäuren, welche schwerlöslich sind oder in einen schwerlöslichen Zustand übergehen können, wie Wolframsaure, Antimonsaure, Molybdänsaure, vermag die Kohle selbst aus ihren Salzverbindungen abzuscheiden und auf sich niederzuschlagen

6) Absorbirende Kraft für alle Alkalien und alkalischen Erden, Kaibenate derselben und für Alkaloide Es findet stets ein Verlust statt, wenn man Alkaloid-losungen mit Kohle zu entfarben sucht Eine Entfarbung derselben sollte immer nur in einer sauren Losung vorgenommen werden Brunnenwasser, welches von Chloriden ziemlich frei ist, kann durch Schütteln und Digestion mit animalischer Kohle in ein eben so reines oder noch reineres Wasser verwandelt werden, als durch Destillation Kalkkarbonat, Ammonkarbonat, Kalksulfat, Kohlensäure und organische Stoffe, welche in dem Brunnenwasser vorhanden sind, werden durch Digestion mit gereinigter Thierkohle von dieser vollstandig absorbirt. Ist der Gehalt an Chloriatrium nur ein geringer, so wird auch dieses absorbirt, und das Filtrat durch reines Fliesspapier erweist sich gegen Barytmitrat, Silbernitrat, Quecksilberchlorid, Bleisubacetat, Kaliumpermanganat indifferent. Die Karbonate der alkalischen Erden und der Alkalien werden im ganzen von der Kohle einergischer absorbirt als die atzenden Hydrate dieser Basen. Die durch die Kohle absorbirten alkalischen Stoffe können derselben durch Sauren, wie Schwefelsaure und besser Salzsäure, entzogen werden

Wiederbelebung gebrauchter Kohle Kohle, welche zur Entfärbung, Entfuselung, Fallung chemischer Stoffe gebraucht wurde, ist fur den ferneren Gebrauch untauglich Sie eilangt jedoch ihre fiuheren Eigenschaften mehr oder weniger wieder, wenn die von ihr aufgenommenen Stoffe je nach der Natur derselben durch Gluhen, durch Behandeln mit Sauren oder Alkahen, durch Gahrung etc zerstort oder entfernt werden

Die feingepulverte Knochenkohle ist die Basis der sogenannten Wichse, Stiefelwichse (Coreamentum), welche mitunter in den Apotheken gesucht wird

- 1 Gewohnliche Wichse A Em inniges Gemisch aus 200,0 feingepulverter Knochenkohle, 100,0 Indischem Sirup, 20,0 Fischthran, 500,0 Wasser wird zunachst mit 35,0 Englischer Schwefelsaure, dann mit 20,0 roher Salzsäure und 6,0 gepulvertem Eisenvitriol versetzt Statt des Indischen Sirups wird auch roher Sirup aus der Rubenzuckerfabrikation genommen, mitunter auch eine geringe Menge Arabisches Gummi zugesetzt
- B Indischer Sirup 300,0, Beinschwarz 450,0, Eisenvitriol 4,0, englische Schwefelsaure 112,0, Baumöl 60,0, heisses Wasser 200,0
- 2 Flüssige Wichse 200,0 feingepulverte Knochenkohle, 25,0 gebrannter Kienruss, 50,0 Zucker, 75,0 Arabisches Gummi werden zu einem feinen Pulver gemischt, dann zunächst mit 25,0 Rüböl und 40,0 Englischer Schwefelsaure, zuletzt mit 1 Liter einersguten Gallustinte und soviel Wasser versetzt, dass eine sirupdicke Flüssigkeit entsteht
- 3 Wichse (Schwarze) für Pferdegeschirr 100,0 feingepulverte Knochenkohle und 20,0 gebrannter Kienruss werden mit 150,0—200,0 Terpentinöl zu einem höchst zarten Brei zerneben und dann mit einer lauwarmen Lösung von 500,0 Wachs in 5 Litern Terpentinöl vermischt und bis zum Erkalten agitirt

Plastische Kohle ist ein Material für Gefasse verschiedener Form, welche als dauernde Filter im Gebrauch sind. Die plastische Kohle wird zusammengesetzt aus 60 Th Koks, 20 Th Knochenkohle, 10 Th. Holzkohle, 10 Th Thon und der genügenden Menge Melasse oder aus 10 Th Koks, 30 Th Knochenkohle, 10 Th Thon, 40 Th kurzfasrigem Asbest und der genügenden Menge Melasse Die einem steifen Breie ähnliche Mischung wird in Formen gepresst, getrocknet und in Muffeln unter Abschluss des Luftzutritts gebrannt Dann werden die Kohlegefasse mit 5 procentiger Salzsäure ausgelaugt, mit Wasser ausgewaschen, getrocknet und nochmals in gleicher Weise bis zur Rothglut erhitzt

#### Cataplasma carbonacsum

Rp Carbonis ossium pulverati 100,0 Gummi arabici 5,0 Glycerini 20,0

Zum Verbande stinkender Wunden und Geschwürs flächen

#### Emplastrum ad rupturas nigrum Emplastrum oxycroceum nigrum Schwarzes Bruchpilaster Schwarz-Stiktikumpflaster

 Rp
 Resinae Fim
 200 0

 Cerne flavae
 100,0

 Pices mgme
 50 0

 Sah taurini
 30,0

 Colophonu
 10,0

Eboris ustı optımi pulverati 25,0 Das Pilaster ist mit Hilfo von Wasser zu malaxiren

Epilepsiepulver des Grafen Duplessis Parsoau, Wiedebach's, Schlemuller's, der Dresdner Diakonissen etc besteht aus verkohlten und gebrannten Thieren (Maulwurt, Ratte, Maus, Kröte, Eidechse) Diese Pulver werden ersetzt durch eine Mischung aus 1 Th Knochenkohle und 9 Th praparirten Austerschalen

Putzmittel für Maschinentheile. Terpentinöl 5,0, Stearinöl (Acidi clerinici crudi) 25,0, Polirroth 25,0, Feinste Thierkohle 45,0 Mit Spiritus zu einem dunnen Brei an-

zureiben

### Carbo mineralis.

l Graphites Plumbago. Carbo mineralis. Graphit. Reissblei. Wasserblei (Eisenschwärze). Pottloh. Crayon de mine Black lead. Wird im Urgebirge. nur selten krystallisirt (in Formen des hexagonalen Systems), meist in derben schuppigen oder dichten Massen eingesprengt, haufig gefunden (Bohmen, Mahren, Bayern) Kunstlich entsteht er beim Ausschmelzen des Eisens aus den Erzen (Hochofengraphit) Am schönsten und reinsten ist der, welcher zu Keswick in der Grafschaft Cumberland gegraben wird und als englischer Graphit in den Handel kommt, ebenso der brasilianische Graphit von Barreros, der ceylonische und der sibirische Er besitzt einen schwachen Metallglanz. fuhlt sich zert und fettig an, ist undurchsichtig, auf dem Bruche muschelig oder körnig. und giebt auf Papier einen grauschwarzglanzenden Strich Die Harte ist 0.5-1.0 Sein spec Gew varurt zwischen 1,8 und 2,2 Er ist unschmelzbar und selbst im Sauerstoff strom schwer verbrennlich, dagegen ein guter Leiter der Elektricität. Er wird haupt sachlich zur Fabrikation der Bleistifte und der Passauer oder Ypser Schmelztiegel, zum Schwärzen der Eisenwaaren, zum Einreiben der Raderzapfen in Maschinen (um die Reibung zu mindern) etc gebraucht Die schlechten Graphitsorten sind mit Eisen, Kupfer, Titan, Antimon, Sand etc verunreinigt Das kaufliche geschlammte Wasserblei ist sehr unrein und darf in der Medicin nicht verwendet werden. Das englisches welches aus orka 96 Th Kohlenstoff und 4 Th Eisen besteht, eignet sieh allem zum Arzneigebrauch Ist diese Sorte nicht zu erlangen, so muss man Graphit in ganzen Stucken beschaffen, aus denen sich die reineren aussuchen lassen. Der Graphit besteht im allgemeinen in 100 Th aus 75-97 Th Kohlenstoff, 2-6 Th. Kieselsdure, 1-4 Th Eisen, Mangan, Kalk arde, Thonerde, Wasser Dem Graphit gehen die absorbirenden Eigenschaften der anima lischen und vegetabilischen Kohle ganzlich ab

Prifung. En mit Schwefelantimon verunreinigter Graphit entwickelt vor dem Löthrohre Schwefilgsaure und erzeugt einen weisen Beschlag Kieselsaure bleibt beim Verbrennen als Asche zurück, ebenso die verunreinigenden Metalle Das Verbrennen ge schieht in einem flachen Platinschalchen oder auf einem Platinblech Der Graphit muss hierzu höchst fein zerneben und in äusserst dunner Schicht ausgebreitet sein Der Werth des Graphits für die technische Verarbeitung hangt von seinem Kohlenstoffgehalt ab Eine einfache und leicht ausführbare Methode ist, höchst feines Graphitpulver bei einka 200° C zu trocknen, dann 1,0 desselben mit 1,0 Kalinitrat und 4,0 wasserfieiem Natnumkarbonat innig zu mischen und das Gemisch bis zur Schmelzung und dann zur schwichen Roth gluth zu erhitzen. Die Schmelze behandelt man mit Wasser, lässt die Graphitkohle ab setzen, sammelt sie num in einem Filter, digerirt sie hierauf einen halben Tag hei gelinder Wärme in 25 procentiger Salzsaure, welche mit wenig Salpetersäure versetzt ist, wascht

sie hierauf mit Wasser aus, trocknet und wagt sie Ihr Gewicht mit 1,05 multiplicirt entspricht annaherad dem wirklichen Kohlenstoffgehalt. In der Lösung der Schmelze und der Saulen kann die Art der Verunreinigungen des Graphits bestimmt werden

Genauer wird die Kohlenstoff-Bestimmung in der Weise ausgeführt, dass man etwi 0,2 g Graphit, der vorher durch Ausziehen mit heisser Salzsaure von löslichen Karbonaten befreit, gewaschen und wieder getrocknet war, der nassen Elementar-Analyse nach Ullgezen unterwirft, d h mit einem Gemisch von Chromsaure und Schwefelsaure oxydirt und die entstehende Kohlensaure wie hei einer Elementar-Analyse auffangt und wagt

In den Apotheken wird der kaufliche geschlammte Graphit vorrathig gehalten Eiserne Geräthschaften, Windofen, eiserne Ofenthüren werden mittelst einer Burste mit dem mit Wasser zum Brei augeriebenen Graphit eingerieben und nach dem Trocknen mit derselben Burste blank gerieben

Man verwechsele nicht den Graphit mit dem bleigrauen Molybdauglanz (Schwefel molybdau), welcher auch im Handel unter dem Namen Wasserblei vorkommt

II Graphites depuratus (Erganzh) Graphites elutriatus Gereinigter Graphit ist die für den Arzneigebrauch bestimmte Sorte

Darstellung 5 Th geschlammter Graphit werden 1 Stunde lang (unter Umrthren) mit 20 Th. Wasser ausgekocht und nach Abgiessen des letzteren mit einer Mischung aus 1 Th Salpetersdure (von 25 Proc) und 3 Th Wasser 24 Stunden lang unter öfterem Umschütteln bei 35—40° C stehen gelassen, hierauf mit Wasser solange gewaschen, bis das Ablaufende blaues Lackmuspapier nicht mehr rothet, schliesslich getrocknet, (Erganzb)

Ein feines, schwarzgraues, schlupfing anzufuhlendes Pulver, welches auf Papier abfärbt, beim Erhitzen auf Platinblech nicht schmilzt und nur schwienig verbreint. Es ist in den gewohnlichen Losingsmitteln sowie in Sauren unloslich, an Actzlaugen giebt es meist etwas Kieselsdure ab

Mit Graphit erwarmte, verdünnte Salzseure soll nach dem Filtriren beim Verdampfen einen nichtflüchtigen Ruckstand nicht hinterlassen

Anwendung Der Graphit wird als Antiherpeticum und als austrocknendes Mittel augewendet Innerlich giebt man ihn mehrmals taglich zu 0,5—1,0—1,5 g, äusserlich in Salben 5.0—10.0 auf 25.0 Fett.

III Retorten-Graphit Gaskohle. Lagert sich in den oberen Wolbungen der Retorten der Steinkohlen-Gasanstalten als ein, ziemliche Starke erlangender Ueberzug ab, der gelegentlich abgeklopft werden muss, und ist das Produkt der Zersetzung der Kohlen wasserstoffe durch sehr hohe Temperatur

Graue, metallglänzende, meist gewölbte Massen, dem dichten Koks ähnlich. Sie leiten Warme und Elektricität gut, und sind sehr schwer verbrennlich. Dichte Gaskohle giebt am Stahl Funken, hat das spec Gew 2,356 und ist frei von Wasserstoff, minder dichte hat ein niedrigeres specifisches Gewicht und enthalt einige Procente Wasserstoff. Die Gaskohle wurde bis vor wenigen Jahren ausschliesslich zur Heistellung der Kohle-Pole für galvanische Elemente (z. B. Leclanome-Elemente) verwendet. Gegenwartig werden diese Gegenstande kunstlich hergestellt

Kohle für elektrische Zwecke Die Herstellung von Kohlestiften für elektrische Bogenlichter, von Kohle Polen und Diaphragmen etc für elektrolytische Apparate geschicht gegenwartig im grossen Maassstabe durch besondere Fabriken

Anthracit wird gepulvert und mit Steinkohlen-Theer zu einer plastischen Masse verarbeitet. Diese wird, in Kohlepulver eingebettet, untei Luftabschluss gegluht, bis alle gas förmigen Produkte ausgetieben sind. Nach dem Eikalten wird die so erhaltene Kohlemasse wiederum gepulvert, das Pulver nochmals mit Theer zu einer plastischen Masse verarbeitet und diese durch Pressen in die gewinschte Form gebracht. Die geformten Gegenstände werden alsdann, in Kohlepulver eingebettet, nochmals bei Luftabschluss durchgeglüht.

Die für elektrisches Bogenlicht bestimmten Kohlestifte mussen namentlich möglichst frei von Kieselsaure sein, weshalb alles kieselsaurehaltige Material bei der Fabrikation auszuschliessen ist

IV. Lithanthrax. Anthracites Carbo fossilis Steinkohle. Die beste Steinkohle ist der Anthracit, welcher aber auch durch jede andere gute Steinkohle ersetzt werden kann. Die Steinkohle unterscheidet sich von der Braunkohle durch ihre Schwarze und dadurch, dass das Pulver, in einem Probircylinder erhitzt, ammoniakalische Dampfe (die Braunkohle aber saure Dampfe) ausgiebt, und dass ihre Asche nicht oder höchst schwach alkalisch reagirt. Neben Kohle enthält die Steinkohle kleine Mengen Eisen, Mangan, Schwefel, Jod u dgl.

Die Steinkohle hat an und für sieh auf Dyes Empfehlungen therapeutische An wendung gefunden (innerlich zu 1,0-2,0-3,0 auf den Tag) bei Rhachitis, Scrophulosis, Scorbut, Wurmleiden etc Auch liefert sie das Material zu zwei Praparaten, welche vor etwa 50 Jahren von einem ungarischen Arzte Polya angepriesen wurden Diese Praparate sind

V Anthrakokali (simplex). Lithanthrakokali. In einem eisemen Gefasse bringt man 10 Th. Kali causticum fusum zum Schmeizen und mischt 7 Th hochst fein gepulverte Steinkohle unter Umruhren mit einem eisemen Spatel dazu. Die erstarrte Masse wird in einem erwarmten Mösser sofort zu Pulver zerrieben und in dicht mit Kautschukstopfen geschlossener trockener Flasche aufbewahrt. Es ist ein braunschwarzes, hygroskopisches, etwas atzendes Pulver

Anthrakokali sulfuratum wird wie das vorige Praparat dargestellt, nur wird an Stelle des Steinkohlenpulvers dem geschmolzenen Aetzkali ein feinpulveriges Gemisch aus 7 Th. Steinkohle und 1,5 Th gewaschenen Schwefelblumen zugesetzt. Es ist ebenfalls ein hygroskopisches und dabei übelriechendes, grunlich braunschwarzes Pulver

Da sich nach Polya's Angabe diese Praparate leicht in Wasser lösen und eine fil trirte braunschwärzliche Losung geben sollen, so liegt die Vermuthung nahe, dass die Kohle, welche Polya zu seinen Praparaten benutzte, eine schwarze Art Braunkohle gewesen sein mag Er verwendete angeblich die bei Funfkirchen in Ungara geforderte Steinkohle

Das eine wie das andere Präparat sollten wahre Specifica gegen Flechten, Herpes, Lupus, Skropheln sein. Clarus und Andere konnten damit keine Heilerfolge erzielen Dosis 0,15—0,8—0,5 drei- bis viermal taglich in Verbindung mit Sussholzpulver, Magnesia etc. In Salben 1 auf 10—20 Fett als Einreibung bei chronischen Exanthemen

Das Fuligokalı durfte ein besserer Ersatz dieser Praparate sein Vergl unter Fuligo splendens

Carbolean, von Weschniakobs in Petersburg in den Handel gebracht, waren (nach Karser) Stücken, bestehend aus 92 Proc. Steinkohle und 8 Proc. Fett

Ein Pulver zum Ausstopfen der Leichname ist ein Gemisch von gebranntem Gips, grob gepulverter Holzkohle und grob gepulverter Steinkohle zu gleichen Theilen.

Oelpulver des Uhrmachers Oskar Lange in Mühlberg a E, als Geheimmittel zum Schmieren von Maschmentheilen etc in den Handel gebracht, ist fein geschlämmter Graphit

Graphit-Oele zum Schmieren von Maschinentheilen etc bestehen aus fein ge schlämmtem Graphit, welcher mit Fetten, fetten Oelen oder Mineralölen augerieben ist

Fixiren von Bleistiftzeichnungen. Dieses erfolgt entweder durch Auftragen von abgerahmter Milch oder einer filtrirten, dünnen Erweisslösung (1 flussiges Erweiss, 6 Wasser)

Graphit-Tiegel, Passauer Tiegel, Ybbser Tiegel. Sie werden aus einer plastischen Mischung von feuerfestem Thon und Graphit geformt, an der Luft getrocknet, schliesslich entweder frei oder in Kapseln gebrannt — Sie widerstehen der Hitze, ohne zu verbrennen oder zu springen, und leiten die Wärme besser als gewöhnliche Thontiegel.

Graphit-Bad Ist an Stelle des Sandbades als Erwärmungs-Medium empfohlen worden, weil Graphit die Warme besser leitet als Sand

Tintenstifte. Diese behebten Stifte, welche auch ein Kopiren der mit ihnen hergestellten Schriftzüge gestatten, werden wie folgt hergestellt

	sebr weich	weich	hart	sehr hart
Theorfarbstoff, wasserlöslich	50,0	46,0	80,0	25,0
Graphit geschlammt	87,5	34,0	80,0	25,0
Kaolin geschlammt	12.5	20.0	40.0	50.0

Die Masse wird feingerieben, mit Wasser angefeuchtet und in die Form dünner Stängelchen gebracht

## Carbo vegetabilis.

Carbo Ligni (Brit Helv U-St) Carbo Ligni pulveratus (Germ) Carbo Ligni depuratus (Austr) Charbon végétal (Gall) Carbo. Gepulverte Holzkohle. Kohle. Wood Charcoal.

Das stellung. Zur Darstellung des Kohlepulvers für den Arzneigebrauch wird die gewöhnliche, auf den Markt gebrachte Holzkohle, welche meist Fichtenholzkohle ist, verwendet Da jede gute Holzkohle, wie sie im Laboratorium zur Heizung verwendet wird, Feuchtigkeit, Ammoniak, Kohlensaure auf ihrer Oberfläche verdichtet hat, auch nicht immer duich die ganze Masse ihrer Stücke gehörig durchgebrannt, vielmehr stellenweise die Verkoblung eine unvollstandige gewesen ist, so ist ihre nochmalige Durchglühung erforderlich

Das offieinelle Holzkohlepulver wird dadurch hergestellt, dass man den Windofen mit faustgrossen Holzkohlen fullt und diese anzundet. Sobald sich die Kohlen in Gluth befinden, bedeckt man den Ofen mit einer eisernen Sturze (Deckel). Wenn dann weder Dampf noch Rauch aus den gluhenden Kohlen aufsteigen, wird entweder der Luft zug abgeschlossen oder es werden die Holzkohlen herausgenommen und auf kalten metallenen Platten oder kalten Steinen auseinandergelegt oder auch in irdene Töpfe, welche dicht verschlossen werden, geschichtet, damit sie verlöschen. Hierauf blast man mittelst eines Blasebalges die Asche von ihrer Oberfläche weg und zerstösst die noch warmen Kohlen im Morser zu einem mittelfeinen Pulver, welches ohne Verzug in gut zu verschliessenden Glasgefassen aufbewahrt wird. Durch Beuteln erhalt man aus diesem mittelfeinen Kohlepulver das höchstfeine Pulver. Zu Zahnpulvermischungen verwendet man nur das mittelfeine Pulver.

Das Erkaltenlassen der glübenden Kohlen, das Pulvern und Beuteln derselben und das Unterbringen des Pulvers in Glasflaschen muss rasch hintereinander geschehen, weit die Kohle Feuchtigkeit, Kohlensaure, Ammoniak und andere Gase allmahlich aus der Luft aufnimmt und auf ihrer Oberflache verdichtet

Bestandtheile Die Holzkohle ist nicht reiner Kohlenstoff, sondern sie enthalt noch die Aschenbestandtheile des Holzes, wie Kali, Kalkerde, Kieselsaure, Phosphate etc. (siehe unter Pottasche) Ausser diesen Bestandtheilen finden sich in ihr immer noch kleine Mengen Verbindungen des Kohlenstoffs mit geringen Mengen Wasserstoff und Sauerstoff, und endlich die absorbirten Gase aus der atmospharischen Luft, wie Sauerstoff, Stickstoff Kohlensaure, Ammoniak Der Aschengehalt beträgt im Durchschnitt etwa 2 Proc

Priifung Dass die Holzkohle eine nochmalige Glühung erfahren hat, ergiebt sich daraus, dass 8 proc Aetznatron- oder Aetzkalılösung, welche mit etwas Kohlepulver aufgekocht worden ist, ein farbloses Filtrat liefert

Carbo Tiliae, Lindenholzkohle, Carbo Populi, Pappelholzkohle, Carbo Belloci werden in den Apotheken verlangt und durch die vorbemerkte gepulverte Kohle, Carbo pulveratus, ersetzt

Carbo Panis, Brotkohle, wird zu Zahnpulvern gebraucht, jedoch mur selten in der Apotheke gesucht. Die Bereitung geschieht in der Art, dass man Brot in Scheiben schneidet, scharf trocknet oder rostet, zu grobem Palver stösst, dieses in Kaffeetrommeln oder zugedeckten eisernen Topfen brennt, bis keine brennbaren Gase mehr hervortreten, und dann in ein mittelfeines Pulver verwandelt.

Fuligo usta, Fuligo e tacda usta, gebrannter Kienruss, ist zwar eine sehr fein zertheilte zarte Kohle, wird aber nur als schwarzsarbende Substanz für technische Zwecke angewendet Es durf diese Kohle nicht mit der als Medikament gebrauchten Fuligo splendens, Glanzruss (siehe d A), verwechselt werden Der Kienruss wird oft vortheilhaft durch Frankfurter und Pariser Schwarz eisetzt

Die Chinesische Tusche wird aus gebranntem Kienruss bereitet 5 Th Fischleim werden in 20 Th Wasser gelöst und die Kolatur mit 2 Th Lakritzensaft, gelöst in 4 Th. Wasser, und 15 Th gebranntem Kienruss gemischt, im warmen Mörser hochst fein praparirt, dann zur Extraktdicke abgedampft und in Formen gebracht

GAFFARD's unausloschliche Tinte ist ein inniges Gemisch aus 1 Th gebranntem Kienruss, 12 Th Kaliwasserglas und 1 Th Salmiakgeist.

Anwendung. Die gepulverte Holzkohle verdankt ihre therapeutische Anwendung den Eigenschaften, welche der Kohle überhaupt zukommen (s oben S 610), nameutlich der Fahigkeit, Gase zu absorbiren Hiernach zahlt sie zu den mechanisch wirkenden Mitteln und wird sie als ein desinficirendes, autiputrides und absorbirendes Mittel innerlich bei Flatulenz, stinkenden diarrhoischen Dejekten, stinkendem Athem, ausserlich auf schlecht und stinkend eiternde Wunden und Geschwursflachen und auch ganz unpassend als Dentifriedum angewendet. Dosis 0,5-1,0-2,0 und mehr einige Male des Tages in Pulvern, Trochisken, Latwergen (mit Glycerin), ausserlich fast in allen Arzneiformen

Die Anwendung der Kohle als Desinficiens und Desodorans, ferner der Verbrauch derselben in der Technik ist bekannt. Für das chemische und pharmaceutische Laboratorium bereitet man daraus die

Sprengkohle 100 Th. Kohlepulver, 5 Th gepulverter Kalisalpeter, 2,5 Th Benzoepulver werden mit Traganthschleim zur Masse gemacht, Stäbe von der Dicke einer Ganscfeder daraus geformt und dann getrocknet. Um Glascylinder, Kolbenhalse, Retortenschnäbel etc abzusprengen, wird ein Stäbehen der Sprengkohle angezundet und damit die Stelle des Glases schnell berieben, wo die Theilung vor sich gehen soll. Die auf diese Weise erhitzte Glasstelle wird sofort mit kaltem Wasser übergossen

Carbo ligniteus, Lignum fossile, Lignites, Braunkohle, Lignit, die fossile braune Kohle, welche in ihrem Gefuge noch einige Holzstruktur aufweist und frei von Metallsulfiden ist. Ihre Asche enthalt geringe Mengen Alkalı (und ist daher ein gauz vorzügliches Putzpulver für metallene Gegenstände)

Die Bestandtheile der Braunkohle sind nicht genau bekannt, sie enthalt aber Extraktivstoff und einen dem Catechin verwandten Stoff Dies mag auch der Umstand sein, weshalb sich das Pulver der Braunkohle gegen Diarrhoe nutzlich erweist. In einigen Gegenden gebrauchen die Landleute dieses Pulver zu diesem Zwecke, machen aber aus Unkenntniss zwischen Steinkohle und Braunkohle keinen Unterschied. Steinkohlepulver ist ohne Wirkung. Aus der Braunkohle werden auch Haarfarbemittel hergestellt. Andererseits dient sie als ein bequemes Fälschungsmittel des Schnupftabaks und des Cichorienkaffees.

Seetangkohle, besonders die Kohle von Lammaria digitata (sehr häufig an den westlichen Küsten der Hebriden) Die fleischigen Stengel werden getrocknet und verkohlt Die absorbirende Kraft dieser Kohle ist nach Stanpord eine weit größere als die der Knochenkohle, die Kohle selbst zum halben Preise herzustellen. Sie wurde ein ganz vortreffliches Desinficiens sein. Nach Stanpord enthält sie an 40 Proc. mineralische Stoffe Er fand sie bestehend in Procenten aus 50 Kohle, 4 Kalkphosphat, 20 Kalkkarbonat, 6 Magnesiakarbonat, 5 Kieselsäure, 2 Alainerde, 5 Kalsulfat, 5 Natriumchlorid, 1,25 Ausmoniumchlorid. Lufttrocken enthält sie bis 15 Proc. Wasser

Desinsicirendes Kohlepapier, Papier earbonisère, von der Firma Pichor et Malapert in Poitiers als Specialität in den Handel gebracht und zum Verbande jeder Wunde, besonders aber putrider Wunden, theils zur Desinsektion, theils zur Förderung der Vernarbung derselben, empfohlen. Das Papier wird mit Kreosotwasser beseuchtet und auf die Wunde gelegt. Dieses Papier ist durch einfache Pressung einer dünnen Holz-

kohlepulverschicht zwischen zwei Blättern hochst feinen Fliesspapiers dargestellt. so dass eine solche Papiertafel die Dicke eines starken grauen Loschpapieres hat Le Pendrezis compresses désinfectantes sind ein ahnliches Fabrikat

Carbo vegetabilis granulatus	Polvis dentifricius Wednes
Granulated charcoal	Rp Carbonia vegetabilis 40.0
Rp Carbonis vegetabilis subt pulver 100,0	Catechu
Succhari albi pulverati 10,0	Myrrhae
Gummi arabici pulverati 2,5	Tarian depurati 55,0
Tincturae Benzoës 1,0	Olor Bergamottae gtt 15
Aquae q s	Olel Caryophyllorum gtt 25
Man stösst zur derben Masse an und granulirt	
diese durch Durchreiben durch einen Durchschlig	Pulvis desinfectorius dejectorum sellariorum
(Bei Halitus foetidus und Dyspepsie)	Desinfektionspulver für Choleradejekte,
Moxae carbonaceae	Nachtstühle und Closets
Kohlen-Moxen Brennstifte Glühstifte	Pp Carbons ligni 150,0
Pp Carboms vegetabilis 25,0	Gipas pulverata 1000,0
Kain nitrici 1,0	Vituoli Martis 50,0
Tragacanthae 3,0	Petrole: Americani 50,0
Adrive d R	Pulvis haemestaticus Bonapoux.
Man bereite 2 Stübehen von 6-10 cm Länge und	
trockne sie	Rp Curbonis vegetabilis
Pulvis antipyroticus Hera	Gumini arabici 👫 5,0
Rp Carbonis vegetabilis 25,0	Colophonu 20,0
Logni Quassas	Pulvis pyrius medicinalis
Magnesiae subcarbonicae aā 4,0	Schiesspulver für den medicinischen
M f pulvis	Gebrauch
D S Mehrmals täglich einen Esslöffel (gegen	
Sodbrennen)	Rp Carbonis vegetabilis 100 Kalin nitrici 90.0
Pulvis dentifricius Maury	Kalii nitrica 90,0 M f pulvis
Rp Carbonis vegetabilis 25,0	-
Corticis Chinae 12,5	(Wird von den Landleuten in den Apotheken ge- fordert und bei entzündlichen Krankheiten der
Sacchari 25,0	Hausthiere angewendet)
Olei Menthae piperitae 40,0	And described the generatory
Oler Crnnamomi 20,0	Species ad Cataplasma Carbonis
Tincturse Ambrae 20,0	Rp Specierum ad Cataplasma
Pulvis dentifricius Mogalla.	Carbonis pulverati 55 50,0.
Mogatta's Zahnpulver	M
Rp Carbonis vegetabilis 80,0	Trochisci Carbonis Brilloc
Rhizomatis Calami 15,0	
Olei Bergamottae	Pp Carbonis vegetabilis pulverati 100,0
Olei Caryophyllorum	Mucilaginem a Tragacanthae 1,0 paratam
Olei Citn āā gtt 10	Aquae q 8
Pulvis dentifricius niger	Fiant trochism centum (100)
Schwarzes Zahnpulver	Trochisci Carbonis vegetabilis
Rp Carbonis vegetabilis 100,0	
Rhizomatis Calami 20,0	Rp Carbonia vegetabilis 250 Massae cacaotinas 75.0
Lapidis Pumicis	
Catechu ăă 10,0	In pulyerem subtiliorem redacts thant trochisci
Olei Bergamottae Olei Caryophyllorum AA gtt 50	centum (100) (Gegen Halitus foetidus)
Over cutholingstoreme wa Rec 20.	(CLOPATE TYPESONE TOO STORE)

Desinfektionsschwarmer von Maginus in Ulm sind fingerlange, kleinfingerdicke Cylinder von steifem Papier, gefullt mit einem Gemisch aus 60 Th Kalisalpeter, 84 Th Schwefel und 6 Th Kohle (Wittstrip, Analyt)

Epilepsiepulvei von Wepler in Berlin Verkohlter und gepulverter eisenhaltiger Hanfzwirn (Eisengarn) 3 Grm in 7 Kapseln vertheilt kosteten 15 Mark (Hager, Analyt)

Tablettes de charbon A (Gall) Kohle-Tabletten Carbons Ligni pulve rata loti, Sacchari āā 200,0, Mucilaginis Tragacanthae 50,0, fiant pastilli à 1,0 g

B Carbonis Ligni pulverati subtilissime 250,0, Sacchari 350,0, Massae Cacao 400,0

Frant pastilli 1000

Kohle-Biscuits sind wohlschmeckende Biscuits nach Art der englischen Biscuits mit einem Zusatz von Kohlepulver

### Carboneum chloratum.

Carboneum tetrachloratum. Carboneum chloratum. Tetrachlorkohlenstoff. Kohlenstofftetrachlorid. Perchlor-Methan.  $CCl_4$ . Mol. Gew. = 154. Nach der älteren Auschauung, welche der Verbindung die Formel  $CCl_2(C=6)$  beilegte, führt diese Verbindung auch noch die Namen: Carboneum dichloratum, Zweifach-Chlorkohlenstoff. Man hat ein reines und ein technisches Produkt zu unterscheiden.

#### 1. + Carboneum tetrachloratum purum. Reiner Tetrachlorkohlenstoff.

Darstellung. In einen Kolben A, der einerseits mit einem senkrecht stehenden Rückflusskühler B, andererseits mit einem Chlor-Entwickelungs-Apparat so verbunden ist,

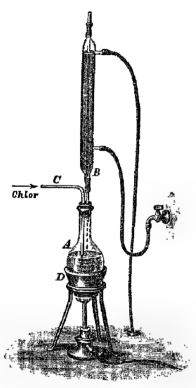


Fig. 155.

dass bei C ein ausgiebiger Chlorstrom eintreten kann, bringt man eine beliebige Menge Chloroform und löst in diesem eine kleine Menge Jod (welches als Chlorüberträger wirkt) auf. Dann erhitzt man unter sehr guter Kühlung das' Chloroform im Wasserbade D zum Sieden und leitet wemöglich unter Besonnung solange durch konc. Schwefelsäure getrocknetes Chlorgas ein, als aus dem Kühler noch Chlorwasserstoff entweicht. -Ist dieses nicht mehr der Fall, so lässt man erkalten, wäscht alsdann das Reaktionsprodukt mehrmals mit dünner Sodalösung (1+9), schliesslich einmal mit Wasser, trennt mittelst Scheidetrichters das Reaktionsprodukt ab, entwässert es durch 1-2 tägiges Maceriren mit geschmolzenem Calciumchlorid und destillirt es alsdann aus einer Retorte mit in die Flüssigkeit eingesenktem Thermometer (s. S. 190). Aufzufangen sind die bei 77-78°C. übergehenden Antheile. CHCl. + Cl. ==  $HCl + CCl_{l}$ 

Eigenschaften. Farblose, specifisch schwere, ätherisch riechende Flüssigkeit, welche in Wasser unlöslich ist, bei 77—78° C. siedet und unterhalb — 25° C. krystallinisch erstarrt. Das spec. Gew. ist bei 0° C. — 1,6319, bei 15° C. — 1,599. Tetrachlorkohlenstoff ist nicht leicht entzündlich.

Die Verbindung gleicht in den meisten Eigenschaften, insbesondere auch in ihrem Auf-

lösungsvermögen gegenüber Fetten u. dergl., dem Chloroform. Durch nascirenden Wasserstoff wird sie successive zu Chloroform, Methylenchlorid, Methylchlorid, ja zu Methan reducirt.

Durch Einwirkung von alkoholischem Kali tritt Spaltung unter Bildung von Kaliumehlorid und Kaliumkarbonat ein. Beim Erwärmen mit alkoholischem Kali und Anilin antsteht wie heim Chloroform Isocyanphenyl (Isonitril-Reaktion).

Priffung. 1) Er sei farblos, klar und habe bei 15° C. das spec. Gew. 1,599. 2) Schüttelt man 5 ccm mit 5 ccm konc. Schwefelsäure, so färbe sich diese nicht dunkel (fremde Chlorverbindungen). 3) Schüttelt man 5 ccm mit 10 ccm Wasser, so reagire das abgehobene Wasser nicht sauer und werde durch Silbernitrat nicht getrübt (chlorhaltige Zersstzungsprodukte, z. B. Salzsäure).

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschützt.

Anwendung. Der Tetrachlorkohlenstoff wurde zeitweise als Anästheticum sowohl bei äusserer Anwendung, als für Inhalationen dem Chloroform vorgezogen, weil er sicherer

wirken solle Er hat indessen das Chloroform nicht verdrängen können und gilt wegen seines grosseren Chlorgehaltes nach den heutigen Anschauungen auch für gefährlicher als Chloroform, ob mit Recht, bleibe dahingestellt

# II † Carboneum tetrachloratum technicum Technischer Tetrachlorkohlen stoff. Katharin

Darstellung Man sattigt Schwefelkohlenstoff, dem man (als Chlor-Uebertrager) etwas Jod oder 0,5 Proc gepulvertes Antimon zugesetzt hat, mit trockenem Chlorgas Man benutzt hierzu eiserne Kessel, welche inwendig mit Blei ausgefuttert sind Arbeitet man unter Erwarmen, so muss der Kessel mit Ruchflusskuhlung versehen sein.

Nachdem die Flüssigkeit etwa das dreifache Gewicht an Chlor aufgenommen hat, ist die Chlorirung beendet  $CS_1+4Cl_2=2SCl_2+CCl_4$  Man giebt nunmehr etwa halb soviel Schwefel zu, als man Schwefelkohlenstoff angewendet hatte, und erzielt damit, dass das leicht flüchtige Schwefeldichlorid SCl, in das hoher siedende Schwefelmonochlorid umgewandelt wird

Nunmehr trennt man den Tetrachlorkoblenstoff durch Destillation ab und sammelt die bis etwa 120° C übergehenden Antheile — Das Destillat wird mit Kalkmilch behandelt, alsdann mit Wasserdampf destillirt und nochmals fraktionirt, wobei man die von 75—80° C siedenden Antheile auffangt

Der bei der ersten Destillation erhaltene Ruckstand wird weiter destillirt und giebt das bei 135-189° C übergehende Schwefelmonochlorid, welches von Fabriken für Kautschukwaaren abgenommen wird

Eigenschaften Farblose, specifisch schwere, nach Rettig und Chloroform riechende Flussigkeit, spec Gew bei 15° C = 1,599—1,600 Siedep 75—80° C Es enthält etwas Schwefelkohlenstoff, dessen Anwesenheit sich zu erkennen giebt dadurch, dass auf Zusatz von alkoholischem Kali Ausscheidung von Kaliumxanthogenat erfolgt

Davon abgesehen besitzt das technische Praparat alle Eigenschaften des reinen Aufbewahrung Vorsichtig, vor Licht geschützt Prüfung Es sei klar, farbles, neutral, von nicht gar zu widerlichem Geruche, habe das spec Gew von rund 1,600 und destillte, ohne einen erheblichen Ruckstand zu hinterlassen, bei 75-80° C über

Anwendung Der technische Tetrakohlenstoff dient sowohl in der Technik als auch in der Analyse als Extraktionsmittel für Fett und kann mit Vortheil überall da angewendet werden, wo man bisher Aether, Benzin, Benzol, Amylalkohol, Schwefelkohlenstoff u dergi verwendet Voraussichtlich wird er sich auch als Wanzenmittel bewahren Der wesentliche Vortheil des Praparates vor den genannten Extraktionsmitteln liegt danin, dass es nicht feuergefahrlich ist, indem es weder selbst leicht entzündlich ist, noch seine Dampfe mit Luft explosive Gemische geben

Katharin, Phònixin, SPINDLER's unentzündbares Fleckenwasser, sind technischer Tetrachlorkohlenstoff

Bezugsquellen für das technische Praparat Muller & Dubois in Rheinan b Mannheim und Chemikalienfabrik Grießsheim b Mainz

lll Carboneum trichloratum. Carboneum sesquichloratum. Hexachlorathan. Perchlorathan  $C_1Cl_3$  Mol. Gew = 237. Nach der alteren Auschauung welche der Verbindung die Formel CCl $_2$  (C = 6) beilegte, führt diese Verbindung auch die Namen Kohlenstoffsesquichlorid und Dreifach-Chlorkohlenstoff

Dar stellung Man leitet in Aethylenchlorid oder Aethylidenchlorid, welche im Sandbade zum Sieden erhitzt werden, unter Rückflusskühlung und möglicht unter Be sonnung, solange trockenes Chlor ein, bis keine Entwickelung von Chlorwasserstoff mehr stattfindet Als Apparat kann der auf S 630 angegebene benutzt werden unter Ersetzung des Wasserbades durch ein Sandbad

Beim Erkalten erstarrt die Masse krystallinisch. Man presst sie zunächt zwischer Filtripapier ab und krystallisirt sie aus Alkohol um

Eigenschaften Das Hexachlor-Aethan bildet farblose oder weisse, harte, leicht zu Pulver zerreibliche, aromatisch kampherartig riechende, fast geschmacklose, rhombische

Krystalle, welche bei 1850 C sieden und sublimiren, in Wasser unleslich, in Weingeist, Aether, fetten und flüchtigen Oelen leicht loslich sind und ein spec Gew von eines 2,000 haben

Man bewahrt sie in dicht verkorkter Glassfasche

Anwendung Man hat das Heyachlorathan hauptsachlich bei asiatischer Cholera mit einigem Erfolge angewendet und zwar in Gaben zu 0,2-0,3-0,5 allem oder mit Kampher kombinist

Hixtura Carbonei trichlorati Kina

Rp Carbonei trichlorati 5,0 (ad 8,0)

Magnesiae subcarbonicae 7,5

Mixturue camphoratae (a S 565) 250,0

2-4stindiich zwei bis drei Essleiffel voll zu nehmen (bei sanatischer Cholera)

Unguentum Carbonel trichlorati Miaine

Rp Carbonei trichlorati 5,0
Acthers 10,0
Adaps stilli 20,0
Einreibung, als lokales Anästheticum

## Carboneum sulfuratum.

l. Carboneum sulfuratum (Erganzb) Sulfure de carbone (Gall) Carbonis Bisulphidum (Brit) Carbonel Disulphidum (U-St.) Alkohol Sulfuris Schwefel kohlenstoff Kohlensulfid Schwefelalkohol Xauthogen CS, Mol Gew. = 76 Wird in grossen Mengen durch die Grosstechnik dargestellt

**Darstellung** Holzkohle wird in eisernen Cylindern zum Gluhen erhitzt, worzuf man durch besondere Vornichtungen Schwefel in diese Cylinder hineinbringt. Der Schwefel vergast, die Schwefeldampfe verbinden sich mit dem glühenden Kohlenstoff zu Schwefel kohlenstoff  $C+S_2=CS_2$ , welcher in Kondensationsvorlagen verdichtet und aufgefangen wird

Der so dargestellte Schwefelkohlenstoff ist nicht rein, sondern durch Schwefel, Schwefelwasserstoff und fremde organische Schwefelverbindungen verunreinigt, welche ihm einen widerlichen Geruch ertheilen. Zur Remigung wird der Schwefelkohlenstoff destillirt, man leitet die Dämpfe hintereinander durch Kalkmilch, dinne Kalilauge, Lösungen von Eisenvitriol, Kupfersulfat, auch durch Bleisalzlosungen. Es gelingt hierdurch, den Schwefel und den Schwefelwasserstoff zu beseitigen. Um auch die fremden organischen Schwefelverbindungen herauszuschaffen, schuttelt man den wie angegeben vorgereinigten Schwefelkohlenstoff mit metallischem Quecksilber oder mit 1/2 Proc. Quecksilberchlorid, und rektificit ihn alsdann über etwa 2-5 Proc fettem Oel oder Paraffin oder weissem Wachs Diese Rektifikation kann mehrmals wiederholt weiden.

Eigenschaften In den Apotheken halt man einen verhaltnissmassig reinen Schwefelkohlenstoff vorrättig Dieses verhaltnissmassig reine Praparat ist eine farblose, leicht bewegliche, sehr flüchtige, das Licht stark brechende Flüssigkeit von eigenthumlichem, durchdringendem, aber nicht gerade unangenehmem (an Rettig erinnernden) Geruch und schaffem, aromatischem Geschmack

Das spec Gewicht bei 15°C ist 1,272, der Siedepunkt liegt gegen 46-47°C. In dieser Beziehung werden folgende Angaben gemacht

 Brit.
 Erganzb
 Gall
 U-St.

 Spec Gewicht bei 16°C
 1,268—1,269
 1,272
 1,271
 1,268—1,269

 Siedepunkt
 46~47°
 46°
 46°
 46~47°

In Wasser ist Schwefelkohlenstoff nur sehr wenig (1.550) löslich, ebenso ist er fast unlöslich in Alkohol von 45 Volum-Proc Dagogen ist er löslich in 18—20 Theilen Alkohol von 90 Volum-Proc. Mit wasserfreiem Alkohol, mit Aether, fetten Oelen und den meisten ätherischen Oelen lässt er sich in jedem Verhaltniss mischen Der Schwefelkohlenstoff selbst ist ein vorzügliches Auflösungsmittel für Jod, Schwefel, Phosphor, Guttaperoha, Kautschuk, Wachs, Paraffin, viele Harze und Balsame Er erstarrt bei — 116°C zu einer festen Masse, die bei — 110°C schmilzt Schwefelkohlenstoff ist leicht füchtig, bringt man einige Kubikeentimeter davon in ein Schalchen und bläst auf

die Oberflache einen starken Luftstrom, so wird eine erhebliche Verdunstungskalte erzeugt Gleichzeitig wird der in der Umgebung (d. h. in der Luft) befindliche Wasserdampf kon densirt und man erhalt Krystaile eines Schwefelkohlenstofflydrates, welche indessen schon bei - 3°C wieder in Schwefelkohlenstoff und Wasser zerfallen bez schuielzen

Schwefelkohlenstoff ist leicht entzundlich, entzundet veibrennt er mit sehön blaulicher Flamme zu Kohlendioxyd und Schwefligsaureauhydrid CS.  $+30_1 = C0_4$   $+280_4$  Seine Dampfe sind leicht entflammbar und geben mit Luft oder Sauerstoff ge meigt explosive Gemische von hoher Energie Losst man Schwefelkohlenstoff in nur theil weise gefüllter Flasche im Sonnenlichte stehen, so nimmt auch ein ursprünglich farbloses Praparat gelbe Farbung und zugleich wieder den unangenehmen Geruch des rohen Pruparates an Bisweilen scheiden sich auch braune Flocken von Enifach-Schwefelkohlenstoff CS ab, während freier Schwefel in Losung geht. Em solches Praparat reinigt min gewöhnlich durch einfache Rektifikation oder durch das Verfahren, wie es unter Darstellung angegeben ist

Man erkennt den Schwefelkohlenstoff mit ziemlicher Sicherheit am Geruch – Ist der chemische Nachweis zu führen, so verfährt man wie folgt

- 1) Vermischt man einen oder mehrere Tropfen Schwefelkohlenstoff mit der funffachen Menge starken alkoholischen Ammoniaks und erhitzt die Mischung zunachst einige Zeit in einem verschlossenen Gefass, so besteht der beim Verdampfen im Wasserbade erhaltene Ruckstand aus Rhodanammonium  $4\,\mathrm{NH_3} + \mathrm{CS}_* = \mathrm{SCN}(\mathrm{NH_4}) + \mathrm{S}(\mathrm{NH_4})_*$  Seine Losung in Wasser wird nach dem Ansauern mit etwas Salzsaure durch wenig verdunnte Ferrichloridlösung blutroth gefarbt. Durch Schutteln mit Aether geht der Farbstoff in diesen über
- 2) Vermischt man Schwefelkohlenstoff mit der dreifachen Menge einer Losung von Aetzkali in Alkohol, mischt gut durch und fügt nach einiger Zeit ein gleiches Vol Aether zu, so eihalt man das prachtvoll krystallisirende xanthogensaure Kalium. S dieses

Priffung. 1) Er set farblos, klar, von nicht widerlichem Gerich 2) Schüttelt man 10 com Schwefelkohlenstoff mit 5 com Wasser, so darf dieses blaues Lackmuspapier nicht rothen (Schwefelsaure) oder entfarben (Schweflige Saure) und beim Durchschütteln mit Bleiessig sich nicht braunen (Schwefelwasserstoff). 3) Werden 1—2 com Schwefelkohlenstoff in einem trocknen Probinglase mit einem Tropfehen blanken metallischen Quecksilbers geschüttelt, so darf das letztere sich nicht mit einer dunklen, pulverigen Haut überziehen (Schwefelwasserstoff, bez fremde organische Schwefelverbindungen) 4) Lasst man 5 com Schwefelkohlenstoff in einem Glasschalchen freiwillig abdunsten, so soll kein oder nur ein sehr geninger Ruckstand (von Schwefel) hinteibleiben Hierzu ist zu beinerken, dass Spuren von Schwefel zugleich mit dem Schwefelkohlenstoff verdunsten

Aufbewahrung Handhabung Man bewahrt den Schwefelkohlenstoff in starkwandigen Glassfaschen, welche entweder mit gut eingeschliffenen Glasstepfen oder mit Korkstopfen verschlossen sind, an einem kullen Orte, also im Keller auf Die Stopfen sind zweckmassig mit Leder zu überbinden. Die Aufbewahrung erfolge vor Licht geschützt — In der Officin halte man überhaupt keinen Voriath, weil bei Temperaturschwankungen die Gefasse gewohnlich einen unaugenehmen Geruch verbreiten, der leicht falsch gedeutet werden kann. Der früher übliche Gebrauch, den Schwefelkohlenstoff mit einer Schicht Wasser zu bedecken, um das Verdunsten zu verzogern, empfiehlt sich micht, weil das Praparat unter diesen Umstanden ganz besonders zur Zersetzung neigt

Muss man grössere Vorrathe halten, so vertheile man diese in mehrere Flaschen von 1—2 Liter Fassungsraum Verschluss durch Kautschukstopfen ist natürlich wegen der Auflöslichkeit des Kautschuks in Schwefelkohlenstoff ausgeschlossen

Die größte Beachtung erfordert indess die Fenergefahrlichkeit des Schwefelkohlenstoffs Einmal ist er selbst sehr leicht entzündlich, ferner besitzt er eine hohe Dampfspannung (hohe Dampftension) Infolgedessen erfolgt eine ziemlich rasche Vergasung der Flussigkeit, so dass durch Vermittelung der Dampfe flüssiger Schwefelkohlenstoff auch von einer ziemlich entfernt breinenden Flamme — und hierzu ist sehen das Feuer einer

brennenden Cigarre auszeichend — entzündet werden kann Endlich ist zu berücksichtigen, dass Schwefelkohlenstoff mit Luft gemengt Gemische von hoher Explosionsenergie giebt

Alle diese Momente fordern zur dringendsten Vorsicht beim Umgehen mit Schwefelkohlenstoff auf Man vermeide es, denselben bei Licht einzufüllen Gefasse, welche Losungen in Schwefelkohlenstoff (behufs Krystallisation) zum freiwilligen Abdunsten enthalten, stelle man so auf, dass nach menschlicher Voraussicht die Dämpfe mit Flammen licht in Beruhrung kommen können Man fülle die Gefasse nicht zu mehr als 4/5 ihres Rauminhaltes an und beachte, dass in einem solchen Gefasse, wenn es in der Kalte gestanden hat, bei eintretender Erwarmung ganz bedeutende Dampfspannung auftieten kann

Diesen letzteren Umstand sollten ganz besonders die chemischen Fabriken und die Drogisten beherzigen.

Man beachte endlich, dass für die Lagerung grösserer Mengen von Schwefelkohlen stoff die etwa erlassenen Polizeiverordnungen streng zu befolgen sind (Vergl auch unter Aether S 170)

Anwendung Schwefelkohlenstoff erzeugt ausserlich bei der Verdunstung auf der Haut das Gefuhl intensiver Kalte Daher benutzt man ihn als Kalte Anastheticum zur Ausfuhrung kleinerer Operationen (Voisicht wegen Feuersgefahr) Blingt man ihn auf Watte getraufelt auf die Haut und verhindert die rasche Verdunstung durch Ueberdecken mit Taffet, so erfolgt starke Hautreizung, und schon nach 30 Schunden tritt heftiges Brennen der Haut ein Daher wendet man ihn an zu ableitenden Einreibungen, z B hinter die Ohren gegen Kopfschmerz, ferner an Stelle von Senfteigen, als Rubefaciens, wo er sich aber nicht eingeburgert hat, auch in Salbenform bei Drüsengeschwulsten Eingeathmet erzeugt der Dampf des Schwefelkohlenstoffs Bewusstlosigkeit und allge meine Anasthesie, daher hat man ihn als Inhalations-Anastheticum empfohlen Innerlich bewirkt der unverdunnte Schwefelkoblenstoff in Gaben von 10-25 Tropfen Eibrechen und Diarrhoe Dagegen kann die gesattigte wasserige Lösung in grosseren Mengen ohne Schaden genommen werden In dieser Form empfiehlt Dujardin-Braumerz ihn bei Magenerweiterung zur Verhinderung putrider Zersetzung, bei infektiösen Diarrhoen sowie her Typhus abdominalis - Die langere Zeit fortdauernde Einathmung kleiner Mengen Schwefelkohlenstoffdampfe (mit Luft gemischt), wie sie in den Kautschukfabriken erfolgt, hat eine chronische Vergiftung zur Folge Fur niedere Thiere ist Schwefelkohlenstoff ein Gift Deshalb ist er auch in gewissem Sinne als Antisepticum und Desinficiens aufzufassen Er dient deshalb auch unter Umstanden zum Todten von Wanzen, Motten, Flöhen und anderen Schädlungen (Reblaus), wobei jedoch immer die leichte Entzundlichkeit zu be rücksichtigen ist.

Technisch findet der Schwefelkohlenstoff ausgedehnte Verwendung in den Gewerben bez. Fabriken, z. B zur Extraktion von Fetten aus Knochen und Samen, zum Entfetten der Wolle, zum Extraktion des Schwefels aus Erzen, zum Vulkanisiren des Kautschuks, zur Konservirung von Nahrungsmitteln (Fleisch) und vielen anderen Zwecken

In der Analyse gebraucht man ihn besonders zum Extrahiren von Schwefel Zu diesem Zwecke sollte stets eine gute Sorte in frisch destillirtem Zustande verwendet werden

Aqua Carbonei sulfurati Dujardin-Braumetz Rp Carbonei sulfurati 25,0, Olei Menthae piperitae 2,0, Aquae 500,0 Man schüttelt tüchtig durch und giesst nach dem Absetzen die klare Flüssigkeit ab Auf den Rückstand kann man noch mehrmals hintereinander 500 com Wasser giessen und wie vorher verfahren Man giebt es zu 4—10 Ess löffel täglich am besten in Milch.

Wanzen-Aether der Berliner Drogisten 1st Schwefelkohlenstoff, naturlich eine

unrame, technische Sorte

SELL'sche Lampe heisst eine Lampe mit Rundbrenner, in welcher mittelst Dochtes Schwefelkohlenstoff verbrannt wird, während gleichzeitig in den Innerraum des Flammen kegels ein Strom von Stickoxyd zugeführt wird. Dadurch wird eine glanzende, blaue Flamme erzeugt, welche reich an chemisch wirksamen Lichtstrahlen ist, daher zu photo graphischen Aufnahmen benutzt werden kann.

Linimentum Carbonei sulfurati, Wutzer Rp Carbonei sulfurati 10,0, Vini camphorati 150,0, Olei Ohvarum 100,0 Fiat linimentum Zum Einreiben bei Eheuma

tismus, Gicht.

II Kalium xanthogenicum Xanthogensaures Kali. Acthyloxythiokohlensaures Kalium. Acthylxanthogensaures Kalium CS<sub>2</sub>K OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> Mol Gew = 160

Darstellung Man lost 100 Th festes Aetzkalı in 300 Th Alkohol von 90 Proc, fügt zu dieser Losung 150 Th. Schwefelkohlenstoff, schüttelt um und stellt die Mischung in die Kalte Nach kurzer Zeit hat sich ein gelblicher Krystallbrei gebildet  $CS_2 + KOH + C_2H_5OH = H_2O + CS_2K OC_2H_5$  Man sammelt die Krystalle in einem Trichter, wascht sie nach dem Abtropfen mit etwas Aether, saugt sie auf poroser Unterlage ib und lasst sie bei gewohnlicher Temperatur trocknen

Elgenschaften. Farblose oder schwach gelbliche, seidenglanzende Krystallnadein. eicht löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Aether, von eigenthumlichem Geruch und starkem, schwefelartigem Geschmack Beim Erwaimen mit wenig Wasser auf 80—90°C wird es zersetzt unter Bildung von Aethylalkohol, sulfokarbonsaurem Kalium CS<sub>2</sub>K<sub>2</sub>, Schwefelwasserstoff und Kohlensaure-anhydrid Die namliche Zersetzung eifolgt langsam schou bei gewehnlicher Kaliumxanthogenat. Temperatur durch Einwirkung feuchter Luft Mineralsauren scheiden aus dem Salz die freie Kanthogensaure als ein farbloses Oel ab, welches schon bei 24°C in Schwefelkohlenstoff und Alkohol zerfallt — Veisetzt man die wasserige Lösung des Kaliumxanthogenats mit einem Cuprisalz, so scheidet sich zunachst braunes Cuprixanthogenat aus, welches sehr bald in eigelbes Cuproxanthogenat übergeht

Anwendung Das Kalumxanthogenat ist ein kraftiges Antisepticum, welches Faulniss und Gehrung unterdrickt, auch ein Gift für Mikroorganismen und kleine Thiere ist Man hat es daher u. a. in Mischung mit Milchzucker (1.50) zu Einblasungen bei Diphtherie angewendet. Die Verwendung zur Konservirung von Nahrungsmitteln scheiterte an dem für die meisten Personen unangenehmen Geruch. Die wichtigste Anwendung ist die zur Vertrigung der Reblaus (Phylloxera). Es soll hier den Schwefelkohlenstoff ersetzen, und zwar nahm man an, dass es selbst auf die Reblaus giftig wirkt und dass es im Erdboden zum Theil in Schwefelkohlenstoff umgewandelt wird. Natürlich wird hierzu ein riches Pihparat verwendet.

Kalium amyloxanthogenicum. Amylxanthogensaures Kalium.  $CS_1K$ .  $OC_6H_{11}$  An Stelle des Aethylrestes im xanthogensauren Kalium können andere Alkohol-Radikale eingeführt werden dadurch, dass man au Stelle von Aethylalkohol andere Alkohole (Methyl, Butyl-, Amylalkohole, Glycenn) in die oben angegebene Vorschrift einsetzt

Das amylkanthogensaure Kalium wird bereitet durch Mischen von 90 Th Amylalkohol, 180 Th Kalilauge von 1,33 spec Gew und 80 Th. Schwefelkohlenstoff

lll Kalium sulfocarbonicum Kaliumsulfocarbonat Schwefelkohlenstoffsaures Kalium. Thiokohlensaures Kalium.  $CS_3K_2+x$  aqua

Zur Darstellung bereitet man aus 150 Th festem Kalihydrat die entsprechende Menge Kaliumsulfid (K<sub>2</sub>S), löst in der koncentrirten wasserigen Lösung 100 Th Schwefel kohlenstoff auf und fallt die koncentrirte Lösung durch Alkohol

Man erhält das Salz als gelbe, wasserhaltige, zerfüessliche Krystalle. Durch Sauren wird aus dem Salze die freie Sulfokohlensaure  $\mathrm{CS_{2}H_{2}}$  als schwere, ölige, dunkelgelbe Flüssigkeit abgeschieden, welche leicht in Schwefelwasserstoff zerfallt

Hierani beruht die Anwendung des Präparates als Mittel gegen die Reblaus

IV Carboneum oxysulfuratum Kohlenstoffoxysulfid. Carbonylsulfid COS Mol. Gew. = 60. Entsteht durch direkte Vereinigung von Kohlenoxyd mit Schwefeldampf in der Hitze Ferner durch Erhitzen von 50 ccm einer kalt gesättigten Losung von Rhodankalium mit einer erkalteten Mischung von 800 ccm kone Schwefelsaure und 400 ccm Wasser

Farbloses, leicht entzündliches Gas von unangenehm schwefelartigem Geruch. 1 Vol. Wasser von 15°C löst 1 Vol. des Gases. Die wasserige Lösung zersetzt sich bald unter Bildung von Köhlenskareanhydrid und Schwefelwasserstoff.  $COS+H_2O=SH_2+CO_2$  Dieses Gas ist wahrscheinlich in vielen Grundwassern enthalten, welche nach "Schwefel" riechen

## Cardamomum.

I. Elettaria Cardamomum White et Maton. Familie der Zingiberaceae — Zingibereae. Heimisch im stidlichen Theile der Westküste Vorderindiens (Malabarküste), dort und auf Coylon kultivirt. Die Kulturen in anderen Gegenden der Tropen sind über das Versuchsstudium noch nicht hinausgekommen. — Verwendung finden die Früchte mit

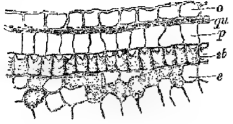


Fig. 155. Querschnitt d. Sem. Cardamomi. 150 mal vergr. a Epidermis. qu Ouersellen. at Pulissaden, p Oelrellen. a Forisperm. (Nach MOELLER.)

don Samen: Fructus Cardamomi (Austr. Germ. Helv.). Cardamomum (U-St.). Cardamomi Semina (Erit.). Cardamomum minus s. Malabaricum. Semen Cardamomi minoris. — Kardamomen. Kleiner oder Malabarischer Kardamomen. Malabarsamen. — Cardamome du Malabar (Gall.). Cardamom Seeds.

Beschretbung. Die Frucht ist eine rundliche oder längliche, im Querschnitt dreikantige Kapsel, an der Spitze mit einem

kurzen Röhrchen, dem Reste des Perigons, am Grunde zuweilen mit dem kurzen Fruchtstiel; die Seiten sind längsstreifig, die Farbe strohgelb. Jedes der drei Fächer enthält 5-6 Samen. Diese sind röthlichbraun, bis 3 mm lang, unregelmässig kantig, grob quergerunzelt. Auf der einen Seite verläuft in einer Furche die Raphe, nicht ganz bis zur Spitze. Der Same ist in ein zartes Häutchen, den Arillus, eingehällt. In der Droge be-

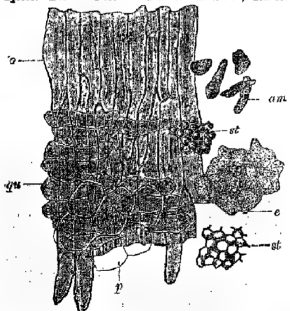


Fig. 157. Elements des Sameus. 160 mal vergr. Bezeichnungen wie vor dem Embryo gelegene Theil Fig. 156. em Stärke. (Nach Mondann)

tragen die Schalen 25-40 Proc., die Samen 60-75 Proc. Das Gewebe der Fruchtwand besteht aus Parenchym, in dem einzelne, kleinere bis 50  $\mu$  grosse Zellen gelbe oder bräunliche Harzklumpen enthalten. In der Epidermis Ansatzstellen früher vorhanden gowesener Haare. Die das Parenchym durchziehenden. zarten Gefässbündel haben einen Faserhelag schwach verdickten, ziemlich kurzen Fasern. Auf sie und auf die Harzzellen ist zu achten, wenn es sich um den Nachweis der Elemente des Pericarps im Pulver han lelt.

Der Same enthält innerhalb der Samenschale ein starkes Perisperm, darin ein schwaches Endosperm mit dem Embryo, der vor dem Embryo gelegene Theil der Samenschale ist zu einem

Deckelchen umgewandelt, welches das Austreten der Radicula erleichtert. Die Samenschale (Fig. 156) besteht zunächst aus einer Epidermis kürzerer, gruppenweise zusammengelegter Zellen. Dann folgt eine dünne Schicht, deren Zellen sich im wesentlichen mit denen der Epidermis kreuzen. Die nächste Schicht besteht aus grossen, zarten Zellen, die das ätherische Oel, dem die Droge Geruch und Geschmack verdankt, enthalten, dann folgt eine dünne Parenchymschicht und darauf als letzte: kurze, an der Innerwand und den Seitenwänden sehr stark verdickte Palissaden, die einen unregelmässig geformten Körper einschliessen, der im wesentlichen aus Kieselsäure besteht. Diese Palissaden in der Epider-

Cardamomum 637

mis sind im Pulver am leichtesten aufzufinden. Innerhalb der Oelzellenschicht verrauft die Raphe. Die Zellen des Perisperms sind dicht erfüllt mit ganz feinkorniger Starke, deren Könnchen höchstens  $4\,\mu$  messen, in jeder Zelle liegen aussordem einige kleine Oxalatkrystalle, von einer zarten Haut umschlossen. Im Endosperm wenig differenzirtes Aleuron

Im Pulver fallt zunachst die Stärke des Perisperms auf, nach deren Entfernung Fetzen der Epidermis der Samenschale und Zellen oder Bruchstucke solcher aus der Palis sadenschicht

#### Restandtheile

Nach Konto

	h	-dr. z	pes				toff- Ex- toffe	Ħ		In der Trockensubstany		
	Wasser	Stickstoff- haltige Sub- stanz	Aethensches Oel	Pett	Zucker	Starke	Stackstoff- free Ex- traktstoffe	Rohfaser	<b>A</b> #che	Stoketoff haltige Substant	Aetheri sches Oel + Pett	Burle
						Pro	cen	t				
Samen Fruchtschalen	11,25 9,51	14,77 7,64	3,83 0,13	1,73 2,56	0,64 1,16	81,78 20,80	8,76 14,83	16,69 29,98	10,60 11,89	16,64 8,44		35,75 22,98

Das atherische Oel, Olcum, Cardamomi, von dem die Samen 3-5 Proc ent halten, löst sich in 10 Theilen 90 proc Alkohol nicht ganz klar auf, es beginnt bei  $164^{\circ}$  C zu sieden, die Hauptmenge geht bei  $170-220^{\circ}$  C über Enthalt ein Terpen  $C_{10}H_{16}$  und vielleicht Terpineol  $C_{10}H_{16}$ O Der Vorlauf bei der Destillation enthalt Ameisensaure und Essigsaure

Die Asche enthält wie bei vielen Zingiberaceen Mangan

Einkauf. Nach dem Wortlaute der verschiedenen Arzneibucher sind nur die ganzen Kapseln officinell, mithin die den letzteren entnommenen Samen (Semen Cardamomi excorticatum der Drogisten) vom Einkauf und Vorräthighalten ausgeschlossen. Die Vorschrift ist nothwendig, weil die aus den Schalen genommenen Samen leicht mit denen weniger aromatischer verwandter Pflanzen verfalscht werden konnen

Aufbewahrung. Anwendung. Man bewahrt die ganzen Früchte in gut ver schlossenen Hafengläsern oder Blechbichsen, das mittelfeine Pulver in braunen Stopsel glasern auf Letzteres bereitet man nach Germ Helv und U-St aus den ganzen Früchten, woraus auch das käufliche Cardamomenpulver besteht 100 Th lufttrockene Kapseln geben 88—90 Th mittelfeines Pulver Austr, Gall und Brit bestimmen ausdrucklich, dass nur die Samen verwendet werden dürfen, im Geltungsbereiche dieser Pharmakopoen wird man also zur Darstellung von Praparaten und des Pulvers die Früchtschale zuvor be seitigen Dieses Pulver darf nur ein grobes sein

Kardamomen dienen als gewürzhafter Zusatz zu Tinkturen und Pulvern, besonders aber als Küchengewürz Neuerdings gegen Diarrhoen empfohlen

Tinctura Cardamomi Cardamomentinktur — Tincture of Cardamom Durch Perholation mittelst q s verdunntem Weingeist sind nach Helv aus 200 g Cardamomenpulver 1000 g, nach U St aus 100 g Pulver 1000 cem Tinktur zu bereiten

Tinctura Cardamomi composita Compound Tructure of Ca a, Brit		
Rp Semin Cardamomi contus	12,5	g
Fructus Carvi contus	12,5	27
Corticis Cinnamomi contus	25,0	11
Coccionellae pulveratae	68	n
Passular major a semin. libera	t 100,0	,,
Spiritus (60%)	1000	com
Durch Maceration su bereiten.		

	p 0-8t	
Βp	Fructus Cardamomi	20,0 g
•	Corticis Cinnamomi	20,0 ,
	Fructus Carvi	10,0
	Coccionellac	5,0 L
	Glycerini	50 cexus
	Spiritus diluti q s	

Man sammelt 1 a durch Perkolation 950 ccm und fügt dann das Glycerin zu

Balsamum Gileadense Salomon, ein englisches Mittel, ist eine Tinktur aus Carda momen, Zimmt, Kanthariden, Mekkabalsam und Zucker

Beize für Tabakblätter Cardamomen, Zimmt ää 60,0, Vanille 35,0, Thee 15,0, Salpeter 125,0, Zucker 250,0, Süsswein 51, ausreichend für 40-50 kg

638 Carex

Neben den Malabar- oder kultivirten Ceylon-Cardamomen sind die grosseren Ceyloncardamomen oder langen Cardamomen zu nennen, die von einer früher für eine be sondere Art (Elettaria major Smitt) gehaltenen Varietat der E Cardamomum ab stammen Die Frichte sind bis 4 cm lang, etwas gekrummt, mehr grungelb Samen grösser wie bei I, Geschmack weniger fein und scharfer Die Epidermiszellen sind stärker verdickt wie bei I und spiralig gestreift, Palissaden noch starker verdickt wie bei I, die Grenzen der einzelnen Zellen kaum zu erkennen — Sie werden zuwollen dem Pulver von I beigemengt

Il Ausser den genannten liefern noch eine Anzahl verwandter Pfianzen aroma tische Samen, die als Cardamomum, Amemum etc, zuweilen nach Europa kommen Es sind zu nennen 1) Siam-Cardamomen, Cardamomum rotundum, Amemum verum von Amemum Cardamomum L. in Siam, Java, Sumatra 2) Wilde oder Bastard-Cardamomen von Amemum xanthioides Wallich in Hinterindien 3) Schwarze Cardamomen, Bitter seeded Cardamomum, vielleicht von Amemum globosum in China 4) Korarima-Cardamomen oder Cardamomum major von unbekannter Abstammung aus Ostafrika Alle unterscheiden sich im Geschmack deutlich von den officinellen

III Unter den Namen Semen Paradisi, Grana Paradisi, Paradics-Körner, Kelegueta-Pfeffer, Grains de Paradis, Grains of Paradise kommen seut Alters aus Westafrika Samen in den Handel, die jetzt wohl nur noch als Gewuiz Verwendung finden Als Stammpfianze gilt Amomum Melegueta Roscoe vielleicht auch Amomum Hookeri

IV Seit wenigen Jahren gelangt aus Kamerin eine Cardamomensorte in den Handel, deren Kapseln von rothbrauner Farbe, bis 7 cm lang, am unteren, aufgetriebenen Ende bis 2 cm dick sind Die unregelmässig-eiförmigen Samen sind bis 5 mm lang, bis 2 mm dick Sie stammen wahrscheinlich von Amomum angustifolium Sonnerat (A Danielli Hook f, A Clusii), einer in Afrika weit verbreiteten Pflanze, die auch Grosse Madagaskar Cardamomen liefert. Sie enthalten 1,6 Proc eines atherischen Oeles, das für Parfumeriezwecke und zur Seifenfabrikation empfohlen wird.

### Carex.

Gattung der Cyperaceae - Carlceae.

Carex arenaria L. Heimisch in ganz Europa und Nordamerika auf sandigen Stellen Liefert Rhizoma Caricis (Erganzb) Radix Caricis s Sarsaparillae Germanicae Radix Graminis major s rubra. Sandriedgraswurzel. Rothe Quecke. Deutsche Sarsaparille. Seggenwurzel. — Chiendent rouge. Laiche des sables. — Sea sedge root.

Beschreibung. Die langen Rhizome sind 2—4 mm dick, aussen gelbgrau, an den Knoten mit fast das ganze Internodium verhüllenden, glänzend braunen, faserig zerschlitzten Niederblättern und an deren Insertionsstellen mit Buscheln von Wurzeln.

Der Querschnitt lässt in der Rinde einen Kranz grosser Luftlücken erkennen, die Endodermis besteht aus nach innen stärker als nach aussen verdickten Zellen Innerhalt derselben 3 Kreise koncentrischer Gefassbündel.

Bestandthetle. Spuren von ätherischem Oel, Weichharz, Gummi, Stärke etc Einsammlung. Men sammelt das Rhizom im Fruhjahr, schneidet es nach Entfernung von Stengelresten und Wurzeln in frischem Zustande 5 Th. geben nach dem Trocknen 2 Th.

Verwechselungen. An Stelle von Carex arenana wird häufig das Rhizom von Carex hirta L, das keine Luftlücken hat, oder das von Carex disticha Huds, das auch an den Internodien Wurzeln trägt, gesammelt

Anwendung. Als Divieticum und Diaphoreticum an Stelle der Sarsaparilla bei Syphilis, chronischem Rheumatismus, Gicht in der Form des Dekokts

Carica, 639

### Carica.

I. Carica Papaya L. Gattung der Caricaceae. Melonenbaum. Mamoeiro. Mammona. Heimisch in Mexiko, aber im wilden Zustand nicht bekannt und wahrscheinlich durch Kreuzung wilder Arten entstanden, als Obstbaum überall in den Tropen kultivirt.

In allen Theilen der Pflanze finden sich anastomosirende, gegliederte Milchsaftschläuche, die einen weissen Milchsaft enthalten, der bitter schmeckt, Entzündungen des Darmkanals hervorrufen kann und als Anthelminticum dient. Er enthält bis zu 50 Proc. Fermente, die verdauend wirken (vergl. Papayotin).

Hauptsächlich die Blätter enthalten ein Alkaloid: Carpain  $C_{11}H_{25}NO_2$  (die jungen getrockneten Blätter 0,25 Proc.), das als theilweiser Ersatz der Digitalis empfohlen wird. Mit Kaliumehlorat und concentrirter Schweielsäure wird es grün.

Die Samen haben einen scharfen, an Kresse erinnernden Geschmack.
Auch die Wurzel enthält ein Ferment, ähnlich dem Myrosin und ein
Glucosid, ähnlich dem Kaliummyronat,
sie liefert daher bei der Destillation
eine nach Senföl riechende Flüssigkeit.

Papayotin (Ergänzb.) u. Papain: die Eigenschaft aller Theile der Pflanze, Fleisch, wenn es damit zusammen gekocht wird, in kurzer Zeit mürbe zu machen, ist seit lange bekannt. 1874 wurde empfohlen, diese Eigenthümlichkeit medicinisch nutzbar zu machen und seit 1879 datiren darauf bezügliche Versuche.

Es sind seit dieser Zeit eine grosse Anzahl von Präparaten empfohlen und in den Handel gebracht worden, bei denen man mit der Nomenklatur oft recht willkürlich umgegangen ist, so dass aus dem Namen nicht ohne weiteres ein Schluss zu

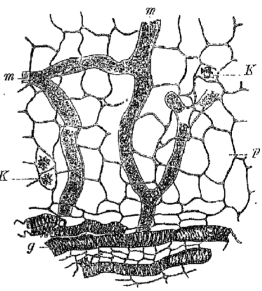


Fig. 158. Schnitt durch das Fruchtfielsch der Feige-160 mal vergrössert. (Nach MORLLER.) m Milchsaftschläuche, g Gefässe, K Ozsiatdrusen,

ziehen ist auf die Beschaffenheit und die Eigenschaften des Präparates.

Nach Einschnitten in die verschiedenen Theile des Baumes, besonders reichlich des Stammes und der Frucht, flieset der Milchsaft aus, der an der Luft aus einem farblosen Serum eine weisse, dickliche Masse (Papayotiu) abscheidet, die das Ferment enthält.

Oder man scheidet aus dem frischen oder aus dem mit Aether oder Chloroform versetzten Saft das rohe Ferment mit Alkohol ab, oder extrahirt aus den in Glycerin konservirten Blättern das Ferment oder koncentrirt einfach den frischen Milchsaft. Neuerdings gewinnt man das rohe Ferment, indem man den frischen Saft zur Abscheidung harziger Körper mit Wasser verdünnt und dann mit Alkohol bis zum Beginn einer Fällung versetzt. Der filtrirten Flüssigkeit wird dann 90 proc. Alkohol zugegossen, der sich abscheidende Körper wird gesammelt, abgepresst, getrocknet und durch Behandeln mit Knochenkohle gereinigt. Das so gewonnene Ferment enthält noch Eiweisskörper. Oder man fällt das Ferment mit Alkohol aus, sammelt den Niederschlag und löst ihn wieder bei einer Temperatur von 36-40° C.

Ausser durch Alkohol ist das Ferment auch durch Salpetersäure fällbar, auch Sublimat. Bleiacetat und Silbernitrat geben Niederschläge.

Im allgemeinen hat sich der Gebrauch eingebürgert, mit dem Namen Papain der mehr oder weniger rohen Milchsaft der Pflanze (Succus Papayae) und mit Papayotia das möglichst rein dargestellte Ferment zu bezeichnen, doch wird, wie schon angedeutet, von den Fabriken, die im ührigen über die Darstellung ihrer Präparate im allgemeinen naturgemäss nichts verlauten lassen, gegen diese Regel häufig verstossen, wozu noch kommt, dass solche Präparate häufig noch Pepsin enthalten. Diese letzteren lösen Eiweiss

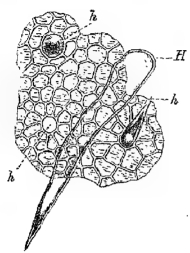


Fig. 159. Epidermis der Feige. 160 mai vergrössert. (Nach MORILER.) H Haar. h Narben von Haaren.

in saurer Lösung, wogegen Papayotin in neutraler und alkalischer Lösung wirkt, (während also das Pepsin im Magen wirkt, wirkt das Papayotin im Darm), von Salzsäure wird es gefällt und der Niederschlag löst sich erst wieder in so erheblichen Ueberschuss von Säure, wie er für die Praxis nicht in Betracht kommt.

Zur Prüfung des Papayotins verwendet man Blutübrin, in Wasser vertheilt, giebt auf 100 ccm Wasser 1 ccm Natronlauge zu, ferner das Präparat und lässt bei 45—50° C. 4—5 Stunden stehen. Ein gutes Präparat hat dann 200—250 Th. Fibrin gelöst.

Man löst 0,2 g Papayotin in 4 ccm Wasser, fügt 1 ccm Salpetersäure (spec. Gew. 1,153) hinzu und filtrirt nach einstündigem Stehen ab. Das Filtrat darf dann von Tanninlösung (1:20) nicht bis zur Undurchsichtigkeit getrüht werden.

Die einzelnen Handelssorten sind sehr verschieden, ihre Farbe wechselt von fast weise bis hellbrann, im allgemeinen kann man sagen, dass je weniger gefärbt ein Präparat ist, um so besser ist es. Die von E. Merch in Darmstadt und die von Gehe

& Co. in Dresden hergestellten Präparate wirken am besten in alkalischer Lösung, die von Boehringen und von Finnlen hergestellten in saurer Lösung.

Anwendung. Innerlich in Pulver, Pillen oder weiniger Lösung zu 0,1—0,5. Aeusserlich zur Lösung diphtheritischer Beläge auf den Mandeln in 5% wässeriger Lösung. Bei Anfertigung der letzteren giebt man die ganze Wassermenge auf einmal in das Gefäss und löst das Papayotin durch Schütteln. Die Flüssigkeit schäumt ausserordentlich.

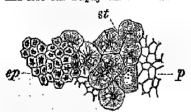


Fig. 150, Zellformen aus der Fruchtschale der Feige, 180 mal vergr (Nach MOELLEB.) sp Epidermis. st Steinzelten. p Parenchym.

Elixir Papaïni, Papainelixir. 11,0 Papayotin, 0,4 Saccharin, 60,0 Glycerin, 150 Sherry, 390,0 Chloroformwasser (1:200). Nach 7 tägigem Stehen zu filtriren.

Papayasieischpepton, Cibits, wird durch Bahandeln von Muskelsleisch mit Papayotinlösung gewonnen.

Carica quercifolia St. Hilaire, heimisch in Paraguay und Argentinien, wirkt ähnlich wie vorige, dient auch als Wurmmittel. Die Blätter werden wie Seife zum Waschen benutzt,

II. Ficus Carica L. Familie der Moraceae — Artocarpoldeae — Ficeae. Ursprünglich wohl im östlichen Mittelmeergebiet heimisch, durch die Kultur weit verbreitet.

Verwendung finden die Sammelfrüchte (Syncarpien): Caricae (Ergänzb.). Fructus Caricae. Caricae pingues. Ficus (Brit. U-St.) — Feigen. — Figues (Gall.). — Figs.

Beschreibung. Dieselben bestehen aus einem birnförmigen, hohlen, auf dem Scheitel mit enger Oeffnung versehenen Receptaculum. Die Oeffnung ist mit dicht gestellten Deckblättern umgeben. In der Höhlung zahlreiche, kleine, hartschalige Früchte, die etwa 2 mm lang und von gelblicher Farhe sind. Nur die beiden innersten Schichten, eine einfache, dünnwandige und eine aus mehreren Lagen sklerotischer Zellen bestehende ist noch an

Carica. 641

der Frucht vorhanden. Die Fruchtschale umschliesst den gekrummten Embryo und spar hehes Endesperm

Das Receptaculum, das die Hauptmasse der Droga ausmacht, ist von einer Epidermis bedeckt mit wenig Stomatien und kurzen, geraden, einzelligen Hauren, von denen man in der trocknen, reifen Frucht in der Regel nur noch die Naiben findet (Fig 159) Das übrige Gewebe besteht im wesentlichen aus zartem Parenchym mit reichlichen Milchsaftschlauchen und Oxalatdrusen, die indessen zuweilen auch zu fehlen scheinen (Fig 158)

Wenn es sich um den Nachweis von Feigen handelt, so fallen zunächst (z B im Feigenkaffee) die unverletzten oder wenig zertrummerten Früchtehen auf Es ist nothwendig, sich durch Anfertigung von Querschnitten zu überzeugen, dass es sich wirklich

um Feigenfruchte handelt, da als Feigenkaffee Cichorien mit darunter gemengten Cruciferensamen vorgekommen sein sollen Im Gewebe des Receptaculums sind die Milchsaftschlauche, die Oxalatdrusen und die Epidermis mit den Haaren oder den Narben solcher charakte ristisch

Bestandtheile nach Körig 31,20 Proc Wasser, 1,34 Proc Stick stoffsubstanz, 1,44 Proc Fett, 1,21 Proc freie Saure, 49,79 Proc. Zucker, 4,51 Proc sonstige stickstofffreie Stoffe, 4,48 Proc Holzfaser, 2,86



Fig. 161 Aus den Samen der Feigen 160 mal vergrüssert (Nach MOBLLER) a farbloses a branngelärbtes Parenchym

E Endosperungewebe a Gewebe des Embryo

Proc Asche Die Feigen enthalten ein peptonisirendes Ferment Cradin, das in alkalischen und sauren Flüssigkeiten wirksam ist

Aufbewahrung. Anuendung. Bei geringem Verbrauch sind die Vorräthe häufig zu besichtigen, da dieselben einen günstigen Boden für Milben und Schimmelpilze bilden. Am haltbarsten sind die auf gespaltene Halme gereihten sogenannten Kranzfeigen, Caricae in coronis, man bewahrt diese Kranze, in Pergamentpapier gehtillt, in Holzkästen auf und entnimmt denselben nur nach Bedarf die einzelnen Früchte. Von Milben befallene Feigen setzt man einige Stunden Aetherdampfen aus und reinigt sie dann mit einem Borstenpinsel.

Die Feigen dienen, nach vorherigem Einweichen in Milch, zum Reifen von Zahn geschwüren, nur selten werden sie zu Theemischungen oder Abkochungen gebraucht Getrocknet, geröstet und grob gepulvert liefern sie den Feigen- oder Gesundheits kaffee (Caricae tostae), woraus auch im wesentlichen das beliebte Karlsbader Kaffee gewurz besteht (vergl. Coffea)

Fructus pectorales (s bechiel)
Espèces pectorales (avec les fruits)
Fruits pectoraux (Gall)
Rp Carlcarum

Dactylorum a nucleis lib Passularum minor Jujubarum kā Gargarisma enoltiens.

Rp. Caricarum concis 50,0
Radicis Althaeae 20 0
Lactis vaccini 1000,0
Boracis 5,0
Nach istündigem Digeriren im Wasserbade durckseihen

Pfisans de fructibus (Gall.)
Tisane de fruits pectoraux,
p Fructuum pectoralium 50,0
Aquae destiliatae q s

Durch halbstündiges Kochen und Durchselhen bereitet man 1 1 Flüssigkeit.

### Carlina.

Gattung der Compositae - Cynareae - Carlinmae

Carlina acaults L. Heimisch in Mittel- und Sudemopa

Liefert Radix Carlinae (Erganzb) Radix April s Cardopatiae Chamaeleonis. Attigwurzel. Karlsdistel. Kraftwurz Amberwarz. Eberwurz. Racine de Carline

Beschreibung. Sie ist einfach, seltener mehrkopfig, von Stengel- und Blatt resten beschopft, 10-15 cm lang, 2 cm dick, aussen graubraun, runzelig, oft zerklüftet. bruchig, von charaktenstisch azomatischem Geruch und Geschmeck In den Maikstrahlen des Holzes und der Rinde zahlreiche schizogene Sekretbehalter Im Parenchym reichlich Inulin und Kalkoxalat

Bestandtheile. 1,5-2,0 Proc braunes atherisches Oel vom spec Gewicht 1,033-1,086, 22 Proc Inulin, Harz etc

Sammlung Anwendung. Noch hier und da als Bestandtheil von Vichpulvern im Gebrauch. Man gräbt sie im Herbst und trocknet sie bei gelinder Warme, gesondert von andern Arzneistoffen. Man hålt sie geschnitten und als grobes Pulver vorrathig 4 Th frische Wurzeln hefern 1 Th trockene

Verwechstung Als solche kommt die Wurzel von Carlina vulgaris L vor. früher als Radix Carlinae silvestris im Gebrauch. Sie ist holziger und hat keine Sekretbehälter, riecht und schmeckt daher nicht aromatisch

Il Carlina acanthifolia All hefert die entsprechende Wurzel der franzosischen Apotheken

### Caro.

Caro. Fleisch. Viande. Meat.

Allgemeines Unter Fleisch als Nahrungsmittel versteht man vorzugsweise das Muskelfleisch, dh die Masse der quergestreiften Muskeln, ausserdem aber noch das Gewebe der grossen Unterleibsdrusen Leber und Nicre, ferner das Blut, die Milz, die Thymusdruse, das Gehirn der Säugethiere

Nach dem Schlachten der Thiere treten in den Muskeln nachweisbare, chemische Veranderungen auf. Unmittelbar nach dem Schlachten ist die Reaktion des entbluteten Fleisches neutral oder amphoter mit Hinneigung zur alkalischen Reaktion 4-6 Stunden nach dem Tode tritt saure Reaktion auf, welche durch Monokaliumphosphat und das Auftreten freier Milchsäure bedingt wird Zugleich erfolgt Gerinnung des Muskeleiweisses (des Myosins) als deren Folge die "Todtenstarre" zu bezeichnen ist. - Wenn die Todtenstarre einige Zeit gedauert hat, wird sie wieder gelöst und der Muskel wird weicher. Dies kann durch Vermehrung der auftretenden Milchsaure, aber auch durch beginnende bakterielle Processe verursacht werden. In diesem Stadium ist das vorher starre Fleisch wieder murbe Man sucht daher in der Praxis diesen Zustand herbeizufuhren durch das "Abhangen" des Fleisches, ferner durch Klopfen und endlich durch Einlegen in Essig oder saure Milch

Chemische Bestandtheile des Muskelfleisches. Die ehemischen Bestandtheile des von Fett, Sehnen und Knochen befreiten möglichst "todtenstarren" Musikelfieisches sind folgende 1)

1) Wasser Im Muskelfleisch erwachsener Säugethiere zu etwa 72-78 Proc enthalten Es kann im embryonalen Fleisch bis zu 98 Proc sam Im Fleisch niederer Wirbelthiere, z B der Fische, beträgt der Wissergehalt 79-82 Proc 2) Stickstoffhaltige Verbindungen a) Aus der Gruppe der Proteinstoffe Muskelfaser mit dem Myosin (18-18 Proc), Muskelalbumin, Serumalbumin, Globuline,

<sup>1)</sup> Unter Benutzung der "Vereinbarungen deutscher Nahrungsmittel Chemiker" etc.

Blutfaibstoff (Oxyhaemoglobm) und Nucleine, ferner das lemgebende oder Bindegewebe (2-5 Proc)

- b) Die nicht erweissartigen stickstoffhaltigen Bestandtheile setzen sich zusammen aus Antipepton oder Flaschsaure, Kreatini, Kreatinin, Hypoxanthin (Sarkin), Xanthin, Harnstoff etc. Letzterer tritt besonders im Rochen- und Haifischfleisch in grosscrer Menge auf
- 3) Fett Dieses tritt auch in dem mechanisch von Fett befreiten Fleische in Mengen von 0,5-4,0 Proc auf
- 4) Stickstofffreie Bestandtheile Sie bestehen vorwiegend aus Glykogen (besonders im Pferdefleisch und im embryonalen Kalbfleisch) und dem aus dem Glykogen gebildeten Zucker, aus Fleischmilchsaure und kleinen Mengen anderer organischer Sauren Doch ist der Gesammtgehalt an diesen Stoffen nur gering

5) Minoralstoffe (etwa 1—2 Proc.) Diese bestehen grösstentheils aus Kaliumphosphat, danchen sind Calcium- und Magnesiumphosphat sowie Natriumchlorid vorhanden. Die drüsigen Organe, Leber, Niere u. s. w., unterscheiden sich von den Muskeln hauptsachlich durch den grösseren Gehalt an Nucleinstoffen. Blut enthalt nur wenig Nuclein, aber viel Blutfarbstoff. Reich an Blutfarbstoff und an Nuclein ist die Milz. Im fibrigen enthalten die drusigen Organe. globulnartige Erweissstoffe, Glykogen und andere Kohlehydiate, Lecithin, Fett, Cholesterin, in geringen Mengen Inosit, Amidosuiren, Salze des Kalium, Eisen, Calcium, Magnesium als Phosphote und Chloride.

Die nervosen Organe enthalten in reichlicher Menge Lecithin und Cholestein, sowie Protagon und seine Derivate (Cerebroside) neben Ehweissstoffen und anorganischen Salzen

Qualitat und Nahrwerth Der Wert des Fleisches als Nahrungsmittel hernht darauf, dass es einen hohen Gehalt an Eiweiss besitzt, und dass dieses Eiweiss sehr leicht verdaulich ist, weil es nicht, wie z B das Erweiss der Hulsenfruchte, in pflanzliche Membranen eingeschlossen ist. Das Eiweiss des Fleisches kann unter gunstigen Bedingungen bis zu 97 Pioc verdant werden - Gleichfalls von Bedeutung für die Ernahrung sind die ım Fleische enthaltenen anorganischen Salze, welche zur Versorgung des Blutes, der Gewebe und des Knochengerustes mit den in ihnen enthaltenen Stoffen verbraucht werden Aller dangs wild den unter 2b aufgeführten stickstoffhaltigen Bestandtheilen (welche nicht zur Eiweissgruppe gehoren) ein eigentlicher Nahrwerth zur Zeit nicht zugeschrieben. Dagegen gelten sie als wichtige, anzegende Stoffe, etwa dem Coffein vergleichbar. Ueber diejenigen Stoffe, welche den Geruch und Geschmack des zubereiteten Fleisches bedingen, ist so gut wie nichts bekannt Zur menschlichen Nahrung dient vorzugsweise das Fleisch der Pflanzen fresser, da dasjenige der Fleischfresser, von einigen Ausnahmen abgesehen, dem mensch lichen Geschmacke nicht zusagt

Das aussere Aussehen des Fleisches ist vorwiegend abhängig von der Gattung, aber auch vom Alter des Thieres Rindfleisch ist von rother, ins Blaunhche spielender Farbe, doch wechselt diese mit dem Alter der Thiere Junge Rinder von  $^1/_2$ — $^5/_4$  Jahren haben blassrothes, Ochsen von  $^1/_2$ —5 Jahren hellrothes bis ziegelrothes Fleisch Kalbfleisch ist blassroth bis graurothlich Hammel-, Schaf-, Schöpsenfleisch wechseln in der Farbe ne nach dem Alter der Thiere zwischen hellziegelroth und dunkelbraunroth. Schweinefleisch ist blassroth, rosaroth, auch grauroth. Doch bemerkt man an dem namlichen Fleischstuck heller oder dunkler gefarbte Parthien Pferdefleisch eischeint dunkelroth bis braunroth Wildpret hat in der Regel dunkle, braunrothe Farbung, die theils durch den Mangel an eingelagertem Fett, theils dadurch bedingt wird, dass die erlegten Thiere nicht wie die gewerbegerecht geschlachteten Hausthiere genugend ausgeblutet haben

Jedes Fleisch, welches der Luft ausgesetzt wird, nimmt an den ausseren Parthien gesättigtere rothe Farbung an, wahrend frische Schnittflachen mehr violettroth aussehen Dies kommt daher, dass der mit der Luft in Berührung stehende Fleischfarbstoff der ausseren Flachen sich in Oxyhamoglobia verwandelt, wahrend in den inneren Parthien der Fleischfarbstoff mehr zu Hamoglobin reducirt wird

Ueber den Nahrwerth der wichtigsten Fleischsorten machen wir die nachstchenden Angaben, in denen lediglich die Nahrwerth Elemente ohne Berücksichtigung ihrer naheren Bestandtheile aufgeführt sind

Zusammensetzung der wichtigsten Nahrungsmittel

Ochse, Fleisch sehr fett    Debug   Fleisch   Debug   Debug	r 1 Mk, erhält n hührwerth-
Ochse, Fleisoh sehr fett   55,42   17,19   26,38   —   1,08   2,6   1651   168     1,08   1,17   0,5   1206   163     1,17   1,18   1,17   1,18   1,17   1,18   1,18   1,17   1,18   1,1	le E
" mittelfett 72,25 20,91 5,18 0,48 1,17 0,5 1206 163	Filt.
	988 740 619 667 729 616 1208 714 1200 882 1945 248 1158 14 1400 295 8078 771 478 501 586 690 1104 690 1181 2042 2502 561
Leberwurst 47,80   12,89   25,10   12,00   2,21   4,4   1518   130	1168

Wie aus der obigen Zusammenstellung ersichtlich ist, ist der Nährwerth des Fleisches bei dem nämlichen Thiere auch abhängig von den Körpertheilen, denen das Fleisch entnommen wurde Ausserdem wechselt er mit der Rasse, welcher das Thier angehörte, und wird überdies bedingt durch den Gesundheitszustand und durch das Futter Zweckmässig gemastetes Vieh giebt Fleisch von grösserem Nährwerth als solches, welches in knappem Futter steht Vich, welches reichliche Körnernahrung erhält, giebt ein Fleisch von grösserem Nährwerth als solches, welches stark wässenge Nährung, z B Rubenschnitzel oder Schlempe erhält

Zubereitung. Nur ein geringer Theil des Fleisches wird im rohen Zustande verzehrt, der weitaus grössere Theil wird im zubereiteten Zustande genossen. Das Kochen des Fleisches kann verschiedene Zwecke verfolgen a) Um eine gute Fleischbrühe zu erhalten setzt man das in kleine Stücke zertheilte Fleisch mit kaltem Wasser an, erhitzt es langsam zum Sieden und erhält es einige Zeit darin. Das in dieser Weise gekochte Fleisch

stellt im wesentlichen geronnenes Eiweiss dar, das indessen seiner Riech- und Schmeck stoffe (auch Salze) fast völlig beraubt ist. b) Um ein saftiges Stuck gekochtes Fleisch zu erhalten, bringt man größere Fleischstucke sofoit in siedendes Wasser, so dass an den ausseren Flachen die Eiweisstoffe gerinnen und den Austritt des Fleischsaftes in das Wasser verhindern. Halt man das Fleisch etwa 8 Minuten in siedendem Wasser, so dass die Temperatur im Innern des Fleisches 70—80° C erieicht, so ist das Fleisch auch gar Man muss alsdann die Temperatur des Kochtopfes + Inhalt durch Zugiessen von kaltem Wasser oder durch Entfernen vom Feuer aut 70—80° C herabmassigen. Lasst man das Fleisch nämlich über die genannte Zeit hinaus in siedendem Wasser, so schrumpft es ein und wird wieder zahe. Es kann allerdings durch fortgesetztes weiteres Kochen wieder erweicht werden, erlangt aber niemals wieder den volher bereits gehabten guten Zustand

Das Braten des Fleisches Hierbei wird das Fleisch ohne Wasser aber in Fett erhitzt Es bildet sich an den ausseren Parthien ein Ueberzug von geronnenem Eiweiss, welcher den Austritt des Fleischsaftes hindert. Ueber die Dauer des Bratens gilt das Namliche wie beim Kochen Gesagte — Das Pokeln besteht darin, dass die Fleischstucke mit Salz eingenieben und in Fasser oder Bottiche geschichtet werden. Sehr haufig macht nian dem Salze auch Zusatze von Salpeter oder Zucker. Die Rothe des Fleisches verschwindet zunachst, spater erfolgt wiederum das Auftreten einer rothen Farbuug "Salzungsrothe", wein genügend lange gepokelt wurde. Ungenügend lange gepokeltes Fleisch ist im Innern grau. Beim Kochen behält das gepokelte Fleisch seine rothe Farbe, wahrend nicht gepokeltes Fleisch grau wird. — Der Raucherung wird in unseren Gegenden nur gepokeltes Fleisch unterzogen. Dieselbe erfolgt in besonderen Raucherkammern durch Einwirkung des Rauches von Holz. Das Fleisch giebt dabei einen Theil seines Wassergehaltes ab und nimmt brenzliche Bestandtheile des Holzfauches (Kreosot etc.) auf, welche konservirend wirken. Die jetzt tibliche Schnellraucherung, welche im Bestreichen der Fleischstuche mit rohem Holzessig besteht, kann die gewerbegerechte Raucherung nicht ersetzen

Untersuchung des Fleisches. Mit Rücksicht auf die vielen Fragen, welche sich bei der Untersuchung des Fleisches aufwerfen, ist es nothwendig, dass der Sachverstandige darüber klar ist, welche Fragen in seine Kompetenz fallen. Er muss wissen, welche Fragen überhaupt nicht mit Sicherheit beantwortet werden können, welche in den Wirkungskreis des Veterinär-Arztes fallen, und wo der chemische Sachverständige einzutzeten hat

- 1) Abstammung des Fleisches Die Frage, welcher Thiergattung ein gegebenes Fleisch entstammt, ist namentlich wenn es sich um schon zubereitetes Fleisch haudelt, haufig überhaupt nicht mit Sicherheit zu entscheiden. Die mikroskopische Untersuchung der Fleischfasern lasst bei dem gleichen anatomischen Bau derselben meist im Stich. Dagegen ist bisweilen aus dem Bau der Knochen ein Urtheil möglich. Diese Art der Untersuchung würde dem Veterinararzte zufallen. Ferner ist es möglich, durch den Nachweis bestimmter eigenaltiger Bestandtheile bestimmte Fleischarten nachzuweisen, z. B. durch den Nachweis des Glykogens den Nachweis von Pferdefleisch zu führen. Endlich ist es haufig möglich, durch die nahere Untersuchung des Fettes bestimmte Fragen zu beantworten, doch muss alsdann das Fett in unvermischtem Zustande vorliegen. In Mischungen mit anderen Fetten schrumpft diese Möglichkeit in der Regel sehr zusammen
- 2) Genussfahigkeit des Fleisches Unmittelbar nach dem Schlachten ist die Reaktion des Muskelfleisches amphoter bez schwach alkalisch. Später tritt deutlich saure Reaktion auf Damit das Fleisch zum Genuss geeignet wird, muss das Schlachtthier gehorig ausbluten, ferner muss das Fleisch etwa 24 Stunden an einem kühlen Orte aufgehängt werden (Abhängen), damit es "reif" oder "murbe" wird Demgemass ist genussfähiges Fleisch von saurer Reaktion, ferner zeigt es an den ausseren Flächen keine schmierige Beschaffenheit, wahrend es wohl vorkommen kann, dass diese Flächen etwas trocken aus sehen. Betastet man die äusseren Flächen mit den Fingere, so bleiben Fingereindrucke nicht bestehen. Sollte dies der Fall sein, so ist dies ein verdächtiges Zeichen

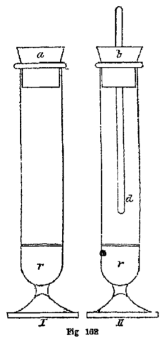
Ist das Fleich über eine gewisse Zeit hinaus oder unter ungunstigen Verhaltnissen aufbewahrt worden, so konnen Zersetzungen eintreten

A. Faulige Zersetzung Das Fleisch nimmt widerlichen Fäulmissgeruch an, die Reaktion wird neutral bis alkalisch Unter den Zersetzungsprodukten ist freies Ammoniak nachzuweisen Nach Eber ist das Vorhandensein von freiem Ammoniak ein sicheres Anzeichen von Fäulmiss Der Nachweis geschieht in folgender Weise

Reagens für die Salmiak Faidnissprobe 1 Th Salzsaure (von 25 Proc), 3 Th. Al

kohol (von 96 Proc ), 1 Th Aether werden gemischt

Man bringt in eins der hier gezeichneten Probegläser soviel von dem Reagens, dass der Boden des Gefasses etwa 1 cm hoch bedickt ist. Man verschliesst alsdam das Glas mit dem soliden Gummistopfen a (Nr I) und dricht es, indem man es in einem Winkel von 45° neigt, so, dass die Wandungen etwa 1 cm hoch über dem Flussigkeitsspiegel be netzt werden — Dann bringt man von dem Objekte eine kleine abgeschabte Probe an den Glasstab bei d (Nr II), nimmt den soliden Stopfen a vorsichtig ab und verschliesst



nunmehr das Glas mit dem den Glasstab + Fleischobjekt tragenden Stopfen b, so dass das Ende des Stabes etwa I-2 cm vom Flussigkeitsspiegel entfernt bleibt Bei Gegenwart von freiem Ammoniak treten weisse, graue, bis rauchblaue Nebel auf — Hat man sich so durch mindestens 5—6 Proben von der Beschaffenheit der Fleischoberflache überzeugt, so entfernt man die obere Schicht, führt einen Schnitt in das Innere des Fleisch stückes und entaummt dort weitere Proben zur Untersuchung auf Reaktion und Ammoniak mit der Vorsicht, dass nichts von der Oberflache an die Partikel aus der Tiefe gelangt. Die Probe leistet in vielen Fallen gute Dienste

Die Hauptprobe besteht aber darin, dass man das Fleisch, bez einen Theil desselben kuchenmassig zu bereiten lässt und nun feststellt, ob es geniessbar ist oder nicht Dabei ist eine geringe Veräuderung der Aussenflächen, welche sich noch leicht beseitigen lässt, namentlich in der wermen Jahreszeit, zu vernachlassigen

B Saure Gahrung Diese schliesst sich in köhle hydratreichen Organen, z B der Leber, an die normale saure Gahrung des Fleisches an, wenn genugend Wasser vorhanden ist Ihre Ursichen sind unbekannt Sie er reicht in grossen Fleischstucken zuweilen einen hohen Grad Blaues Lackmuspapier wird ziegelroth gefarbt Freies Ammoniak tritt nicht auf, ebenso nicht Schwefelwasserstoff Der Geruch ist angenehm sauerlich Die als "nicht stinkende saure Gahrung" bezeichnete Ver änderung macht Fleisch noch nicht untauglich zum Genuss O Stinkende saure Gahrung Diese verlauft

Big 168

O Stinkende saure Gahrung Diese verlauft
u A in der Muskulatur von Wild, welches lebend warm
in grossen Massen verladen ist. Die stinkenden Produkte enthalten viel Schwefelwasser
stoff, der Muskelfarbstoff nimmt an frischen Schnittslächen graugrunen bis laubgrunen Ton
an Das Unterhautzellgewebe (subcuts) ist grün verfarbt durch Bildung von Sulfhamo
globin (s Saugus), die Cutis mürbe, so dass sich die Haare büschelwois ausrupfen lassen
(bei Gellügel desgl die Federn) Händler nennen Wild in dieser Form der Zersetzung
"verhitzt"

Die Reaktion des Fleisches ist stark sauer, es ist ekelhafter Geruch vorhanden Schwefelwasserstoff lässt sich nachweisen Fleisch in diesem Stadium der Zersetzung ist verdorben

Zur Prüfung auf Schwefelwasserstoff bringt man das zu prüfende Fleisch bes einen Theil desselben in ein Becherglas oder eine flache Glasdose und bedeckt die Oeffnung mit einem Stück Filtrirpapier, an dessen unterer Fläche ein Tropfen Blaiessig aufgetragen ist Man beobachtet von 5 zu 5 Minuten durch Unterhalten eines Spiegels Ist nach 15 Minuten deutliche Bildung von Schwefelblei wahrnehmban, so ist Schwefelwasserstoff in reichlicher Menge anwesend

D Stinkende Fäulniss Erreicht die Zersetzung durch Fäulniss einen so hohen Betrag, dass das Fleisch Gestank auf grössere Entfernung verbreitet, z B ein ganzes Zimmer sogleich verpestet, so bedarf es eigentlich keiner weiteren Untersuchung Doch muss darauf aufmerksam gemacht werden, dass selbst unter diesen Umstanden freier Schwefelwasserstoff zwar vorhanden sein, aber auch fehlen kann

Nachweis von Pferdefleisch Pferdefleisch ist von dunkelrothbrauner Farbe, das dabei befindliche Fett ist ziemlich stark gelb gefarbt

A Nach Brautigam und Edilmann 50 g Fleisch werden möglichst zerkleinert und mit 200 ccm Wasser eine Stunde lang gekocht. Die so erhaltene Fleischbrühe wird nach dem Filtriren und Erkalten in der später anzugebenden Weise mit Jodwasser geprüft. Tritt die später anzugebende Reaktion nicht oder unsicher ein, so erhitzt man das schon extrahirte Fleisch oder eine neue Fleischprobe von 50 g mit einer Losung von 1,5 g Actzkali in 200 ccm Wasser im Wasserbade bis zum Zerfall der Muskelfasorn

Man colirt, engt die Kolatur im Wasserbade auf 100 ccm ein, säuert nach völlige in Erkaltem (!) mit 10 procent Salpetersaure an, filtrirt und schichtet über das Filtrat in einem Reaginglase vorsichtig Jodwasser 1) Bei Gegenwart von Pferdefleisch tritt an der Beruhrungsstelle beider Flüssigkeiten ein burgunderrother Ring auf

Die Reaktion beruht auf dem Nachweis des Glykogens Sie kenn indessen nur als orientirende Probe gelten. Denn einerseits kann unter Umstanden das Glykogen im Pferde fleisch bereits zersetzt sein, anderseits kommt Glykogen vor in den Foten von Rindern, Schafen und Kaninchen

B Nach Hasteriam 200-300 g feingchacktes Fleisch wird getrocknet und mit Petrolather extrahirt Man bestimmt die Jodzahl des nach dem Trocknen hinterbleibenden Fettes Diese ist bei Rindfleisch 49,7—58,5, bei Pferdefleisch 79—85,6 Sitzen an einem Fleischstuck Fetttheile an, so extrahirt man naturlich diese

Das Verfahren 1st zur puren Untersuchung von Rindfleisch oder Schweinefleisch und Pferdefleisch zu empfehlen, kann aber im Stiche lassen, sobald Gemische vorliegen

Nachweis von Konservirungsmitteln

a) Salicylsaure Man digerirt etwa 20—50 g des zerkleineiten Fleisches mit 50 procent Alkohol, versetzt das Filtrat mit etwas Kalkmilch und verjagt im Wasserbade den Alkohol Man schuttelt den wasserigen Ruck stand, zunachst 1—2 mal mit Aether aus, dann sauert man ihn mit verdünnter Schwefel säure an und schuttelt neuerdings mit Aether aus Dieser letztere Auszug hinterlässt beim Verdunsten die vorhandene Salicylsäure, die nach S 100 zu prufen ist

- b) Salpeter, Borax, Borsaure Man entfettet 20—50 g des zu prüfenden Fleisches mit Aether oder Petrolather und kocht alsdann hinreichend lange mit Wasser In dem Filtrat weist man die angegebenen Konservirungsmittel wie folgt nach
- 1 Einige Tropfen des Filtrates werden zu einer Lösung von Diphenylamin in konc Schwefelsäure gebracht Blaufarbung zeigt Salpeter an
- 2 Man macht einen aliquoten Theil, z B 50 ccm, des Auszuges mit Natriumkarbonat deutlich alkalisch, dampft zur Trockne und verascht. Die Asche wird in wenig Salzsaure gelöst, mit dieser Losung befeuchtet man einen Streifen Kurkumapapier, welchen man bei 100°C trocknet. Entsteht auf den befeuchteten Stellen braunrothe Faibung, welche durch Betupfen mit Ammoniak in Blauschwarz übergeht, so ist Borsaure oder Borax zugegen
- c) Schweflige Saure Man zieht 10—20 g Fleisch mit Wasser aus Der mit Schwefelsäure angesauerte Auszug wird mit metallischem Zink versetzt Farbt der entwickelte Wasserstoff ein mit Bleiessig befeuchtetes Papier dunkel, so ist schweflige Saure zugegen. Ist die vorhandene Menge schwefliger Saure einigermassen erheblich, so hat das Fleisch eine scharlachrothe Farbung, auch ist die schweflige Saure in dem durch Phosphorsaure angesauerten wassigen Auszuge schon am Geruche zu erkennen

Zur Bestimmung der schwefligen Saure destillirt man 50—100 g Fleisch unter Zusatz von Phosphorsaure im Kohlensaure-Strom Das Destillat wird (am besten mittels Péligot-Rohres) in Jod-Jodkalium Losung aufgefangen Diese Lösung wird nach beendigter Destillation mit Salzsdure versetzt, zum Sieden erhitzt und mit Baryumchlorid gefällt Ba  $SO_4 \times 0.2747 = SO_9$ 

<sup>2)</sup> Jodwasser Feingeriebenes Jod wird mit Wasser angemeben, die Mischung erwarmt und nach dem Erkalten filtrirt

d) Formaldehyd. Man zieht 50 g Fleisch mit 150 ccm Wasser aus - Von dem Auszuge destillirt man 40 ccm ab 10 ccm des Destillates werden mit 2 Tropfen ammoniala lischer Silberlösung (s S 379) versetzt Eine nach mehrständigem Stehen im Dunkeln ent standene dunkle Färbung zeigt Formaldehyd an (Vergi auch Formaldehydum)

Werthbestimmung. Fur die Probenahme ist zu beachten, dass das Objekt, am besten in einer Fleischhackmaschine moglichst zerkleinert und in eine vollkommen gleich massige Masse verwandelt wird. Die für jede einzelne Bestimmung zu verwendende Substanzmenge ist so abzuwägen, dass Wasserverlust moglichst vermieden wird.

- 1) Wasser 5 g Substanz werden zunachst im Dampftrockenschranke, später bei 105°C bis zum konstanten Gewicht getrocknet. In gewissen Fallen kann es sich empfehlen, eine grössere Menge voreist im Dampftrockenschranke so lange einzutrocknen, bis die Substanz lufttrocken geworden ist. Man lasst sie alsdann zum Ausgleich der Feuchtigkeit etwa 2 Stunden an der Luft liegen, stellt den Gewichtsverlust fest, pulvert, mischt und führt in einer Substanzmenge von 5 g die Trockenbestimmung bei 105°C zu Ende. Das Ergebniss der zweiten Trocknung ist auf die Gesammtmenge zu berechnen
- 2) Mineralstoffe Der getrocknete Buckstand sub 1, welcher einer bekannten Substanzmenge entspricht, wird in einer Platinschale bei massiger Hitze verascht. Wenn die Veraschung nicht mehr weiter fortschreitet, so lasst man erkalten, zieht die Kohle mit Wasser ans, filtrirt durch ein aschefreies Filter und wascht aus Dann bringt man Filter und Kohle in die Platinschale zusück, trocknet und verascht in massiger Hitze Wenn die Asche weissgebrannt ist, lasst man erkalten, dann bringt man das vorher erhaltene Filtrat hinzu, dampft zur Trockne und erhitzt den Salzrückstand in massiger Hitze bis zum gleichbleibenden Gewichte Man vermeide zu starke Hitze, da sonst leicht Kalisalze verfüchtigt werden
- 3) Fett 10-30 g Fleisch werden getrocknet, darauf im Sommer'schen Extraktions Apparat mit wasserfroiem Aether extrahirt. Nach 2-3 Stunden unterbricht man die Extraktion, verreibt den Rückstand mit Seesand und setzt die Extraktion bis zur volligen Erschopfung fort. Die atherische Extraktionsflussigkeit wird filtrirt, worauf man die Menge des erhaltenen Fettes in bekannter Weise feststellt.
- 4) Elweiss Die Bestimmung des Elweisses erfolgt durch die Bestimmung des Stickstoffes nach Kjeldahl 0,5 g des lufttrockenen Durchschnittsmusters (s sub 1) werden mit 20 ccm kone Schwefelsäure sowie 1 Tropfen Quecksilber im Kjeldahl-Kolben wie üblich verbrannt (s Nitrogenium) Durch die Multiplikation der gefundenen Stickstoffmenge mit 6,25 erhalt man die Menge der vorhandenen Elweisssubstanz (des Proteins) Da man jedoch bei der Addition der so gefundenen Zahl zu den übrigen Bestandtheilen des Fleisches meist eine die Zahl 100 übersteigende Summe erhält, so empfiehlt es sich, unter Vernach lässigung des durchweg geringen Gehaltes an stickstofffreien Extractstoffen, die Differenz der Summe von Wasser und Fett und Mineralstoffen von 100 als Stickstoffsubstanz (Protein) und den direkt gefundenen Stickstoff als solchen anzugehen
  - 5) Extraktivatoife, Bindegewebe, Muskelfaser
- a) Extrakivstoffe 50 g vom Fett möglichst befreites, zerkleinertes Fleisch werden wiederholt mit kaltem Wasser extrahirt, worauf man das Filtrat auf 1000 eem auffüllt

In aliquoten Theilen dieses Filtrates bestimmt man

- a) die gesammte Menge der Extraktivstoffe durch Eindampfen und Trocknen bei 105°C bis zu gleichbleibendem Gewicht.
- $\beta$ ) die Mineralstoffe durch Einäschern des Rückstandes von a, wobei auf 2 dieses Abschnittes Rücksicht zu nehmen ist,
- 7) den Gesammtstickstoff, indem man einen aliquoten Theil im Kjeldahl-Kolben eindunstet und dann wie unter 4 die Stickstoffbestimmung nach Kjeldahl ausfuhrt.
- $\delta$ ) Enweissstickstoff Man kocht eine ahquote Menge des obigen Filtrates einige Zeit, filtritt das abgeschiedene Enweiss durch ein getrocknetes und gewogenes, aschefreies Filter wascht mit Wasser aus, trocknet, wägt und verbrennt schließlich Filter und Niederschlag nach Kurldhig N $\times$ 6,25 = Protein,

- s) Nicht Eiweissstickstoff Die Menge desselben eigiebt sich aus der Differenz von Gesammtstickstoff minus Eiweissstickstoff
- h) Bindegewebe Der beim Ausziehen mit kaltem Wasser (sub a) eihaltene Ruckstand wird wiederholt langere Zeit mit Wasser gehocht. Die Auszüge werden auf 1000 cem gebracht und filtrirt. Man bestimmt alsdann in aliquoten Theilen den Gesammtruckstand wie unter 5aa und den Gesammtstickstoff wie unter 4 und 5av

Unter der Annahme von 18 Proc Stickatoff im Bindegewebe berechnet man die Monge des letzteren durch Multiphilation des gefundenen Stickstoffes mit 5,55

c) Muskelfaser Die als Rückstand der Auskochung unter b eihaltene Muskelfaser wird auf gewogenem Filter gesammelt, zur Entfernung des Wassers mit warmem Alkohol und darauf zur Entfernung des Fettes mit Aether extrahirt, getrocknet und nach dem Wagen verascht Trockenruckstand minus Asche ergiebt die Menge der Muskelfaser

Nachweis fremder Farbstoffe in Fleisch und Wurst Fleisch und Wurst werden, um ihnen den Anschein einer besseren Beschaffenheit zu geben, häufig mit rothen Farbstoffen, namentlich Cochenille. Karmin oder Theerfarbstoffen nachgefarbt Der exakte Nachweis ist, wenn nur kleine Mengen Farbstoffe angewendet werden, haufig nicht moglich, weil die animalische Faser die meisten Farbstoffe sehr festhält

Nachweis und Bestimmung des Fuchsins nach Fleck Die zu untersuchende Fleischware wird hinreichend zerkleinert und so lange mit Amylalkohol digerirt, als letzterer noch gefarbt abläuft. Die filtrirten Auszuge werden bis auf ½,10 ihres Volumens abdestillirt, der Destillationsrückstand im Wasserbade zur Verflüchtigung des Amylalkohols eingedampft und der fettige Ruckstand in Petrolaiher gelöst. Die erhaltene rothbraune Losung wird mit absolutem Alkohol unter Zusatz einiger Tropfen verdunnter Schwefel saute (1+4) ge-chuttelt. Hielber schichtet sich der Potrolather mit dem Fett über die alkoholische Fuchsinlösung. Leiztere wird so oft  $(4-5\,\mathrm{mal})$  mit Petroläther ausgeschuttelt, bis dieser keinen Rückstand von gelöstem Fett mehr hinterlasst, sodann im Scheidetrichter vorsichtig abgezogen und mit überschussiger Ammoniaklösung versetzt. Das sich abscheidende Ammoniumsulfat wird durch Filtration der Flüssigkeit entfernt und das entfarbte oder schwach gelblich gefärbte Filtrat in einer tarirten Platin oder Glasschale zur Trockne verdunstet. Nach Fizer sollen so 80—85 Proc des thatsächlich angewendeten Fuchsins wiedergefunden werden

Nachweis von Theerfarbstoffen uberhaupt Die zerkleinerte Substanz wird mit Aethyl- oder Amylalkohol ausgezogen Ist die Lösung deutlich roth gefarbt, so ist Farbstoff verwendet worden Die filtrirte Lösung versetzt man mit 10 ccm einer 10 proc Kaliumbisulfatlösung und kocht langere Zeit einen Wollfaden darin, farbt sich dieser roth, so ist die Anwesenheit eines Theerfarbstoffes erwiesen

Nachweis von Karmin (Cochenllefarbstoff) Dieser sehr häufig dem Fleische zugesetzte Farbstoff wird dem Fleische durch Digeriren mit Ammoniak entzogen und aufdieser Lösung durch Alaunlösung als rotligefarbter Lack niedergeschlagen

Nach H Bremer lasst sich das Karmin nicht immer durch Alkohol oder Amylalkohol oder Alkohol + Glycerin ausziehen Wohl aber gelingt die Ueberführung in Lösung durch eine schwach angesauerte Misching von gleichen Theilen Glycerin und Wasser Die gelbgefärbte Lösung wird auf Zusatz von Ammoniak wieder karmoisinroth Nach vorherigem Zusatz von Alaun lässt sich aus der Lösung das Karmin fallen

Bestimmte Anweisungen lassen sich für den Nachweis von Farbstoffen schon deswegen nicht geben, weil jedes Jahr neue Farbstoffe fur Fleisch und Wurst in Verkehr kommen Man ist genothigt, die verschiedensten Lösungsmittel mit und ohne Zusatz von Alkalien oder Sauren zu versuchen Von Wichtigkeit ist es jedoch, dass man die schliesslich erhaltene Farblösung vor dem Spektroskop pruft und feststellt, ob sie nicht etwa doch das Spektrum des Blutfarbstoffes giebt

Vetermärärztliche Untersuchung. Die Untersuchung des Fleisches auf Trichinen, Finnen, Echinococcen, Leberegel, Tuberkulose, ferner die Beurtheilung von verendeten Thieren oder solchen, die an einer Infektions-Krankheit gelitten haben, gehört in das Ge biet der regelmässigen und durch Thierarzte ausgeübten Fleischschau

Die Untersuchung des Fleisches von Thieren, welche an Milzbrand, Wuth, Rotz, Maul- und Klauenseuche, Eiter- und Jauchevergiftung gelitten haben, ist ebenfalls Aufgabe des Thierarztes, oder vielmehr eines speciell hakteriologisch vorgebildeten Sachverstandigen

Fleisch- und Wurstgift Es steht fest, dass durch bakterielle Zersetzung im Fleische und in Fleischwaaren giftige Stoffe auftreten, welche zu den Ptomainen, die Fäulnissbasen zu rechnen sind. Die näheren Bedingungen, unter denen diese Produkte auf treten, sind noch nicht naher bekannt, doch nimmt man an, dass besonders leicht wasser reiche Würste dieser Zersetzung unterliegen. Nach van Ermenerm wird die Zersetzung vor ursacht durch einen Mikrooiganismus, den Bacillus botulinus — Die chemische Untersuchung bietet zur Zeit keine Aussicht, den Giftstoff zu isoliren, demnach wurde die Untersuchung eines solchen giftigen Nahrungsmittels in den Wirkungskreis des Bakteriologen fallen

Leuchtendes Fleisch Frisches Fleisch nimmt wahrend der Aufbewahrung bisweilen die Eigenschaft an, im Dunklen zu leuchten (phosphoreseiren) Diese Erscheinung wird durch die Thitigkeit verschiedener Mikroorganismen vorumacht. Eine gesundheitsschädigende Einwirkung solchen Fleisches ist bisher nicht beobachtet worden

Bestimmung der Starke in Wurstwaaren. Nach J Mayrhofen werden 10-20 g Wurst je nachdem die Jodreaktion grossere oder kleinere Starkemengen anzeigt, mit 50 ccm 8 procentiger alkoholischer Kalilauge übergossen, das Gefass mit einem Uhrglase bedeckt auf ein kochendes Wasserbad gestellt. Nach Auflosung verdunnt man mit heissem 50 procentigen Alkohol, lasst absetzen und filtrit durch ein starkefreies Filter, wascht etwa 2 mal mit heisser alkohscher Kahlauge und schliesslich mit Alkohol nach, bis das Filtrat auf Zusatz von Saure nicht mehr getrübt wird. Das einen Theil des ungelosten Ruckstandes der Wurstmasse enthaltende Filter giebt man in das ursprunglich zum Losen angewandte Gefass zurück und erwarmt mit 60 ccm wasseriger Kalilauge auf dem Wasser bade 1/a Stunde Nach dem Erkalten sauert man mit Essigsaure an, bringt das Volumen der Losung auf 100 ccm, filtrirt und fallt in einem abguoten Theile der Lösung die Starke mit Alkohol aus Der durch Alkoholzusatz entstandene Niederschlag wird auf einem gewogenen Filter gesammelt und mit 50 procentigem Alkohol so lange gewaschen, bis das Filtiat beim Verdampfen auf einem Uhrglas keinen Rückstand mehr hinterlasst. Man ver drangt schliesslich den verdunnten Alkohol mit absolutem und diesen mit Aether, trocknet bei 100°C bis zum konstanten Gewicht und wagt. Die Ausfallung der Starke ist voll kommen, wenn man zur wasserigen Lösung eine gleiche Menge 95 procentigen Alkohols zugiebt

Extractum carnis (Erganzb) Fleischextract. — Extrait de boeuf. — Extract of meat.

Mit dem Namen Fleisch extrakt bezeichnet man Prhparate, welche erhalten werden, indem man moglichst fettfreies [Fleisch mit Wasser auszieht. Die wasserigen Auszüge werden zur Abscheidung von coagulirbarem Eiweiss erhitzt, dann von diesem und etwa noch vorhandenem Fett durch Filtration befreit und nunmehr durch Veidampfen in die Form dieker Extrakte gebracht, zum Theil auch in mehr flussiger Form in den Handel gebracht. — Die grössten Mengen Fleischextrakt werden nach dem Libbig-Schen Verfahren von der Liebig-Compagnie zu Fray Bentos (Uruguay) und der Compagnie Kemmerich zu St. Elena (Argentanien) aus Rindfleisch dargestellt. Neben diesen beiden renommirtesten Fabriken bestehen zur Zeit in Amerika und Australien noch verschiedene andere, ausserdem ist zu bemerken, dass auch, namentlich in Australien, nicht unbeträchtliche Mengen Fleisch extrakt aus Hammelfleisch dargestellt werden

Darstellung. Rindfielsch, welches von Knochen, Sehnen und Fett sorgfaltig befreit ist, wird zu einem feinen Fleischbrei zerkleinert, worauf dieser unter Heizung mit Dampf bei einer bestimmten Temperatur mit Wasser ausgezogen wird. Die so erhaltene Fleischbrühe wird abgezogen, von dem auf ihr schwimmenden Fett getrenut, zur Abscheidung coagniirbaren Eiweisses kräftig gekocht, durch Filterpressen filtrirt, worauf das Filtrat — am besten im Vacuum — auf die gewünschte Konsistenz eingedampft wird 100 Kilo Fleisch ergeben etwa 8 Kilo diekes Fleischextrakt

Eigenschaften. Ein braunes dickes Extrakt, von angenehmem, fleischartigem Geruch und Geschmack. In Wasser löst es sich zu einer klaren Flüssigkeit, die nach Zusatz von etwas Kochsalz den Geschmack von Rindfleischbruhe zeigt.

Die wichugsten Bestandtheile des Fleischextraktes sind ausser Wasser 1. Stickstoffhaltige Substanzen, und zwar vorwiegend die Fleischbasen Kreatin  $C_4\Pi_9N_3O_9+H_2O$ , Kleatinin  $C_4H_7N_2O$ , Xanthin  $C_5H_4N_4O_9$ , Sarkin (Hypoxanthin)  $C_5H_4N_4O$ , Carnin  $C_7H_8N_4O_9+H_2O$  etc., neben welchen grossere oder geringere Mengen loslicher Enweisskorper (Albumosen) und geringe Mengen von Ammoniaksalzen vorkommen, ferner Phosphor fleischsaure

2. Stickstofffreie Extraktstoffe, unter ihnen vorwiegend Milchsaure und Glykogen — 3. Mineralstoffe, welche der Hauptsache nach aus Phosphaten und Chloriden der Alkelien bestehen

Die Eiweissstoffe des Fleischextraktes besitzen allerdings einen gewissen Nahrwerth, indessen kommt derselbe für die Verwendung des Fleischextraktes wohl überhaupt nicht in Betracht

Prufung. Wirkliche Falschungen von Fleischextrakt kommen wohl kaum vor, bei Verwendung renommirter Marken ist man vor ihnen vollig geschützt. Gelagentlich ist im Fleischextrakt Fleischpulver aufgefunden worden, den zu Suppenzwecken in den Handel gebrachten Praparaten wird haufig ein Zusatz von Gelatine (Leim) gemacht. Ueber die Untersuchung von Fleichextrakt ist in den letzten Jahren viel gearbeitet worden, gleichwohl kann man auch heute noch das von Liebig angegebene Untersuchungsverfahren nicht ganz entbehren.

- A) Nach Liebic
- a) Mineralstoffe 1g Fleichextrakt wird in einer Platinschale verkohlt und weiss gebrannt Macht das Weissbrennen Schwierigkeiten, so kann es durch Auslaugen der Kohle nach S 648 befordert werden Man erhalt in der Regel 22—23 Proc Mineralstoffe, als Minimalgehalt an Mineralstoffen werden 18 Proc gefordert Die Asche muss der Haupt sache nach aus Phosphaten und darf nur etwa zum ½ Theil aus Natriumchlorid bestehen
- β) Wasser Man bringt in eine Platinschale etwa 10 g gewaschenen Seesand und ein kleines Glasstabehen, gluht gut durch und wägt nach dem Erkalten. Auf diesen Sand giebt man eine Auflosung von 2 g Fleischextrakt, welchen man in einer zweiten Schale abgewogen und mit Wasser aufgeweicht hatte Man verrührt die Lösung mit dem Sande, dampft zunächst auf dem Wasserbade unter gelegentlichem Ruhren ein und trocknet schließlich im Wasserbadtrockenschranke (6-8 Stunden) bis zum gleichbleibendem Gewicht Fleischextrakt soll nicht mehr als 22 Proc Wasser enthalten
- $\gamma$ ) Fett. Der sub  $\beta$  erhaltene Trockeniuckstand wird mit noch etwa 10 g Sand verneben, getrocknet und mit wasserfreiem Aether extrahirt. Nach dem Verdunsten des Aethers dürfen nur Spuren von Fett (nicht mehr als 1.5 Proc.) zuruckbleiben

Fleischextrakte, welche sich im Wasser klar auflosen, enthalten kein Fett, bei diesen kann daher die Fettbestimmung unterbleiben

Alkohol-Extrakt 2,0 g Fleichextrakt werden in einem Becherglase abgewogen, in 9,0 ccm Wasser gelost und darauf mit 50 ccm Weingeist von 93 Vol. Proc gemischt Der sich bildende Niederschlag setzt sich für gewohnlich fest an das Glas an, so dass man die klare Losung in eine volher gewogene Schale abgiessen kann. Der Niedeischlag wird noch 2—3 mal mit Alkohol von 80 Vol. Proc ausgezogen, man giebt diese Auszuge zu dem ersten Auszuge zu, verdunstet die Gesammtlosung und trocknet den Ruckstand im Wassertrockenschranke bis zum gleichbleibenden Gewicht. Es sollen mindestens 60 Proc in 80 procentigem Weingeist losliche Bestandtheile erhalten werden, d. h. der Trockenrückstand aus 2 g soll mindestens 1,2 g betragen

δ) Der Stickstoffgehalt, welcher in 0,5—1,0 g Substanz nach Kjeldahl zu bestimmen ist, soll 8,5—9,5 Proc betragen

Davon abgesehen, soll das Fleischextrakt nur Spuren von Fett und Leim und keine durch Kochen der wasserigen Lösung coagulirbaren Eiweissstoffe enthalten

Die vom Kaiserlichen Gesui dheitsamte veranlassten "Vereinbarungen zur einheitlichen Untersuchung und Beuitheilung von Nahrungs und Genussmitteln" geben folgenden modernen Untersuchungsgang für das Fleischextrakt an

Vorbemerkungen Für die Analyse der Fleischextrakte und Peptone empfiehlt es sich, falls die Prapulate nur geringe Mengen von in kaltem Wasser unlöslichen Bestand theilen enthalten, von festen und sirupösen Präparaten 10-20 g, von flussigen 25-50 g in kaltem Wasser zu lösen, darauf durch ein aschefreies Filter zu filtriren und das Filtrat auf 500 ccm aufzufüllen -

Von diesem klaren Filtrate dienen aliquote Theile zur Bestimmung der einzelnen Bestandtheile Nur für die Bestimmung des Gesammtstickstoffs, sowie der Mineralstoffe verwendet man bei festen und siruposen Praparaten vortheilhaft auch vielfach die unver änderte Substanz Ehenso muss man die letztere verwenden zur Bestimmung des Wassers

und des Stickstoffs, falls ein Theil der Substanz in kaltem Wasser unlöslich ist

Bestimmung des Wassers Man trocknet in einer mit Sand etc beschickten Platinschale einen ahquoten Theil obiger Lösung, oder, falls ein Theil der Substanz in kaltem Wasser unlöslich ist, soviel von der ursprunglichen Substanz, die man in warmem Wasser gelöst hat, em, als 1—2 g Trockemückstand entspricht, und verfahrt im übrigen nach S 648

Bestimmung des Gesammtstickstoffs und der einzelnen Verbindungs

formen des Stickstoffs a) Bestimmung des Gesammtstickstoffs Man bestimmt in 0,5 bis höchstens 1.0 g der ursprünglichen Substanz oder in einem diesem Gewicht entsprechenden aliquoten Theil der Lösung den Stickstoff nach Kjeldahl

b) Stickstoff in Form von Fleischmahl oder unveränderten Eiweiss

stoffen und coagulirbarem Eiweiss (Albumin) Enthalten die Fleischpraparate in kaltem Wasser unlösliche Substanzen (Fleisch mehl etc), so löst man, wie oben unter "Vorbemerkungen" angegeben, bei festen oder sirupösen Praparaten 10—20 g in kaltem Wasser oder verdunnt bei flüssigen Praparaten 25-50 g mit 100-200 ccm, unter Umständen auch mehr kaltem Wasser, filtrirt nach dem Absetzen des Unlöslichen durch ein Filter von bekanntem Stickstoffgehalt, wascht mit kaltem Wasser hinreichend nach und verbrennt das Filter + Inhalt nach KJELDAHL so gefundene Stickstoffmenge minus dem Stickstoffbetrage des Filters mit 6,25 multiplicit, ergiebt die Menge der vorhandenen unlöslichen Erweissstoffe, bez des Fleischmehls, das etwaige Vorhandensem des letzteren ist durch mikroskopische Untersuchung nachzuweisen

Das Filtrat, oder, wenn die Substanz in kaltem Wasser vollstandig löslich ist, die wasserige Lösung der Substanz wird mit Essigsäure schwach angesauert und gekocht Scheidet sich hierbei coagulirhares Erweiss (Albumin) in Flocken ab, so wird dasselbe ebenfalls durch ein Filter von bekanntem Stickstoffgehalt abfiltrirt, mit Wasser gewaschen, getrocknet und nach Kreldahl verbrannt. Die gefundene Stickstoffmenge, abzuglich des Filterstickstoffs, mit 6,25 multiplicirt, ergiebt die Menge des vorhandenen coagulirbaren

Ehweisses (Albumin)

Wenn die Fleischpraparate nur geringe Mengen unlösliches und gerinnbares Enweiss

enthalten, so ist eine Trennung derselben nicht erforderlich

c) Bestimmung des Albumosenstickstoffs 50 ccm der klaren Substanzlösung (s Vorbemerkungen) werden mit Schwefelsäure schwach angesauert, darauf mit feingepul vertem Zinksulfat in der Kälte gesättigt. Wenn sich die ausgeschiedenen Albumosen an der Oberflache der Flüssigkeit abgesetzt haben, wührend am Boden des Gefässes noch ge ringe Mengen ungelösten Zinksulfates vorhanden sind, werden die Albumosen abfiltrirt, mit kaltgesättigter Zinksulfatlösung hinreichend nachgewaschen und nach Kieldahl verbrannt Durch Multiplikation der gefundenen Stickstoffmenge abzüglich des Filterstickstoffs mit 6,25 erhält man die dem gefundenen Stickstoff entsprechende Menge der Albumosen

Da Fleischextrakte und -Peptone in der Regel nur wenig Ammoniakstickstoff zu enthalten pflegen und bei Gegenwart geringer Mengen von Ammoniaksalzen in einer mit Zinksulfat gesättigten Lösung kein unlösliches Doppelsalz von Ammonialfat mit Zinksulfat sich abscheidet, so kann von einer Bestimmung des Ammoniakstickstoffs in der Zinksulfat

fällung bei der Bestimmung der Albumosen abgesehen werden Sind dagegen nennenswerthe Mengen Ammoniak in den Präparaten vorhanden, so werden weitere 50 com der ursprünglichen Substanzlösung (s Vorbemerkungen) in der nämlichen Weise mit Zinksulfat gefällt. In dem Niederschlage wird nach e der Gesammt-Stickstoff bestimmt und letzterer von dem Gesammtstickstoff des Zinksulfat-Niederschlages

abgezogen

d) Bestimmung des Pepton- und Fleischbasenstickstoffs Enthalten die zu untersuchenden Fleischpräparate neben Peptonen auch noch Fleischbasen, so ist eine Trennung derselben bis jetzt unmöglich. Wenn dagegen durch qualitative Reaktionen die Abwesenheit von Peptonen nachgewiesen ist, oder die Peptone frei von Fleischbisch und anderen Alkaloiden sind, so geschieht die Fällung und Bestimmung der Peptone oder der Fleischbasen am besten durch Phosphorwolframsäure oder durch Phosphormolybdänsäure

Für den qualitativen Nachweis von Pepton empfiehlt sich die Biuret-Reaktion nach

dem von R Neumeister empfehlenen Verfahren

Man verwendet hierzu zweckmassig das Filtrat der Zinksulfatstillung oder sättigt einen neuen Antheil der Substanzlösung mit Zinksulfat wie oben angegeben ist. Darauf wird filtrit, das Filtrat mit soviel kone Natronlauge vermischt, bis das anfangheh sich ausscheidende Zinkhydroxyd wieder vollstandig gelöst ist, zu der klaren Lösung werden einige Tropfen einer 1 procentigen Kupfersulfatiösung zugesetzt. Rothviolette Finbung zigt Pepton an — Hierzu ist zu bemerken, dass bei dunkelgefurbten Praparaten (Liebigs Fleischextrakt) wegen der erforderlichen starken Verdunnung sich gezinge Mengen von Pepton dem Nachweise entziehen

Fur den qualitativen Nachweis der Floischbasen neben Pepton versetzt man einen neuen Antheil der klaren Substanzlosung (s Vorbemerkungen) mit überschussigem Ammoniak bis zur deutlich alkalischen Reaktion, filtrirt von dem etwa entstehenden Phosphatniederschlage ab und fügt zu dem Filtrat eine Lösung von 2,5 g Silbernitrat in 100 ccm Wasser hinzu. Der entstehende Niederschlag enthalt die Silberverbindung der Xanthinbasen und beweist die Anwesenheit von Fleischbasen<sup>1</sup>)

Die quantitative Fallung der Peptone, sowie der Fleischbasen geschieht in fol

gender Weise

Das Filtrat der Zinksulfatfallung (sub c) wird stark mit Schwefelsäure angesauert und mit der Lösung des phosphorwolframeauren Natriums<sup>1</sup>), zu der man auf 3 Raum theile — I Raumtheil verdunnte Schwefelsaure (1 3) binzusetzt, so lange versetzt, als noch ein Niederschlag entsteht. Der Niederschlag wird durch ein Filter von bekanntem Stickstoffgehalt filtrirt, mit verdünnter Schwefelsaure (1 3) ausgewaschen, sammt Filter noch feucht in einen Kolben gegeben und der Stickstoffgehalt nach Kieldam ermittelt. Durch Multaplikation des gefundenen Stickstoffgehaltes mit 6,25 erhalt man die Menge des von handenen Peptons

Bei Gegenwart von Fleischbasen neben Pepton oder von Fleischbasen allein ist eine Berechnung des Gehaltes von Pepton + Fleischbasen, bez der Fleischbasen allein wegen des hohen Stickstoffgehaltes der letzteren durch Multiplikation des Stickstoffs mit 6,25 nicht angangig Es empfiehlt sich in selchen Fallen nur die Angabe der in Form von "Pepton + Fleischbasen" und ev von Ammoniak vorhandenen Stickstoffmenge

Statt Fleischbasen und Pepton im Filtrat der Zinksulfatfallung zu bestimmen, kann man diese auch zusammen mit den Albumosen in der ursprunglichen Weiserigen Lösung in der angeführten Weise mit Phosphorwolframsaure fällen, in diesem Falle ist der durch Zinksulfat fällbare Stickstoff von der gefundenen Stickstoffmenge in Abzug zu bringen und der Rest als Pepton-+Fleischbasenstickstoff zu bezeichnen

Die Fleischbasen werden durch Phosphorwolframsaure zum Theil erst allmählich gefällt, es empfiehlt sich daher bei der Fällung, etwa in Fleischextrakten, die Reaktions flussigkeit einige Tage stehen zu lassen

Da durch Phosphorwolframsaure auch der Ammoniakstickstoff gefallt wird, so ist bei der Berechnung des Pepton- + Fleischbasenstickstoffs der nach e gefundene Ammoniak stickstoff von der durch Phosphorwolframsaure gefällten Stickstoffmenge in Abzug zu bringen. — Empfehlenswerther ist es jedoch, in einer zweiten Phosphorwolframsaurefallung den Ammoniakstickstoff durch Destillation mit Magnesia nach e zu bestimmen und in Abzug zu bringen

e) Bestimmung des Ammoniakstickstoffs Manche Fleischextrakte hefern bei der Destillation mit Magnesia oder Baryumkarbonat nicht unbeträchtliche Mengen Ammoniak Ob dieses als Ammoniaksalz fertig gebildet vorhanden ist, oder aus anderen organischen Verbindungen erst bei der Destillation abgespalten wird, muss vorläufig dahingestellt bleiben. Man verfahrt wie folgt. 100 cem der klaren Substanzlösung (s. Vorbemerkung) werden mit 100 cem Wasser verdännt, aus dieser Lösung wird das Ammoniak durch Destilliren mit Magnesia oder Baryumkarbonat abgeschieden.

f) Aus der Differenz zwischen dem Gesammtstickstoff und der Summe der unter b bis e bestimmten Stickstoffmengen ergieht sich der Gehalt des Präparates an "sonstigen Stickstoffverbindungen", d h Stickstoffverbindungen unbekannter Natur

g) Bestimmung des Leimstickstoffs Enthält das zu untersuchende Präparat Leim, so findet man diesen nach den vorstehenden Methoden als Albumosen — Eine Trennung des Leimes von den Albumosen oder des Leimpeptons von den Erweisspeptonen ist mit einiger Genauskeit nicht möglich A Stutzer hat für diesen Zweck ein Verfahren angegeben, welches in Fresenius, Zischr analyt Chemie 1895, 568 veröffentlicht worden uit

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Eigentlich nur die Anwesenheit von Hypoxanthin und Xanthin Weil diese aber in allen Fleischsorten und Fleischerzeugnissen in geringerer Menge vorkommen als Kreatin und Kreatinin etc., mindestens letztere stets begleiten, so kann aus dem erhaltenen Niederschlage auch auf die Anwesenheit der anderen Fleischbasen geschlossen werden.

<sup>\*) 120</sup> g phosphorsaures Natrium und 200 g wolframsaures Natrium werden in 1 i Wasser gelöst

Die Bestimmung des Fettes und des Alkohol-Extraktes erfolgt in der auf S 651

schon angegebenen Weise

Fleischextrakte dürfen keine oder nur Spuren unlöslicher (Fleischmehl etc.) oder coagulirbarer Eiweissioffe (Albumin) oder Fett enthalten — Von dem Gesammtstickstoff dürfen nur massige Mengen in Form von durch Zinksulfat ausfallbaren, löslichen Eiweiss stoffen vorhanden sein — Fleischextrakte dürfen nur geringe Mengen Ammoniak enthalten — Fleischextrakte, welche in der Asche einen über 15 Proc Chlor entsprechenden Kochsalzgehalt haben, sind als mit Kochsalz versetzt zu bezeichnen

Die Grenzwerthe bezuglich des Wassergehaltes und des Gehaltes an Kochsalz be ziehen sich natürlich nur auf solche Fraparate, welche den Anspruch erheben, dem Liebig's sohen Extrakte gleichweiting zu sein. Auf die zur Zeit im Handel befindlichen zahlreichen flussigen Extrakte und Würzflussigkeiten lassen sie sich nur als Werthmesser anwenden

## Zusammensetzung einiger Fleischextrakte des Handels.

Nach dem Liebie'schen Verfahren untersucht

	Wasser	Mineral- bestand- thelle	Organische Substanz	Stickstoff	In Alkohol von 80 Vol Proc Laslich Chlorgehalt der Asche	Analytiker
			Pro	en t		
PASTORIE Fleischextrakt PISONIS Extrakt of meat KEMMERIOH'S argent Fleischextrakt CHBL'S Extractum Carnis LIEBIG'S Fleischextr (Mittel aus 170 Analysen) Saladero Concordia Peptone de viande KEMMERICH CHBL'S Hermanos (flüssig) Koch's Peptonbouillon KEMMFRICH'S kondensirte Fleischbouillon MAGGI'S Bouillonextrakt Bouillon conc Morris, Canning & Co	17,74 18,88 19,41 18,79 21,88 84,27 64,18 59,58 62,59	19,68 19,46 26,44 23,02 15,85 7,71 8 18,29 8 15,88 17,06	62,27 58,07 17,58 24,54	8,000 9,642 9,865 2,100 3,657 3,187 1,293	61,74 — 64,68 — 59,06 — 62,87,21,3 61,85,10,0 58,29 — 28,40 — 34,28,44,4 32,78,48,1 29,92,41,9 25,79,57,2 29,87 —	R SENDINGE
Liebig's Fleischextr (Mittel aus 14 Analysen) Busomenthal's Fleischextrakt Kemmerioh's Fleischextrakt Deutsches Fleischextrakt Schaffleischextrakt (Australien) Pferdefleischextrakt Johnston's Fluid Beef	16,91 16,21 29,24 29,20 18,00	19,89 20,59 15,48 10,82 23,10	68,70 68,20 55,88 60,48 58,90	8,960 8,700 8,680	59,91 — 69,11 — 70,84 — 64,47 — 17,00 69,1	Nach König

Ueber die Zusammensetzung der Stickstoffsubstanzen machen Könic und Bömer (Fresen, Zischr anal. Chemie 1895, 560) folgende Angaben

-								
	y Liebie's Fleischextrakt in Procenten		Kemmerich's Fleischextrakt in Procenten		KEMMERICH a Fleischpepton in Procenten		CIBIL's Fleischextrakt in Procenten	
	der des Substans Stickstoffs		der Substans	des Buckstoffs	der Substanz	des Stickstoffs	der Substans	des Stickstoffs
Gesammi-Stickstoff Davon m Form von	9,28	100	9,14	100	10,08	100	2,77	100
1 Löslichem Erweiss 2 Stickstoffverbindungen, in	Spar	Spur	0,08	0,87	0,06	0,59	Spur	Spur
60-64proc. Alkoholunlöslich	0,21	2,26	0.33	3,61	1,36	13,49	0,25	9,02
8 Albumosen	0,96	10,34	1,21	13,24	4,15	41,17	0,70	25,27
4 Pepton	0 b18	Spar	0 bis	Spur	0	0	0	0
5 Flerschbasen	6,81	73,38	5,97	65,32	3,97	89,88	1,56	56,31
6 Ammoniak	0.47	5,06	0,41	4,49	0,29	2,88	0,09	3,25
7 Sonstige Stickstoffverbin- dungen	0,83	8,96	1,14	12,47	0,25	2,49	0,17	6,15

Die Zusammensetzung der Mineralbestandtheile (Reinasche) ist nach J Konig im Mittel folgende

#### In Procenten

Kalı Natron Kalk Magnesia Eisenoxyd Phosphorsdure Schwefelsäure Kieselsäure + Sand Chlor 3,15 42.46 12.74 0.62 0.2830,59 2,08 9,63

LEUBE ROSENTHAL'sche Fleischsolution 1000 g fettficies, feingehacktes Rindfleisch worden in einem Porcellangefass mit 1 Liter Wasser und 20 g Salzsaure (1,125 spec Gew) angerührt. Dieses Porcellangefass wird in einen Parin'schen Topf eingesetzt und 12-1. Stunden (wahrend der eisten Zeit unter bisweiligen Umruhren) gekocht. Nach dieser Zeit wird die Masse im Morser zeriieben, bis sie emulsionsartig aussieht, dann mit Nallium karbonat fast neutralisirt, nochmals 12—15 Stunden im Papin'schen Topf gekocht, dann zur Bielkonsistenz abgedampft, im Blechbüchsen abgefollt, welche sterilisirt und verlöthet werden Enthalt in Procenten 67,2—80,4 Wasser, 9,0—11,0 Albumin, 1,8—6,5 Pepton, 5,6—7,6 sonstige Stickstoffverbindungen, 0,5 Kochsalz und 0,8—1,4 sonstige Salze Wird als Ernahrungsmittel bei Magengeschwuren, chronischer Dyspepsie, akutem Magenkatarrh

ctc angewendet, 1st aber wenig haltbar

Beef-tea Von Knochen, Fett und Sehnen befreites (mageres) Rindfleisch wird fein geschabt, in eine Flasche gebracht, welche man verkorkt. Der Stopfen wird fest zuge bunden, darauf stellt man die Flasche in einen Topf mit Wasser und erhitzt 2 Stunden zum Kochen Nach dem Erkalten presst man den ausgeschiedenen Sift ab und colirt oder filtrirt ihn Er ist bild zu verbrauchen

Bovril, em Fleischextrakt, welches feingehacktes Fleisch enthalt und angeblich nur den halben Werth von gutem Fleischextrakt hat

Bouillon-Wurzfett Man digerert im Wasserbade 700 Th frisches Randerfett und 300 Th frisches Schweinefett mit 50 Th Bouillongewurz (der Hannover'schen Cakes Fabrik) 1 Stunde lang und filtrirt im Dampstrichter

Bouillontafeln zur raschen Heistellung von Bouillon früher sehr behebt und im Haushalt in grösseren Kuchen selbst dargestellt. Fein gehicktes mügeres Rindfleisch (ev unter Zusatz von Huhnerfleisch und etwas Schinken) wird mit Kalbsfussen zusammen eingekocht, die vom Fett durch Abschopfen befielte Bruhe soweit eingedampft, dass sie in der Kälte gelatmirt, schliesslich in Tafeln gegossen

Carniferrin. Das Eisensalz der Phosphorfieischsanre. Man versetzt die wisserige Lösung des Fleischextraktes mit Barythydrat, bis in einem Probefiltrat ein weiterer Zusatz von Barythydrat keinen Niederschlag mehr erzeugt — Das nöthigenfalls durch Einleiten von Kohlensäure vom überschüssigen Barythydrat befreite Filtrat wird hierauf mit unorganischen oder organischen Eisensalzen gekocht, wobei sich das Eisensalz der Phosphorfieischsäure ausscheidet DRP 77136 Neuerdings soll es auch aus Molkon dargestellt werden

Rothbraunes, geschmackloses Pulver, 30 Proc Eisen enthaltend, löslich sowohl in verdünnten Säuren als auch in Alkalien. Es soll leicht resorbii bar sein und wird Erwachsenen zu 0,5 g, Kindern zu 0,2-0,8 g täglich gegeben

Carnit, Piäparat zum Rothfarben von Fleisch und Wurst, ist ammoniakalische Karminlösung

Mit Kochsalz versetzter und eingedickter Floischsaft, su updick, von dunkel-Carno braunrother Farbe Die wässerige Lösung ist neutral und zeigt das Spektrum des Oxyhaemoglobins Bestandtheile Wasser 56,74 Proc., Mineralstoffe 19,93 Proc., Ammoniak 0,28 Proc., Fett 0,29 Proc., Erweisskörper 10,84 Proc., sonstige organische Substanzen (wie Fleischbasen) 11,92 Proc

COLEMAN-LIEBIG'S Extract of meat and Malt-wine. Angeblich Portwein, in welchem Liebie's Fleischextrakt und Malzextrakt gelöst ist. Nach Trillich Portwein mit sehr wenig Fleischextiakt

Deutsches Fleischwasser. Ist eine 20 proc Lösung von Natriumbisulfit Extractium Carnis frigide paratum Lipbic. (Hamb V) Infusum Carnis frigide paratum. Liebig'scher Fleischsaft (Hamb V) 60,0 g fettfreies, fem zerkleinertes Rindfleisch werden mit einer Mischung aus 5 Tropfen Salzsaure, 1,0 g Chlornatrium und 120,0 g Wasser, 1 Stunds unter bisweiligem Umruhren macerirt, ausgepresst, filtrirt und mit Wasser auf 100,0 g gebracht

Flaschenbouillon von Dr Uffelmann in Rostock Man bringt 250-500,0 g feinzerkleinertes Fleisch in eine Flasche, verkorkt diese, stellt sie in ein Gefäss mit Wasser und erhalt letzteres etwa 45 Minuten nahe dem Siedepunkte Die ausgeschiedene Flussigkeit ist die Flaschenbouillon. Sie wird aus Rindfleisch und aus Kalbfleisch bereitet. Vergl Beef-tea

Fleischsaft-Gefroienes Ist gefrorener Fleischsaft. Er wird wie Speise Eis bereitet und besitzt den Vorzug, dass der für viele Patienten unangenehme Blutgeschmack nicht hervortratt

Fleischextraktwein mit Chinin Extracti Carnis 15,0, Chinini sulfurici 10, Acidi citrici 0,36, Aquae fervidae 30,0, Vini Xerensis detannati 500,0 Fleischpulver. Mageres Rindfleisch wird in Streifen geschnitten, diese werden einige Minuten in heisses Fett gehalten, dann im Ofen langsam gewochnet und auf der Kaffeemuhle gepulvert (Munch med Wochenschr) Zur Ernahrung Kranker futtermehl für Forellen und Karpfen von Louis Gaoos in Heidelberg Fleisch

mehl 30-35 Th., Raps- und Leinsamenmehl 9-10 Th., Mais 18-22 Th., Erbsen, Wicken Saubohnen 18-22 Th., Getreidemehl und Hafer 18-22 Th., Kochsalz 1-2 Th

Maceratio Carnis (Erganzb), Fleischauszug, Succus Carnis rocens 500 Th feingehacktes von Sehnen und Fett befreites Ochsenfleisch werden mit einer Mischung von 625,0 Th Wasser und 1,0 Th Salzsaure ubergossen, unter Umrähren 1 Stunde an einem kühlen Orte (Ersschranki) etchen gelassen Man trennt durch Filtration von der Fleisch faser und fügt 6 Th Natmumchlorid zu Stets frisch zu bereiten Nutrichie von Morme in Paris Wird aus rohem Fleische und nicht zu frischem

Brote durch Mischen, Trocknen und Pulvern und nachheriges Formen in Tafeln bereitet

Nutrin - Stroschein soll ahnlich wie Wyrnes Beef juice, s dieses, durch Em trocknen von Fleischsaft dargestellt werden und 83,5 Proc Eiweiss, 6,1 Proc Fett, 4,9 Proc

Nahrsalze und 5,5 Proc Wasser enthalten

QUAGLIO'S Bouillonkapseln Fleischextrakt 100,0, Tomatensaft frisch geproset 50,0, Selleriepulver 5,0, Kochsalz 70,0 werden im Dampfbade sorgfälig durchmischt und zur Extraktdicke eingedampft. Man füllt mit diesem Extrakt (2,5 g) den unteren Theil einer Gelatinekapsel, während man in den oberen Theil 0,5 g Bouillonwurzfett bringt, und schiebt beide Halften uberemander

Bozelina, Fleisch- und Wurstfarbe von C H Ross-Hamburg Uhlenhorst Carmini

25.0, Acidi borici 20, Aquae 805,0

BARFF's Kreechyle (liquid meat) Enthalt 95 Proc Wasser, 1 Proc Fleischbasen, 0.75 Proc Elweiss und Pepton (Stutzer)

BENGER's peptonised beef jelly. Hat 90 Proc Wasser, 9 Proc organische Stoffe,

theilweise aus Pepton bestehend (STUTZER)

BRAND & Co, Essence of beef. Enthalt 90 Proc Wasser, 6 Proc Pepton, 2 Proc

Elweiss (Stutzer)

Carne pura, Patent-Fleischpulver. Ist getrocknetes, gesalzenes und gemählenes Fleisch mit 68 Proc Proteinstoffen Wird zu Fleischzwieback, Fleischnudeln, Fleischmaccarom, Fleischkakao, Fleischchocolade verarbeitet, um den nicht angenehmen Geschmack des getrockneten Fleisches zu verdecken (Stutzer)

CARNICK'S beef peptonoids ist getrocknetes, gemahlenes und entfettetes Fleisch, mit Zusatz von Weizenkleber und Milch hergestellt Enthält Pepton (Stutzer)
Golden-Liquid Beef Tonic von Chr M Chitzenon in New-York Besteht aus Fleischextrakt, Cognak, Eisencitrat, Chinarindenextrakt und anderen Bitterstoffen Johnston's Fluid Beef. Enthält 50 Proc Wasser, 45 Proc organische Stoffe, 5 Proc Salze, Die organ'ischen Stoffe bestehen aus 17 Proc. fein zerhacktem Muskelfibrin, 17 Proc. Pepten und aus Fleischbasen (Stutzer)

Liebig's aufgeschlossenes Dünge-Fleischmehl. Die bei der Fabrikation des Fleischextraktes sich ergebenden Abfälle werden mit Schwefelsäure aufgeschlossen und in 2 Nummern in den Handel gebracht. Nr. I. Gesammtphosphorsäure 11,0 Proc, in Wasser lösliche Phosphorsäure 10,0 Proc, Stienstoff 5,0 Proc Nr. II. Gesammtphosphorsäure

9 Proc. in Wasser lösliche Phosphorsäure 8 Proc., Stickstoff 7 Proc. Murpock's liquid food. Enthält 88 Proc. Wasser, 13 Proc. Albuminate, Spuren

von Pepton und Fleischbasen (STUTZER)

Pepton Chapeautor Enthalt 20 Proc. Pepton, 8 Proc Elweiss Bei der Fahri kation scheint eine tiefgreifende Zersetzung der stickstoffhaltigen Bestandtheile eingetreten zu sein In noch höherem Massie ist dies der Fall bei Peptone Dufreske (Stutzer)
Savori and Moores finid beef Enthält 27 Proc Wasser, 60 Proc organische

Fast soviel Fleischbasen enthaltend wie Liebigs Fleischextrakt, ist diesem überhaupt ähnlich (Stutzer.)

Sienhouse Grove's fluid meat mit 28-27 Proc Pepton Ist dem Pepton Koon und Pepion Kemmerick ahnlich, indessen wurde von Rubker die sehr wechselnde Beschaffen

heit des Praparates getadelt (Stutzer)

Valentine's meat juice. Enthalt 59 Proc Wasser, 5 Proc Pepton, 2 Proc Elweise (STUTZER)

Viande Favnor 1st getrocknetes, fem gemahlenes und entfettetes Fleisch mit 85 Proc verdaulichem Fibrin, Spuren von Fleischbasen Pepton ist nicht vorhanden (Stutzer)
Wieth's Beef juice Scheint durch Einengen reinen, kochsalzhaltigen Rindfleisch-

saftes im Vacuum bei möglichst niedriger Temperatur gewonnen zu sein Soll alles Eiweiss des Fleisches in gelöster Form, ferner das Hämoglobin in unverändertem Zustande enthalten Mit Wasser verdunnt, zeigt der Saft röthlichbraune Färbung, die beim Kochen infolge Congulation des Enweisses verschwindet Theeloffelweise in kaltem oder lauem Wasser

Vinum Carnis (Nat Form)
Wines of Beef Beef and Wire
Pp Extract Carnis 35,0
Aquae fervidae 60,0
Vini Xerensis q 5 ad 11

Vinum Carnès et Perri (Nat Form)
Wine of Beaf and Iron Beef, Wine and
Iron

Pp Tincturae Ferri citri chloiddi Extracti Carms & & 80,0 Aquae fervidae 60,0 Vini Xerensis q & ad 1 l.

### Caroba.

Folia Carobae, Carobanblatter sind die Blatter einer Anzahl von Bignoniaceen aus Mittel- und Sudamerika, die als Diuretica und Sudorifica besonders gegen Syphilis

emptohlen werden, nambeh Jacaranda procesa Spr. J lancifolia (?), J subrhombea DC, J oxyphylla Cham, Bignonia quinquefolia Vahl, B purgans (?), B nodosa Mans, Sparattosperma lithontripticum Mart, Kordelestris syphilitica Arruel Die Abbildungen zeigen Blatter erstgenannter Art

Bestandtheile der Jacaranda Arten 0,162 Proc eines Alkaloides Carobin, 3,3 Proc Carobaharz, 0,0516 Proc Caro basaure, 0,1 Proc Steocarobasaure etc







Fig 163

Fig 166

Anwendung 1-8 g 3-4 mal thehich

Balsamum Henriche, Henrichtenbalsam gegen Zahnschmerzen, ist eine koncen trirte alkoholische Tinktur der Blattei

Unter dem Namen Caroba gehen auch die Hulsen von Ceratonia Siliqua und die grossen hehlen Gallen auf Pistacia Terebinthus, die von Pemphigus cornicula rius erzeugt werden

## Carrageen.

Carrageen (Austr Germ Helv) Chondius (U-St) Caragaheen. Alga s. Fucus s Muscus s. Lichen Caragen. Irlandisches Moos. Karragaheen Perlmoos. Knorpeltang. Seemoos. Mousse d'Irlande Goémou. Mousse perlée — Irish Moss Pearl-moss Wird geliefert von zwei Algen aus der Reihe der Florideae, Familie der Gigartinaceae Chondrus crispus Lyngbye (Sphaerococcus crispus Agardh) und Gigartina mammillosa J G Agardh (Sphaerococcus mammillosus Agardh), beide an den Küsten der alten Welt von Gibraltar bis zum Nordkap und an der atlantischen Küste von Nordsmerika Die erstgenannte fehlt im Mittelmeer und in der Ostsee, die zweite kommt auch im stillen Ocean vor, in der Droge tritt sie quantitativ ganz zurück

Beschreibung Beide Arten besitzen einen am Grunde stielformigen Thallus, der mit einer scheibenförmigen Verbreiterung auf der Unterlage befestigt ist und sich nach oben wiederholt gabelig theilt. Die Aeste sind besonders bei Chondrus recht vielgestaltig, flach, gelappt, stielformig, am Rande oft gekrhuselt, jedenfalls sind sie bei hinreichender Breite immer flach, bei Gigartina rinnenformig aufgebogen. An zahlreichen Exemplaren findet man die durch einen Geschlechtsakt entstandenen Fortpflanzungsergane, die Cysto carpien, die bei Chondrus halb eifbrung aus dem Gewebe des Thallus hervorragen, bei Gigartina stielformig oder zitzenformig hervortreten. Beide sind im frischen Zustande schwatzroth oder grünroth. Der Querschnitt lasst unter dem Mikroskop eine dichte Rinden- und eine lockere Markschicht erkennen.

658 Carthamus

Bestandthetle. Bis 80 Proc Carrageenschleim (Pararabin)  $C_0H_{10}O_0$ , bis 9,4 Proc Proteinsubstanzen, in gennger Menge Jod und Brom, feiner an Farbstoffen Phyco-Erythrin und Chlorophyll Der Aschengehalt betragt 14 Proc Die Ascheist reich an Sulfaten.

Einsammlung und Zubereitung Man sammelt die durch Springfluthen an das Ufer geworfenen Algen oder zieht sie mit Rechen aus dem Wasser im Norden und Nordwesten Irlands, in geringer Menge auch in Nordfrankreich, die Hauptmenge liefert die Grafschaft Plymouth an der Küste von Massichusetts — Die frisch schwarziothen Algen werden durch wiederholtes Befeuchten und Trocknen an der Sonne gebleicht, dann in Fassern mit Wasser gerollt und noch einmal getrocknet. Die ursprunglich schlupfrigweichen Pflanzen sind nun steif, knorplig und weissgelb

Prüfung. Bei der Methode des Einsammelns ist es unvermeidlich, dess auch fremde Algen, Korallen, Schnecken, Muscheln, Steinchen mit gesammelt werden. Von diesen wird die Droge durch Auslesen möglichst befreit. — Mit Wasser übergossen wird die Droge schlipfrigweich und liefert damit beim Kochen einen nach Erde schmeckenden, in der Kälte ziemlich dieken Schleim, der mit Jod nicht blan, sondern höchstens rothlich wird. Eine im Handel vorkommende, besonders helle Sorte ist mit schwefliger Saure gebleicht, trocknet man solche Waare stark in der Wärme, so wird sie braun infolge des Gehaltes der durch Oxydation der schwefligen Saure entstandenen Schwefelsaure

Aufbewahrung Man entfernt so viel als möglich fremde Algen, Korallenreste und missfarbige Theile und zerstösst die schaff nachgetrocknete Droge im Mörser, oder man feuchtet dieselbe mit Wasser an, schneidet mittels eines Wiege- oder Stampfmessers und trocknet sie wiederum sorgfältig Das durch ein grobes Speciessieb getriebene Carrageen wird, durch Absieben vom Pulver befreit, an einem trockenen Orte aufbewahrt

Anwendung. Als Nahrmittel bei Schwindsüchtigen, schwächlichen Kindern, bei Katarrhen der Respirationswege und des Darmkanals. In Theegemischen, in Abkochungen (1—2 100), in Form einer Gallerte. Carrageenschleim dient zur Bereitung haltbarer Leberthranemulsionen, zum Glatten der Haare, zum Klaren truber Flüssigkeiten (Bier, Honig etc.)

Gelatina Carrageen (Ergenzb)
Irlän disch-Moos-Gallerte
Bp Carrageen concisi 1,0
Aquae 40,0
Man erhutzt 1/2 Stunde im Dampfbade, presst gelinde, fügt
Bacchari 2,0
hinzu u. dampit ab, bis nach Entfernung des Schaumes 10,0 bleiben. Nur
auf jedesmal Verordnung g bereiten

Pasta Cacao carragenata
Carrageen - Chokolada

Rp Massae Cacao
Saccharolati Carrageen EA

Bereitung s unter Chokolada, S 585

Rp 1 Carrageen 100,0
2 Aquae 8000 0
3 Succhari 500,0

Saccharolatum Carrageon

Man kocht 1 u 2 1/, Stunde, löst in der Seihfüssigkeit 5 und dampft unter Abschäumen zur Extraktdicke ein Die Masse wird scharf getrocknet und gepulvert.

Brustbonbons von Srollwerk in Köln sollen mittels einer Abkochung von Carrageen, Isländischem Moos, Effinschwurzel, Süssholz, Souchongthee u a bereitet werden

Cataplasma artificiale s. instantaneum, von Lellevre und von Volkhausen, ist als Ersatz für Leinsamenmehl- und Breiumschläge seiner einfachen und sauberen Anwendung wegen sehr beheht. Es sind mit Carrageensblochung getrankte Wattetafeln, denen man durch Pressen und Trocknen das Aussehen einer dünnen Pappe giebt. Zum Gebrauch lässt man sie in heissem Wasser aufquellen

Kräuterthee von C Luok in Kolberg besteht aus Carrageen, Ehrenpreis, Lungenflechte, Bittersüss, Landenblüthe

Lebenstrank der Frau Neumann in Berlin, besteht im wesentlichen aus Carrageenabkochung

Moospflanzenzeltchen von J Seicher in Rognan sind Tafeln aus gezuckertem, roth gefärbtem Carrageenschleim

Végétaline naturelle von Compens & Co, em Kesselsteinmittel aus Meeresalgen

## Carthamus.

Gattung der Compositae - Cynareae - Centaureinae.

Carthamus tinctorius L Heimath unbekannt, als Farbpflanze vielfach in wär meren Gegenden, selten in Mitteleuropa kultivnt. Carthamus. 659

Verwendung finden die Blüthen: Flores Carthami. Flores Cnici, s. Croci hortensis. Safior. Bastardsafran. Deutscher, Falscher oder Wilder Safran. Carthame. Safranon. Safflower.

Beschreibung. Die beim Beginn des Welkens aus den Blüthenkörbchen herausgezupften, rothen oder orangerothen Blüthen sind zwittrig. Die Röhre ist etwa 25 mm lang, sie theilt sich in 5 lineale, 6 mm lange Lappen (Fig. 166). Die Antherenröhre ist gelb. Die Pollenkörner sind bis 0,07 mm gross, gezackt, dreiporig. Die vierkantig gerippten Achaenen ohne Pappus. Der Fruchtknoten wird gewöhnlich abgerissen, findet sich aber auch noch häufig unter der Droge, ebenso die schmalen, weissen, seidig glünzenden Spreublättehen.

Bestandtheile. Safflorgeib, gelber in Wasser löslicher Farbstoff, und ein rother Farbstoff Carthamin (cf. unten), in Wasser schwer, in Alkohol und Alkalien leichter löslich.

Zuberettung, Anwendung, Nachweis. Die gesammelten Blüthen werden entweder einfach an der Luft getrocknet (5 Th. frische geben 1 Th. trockene), oder vorher zerquetscht, in jedem Falle aber mit Wasser extrahirt, um das werthlose Safflorgelb zu entfernen. Dann trocknet man sie locker oder in kleinen Kuchen. — Findet in der Pharmacie Verwenlung zur Her-

stellung feiner Räucherspecies, in der Technik als Färbematerial für Seide, dessen Bedeutung aber gegenwärtig abnimmt gegenüber den Anllinfarben (Safranin), auch als Maler-

Fig. 166. Einzelblüthe v.Carthamus tinctorius.

farbe und zum Schminken und zur Verfälschung von Safran oder als dessen Surrogat.

Im unzerkleinerten Safran leicht zu erkennen, wenn man
eine Probe aufweicht, an der ganzen Form der Blüthen; im
Pulver werden die stachligen resp. warzigen Pollenkörner

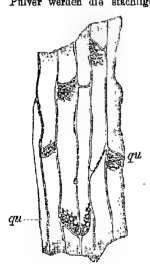


Fig. 167. Fragment eines Spredblättchens. 300 mal vergr. qu Querwände. (Nach Morller.)

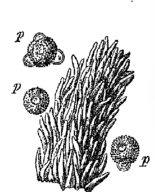


Fig. 188. Griffelende der Saflorblüthe. 300 mal vergr. p Pollenkörner. (Nach MOELLER.)



Fig. 169. Blumenblatt des Saflor. 300 mal vergr. ep Epidermis. p Papillen. sp Spiralgefässe. s Sekretschläuche. (Nach MOELLER.)

auf die richtige Spur führen, ferner ist auf die abweichenden Gewebe des Griffels und der Antheren zu achten. Safflor färbt sich mit konc. Schwefelsäure roth (cf. Crocus.).

Carthaminum C14 H14 O2, der rothe Farbstoff des Safflor.

Darstellung. Die mit Wasser (cf. oben) ausgezogenen Blüthen extrahirt man mit 15 proc. Lösung von Na<sub>2</sub>CO<sub>5</sub>. Aus der rothen Lösung schlägt man das Carthamin mit Essigsäure auf Baumwolle nieder; entzieht derselben den Farbstoff von neuem mit 5 proc. Lösung von Na<sub>2</sub>CO<sub>5</sub> und schlägt ihn daraus mit Citronensäure in Flocken nieder. Der gesammelte und getrocknete Niederschlag wird in Alkohol gelöst und dieser verdunstet.

660 Carum

Eigenschaften Schwarzgrünes Pulver, in Wasser schwer, in Alkohol, in atzen den und kohlensauren Alkalien mit rother Farbe löslich, aus diesen Losungen durch Sauren fallbar. In Aether unlöslich Mit koncentrirter Schwefelsaure sich 10th losend, aus dieser Losung auf Wasserzusatz nicht wieder ausfallend. Beim Schmelzen mit KOH entstehen Oxalshure und p-Oxybenzoesaure

### Carum.

Gattung der Umbelliferae - Apioideae - Ammineae.

| Carum Carvi L Heimisch durch fast ganz Europa bis nach Tibet und in Sibirien Vielfach kultivirt Liefert Fructus Carvi (Austr Germ Helv) Carui Fructus (Brit) Carum (U-St) Semen Carvi. Semen Cumini pratensis. — Kummel. Küm melsamen. Garbe. Kramkümmel — Carvi (Gall) Semences de carvi. Cumin des prés. — Caraway. Caraway Fruit.

Beschreibung Die ganze Spaltfrucht ist eirund, von den Seiten zusammengedrückt, oben vom Stempel und den Resten des Griffels gekrönt, ungefahr 5 mm lang, kahl, meist in die etwas siehelformigen Theilfrüchtichen zerfallen — Die Theilfrücht im Querschnitt fast regelmässig fünfeckig mit 5 hervortretenden Ecken, dazwischen in den Thal

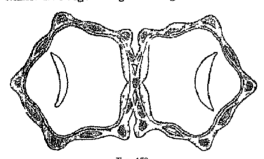


Fig 170
Querschnitt durch die ganze Frucht von Carum Carvi.

chen je ein Oelstriemen, auf der Fugen fläche zwei. Das Endosperm im Quer schnitt schwach funflappig — Im Bau ist die Frucht kaum von denen anderer Umbelliferen unterschieden, das Pulver charakterisirt sich durch folgende Merkmale Haare fehlen, ebenso Netzfaserzellen (vergl Foeniculum), die Quer zellen sind auffallend breit (15—24  $\mu$  bei 45—75  $\mu$  Länge), ziemlich reichlich isodiametrische oder fast isodiametrische Steinzellen, schlanke Tracheiden

Bestandtheile 3-7 Proc

ätherisches Oei (vergl. unten), 12,69 Proc Fett, 3,12 Proc Zucker, 19,74 Proc stickstoff haltige Substanz, 4,58 Proc Starke, 16,51 Proc stickstofffreie Extraktstoffe, 20,09 Proc Rohfaser, 14,55 Proc. Wasser, 6,01 Proc Asche

Verwechstungen und Verfülschungen. Den Früchten sollen zuweilen die von Aegopodium Podagraria I. beigemengt sein, die dunkler gefarbt und ohne Oel striemen sind. — Häufig ist eine Verfälschung mit Kümmelfrüchten, denen das ätherische Oel durch Destillation schon entzogen ist. Sie sind ganz oder fast geruch- und geschmack los Vorkommendenfalls giebt eine Extraktbestimmung Anhaltspunkte, guter Kummel giebt etwa 15 Proc Extrakt.

Aufbewahrung. Die zur Reifezeit gesammelte Frucht wird getrocknet, gereinigt und in Holz-, besser in Blechgefassen aufbewahrt. Einen kleinen Vorrath an grobem Pulver hält man für Veterinarzwecke. Für das feine Pulver wahlt man braune Stöpselglaser. Vor dem Pulvern trocknet man den Kümmel entweder einige Zeit über Aetzkalk oder einen Tag bei gelinder Warme. Bei Verarbeitung der Früchte zu Pulver entsteht durch Trocknen und Verstäuben 10—12 Proc. Verlinst.

Anwendung. Als Stomachicum und Carminativum bei Blähungen und Kolik 0,5—2,0 g mehrmals taglich als Pulver oder Infusum Beliebtes Küchengewürz

Aqua carminativa
Windwasser
a Ph Austr

Rp Florum Chamomillae Romanse
Cordicis Fruct Aurantil
Cordicis Fruct Citri
Poliorum Menthae crispae

Fructus Carvi
Fructus Corandri
Fructus Foeniculi ää 80,0
werden zerschnitten und zerstossen mit
Aquae 4000,0

24 Stunden macerart, dann destillirt man ab 2000,0

Carum 661

Sulfuris sublimati

b Münch Apotheker-Verein, Pp Olci Aurantu corticis Olci Carvi Olci Citri Olci Corandri Olci Foeniculi Olci Menthae piperitae an 1,0 Spiritus 100,0 Aquae Chamemillae 900,0	Flacovaccharum Carvi Oléosaccharure de carvi Germ Austr Helv Gall Rp Olei Carvi 1,0 1,0 Sacchari pulver 50,0 20,0 Guttao carvolatao Weisse Magenkramptropfen. Pp Carvoli 20,0 Olei Menthae pineritae 2,0
c Badische Erg Taxe	Spiritus 73,0 Aquae destillatae 5,0
Rp Florum Chamomillae 5,0 Foliolum Menthae crispae cone. Fructus Carvi contusi Fructus Foeniculi contusi Corticia Fructus Citri cone Corticia Fructus Aurantii cone. 55 2,0	Species carminativae (Grll) Espèces (semences) carminatives Rp Fructus Anist Fructus Carvi Fructus Conandri Fructus Fochicun na
Spiritus 15,0  Man lässt 24 Stunden stehen und destilhirt ab 100,0  Aqua Carul (Brit.)	Spiritus Carvi (Austr), Kummelgeist, ist nus Kümmelfrüchten wie Spiritus Anisi (S. 316) zu bereiten
ist wie Aqua Anethi (vergl S 803) zu bereiten I x tempore Olei Carvi gtts 3 Aquae tepidne 100,0	Ex tempore Olei Carvi 1,0 Spiritus 70,0 Aquae 29 0  Vet Pulvis galactanoeus yaccarum
Emplastrum Carvi.  Bp Cerati Resume Pim 25,0  Corae flavae	Vet Pulvis galactapoeus vaccarum Milch pulver Rp Fructus Carvi pulv 40,0 Rhizomatis Calami pulv 40,0 Natrii chlorati 15,0

Mit Warmbier täglich 2mal 2 Esslöffel Brust- und Blutreinigungsthee von Zoffel Malyenblätter, Kummel, Süssholz Guajakholz, Sassafias

Brust- und Lungenthee, Zeehi'scher ist dem vorigen ahnlich

Tructus Carvi pulverati na 5,0

Hellschnaps, bitterer, von Johanna Gerlitz, wird aus Kümmel, Fenchel, Marblumenwurzel, Orangenschale u a mit verdunntem Weingeist bereitet
Mittel gegen Magenleiden von Heinrich Kümmel, Sennesblätter, Schafgarbe,

Tausendgüldenkraut, Suefmutterchen, Erbisch, Petersilie, Waldmeister

### II. Carum Ajowan Benth et Hook (Ptychotis coptica DC)

In Ostindien, Persien und Aegypten kultivirt. Liefert in den Früchten. Fructus Ajowan, Semen Ajoyae, Adjowanfruchte, Ajowan, True Bishops seed Ammi officinal Ajowan (Gall)

Beschreibung. Die Frichte sind breiteiformig, bis 8 mm lang, Aussenseite papillös hockerig, in jedem Thalchen ein Oelstriemen, auf der Fugenflache zwei

Bestandtheile Sie enthalten 3-4 Proc eines farblosen oder schwach gelblichen atherischen Oeles vom spec Gew 0,90-0,93, das Cymol und Thymol enthalt Frachte sind das Hauptmaterial zur Gewinnung des letzteren

III Die knollig verdickten Wurzeln amerikanischer Arten, von Carum Gairdner! Benth et Hook und C Kelloggin A Gr werden gegessen

IV Unter dem Namen "Kummel" gehen hier und da im Handverkauf andere Fruchte, so die Fruchte von Cuminum Cyminum L. (vergl Cuminum), als romischer Kummel, die Samen von Nigelia sativa L als Schwarzkummel und Kreuzkummel, mit welchem Namen auch die Samen von Datura Stramonium L bezeichnet werden

Oleum Carvi (Germ, Austr, Helv, Gall) Oleum Cari (U-St) Oleum Carui (Brit) Carvolum. Oleum Carvi concentratum. Kümmelbl, Karvol, Carvon Essence de Carya, Oil of Caraway.

Es ist zu beachten, dass Austr, Helv, Gall, Brit, U-St unter "Oleum Carvi, Cari" oder "Carut" normales oder fast normales Kummelol verstehen, wahrend Germ mit Oleum Carvi nur den sauerstoffhaltigen Antheil, das Carvon bezeichnet

Gewinnung. Durch Dampfdestillation der zerklemerten Kümmelfrüchte Oelgewinnung wird hauptsächlich norwegische oder hollandische Waare verwendet. (Aus662 Carum

beute 4—6,5 Proc) Seltener wird deutscher Kümmel destillirt, da dieser einen gelingeren Oelgehalt (3,5—5 Proc) hat Zuweilen worden die Fruchte auch unzerkleinert destillirt und nach dem Trocknen zu betrügerischen Zwecken verkauft. Das so gewonnene Oel ist jedoch ärmer an Carvon und deshalb minderwertig. Zur Darstellung des Carvons unterwirft man Kümmelöl der fraktionirten Destillation mit Wasserdampf. Hierbei geht das Limonen (Carvon) zuerst über und wird von dem später überdestillirenden Carvon getrennt.

Eigenschaften. Normales Kümmelöl ist eine wasserheile oder hellgelbe Flüssig keit vom Geruch und Geschmack des Kümmels Spec Gew 0,905—0,915, (0,91—0,92 U St., Brit 0,91 Austr 0,90—0,91 Helv) Drehungswinkel (100 mm-Rohr) + 70 bis + 80° Löslich in 3—10 Th 80 proc Alkohol und in gleichen Theilen 90 proc Alkohol Es siedet von 175—280° C

Carvon (Oleum Carvi des Arzneibuches) (Carvol), der eigentliche Träger des Kum melgeruchs, ist etwas dickflüssiger als Kummelöl und hat das spec Gew 0,963—0,966 und das Drehungsvermögen + 57 bis + 60° im 100 mm-Rohre. I The lost sich in 20 The 50 proc, und in 2 The 70 proce Alkohol auf. Mit 90 proce Alkohol ist es in jedem Verhaltniss mischbar. Löst man 1 cem Kummelol oder Carvon in 1 cem Spiritus auf, so entsteht auf Zusatz von einem Tropfen einer siehr vierdünnten Eisenchloridlösung meist eine violettrothe Färbung, die auf Zusatz von mehr Eisenchlorid wieder verschwindet (Germ, Austr.). Zum Gelingen der Reaktion ist eine starke Verdünnung des officinellen Liquor Ferri sesquichlorati erforderlich. Durch welchen Vorgang die Farbung veranlasst wird, ist unbekannt Irgendwelchen praktischen Nutzen hat die Reaktion nicht

Bestandthetic Normales Kummelol enthalt annahernd gleiche Theile Carvon,  $C_{10}H_{14}O$ , und Bechts-Limonen (Carven),  $C_{10}H_{16}$  Roines aus der Schwefelwasserstoffver bindung,  $C_{10}H_{14}O,H_{2}S$ , durch alkoholisches Kah abgeschiedenes Carvon siedet bei 229—230°C (Quecksilberfaden ganz im Dampf) und hat das spec Gew 0,964 Das spec Diehungsvermögen  $[\alpha]_{D}=+62^{\circ}$  Limonen siedet von 175—176°C und hat das spec Gew 0,946 bei 15°C,  $[\alpha]_{D}=+123^{\circ}40'$ 

Prifung. Die Bestimmung des spec Gew ist wichtig, weil sich daraus direkt die Menge des in einem Oele enthaltenen Carvons berechnen lasst, vorausgesetzt natürlich, dass das Oel nicht durch Spiritus verfalscht ist. Ein Kummelol ist um so besser, je hoher sein spec Gew ist. Soll Carvon zur Darstellung von Kümmel Liqueuren benutzt werden, so ist auf die oben erwähnte Löslichkeit in Alkohol von 50 Vol. Proc. zu achten. Verfalschungen mit Spiritus machen sich durch die Erniedrigung des spec Gew bemeikbar. In Wasser fallende Tropfen eines spiritushaltigen Oeles bleiben nicht klar, sondern erscheinen nach kurzer Zeit milelig getrübt.

Anwendung. Man gebraucht das Kummelöl als Stimulans und Carminativum, bei Appetitlosigkeit, Magenkrampf, Flatulenz innerlich zu 0,1—0,2—0,3 g (3—6—10 Tropfen), auch äusserlich in Salben, Linimenten und Pflastern Klystieren wird es in der 50 fachen Menge Weingeist gelöst zugesetzt

Die grösste Menge Kümmelöl wird in der Liqueurfabrikation zur Herstellung von Kümmelschnäpsen und -Liqueuren gebiaucht. Für die besseren Sorten (Gilka, Allasch) findet ausschließlich das Carvol Verwendung

	Kümmel Brann	twoin	Kümmel Liqi	asur Tour
Rp	Caryoli Spiritus (95%) Aquee Sirupi simplicis	2,5 g 8 l 7 ,, 80 g	Rp Carvoli Spiritus (95%) Sacchari coci cum Aquae Aquae	2,5 g 8 l 1000,0 1000,0 5,6 l

Eiskümmel-Liqueur. 8 g Carvol, 4 Inter Spiritus (95 Proc.) werden einer Auflösung von 7 Kilo weissem ungebläuten Candiszucker in 2,4 Inter Wasser zugesetzt

Den Zucker kocht man in einem irdenen oder emailirten Gefasse, füllt den Inqueur nach Fertigstellung noch warm in die Flaschen und bewahrt diese bei mässiger Temperatur aufrecht stehend auf, damit sich der ausscheidende Zucker krystallklar auf dem Boden und an den Wandungen der Flaschen absetzt

# Caryophylli.

I. Caryophylli sind die Blüthenknospen der Eugenia caryophyllata Thunberg (syn. Caryophyllus aromaticus L., Jambosa Caryophyllus Niedenzu) Familie der Myrtaceae — Myrtoideae. Die Pflanze soll ursprünglich heimisch sein auf der Molukken-Insel Makian, findet sich aber anscheinend wild auch auf andern Molukken und auf den Philippinen. Kultivirt auf den Uliasser-Inseln, auf der Insel Amboina, in grossem Umfange in Sansibar und Pemba, wenig in Westindien.

Namen. Caryophylli (Austr. Germ.); Caryophyllum (Brit.); Caryophyllus (Helv. U-St.). Caryophylli aromatici. Flores Caryophylli. — Gewürznelken. Kreidenelken. Nügelchen. — Girofles (Gall.). Clous de girofle. — Cloves.

Beschreibung. Die Droge besteht aus dem gerundet vierkantigen, 10-15 mm langen, bis 4 mm dicken, braunen Fruchtknoten, der oben die vier dreieckigen Kelchblättchen trägt, welche die kugelig zusammenneigenden Blumenblätter einschliessen. Man kann die letzteren mitsammt den zahlreichen, gebogenen Staubblättern abheben, worauf der einfache Griffel sichtbar wird. Im Querschnitt durch den oberen Theil des Fruchtknotens werden die beiden Fächer desselben mit zahlreichen Samenanlagen sichtbar, von denen aber nur eine zur Entwicklung gelangt.

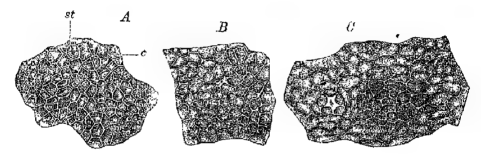


Fig. 171. Epidermis der Gewürznelken. A vom Unterkeich, B von der Aussenseite, C von der Innenseite des Kronenblattes mit durchschimmernden Sekretbehältern und mit Oxalatdrusen, st Stomatien. 160 mai vergr. (Nach MOELLER.)

Der Querschnitt zeigt innerhalb der mit dicker Cuticula bedeckten Epidermis Parenchym und in demselben einen mehrfachen Kreis grosser schizogener Sekretbehälter, in denen sich das ätherische Oel findet. In der Mitte des Querschnittes folgt ein Kreis kleiner Gefässbündel mit einigen Bastfasern, die bis 400  $\mu$  lang, bis 45  $\mu$  diek und ziemlich stark verdickt sind. Das daran sich nach innen anschliessende Gewebe ist ausserordentlich lückig, dann folgt wieder ein Kreis von Gefässbündeln, der ein kleines centrales Parenchym umschliesst. Im ganzen Parenchym häufig Oxalatdrusen. — Im Nelkenpulver fallen auf: die erwähnten Bastfasern, die tetraedrischen Pollenkörner, die zahlreichen kleinen, aber häufig zertrümmerten Oxalatdrusen, Fetzen der Epidermis mit der dicken Cuticula und mit Stomatien (Fig. 171). Mit Eisenchlorid werden alle Elemente schwarzblau (Eugenol), mit Kalilauge behandelt, krystallisirt leicht Eugenol-Kalium aus.

Bestandtheile. 9—20 Proc. ätherisches Oel, 13 Proc. Gerbstoff (?). Ferner nach Komme: 8,04 Proc. Wasser, 5,92 Proc. Stickstoffsubstanz, 9,1 Proc. Fett, 45,2 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, 8,45 Proc. Holzfaser, 7,42 Proc. Asche.

Handelssorten. 1) Die besten sind die ostindischen Molukken-, Amboina-, englischen Compagnienelken. Verhältnissmässig hellfarbig, besonders die Kronblätter deutlich heller wie der Kelch und Fruchtknoten. Oelgehalt 19—20 Proc. 2) Sansibaroder afrikanische Nelken, dahin auch die Madagaskarnelken. Etwas dunkler. Oelgehalt 16—18 Proc. Die Hauptsorte des Handels. 3) Amerikanische oder Antillennelken von geringem Oelgehalt, ganz minderwerthig.

Verfalschungen Solche der unzerkleinerten Nelken sind selten, doch sind kunst liche Nelken aus Thon oder Holz, die mit Nelkenol impragnirt waren, feiner solche aus Weizenmehl, Eichenrinde und wenig echten Nelken vorgekommen — Haufiger ist die Beimengung solcher, denen das atherische Oel entzogen ist und denen man dann durch Abreiben mit fettem Oel wieder ein gutes Aussehen gegeben hat (Gute Nelken geben durchblochen und mit der Bruchstelle auf Papier gedruckt einen Oelfieck und lassen beim Drucken mit den Fingern Oel heraustreten) Schüttelt man eine Probe verdächtiger Nelken einige Male mit Wasser von 15—20°C und überlasst sie dann der Ruhe, so sinken die guten Nelken zu Boden oder schwimmen senkrecht, bereits extrahirte oder "tanbe" schwimmen wagerecht Schwimmen mehr wie 8 Proc wagerecht, so soll man die Probe beanstanden Gute Nelken geben mindestens 30 Proc alkoholisches Extrakt, tanbe geben 7—10 Proc, extrahirte 2—5 Proc

Schwieriger ist der Nachweis von Verfalschungen im Nelkenpulver

1) Am haufigsten kommen solche vor mit den Nelkenstielen (Stipites sen Festucae Caryophyllorum, vgl S 669) Diese sind im Pulver charakterisist durch reichliche Frag

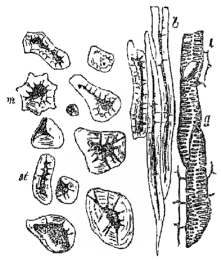


Fig 172 Aus den Nelkenstielen. g Gefässe b Fasern st Steinzellen der Rinde. 160 mal vergr (Nach MOELLER)

mente von Treppen-und Netzgefassen, wahlend die Gewurznelken nur Spiralgefasse enthalten, ferner durch zahlreiche kurze, stalk verdickte und porose Steinzellen, die der Rinde entstammen, durch Kalkoxalat in Drusen und Einzelkrystellen (Fig 172) — Das "ganz vereinzelte" Vorkommen dieser Elemente im Pulver berechtigt nicht, von einer absichtlichen Verfalschung zu sprechen, da einzelne Stiele aus Versehen mit vermahlen werden konnen

2) Ferner werden als Verfalschung die Mutteraelken (Anthophylli), die Fruchte der Pflanze, angefuhrt Diese Verfalschung ist ziem lich unwahrscheinlich, da die Mutternelken theurer bezahlt zu werden pflegen als die Gewürznelken Vorkommenden Falles sind sie zu erkennen an dem reichlich vorhandenen Starkemehl, dessen Körnehen bis  $45~\mu$  gross, eiformig, bis nierenformig, an einem Ende oft abgestutzt sind Sie ontstammen den Keimblattern Ferner sind leicht aufzufinden gestreckte, knornige, stark verdickte Steinzellen (Fig. 178 u. 174)

3) Andere Verfälschungen, wie Mehl, gepulvertes Backwerk, Starke, sind leicht durch das Mikroskop zu ermitteln, solche unorganischer Natur durch die Aschenbestimmung

Aufbewahrung. In Porcellan- oder Glasgefässen (nicht in Blech!) Die Nelken sind wegen des hohen Gehaltes an flüchtigem Oel schwer zu pulvern, man trocknet sie am besten längere Zeit über Aetzkalk, verwandelt sie in ein mittelfeines Pulver und bewahrt dasselbe in nicht zu grosser Menge in gutschliessenden, gelben Hafenglasern auf Die Ausbeute wird 82—88 Proc der lufttrocknen Droge betragen

Anwendung und Wirkung. Sie wirken antiseptisch Man benutzt sie als Zusatz zu desinsierenden und aromatischen Mundwassern, aromatischen Tinkturen Kaumittel bei sibelriechendem Athem Innerlich als appetitanregendes Mittel bei Verdauungsstörungen, Blähungen etc Hauptsächlich als Küchengewurz

Oleum Caryophyllorum (Germ Austr Brit. Gall. Helv U-St.) Nelkenol Essence de Girofe. Oil of Cloves.

Darstellung. Das Nelkenöl wird aus den Gewürznelken — meist ostafrikanischen — durch Destillation mit Wasserdampf gewonnen Ausbeute 15—19 Proc Das zuerst übergehende Oel schwimmt auf dem Wasser und besteht aus Caryophyllen, das spater

überdestillirende Eugenol sinkt in Wasser unter. Durch Zusammenmischen beider Bestandtheile eihält man das normale Nelkenöl.

Eigenschaften. Frisch destillirtes Nelkenöl ist ein fast farbloses oder gelbliches, am Licht oder durch Berührung mit der Luft bald gelb bis röthlichbrann werdendes Oel, das den starken Geruch der Gewürznelken und einen brennenden aromatischen Geschmack besitzt. Es siedet bei 250—260°C., wobei die grösste Menge zwischen 250 und 251°C. überdestillirt, und dreht den polarisirten Lichtstrahl sehr schwach nach links.

Das spec. Gew. schwankt je nach der Darstellungsweise des Oels von 1,045-1,070.

Austr. Brit. Germ. Helv. U-St. Spec. Gew. 1,040—1,060 > 1,050 > 1,060 1,055—1,065 1,060—1,067.

In Spiritus und Aether löst sich Nelkenöl in jedem Verhältniss, von Spiritus dilutus sind etwa zwei Theile zur klaren Lüsung erforderlich. Schwefelkohlenstoff, Benzin und

Chloroform gebon tribe Mischungen. Eine Lösung von 1 Vol. Oel in 2-3 Yol. Weingeist färbt sich durch Eisenchloridlösuung (Germ.) blau bis blaugrün. Verdünnte Eisenchloridlösung (1:20) ruft eine blaue, bald durch roth in gelb übergehende Färbung hervor (Germ.). Mit Kali- oder Natronlauge oder mit Aetzammoniak geschütteltes Nelkenöl gesteht nach kurzer Zeit zu einer gelb gefärbten Masse (Eugenolkalium etc.). Schütteln von Nelkenöl mit Kalkwasser bilden sich flockige, an den Wänden des Gefässes anhaftende Ab-Eugenolcalcium scheidungen YOU (Germ.). Breitet man an den Wänden eines Reagircylinders einige Tropfen Nelkenöl in dünner Schicht rothe Färbung.

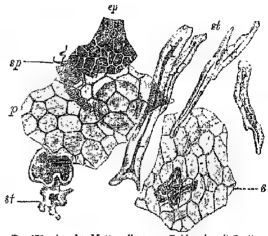


Fig. 178. Aus den Mutterneiken. op Epidermis mit Spaitöffnung. p Parenchym der Fruchtwand. op Spiralgefisse, of Steinzellen und Fasern. 160 mal vergr. (Nach Moziller)

aus und lässt Bromdämpfe einfallen, so entsteht eine weissliche, später gelbe bis gelb-

Mit Wasser geschütteltes Nelkenöl, auch ganz frisch destillirtes, ertheilt diesem infolge eines geringen Gehaltes an Essigsäure eine schwach saure Reaktion.

Bestandtheile. Ausser geringen Mengen Essigsäure, Methylalkohol, Furfurol, und Aceteugenol und (in alten Oalen) Spuren von Vanillin besteht Nelkenöl aus Caryophyllen und Eugenol.

Caryophyllen, ein Sesquiterpen C<sub>15</sub>H<sub>24</sub>, bildet eine farblose bei 258—260° C. siedende Flüssigkeit von schwachem, durchaus nicht an Nelken erinnerndem Geruch. Spec. Gew. 0,9085 bei 15° C.

Eugenol,  $C_0H_2 - C_3H_5[1] - OCH_2[8] - OH[4]$  oder p-oxy-m-Methoxyallylbenzol ist, wenn ganz frisch destillirt, eine farblese, stark lichtbrechende, optisch inaktive

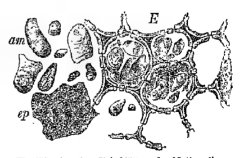


Fig. 174. Aus den Keimblättern der Muttarnelken. am Stärkekörnehen. E Parenchym. ep Epidermis der Keimblätter. 160 mal vengr. (Nach Morller.)

Flüssigkeit vom spec. Gew. 1,072 bei 15°C. Ueber freiem Feuer siedet es nicht ganz unzersetzt bei 252—254°C. (Thermometer ganz im Dampf), unter vermindertem Luftdruck ohne Zersetzung bei 12—13 mm von 128—129°C. Eugenol ist in Wasser schwer löslich, leicht

666 Carvophylli

losisch in Alkohol, Aether, Petrolather und Eisessig. Die alkoholische Losung farbt sich auf Zusatz von Eisenchlorid blau bis blaugrün

Als Phenol vereinigt sich das Eugenol mit kaustischen Alkalien und alkalischen Erden zu salzartigen Verbindungen unbestandiger Natur, die durch schwache Sauren, schon durch die Kohlensaure der Luft zerlegt werden

Zur Reindarstellung von Eugenol schuttelt man Nelkenöl mit einer überschussigen Menge dinner Natronlauge (von etwa 5-10 Proc ) ans, trennt mittelst eines Scheidetrichters die Lösung des Eugenolnatriums von dem aufschwimmenden Sesquiterpen, schuttelt die Salzlosung wiederholt mit Aether aus und scheidet daraus mit verdunnter Schwefelsanie das Eugenol ab, welches man nun zur Entfernung von Schwefelsbure mit Sodalesung aus wascht und dann im Vacuum oder mit Wasserdampfen destillirt

Durch Kochen von Eugenol mit Acetylchlorid oder Essigsaureanhydrid entsteht das ber 30-31°C schmelzende Acet-Eugenol, durch gleiche Behandlung mit Benzoylchlorid oder Benzoesaureanhydrid, Benzoyleugenol, vom Schmelzpunkt 69 bis 70° C Beide Ver bindungen eignen sich zur Identificirung des Eugenols

Prafung Im Handel wird vielfach das bedeutend billigere Oel der Nelkenstiele als Nelkonol yerkauft. Man erkennt dieses an seinem weniger feinen Geruch bei Ver gleichung mit einem echten Oele. Die Ermittelung des spec Gew ist von Wichtigkeit. da fast alle in Betracht kommenden Verfalschungsmittel (mit Ausnahme des Sassafrasoles resp Safrols) ein niedrigeres spec Gew besitzen. Falls ein zu niedriges spec Gew gefunden wird, ist eine Siedepunktsbestimmung zu empfehlen. Hierdurch wurde sich bei spielsweise Terpentinol verrathen (Siedepunkt 160° C)

1 Th Nelkenöl soll sich mit 2 Raumtheilen verdünntem Weingeist klar mischen Sassafrasel und die meisten Verfälschungsmittel wurden durch ihre schwere Loslichkeit erkannt werden 1 ccm Nelkenol wird mit 20 ccm heissem Wasser geschuttelt, das nach dem Erkalten der Mischung erhaltene Filtrat soll mit Eisenchlorid keine Blaufarbung annehmen (Karbolsaure)

In zweifelhaften Fallen ist die quantitative Eugenolbestimmung nach Thoms, bei der man das in Benzoyleugenol übergeführte Eugenol zur Wagung bringt, zu empfehlen Zur Ausführung der Bestimmung verfährt man folgendermassen

In einem da 150 ccm fassenden, tarirten Becherglas werden 5 g Nelkenöl mit 20 g Natronlauge (15 Proc Na OH haltend) übergossen und 6 g Benzoylchlorid hinzugefugt Man schüttelt kraftig um, bis das Reaktionsgemisch gleichmassig vertheilt ist Nach dem Erkalten fugt man 50 ccm Wasser hinzu, erwarmt, bis der krystallinisch erstarrte Ester wieder ölförmig geworden ist, und lässt abermals erkalten Man filtrirt nun die überstehende klare Flüssigkeit ab, übergiesst den im Becherglase zuruckgehaltenen Krystall kuchen von neuem mit 50 ccm Wasser, erwarmt bis zum Schmelzen des Esters wiederum auf dem Wasserbade, filtrirt nach dem Erkalten und wiederholt das Auswaschen im gleicher Wasser nachmels mit 50 ccm Wasser. Des interschöfungen Nation, einem des Nitsimmels Wesse nochmals mit 50 ccm Wasser Das uberschüssige Natron, sowie das Natriumsalz ist dann entfernt

Nachdem etwa auf das Filter gelangte Krystallblättehen in das Becherglas zuruck gebracht worden sind, wird das noch feuchte Benzoyleugenol sogleich mit 25 com Alkohol von 90 Gewichtsprocent übergossen, auf dem Wasserbade unter Umschwenken erwärmt, bis Lösung erfolgt ist, und das Umschwenken des vom Wasserbade entfernten Becherglasses so lange fortgesetzt, bis das Benzoyleugenol in klein krystallinischer Form auskrystallisert ist. Das ist nach wenigen Minuten der Fall. Man kuhlt sodann auf eine T von 17° G ab, bringt den krystallnischen Niederschlag auf ein Filter von 9 cem Durchmesser und lässt das Filtrat in einen graduirten Cylinder einlaufen. Es werden bis gegen 20 com desselben mit dem Filtrate ingefullt werden, man drängt die auf dem Filter noch im Krystallbrei vorhandene alkoholische Lösung mit so viel Alkohol von 90 Gewichtsprocent nach, dass das Filtrat im ganzen 25 ccm beträgt, bringt das noch felichte Filter mit dem Niederschlag in ein Wägegläschen (letzteres war vorher mit dem Filter bei 101°C ausgetrocknet und gewogen) und trocknet bei 101°C bis zum konstanten Gewicht. Von 25 ccm 90 procentigen Alkohols werden bei 17°C — 0,55 g reines Benzoyleugenol gelöst, welche

Menge dem Befunde hinzugezählt werden muss Bezeichnet a die gefundene Menge Benzotskure-Ester, b die angewandte Menge Kelkenöl (gegen 5 g), und filtrirt man 25 ccm alkoholischer Lösung vom Ester unter den

oben erlauterten Bedingungen ab, so findet man den Procentgehalt des Kelkenöls an Eugenol nach der Formel

 $\frac{4100 (a + 0.55)}{67 b}$ 

Gutes Nelkonöl hat einen Eugenolgehalt von etwa 70-80 Procent.

Aufbewahrung An einem kuhlen, dunklen Orte, in kleinen, ganz angefüllten Flaschen

Anvendung Neikenol ist ein kraftiges Aromaticum, das man in Verdunnung zu 0.01-0.05-0.1 ( $\frac{1}{2}-1^{2}-3$  Tropfen) innerlich anwendet. Aeusserlich mit Weingeist ver dunnt, dient es als Roborans und Reizmittel gegen Schwache in den Gliedern, Augenschwache (um das Auge herum einzureiben), Zungenlahmung (auf die Zunge einzureiben, mit Weingeist und Glycerin verdunnt), Unterleibsschwache etc. Wegen seiner desinficirenden Eigenschaften ist es als Zusatz zu Zahnpulvern und Mundwässern sehr beliebt. In der mikroskopischen Technik wird es zum Aufhellen von Praparaten gebraucht

Nelkenstielol wird aus den Nelkenstielen, die bei der Destillation 5—6 Proc Aus beute geben, gewonnen In seinen Eigenschaften ist es dem Nelkenol sehr ahnlich, riecht jedoch weniger angenehm wie dieses Spec Gew 1,040—1,065 Drehungswinkel (100 mm-Rohr) bis — 1°10′ Loslich in 2 Th Spiritus dilutus Die Bestandtheile sind, abgesehen von Aceteugenol, das im Stielol fehlt, dieselben wie im Nelkenol

```
Acetum aromaticum Germ
                                                          Balsamum Caryophyllorum
 Aromatischer Essig, Vierräuberessig,
                                                               Nelkenbalsam
  Pestessig - Vinaigre des 4 voleurs
                                                       Rp Olei Caryophyllorum 50
    Rp. 1 Olei Caryophyllorum
                                                            Ole: Nucistae
         2 Olei Citri
                              йй 2 O
         8 Olei Cinnamomi
                                                              Guitae edentalgicae
         4 Oles Junipers
                                                  (Auf V atte in die hohlen Zähne zu bringen.)
         5 Olei Lavandulae
                                                                a nach Borns
         6 Oles Menthae piperatae
                                                       Ep Olei Caryophyllorum 5,0
         7 Olei Rosmarıni
                              ãR 1,0
                                                            Camphorae
         8 Spiritus (90%)
                               450.0
                                                            Spiritus
                                                                                10.0
         9 Acidi acetici diluti
                               650 0
        10 Aquae destillatae
                             1900,0
                                                              b nach Dieterick.
1-7 in 8 zu lösen, 9 und 10 sufügen, nach 8 Tagen
                                                       Rp Ole: Caryophyllorum
  filtriren
                                                                             II 1,0
                                                            Olei Cajeputi
                                                            Chloroformii
              Aqua Anhaltina
   Spiritus Anhaltinus Anhaltgeist.
       Rp Olei Caryophyllorum
                                                     Rp Olei Caryophyllorum
            Olei Cinnamomi
                                                          Tineturae Cannabia indic.
            Ole: Foeniculi
                                                          Chloroformu
            Ole: Macidia
            Olei Rosmarini #4 5.0
                                                       Rp Morphini hydrachlor 0,5
            Tincturae Moschi 20
                                                            Cotaini hydrochlor
            Spiritus
                                                            Spiritus (90%)
                                                                               60.0
           Aqua Caryophyllorum
                                                 Man löst und fügt hinzu
                                                            Olei Caryophyllorum
   Rp Olel Caryophyllorum gtt. 3
                                                            Mentholi
                                                                             āā 10.0
        Aquae destillat tepidae 100,0
                                                            Chloroformi
Schlitteln, erkaltet filtriren
                                                                               18,0
      Aqua dentifricia Rototi (Erginzb)
                                                             e nach GAWALOWSEL
     Boror's Wasser Lau de Botot.
                                                       Rp Oles Caryophyllorum
     Rp Caryophyllorum
                                                            Olci Saturejae
                                                                              孤 1,0
          Corticis Cinuamomi
                                                            Olei Ligni santalin
          Liuctus Amei
                            BE 80,0
                                                            Chloroformii
                                                                              IX 20
          Loccionellae
                               20,0
                                                            Kreosoti
                                                                                 4.0
          Spiritus (90%)
                                                            Alcohol absoluti
                                                                               200,0
Nach 8 trigigem Stehen filtrirt man und löst
          Olei Menthae piperit 15,0
                                                                d nach MERCK.
    Aqua dentifricia Boas (Apoth-Zeitg)
                                                       Rp Qiei Caryophyllorum
                                                            Olel Menthae piperitae
   Rp Caryophyllorum
                                                            Kreozoti ää
        Corticis Cinnamomi
                               āa 10,0
        Tructus Amsi
                                 15,0
                                                          Infusum Caryophylll (Brit)
                                  7,5
        Coccionellae
                                                             Infusion of Cloves.
                                1200,0
        Spiritus
                                                   Rp Caryophyllor contus
                                                                                    25 0
        Ole: Menthae piperitae
                                                        Aquae destillat ebullient 1000,0
        Tincturae Ambrae
                              21 5,0
```

Linimentum Resent (Gall) Liniment de Rosav  Tp 1 Olei Nucistae 2 Olei Caryophyllorum ää 5 0 3 Spiritus Jumperi 90 0 Man erweickt 1, fligt 9, dam nach und nach unter Schütteln 3 huzu. Einzeibung für schwächliche	Pulvis sternutatorius Hurriann Hurriandischer Augentabal ip Caryophyllorum Corties Cuntamomi Florum Lavandulae az 10,0 Foliorum Rosmunn
Kinder  Liquor aromaticus (n. Hagi R)  Pp. Oki Ciryophyllorum  Oki Cionamomi  Olei Citri  Olei Lavandulao  Olei Thymi  ää 1,0	Folioum Salviae Al 50 Corlies Cascarillae 80,0 Macidis 1,5 Herbae Origani 2,5 Olei Bergamottae, Cliri, Rulae q & Als Schnupfmittel bei Augenleiden
Olei Bergamottae 3,0 Spiritus (90%) 280,0 G gen Gliederreissen, Haarschwind etc 1 Thecloffel mit 1 Loffel lauvarmem Wasser zu Wasch ungen bei Augenschwiche  Mottenpulver (n Schutze) Ep Caryophyllorum 50,0 Ligni Quassine Pricens mgri 35 100,0	Spiritus axomaticus (Ergünzb.)  Rp Caryophyllorum Corticis Cinnamomi ceylanlei Herbao Majoranao Seminis Myristicae bā 25,0 Fructus Cortandra 50,0 Spiritus (90%) 750,0 Aqueo 850,0
Rhizomnha Iridia Ammonii carbonici na 20,0 Camphorae 6,0 Olei Bergamottne Olei Cinnamoni na 2,0. Miickenstifte	Man lässt 24 Stunden stehen und destillirt dann ab 1000,0  Spiritus crimalis Landerer  Landerers oder Hollandischer Haar- balsam
Rp 1 Perafimi soldi 50,0 2 Parafimi liquidi 40,0 8 Olei Caryophyllorum 10,0 Man schmilzt 1 und 8, flyt 8 zu und glesst in Schiebedovan oder in Formen für Mentholstifte aus Zum Bestreichen des Gesichts und der Hände Pilulae odontalgicae Zahnpillen	Rp Caryophyliorum 10,0 Foliorum Lauri 20,0 Egurtum 200,0 Aquae Rosae 100,0 Glycerini 10,0 Aetheris 15,0 Olei Layandulae gits 5 Zum Einreiben der Kopfhaut.
Fn Caryophyllor pulv Olei Cinnamomi aā 1,0 Piperis mgri Natrii chlorati Gummi arabiei ah 4,0 M. f. pilul pond 0,1	Tinetura Caryophyllerum (Gall) Tennture ou Alcoolé de girofle Pp Caryophyller contus 20,0 Spiritus (80%) 100,0
Anthosenz von Dr. Hess Nelkenöl,	Palmarosaöl, Ananasessenz, Spiritus, mit A

gefarbi Brama-Elixir von Rama Aven, ist ein weingeistiger Auszug aus Nelken, Ingwer,

Zimmt, Kardamom und anderen Gewürzen
Cherry Tooth Paste von Gosnell, besteht aus Nelken, Zimmt, Veilchenwurzel,
Kreide, Bimstein, Nelkenöl, Honig, Karmin
Circassla-Wasser von Ruoff enthält Peruhalsam, Nelken- und andere atherische

Oele in Weingeist gelöst

Deutsche Siegestropfen von Schmitt ist ein versüsster, weingeistiger Auszug aus Nelken und Orangenschalen

Esprit des cheveux, Vegetabilischer Haarbalsam, von Hutten, ist eine verdunnte

Mixtura oleoso-balsamica

Illodin-Zahnwasser nach Torrer Alkoholische Lüsung von Nelken, Pfefferminz. Rosen-, Amsol, Menthol, Salol, mit Cochemille gefarbt

Odontine, Zahntropsen, die im wesentlichen Nelkenol, daneben Cajeput, Wacholder,

Sandelholz- und andere atherische Oele enthalten
Pain-Expeller (amerik Vorschr.) Nelkenol 60,0, Zimmtöl 30,0, Sassafrasól 250,0, Terpentinől 180,0, Salmakgeist (tripl) 30,0, Chloroform 125,0, Alkohol q s zu 41/2 Later (Pharm Record)

Roche's Limment, englisches Hustenmittel, ist mit Nelken-, Kümmel- und Berga

mottöl versetztes Olivenöl

Stemachin von Smith, ist ein stärkereiches Chokoladenmehl mit Nelken, Zimmt und Sandelholz

Svenska tanddroppar von Graefström, enthalten Nelkenöl, Cajeputöl, Pfeffer minzel, Chloroform, Essigather, Kampher Zahnmundwasser von Huckstaedt Muchung aus Aether, Kampher, Nelkenel

Zahnschmerzmittel, Kölner, Nelkenöl 2 g. Aether 8 g

Cascarilla 669

il Anthophylli Fructus Caryophylli — Mutternelken. Konigsuelken Die Frucht von Eugenia caryophyllata Thunberg.

Beschreibung Eine einsamige, langgestreckte Beere mit derber Fruchtwand, vom Kelch gekrönt Das zweite Fach des Fruchtknotens im Querschnitt oft noch andeu tungsweise zu sehen Der Samenkern besteht aus den zwei dicken, hartfleischigen, braumen Cotyledonen, von denen der grossere um den kleineren herumgebogen ist, und der Radicula, die zwischen ihnen eingeschlossen ist Ucber den Bau etc vergl oben Se enthalten 4,6 Proc Asche Man verlangt sie zuweilen im Handverkauf in Theemischungen oder zu Augenwassern

lii Stipites seu Festucae Caryophyllorum seu Fusti Nelkonstiele, Nolkenholz Die Fluchtstiele und jungen Zweige von Eugenia calyophyllata Thunberg

Sie enthalten 5,5-6,0 Proc atherisches Oel vom spec Gew 1,040-1,065, das wie das Nelkenol wenig links dreht Vergl über dasselbe oben, ebenso über den Bau der Nelkenstiele

## Cascarilla.

Cortex Cascarillae (Austr Germ Helv) Cascarilla (Brit USt) Cort. Crotonis s Eluteriae s Eleutheriae Cort. peruvianus spurius s griscus. — Kaskarillrinde. Kaskarille Graue Fieberrinde Ruhrrinde. Schakarille. — Ecorce de cascarille (Gall) — Sweet wood bank

Stammt ab von Croton Eluteria (L.) Benn, Familie der Euphorbiaceae-Grotoneae Angeblich nur auf den Bahamas-Inseln heimisch, soll aber auch auf Cuba, im Suden des nordamenkanischen Festlandes und in Sudamenka vorkommen

Beschretbung. Verwendung findet die Rinde dunner Zweige in federkiel- bis bleistiftdieken und bis 10 cm langen Stücken, häufig auch die genzen Zweigstücke Aussen

mit hellgrauem oder gelblichweissem Kork bekleidet, der leicht abblattert. Unter dem Kork ültere Stücke dunkelbraun, ganz junge oft etwas grunlich. Der Kork ist durch Lengs und Querrisse oft in quadra tische Felder getheilt, und tragt schwarze oder weisse, punktformige Flechten. — Unterseite hellbraunlich und eben. Bruch uneben. Der Querschnitt lasst mit der Loupe drei deutliche Schichten erkennen, die verbreiterten Mark- und die entsprechend verschmalexten. Baststrahlen geben der inneren Halfte ein deutlich strah-

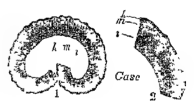


Fig 175 Querschmitt durch Cortex Cas carillae Lupenbild

liges Aussehen (Fig. 175) Im Bast erkennt man unter dem Mikroskop einzelne deutlich geschichtete sekundare Fasern, an der Aussenseite der Baststrahlen kleine Gruppen primarer Fasern. Im Parenchym haufig Oxalat in Drusen und Einzelkrystallen, ferner Harz in dunklen Klumpen und ätherisches Oci. Stärke reichlich. — Charaktenistisch sind im Pulver die dunklen Harzklumpen und die Fasern, deren Schichtung auch in der Längsansicht deutlich ist. — Geruch argmatisch. Geschmack aromatisch-bitter

Bestandthetle. 1,5-3,0 Proc atherisches Oel vom spec Gew 0,89-0,93, das (100 mm-Rohr) + 5° dieht, enthalt ein Terpen  $C_{10}H_{16}$  Ferner Cascarillin  $C_{16}H_{14}O_{5}$  Schmelzpunkt 203,5° C, mit Schwefelsdure roth, dann grün, mit Salzsaure rosaioth, spater blau Fruhere Formel des Cascarillin  $C_{18}H_{18}O_{4}$ , soll zum Theil als Ester in der Rinde sein. Ferner 15 Proc Harz und Spuren von Gallussaure

Die Rinde giebt 9-10 Proc trocknes wassinges Extrakt.

Verwechslungen Alsselche wird die Copalchi-Rinde von Croton Pseudochina Schlechtendahl und wohl noch andere Crotonrinden (Cr lucidum) beobachtet Die 670 Caseinum

Stücke der ersteren sind derber, größer wie die der echten Rinde, sie enthalt in der primären Binde Gruppen von Steinzellen

Anwendung. In kleinen Desen als appetiterregendes Mittel (0,5—2,0 mehrmals täglich in Pulver oder Infusum) bei Dyspepsie, grössere Dosen erzeugen leicht Erbrechen, Schlaflosigkeit und Kopfschmerz — Auch zu Rauchermitteln verwendet, ferner zu Schnupfpulvern, Zusatz zum Tabak und in der Likbrindustrie

Aufbewahrt wird die von beigemengten Holz und Zweigstücken befreite Rinde als feine Species in Blechgefassen, das Pulver in gelben Hafenglasern

Extractum Cascarillae Germ 1 Th Rindenpulver (IV) ubergiesst man mit 5 Th siedendem Wasser nach 24 Stunden presst man ab, wiederholt das Verfahren und dampft zum dicken Extrakt ein Ausbeute 13—16 Proc, n Dieterion 8—9 Proc (Die ausgezogene Rinde hefert bei der Destillation noch 1 Proc atherisches Oel) — Helv Rindenpulver 2 Th mit Wasser und Weingeist ää 3 Th, dann noch einmal ää 2 Th je 48 Stunden flige riren, filtriffe Auszäge zum dicken Extrakt eindampfen

Tinctura Cascarillae Grob gepulverte Rinde 1 Th, verdünnter Weingeist 5 Th, 3 Tage digeriren (Austr) oder 8 Tage maceriren (Ergh) — Brit Helv Rinde 20 Th, verd Weingeist (70 proc) q s, durch Verdrängung 100 Th Tinktur — Gall Rinde 1 Th Weingeist (80 proc) 5 Th 10 Tage maceriren

Aqua Cascarillae	Tinotara anticholerica (sine Opio)
Rp Corticis Cascarillae 20,0 durch Destillation gewinnt man 1000 Fx tempore Glei Cascarillae gtt 5	Rp Cler Menthae piperitas 8,0 Tincturae Cascarillae Tincturae Chinae
Olei Cascarillae gtt 5 Aquae destill fervid. 1000	Tincturae Castorei 23 80,0 Actheris 40.0
Extractum Cascarillae solidum (Diet) Wie Extr Uvae Ursi so. (S 363), doch mit % dea dort vorgeschriebenen Wassers zu bereiten	Tincturae Ratanhiae 60,0 Tincturae Valerianae acth 126,0
Infusum Castarillae (Brit )  Rp Corticus Cascarillae 60,0	Tinctura antidiarrhoïca (Form Berol.)
Aquae destallat ebullientis 1000,0  Mixtura antasthenica Graves.  Rp Intusi Cascarillae 150,0  Chiniai sulfucic 0,5  Acidi sulfurici 2,0	Rp Tincturae Strychni 2,0 Tincturae Opii simplicis 8,0 Tincturae Cascarillae 10,0 D S 8 Mai läglich 15 Tropfen
Extracti Hyoscyami 05	Yinum Cascarillae
Sirupi Aurantii Cort 40,0 Gegen Nachtschweiss bei Schwindsucht, Lungen- leiden.	Rp Corticis Cascarillae gross plv 100 0 Vini hispanici 1500,0 Durch Digestion zu bereiten

## Caseinum.

## I. Caseinum purissimum Casein. Mäsestoff. Milcheasein.

Als "Caseïn" bezeichnet man einen im Pflanzen- und Thierreiche vorkommenden, zur Gruppe der "Albuminate" gerechneten Eiweissstoff, welcher den Charakter einer in Wasser unlöslichen Säure hat, mit Alkalien und Erdalkalien im Wasser lösliche Verbindungen eingeht, die gegen Phenolphthaleïn theils neutral, theils sauer sind Das am leichtesten zugängliche Caseïn ist das Caseïn der Kuhmilch Unter dem Namen "Casein" schlechthin ist daher stets das Caseïn der Kuhmilch zu verstehen

Darstellung. 400 com mit der Centrifuge möglichst entfetteter Kuhmich wer den mit 4 Liter Wasser verdünut (um das Ansfallen des Caseins in Klumpen zu verhindern) und nun bei 35-40°C entweder mit Labessenz behandelt oder mit etwa 85 com auf das Zwanzigfache verdünnter Essigsäure (von 30 Proc) versetzt — Das Casein fällt in grossen Flocken aus, welche sich leicht absetzen und erst durch Dekanthiren, spater nach sorgfältigem Zerreiben mit Wasser auf dem Filter mit Wasser ausgewaschen werden Man löst den Niederschlag alsdann unter Umrühren in möglichst wenig 0,1 procentiger Natronlange auf, webei die Flüssigkeit nicht alkalisch werden darf, filtrirt durch Filter aus mehrfacher Lage Kiltripapier, sänert das Filtrat mit sehr verdünnter Essigsäure an, wodurch das

Caseinum 671

Casein wiederum gefallt wird und wiederholt diese Fällung und Auflösung mindestens 3-4 Mal — Dann presst man den ausgewaschenen Niederschlag nicht zu stark aus, zer reibt ihn mit 97 procentigem Alkohol, wascht ihn zunachst mit Alkohol, dann mit Aether bis zur völligen Entfettung aus, lasst ihn zunächst an der Luft, spater im Trockenschranke trocknen und pulvert ihn

Etgenschaften. Das reine Caseïn (Caseïnum purissimum) stellt im feuchten Zustande weisse, flockige Massen dar, welche beim Eintrocknen schwach gelbliche Farbung und hornahnliche, durchscheinende Beschaffenheit annehmen. Das Pulver ist weiss, mit einem Stich ins Gelbliche, fast ohne Geruch und Geschmack. Es ist unlöslich in Wasser, in Kochsalzlosung, in Alkohol und in Aether, beim Kochen mit Wasser oder mit Alkohol dagegen wird es zersetzt.

In Wasser, welches Alkalien enthalt, lost es sich auf, ebenso ist es loslich in nicht zu stark verdunnter Salzsaure. Die alkalischen Lösungen des Caseins gerinnen beim Erhitzen nicht, es scheidet sich auf der Oberflache — wie bei der Milch — lediglich eine unlosliche Haut ab — Aus kalksalzfreien Lösungen wird das Casein durch Labferment nicht als Coagulum abgeschieden. Diese Abscheidung tritt erst ein, wenn die Caseinlosungen genügende Mengen von Calciumphosphat oder eines anderen Calciumsalzes enthalten Streut man Casein auf feuchtes blaues Lackmuspapier, so farbt es dieses an den betroffenen Stellen roth, der wassrige Auszug des Caseins aber reagirt nicht sauer

Nach Hammansten ist die Zusammensetzung des Caseins

$$C = 52,96$$
,  $H = 7,05$ ,  $N = 15,65$ ,  $P = 0,85$ ,  $O = 22,71$ 

Giesst man eine alkalische Caseinlosung in überschussige starke Mineralsaure, so scheidet sich Acideasein ab, eine Verbindung von Casein mit Mineralsaure, welche in viel Wasser löslich ist — Das Casein der Frauenmilch ist wahrscheinlich nicht identisch mit demjenigen der Kuhmilch Demjenigen der Frauenmilch stehen naher die Caseine der Stuten Milch und der Eselinnen-Milch

Priifung. 1) Casein sei ein fast weisses Pulver mit nur schwach gelblichem Schein und zeige weder kaseartigen (pikanten) Geruch noch desgleichen Geschmack 2) Es sei ein trockenes Pulver und nicht zu Klumpen zusammengeballt oder zusammengeflossen 3) Wird 1 g Casein mit 10 ccm Wasser angeschlammt und durchgeschüttelt, so darf das Filtrat weder blaues Lackmuspapier rothen, noch rothes Lackmuspapier blauen, auch nach dem Verdampfen (Pepton) und Glühen einen wagbaren Rückstand nicht hinterlassen 4) Das gleiche Verhalten missen die alkoholischen (Milchzucker) und atherischen (Fett) Auszuge zeigen. 5) Der Aschengehalt soll nicht wesentlich mehr als 1% betragen 6) An der Luft in dunner Schicht ausgebreitet, darf Casein nach Verlauf einiger Stunden weder feucht werden, noch einen widerlichen Geruch annehmen

 ${\it Aufbewahrung.}$  In wohlverschlossenen Gefassen, vor Feuchtigkeit und fremden Geruchen geschutzt.

Anwendung. Das reine Casein ist von Salkowski als ernahrendes Praparat empfohlen worden. Es wird vom Magen und Darme der Kranken und Rekonvalescenten gut ausgenutzt, ohne, wie die Peptone, den Vordauungskanal zu reizen. — Man giebt es i) in Form von Cakes. 2) In flüssiger Form mit Natriumphosphat. Man versetzt 20,0 g trockenes Casein mit 2,0 g krystall Natriumphosphat und 200,0 cem Wasser und erhitzt einige Zeit auf dem Wasserbade. Man erhält eine milchweiss filtriende Flüssigkeit von theils gelbstem, theils gequollenem Caseïn, welche ca 9 Proc Eiweiss enthalt. Man fügt Zucker und Vanillin oder Chokolade hinzu, worauf die Flüssigkeit wie Milch genossen werden kann. 3) Als Zusatz zu Fleischbruhe und heissen Suppen, weil es in ihnen nicht gerinnt

Caseinum technicum Technisches Casein. Erheblicher als in der Therapie ist der Verbrauch des Caseins in der Technik Ein Casein für technische Zwecke erhalt man, indem man möglichst stark entrahmte Milch (Centrifugen-Magermilch) mit Essigsaure ansäuert, das ausgeschiedene Casein mit Wasser wascht, bis das ablaufende nicht mehr sauer reagirt, alsdann trocknet Es ist ein schwach gelbes, schwerer und unvollkommener als Casein

672 Casemum

purss losliches Pulver mit einem Aschengehalt von 5-6 Proc Die Verwendung ist mannigfacher Art, es dient z B zur Heistellung feuer- und wasserbestandiger Anstrich faiben. In der Warme und unter Diuck wird Casein in Wasserglas gelöst und darauf mit Farbstoffen beschwert (D P 72801). Caseinalkalien und -Erdalkalien werden in der sogenaunten Caseinmalerei verbraucht (D P 85057). Zum Leimen von Papier dient in der Papierfabrikation Casein-Ammoniak (D P 25757). Die Entstehung von Caseincaleium aus ammoniakalischem Caseinleim und Kalkmilch benutzt man gleichfalls mit Vortheil zum Kitten und Leimen (D P 66202). Bei der Wichsefabrikation soll Casein Boiax- oder Casein-Sodalösung ein säurefreies Produkt liefern, welches das Leder schont und demselben einen hohen Glanz verleiht (D P 52588). Sagespäne und andere Holzabfälle, mit Caseinlösung impragnirt, erhitzt und in Platten von jeder beliebigen Form gepresst, haben ein dauerhaftes und leichtes Warme Isolirungsmaterial gegeben (Fussbodenplatten) (D P 78072). Die Eigenschaft des Caseins, bei dem Coaguliien Farbstoffe, Fette, Oele etc mit niederzureissen, macht es in manchen Fallen zu einem ausgezeichneten Klarmittel.

Il Casein-Natrium Nutrose. Natrium caseinicum Ist das für Phenolphthalein saure Natriumsalz des Milcheaseins und wird fabrikmassig durch die Höchster Faibwerke dargestellt (D. R.-P. 85057)

Darstellung Man bereitet, wie unter Casein angegeben ist, aus Magermilch Casein, wascht es aus und stellt durch Titiation fest, wie viel Natronhydrat dieses noch feuichte Casein zur Bildung des gegen Phenolphthalein neutralen Salzes (d. h. Phenolphthalein als Indikator!) verbraucht Man löst nun das Casein in ein wenig mehr als der Halfte dieser Menge Natronhydrat-Losung auf (d. h. man setzt soviel Natronhydrat hinzu, als gerade zur Auflösung nöthig ist), und kann nun nach zwei Verfahren das trockene Praparat gewinnen A. Man dampft die Losung im Vakuum zur Trockne, pulvert den Rückstand und zieht ihn mit Alkohol aus zur Beseitigung etwa überschüssig vorhandenen Alkalis. B. Man fällt die kone wassrige Lösung mit Aceton. Der sich flockig abscheidende Niederschlag wird mit Alkohol und Aether gewaschen und getrocknet.

Engenschaften Em amorphes, weisses, fast geruch- und geschmackloses Pulver, welches in kaltem Wasser schwer, in heissem Wasser leicht löslich ist. In Alkohol und in Aether ist es unloslich. Es ist gegen Lackmus neutral, gegen Phenolphthalem aber sauer Beim Erhitzen stösst es unangenehm riechende Dampfe aus, verkohlt und verbrennt schließlich unter Hinterlassung einer alkalisch reagirenden Asche, welche neben Spuren von Eisen vorzugsweise Natriumkarbenat enthält. Nach Aufricht ist die Zusammensetzung der Nutrose

Enweisssubstanz 65,2 Mineralstoffe 4,15 Wasser 10,5 Stickstofffree Substanz 20,15

Die Nutrose ist nach Röhmann die zur Ernährung geeignetste Caseinverbindung, sie wird im Darm verarbeitet, ohne deuselben zu reizen, und vermag den zur Ernahrung erforderlichen Stickstoff vollständig zu hefern. Man giebt sie in Wasser, Milch, Cacao, Bouillon, ohne den Geschmack und das Aussehen dieser Lösungsmittel wesentlich zu besunftussen.

### III. Eucasinum Eucasin. Case'in-Ammoniak. Case'in Ammonium.

Darstellung. Man leitet über feingepulvertes, trockenes Casem Ammoniakgas, welches unter Selbsterwärmung aufgenommen wird Sobald das Casem in Wasser sich fast klar auflöst, wird die Einleitung unterbrochen, wozu übrigens bei dem hohen Molekulargewicht des Casems nur wenig Ammoniak erforderlich ist

Man kann auch das Casein in Alkohol, Aether, Benzin und dgl. vertheilen und in dieser Mischung die Sättigung des Caseins mit Ammoniakgas ausführen

Eigenschaften. Weisses oder schwach gelblich-weisses, fast geruch- und ge schmackloses, bez schwach käseartig riechendes Pulver, das in warmem Wasser zu einer milchigen Flüssigkeit auflöslich ist. Beim Erwärmen mit Natzonlauge wird Ammoniak in Freiheit gesetzt.

Caseinum 673

Anwendung Nach Salkowski u A ist es ein leicht verdauliches, denkbarst koncentrites Kraftigungsmittel für Bleichsüchtige, Magen- und Lungenleidende, Genesende, da es leicht und ziemlich vollstandig veraibeitet wird. Magen und Darm nicht reizt und keine Diarrhoen erzeugt. Man gieht es 2-4 Mal taglich zu je 1 Essloffel in heissen Getranken (Kaffee, Chokolade) oder in Suppen (Bouillon, Mehlsuppen, Haferschleim) es keine Nucleinverbindungen enthalt, so eignet es sich besonders auch zur Ernshlung bei gichtischen Processen Mit Wein und Bier vertragt sich das Praparat nicht

IV Caseojodin Durch Erwarmen eines Gemisches von 80 Th Casein und 20 Th Jod unter Umruhren bei Wasserbadtemperatur und Extrahuen des Produktes mit Aether hat Liebrecht ein von ihm "Pergodcasein" genanntes Produkt als gelbes Pulver er halten, welches lufttrocken einen Gehalt von 17,8 Proc Jod hat. In diesem Perjodcasein ist ein Theil des Jods fester, ein anderer Theil locker gebunden

Behandelt man dieses Produkt mit Natmumthiosulfat, so wird es entfarbt Wascht man es nunmehr mit Wassen aus und trocknet es durch Behandeln mit Alkohol und mit Aether, so resultirt ein Jodcasein, welches im Durchschnitt 5,7 Proc Jod in fester Bindung enthalt

Das Praparat ist noch nicht recht über das Versuchsstadium hinzusgekommen

Alkaloid-Casein-Verbindungen Die Darstellung von Verbindungen, welche Alkalorde und Casern enthalten, geschieht, indem man die Lösung eines Alkalordes auf Casein

emwirken lasst bei Gegenwart eines Alkali (E Thomas-Aachen, Amerik Patent 626 110)

Argonin L Wahrend das gewöhnliche Argonin (s S 881) nur durch kochendes
Wasser gelöst werden kann, löst sich dieses von den Höchter Farbwerken neuerdings in
den Handel gebrachte Praparat schon in kaltem Wasser, und die Lösungen sellen Monate
lang unverandert bleiben Dor Gehalt an Silber betragt 10 Proc Zur Anwendung gelangt Argonin L in 1 procentige: Lösung
Casemum tannicum, Tannocasum, empfiehlt G Romina als Ersatz von Tannalbin,
Tannigen, Tannoform und anderer Darmadstringentien der letzten Jahre

Zur Darstellung wird 1k gereinigtes Casein mittels Natriumkarbonat in 10 Litern Wasser gelöst und unter Umruhren mit einer Lösung von 700 g Tannin und 100 com Formaldehyd in 3 Intern Wasser vorsetzt Das Gemisch wird mit stark verdunnter Salzsäure übersättigt, der dadurch entstandene Niederschlag abgepresst, durch Erwärmen gehärtet und getrocknet — Das so erhaltene Produkt ist von hellgrauer Farbe und lässt sich leicht pulvern. Es widersteht der Magenverdauung und wird erst durch die Darmverdauung in Lösung gebracht.

Caseinfirnisse. Deckende Arzneiformen zur Aufnahme von Arzneistoffen A Bor-Oasein Firniss nach Beiersborz 5 Th Casein, 0,6 Th Borax und 25 Th Wasser werden unter Erwarmen zu einem Firniss gelöst B Glycerin-Casein-Firniss nach Beiersdorf i Th Casein wird in der Kälte in  $3-3^{1}/_{3}$  Th stärkstem Ammoniak (von 25 Proc.) gelöst Man erwarmt alsdann diese Lösung mit 1 Th Glycerin und verflüchtigt das Ammoniak Die zurückbleibende Masse löst sich in 2 Th. kochendem Wasser im Dampfbade zu einer schönen Emulsion, aus welcher sich pulverformige Zusatze nicht leicht abscheiden

Casem-Leim. A. Trockenes Casem wird mit verdunnter Borax-Lösung oder mit Ammoniak q s bis zur schwach alkalischen Reaktion behandelt B Frisch gefälltes Casem 100,0 Th worden mit 8 Th gelöschtem Kalk in Lösung gebracht und mit 20 bis 30 Th Wasserglas versetzt Beide Leime und bald zu verarbeiten

Casem-Porcellan-Kitt Man lost 1 Vol frisch gefälltes Casem in 3 Vol Natron-

Wasserglaslösung

Gummi arabicum-Ersatz, bei den hohen Preisen der natürlichen Gummisorien zu technischen Zwecken vielfach angewendet, sind Lösungen von frisch gefälltem Casem ın wassriger Boraxlösung

Oberstächenglanzkitt fur Leder, Borax-Casein-Kitt Ist eine Auflösung von

frisch gefalltem Casein in wassinger Boraxlösung
Sanatogen ist ein aus Milcheasem dargestelltes glycerinphosphorsaures CaseinNatrum Das Praparat ist in Wasser leicht löslich, und ist vor dem Vermengen mit Suppen etc mit Wasser anzurühren

Trocknende Casein-Salben nach O Troplowitz (D R-P 79118) Gereinigtes, getrocknetes und zerklemertes Casein wird in einer Mischung von Ammoniak und Glycerm sa gelöst Nach Verjagung des Ammoniak durch Erhitzen giebt die Lösung mit Handb d pharm Praxis I

674 Carria.

Fetten Emulsionen, welche auf die Haut gestrichen in kurzer Zeit zu elastischen Ueber-

zügen eintrocknen

zugen eintrocknen
Unguentum Caseini Unna. Caseini sicci 14,0, Alkalı (aus 4 Th Kalihydrat und
1 Th Natronhydrat) 0,43, Glycerini 7,0, Vaselmi 21,0, Antisepticum 1,0, Aquae 56,57
Alkalısche Zusätze, z B Sapo kalınus, verdicken die Konsistenz der Salbe
wirken die Ichthyol Salze, weshalb diese mit Wasser zu verdünnen sind Rosorcin, Pyrogallol und Zinkoxyd vermindera dagegen die Konsistenz — Caseinsalben sollen wegen der
starken Wasser-Verdunstung am besten in Zinntuben abgegeben werden

### Cassia.

Gattung der Caesalpiniaceae-Cassieae.

Mehrere Arten liefern die Sennesblätter (vergl Senna)

Il Andere Arten finden wegen des reichen Gehaltes an Gerbstoff technische Verwendung so die Rinde von C auriculata L. aus Ostindien mit 20 Proc Gerbstoff, die von C florida Vahl mit 4 Proc., die von C Roxburghii D. C. mit 6 Proc, die von C grandis L f etc

III Zahlreiche Arten finden arzneiliche Verwendung, so von C alata L. die Blatter und Blüthen gegen Hautkrankheiten (Herpes), von C occidentalis L die Blätter gegen Erysipelas, C. Tora L. die Samen gegen Hautkrankheiten und gegen Augenleiden etc

IV Die Samen von C occidentalis L., sowie die von C. Sophora L. liefern Kaffeesurrogate (vergl Coffea)

V. Cassia fistula L (syn Bactyrilobium Fistula Willd.), heimisch im tropischen Asien, in Amerika und Afrika kultivirt. Mit langer, hängender, stielrunder Hülse, quer gefächert, in jedem Fach ein Same in einem süssen Fruchtmus, das ähnlich wie das von Tamarındus verwendet wird Es enthalt bis 70 Proc. Zucker und bis 3 Proc Gerbstoff,

Ausser dieser Art werden die Hülsen verwandter Arten (wie die von C grandis L f "Casse du Brésil" Gall.) ebense verwendet Die Bluthen wirken abführend, die Rinde wird des Gerbstoffgehaltes wegen, ebense das Holz technisch verwendet

Fructus Cassiae Fistulae (Austr Helv) Cassia Fistula (U-St) Röhrenkassie. Purgirkassie. Casse (Gall) Purging Cassia Beim Einkauf prufe man, ob der Fruchtbrei nicht zu sehr ausgetrocknet, nicht schimmelig und von Insekten zerfressen ist Pulpa Cassiae Fistulae (Austr) Cassiae Pulpa (Brit) Cassienmus, Kassien mark. Cassia Pulp. Pulpe de Casse (Gall)

Fruchtmus, Querwände und Samen werden den Früchten entnommen und wie Pulpa Tamarindorum (siehe dört) zu einem Mus verarbeitet. Dasselbe soll homgartig riechen und angenehm süss schmecken Auch hier ist das von Dieterich für Tamarindenmus empfohlene Beschleunigungsverfahren anwendbar

Ausbeute 120-130 Proc der ganzen Röhrenkasste Wie die folgenden in Porcellan-

oder Steingutgefässen zu verarbeiten und aufzubewahren.

Conserva Cassiae. Conserve de Casse (Gall) Cassienmus 50 Th erweicht man im Wasserbade mit destill. Wasser 50 Th, fügt Zuckerpulver 125 Th hinzu und dampft ein auf 200 Th.

Extractum Cassiae, Extract de Casse (Gall) Röhrenkassie, Kaltes destill Wasser gleiche Theile Man erweicht den Inhalt der Früchte in Wasser, seiht ohne zu pressen durch, wäscht mit Wasser nach und dampft zu einem weichen Extrakt ein

Tisane de Casse (Gall.) Cassienmus 20 g, medendes Wasser 1000 g, nach 1 Stunde durchseihen

VI Flores Cassiae, Clavelli Cassiae, Zimmtblüthen, Cancelblüthen, Zimmtmägelchen sind die abgeblühten und vertrockneten Blüthen einer Cinnamomumart, vielleicht von C. Cassia Blume oder C Loureirii Nees Sie sind keulenförmig, bis 12 mm lang, zum Theil gestielt, hart, fast holzig, grobrunzelig, graubraun oder schwarzbraun Jedes Stück besteht aus dem becherförmigen Untertheil des Kelches, der nach abwärts

Castanes. 675

stielartie verschmalert ist. und nach oben in den undeutlich sechstheiligen Saum ausläuft. der den Fruchtknoten umschliesst - Geruch und Geschmack nach Zimmt

Für den Nachweis des Pulvers kommen in Betracht die einzelligen, dickwandigen Haare

Sie enthalten bis 1,9 Proc Etherisches Oel vom spec Gew 1,031 und mit einem Gehalt von 80,4 Proc Zimmtaldehyd Die Blüthenstiele liefern 1,7 Proc atherisches Oel vom spec Gew 1,046 mit 92 Proc Zimmtaldchyd

Man verwendet sie hier und da als Gewürz, in der Heilkunde sind sie obsolet

VII Cassia caryophyllata, Cortex Caryophyllati, Nelkenzimint, Nelkenkassie, ist die Rinde des zu den Lauraceae-Persoideae gehörigen Dicypellium caryophyllatum (Mart) Nees, heimisch in Brasilien

Sie bildet lange, 2 Finger dicke Cylinder, die aus mehreren in einander gesteckten Röhren bestehen Die Rinde ist bis 2 mm diek, dunkel rothbraun. Im Allgemeinen vom Bau der Lauraceenrinden (vergl Cinnamomum), aber im Bast keine Fasern, nur zuweilen Gruppen von Steinzellen Geruch und Geschmack nach Nelken und Zimmt.

Dieser echten Rinde werden andere Lauraccenrinden von ähnlichem Geruch und Geschmack substituirt, eine genauer untersuchte, wohl von einer Cinnamomumart abstammend, enthielt im Bast Fasern.

## Castanea.

Gattung der Fagacoae.

I. Castanea vulgaris Lam (syn. C vesca Garta) Edelkastenie. Echte Kastanie, Maronenbaum, Castauler, Châtaiguier Marronier d'Europe, Hamisch in den Mittelmeerlandern, durch Kultur weit verbreitet.

Medicinische Verwendung finden die Blatter, Folia Castaneae (Ergänzb), Edelkastanienblätter. Sie sind länglich-lanzettlich, lang-zugespitzt, am Raude gesagt, etwas lederig

Extractum Castaneae fluidum (Erganzb) Aus 100 Th grob gepulverter Blätter und einer Mischung aus 3 Th Weingeist und 7 Th Wasser bereitet man durch Verdrängung 100 Th. Fluidextrakt Innerlich 2-3 stündlich 0,5-2,0 g als krampfmilderndes Mittel bei Keuchhusten

	Sirupi Senegae	es.
	n	
Rp	Extracti Pulsatillas	
_	Extracti Hyoseyami	MA 1,0
	Aquae Amygdalarum an	127
	Extracti Castanese fluidi	55 10,0
	Infusi Ipecacuanhae 1.	0,001
	Marshani hudrochiorici	กักร

Rp Extracti Castaneae fluidi

Keuchhustenmittel.

I

Siripi Althasse 50.0 Taglich 8-5 Theelöffel voll

Keuchhustenmittel des Apothekers NAUMANN.

Rp Tartarı stibiati 0.06 Aqu destill 50 O Sirupi Sacch 100 signa No L

Rp Extracti Castaneae fiuldi Sirupi Sacchari 55 80,0 signs No II

Zweistündlich i Theelöffel voll im Wechsel -Kindern unter i Jahr nur No II, zweistundlich " Theeloffel voll

Sirupus pectoralis

Hustensalt für Kinder (Vonlöki). Rp Ammonii chiorati 10.0 Ammonsi bromati 8,0 Extr Custanese finidi 40.0 Sirupi Ananassae 100,0 Sirupi Senegae 80 0 Glycerin: purissimi 67,0 Sirupi Saccharl 200.0

Thymobromal von Dr Bloch, ein Sirup gegen Keuchhusten enthält Extr Castan. vese, Extr Thymi frigid par und Bromalhydrat

Die Früchte, Maronen, sind ein im Süden viel verwondetes Nahrungsmittel

Sie enthalten nach Koenie

	Wasser	Suckatoff. haltige Sub stanr	Rohfett	Stockstoff frese Ex- tral trioffs	o Rohfaser	Asche	Stick- stoffsub- stanz	Stick- stoffreig Extrikt- stoffe	Stickstoff Stickstoff
Nicht geschält	39,82	3,8	2,49	43,71	8,09	2,09	6,31	72,61	1,01
Geschalt	7,34	10,76	2,9	73,04	2,99	2,97	11,61	78,82	1,86

Der Gehalt an Stärke betragt durchschnittlich 29 Proc, der an Fett 1,7 Proc Die Stärkekornehen sind bis 20 mm gross, meist einfach, sehr mannigfach gestaltet, Schichtung kaum zu sehen, haufig mit Spalt im Centrum Die in Nordamerika heimische Varietat pumila hat 36 Proc Starke und 7 Proc Fett Die Rinde enthalt 4—12 Proc Gerbstoff

### II Castanea dentata Marshall

Castanea, Chestaut (U St)

Die im September-Oktober gesammelten Blatter dienen zur Bereitung des

Extractum Castaneae fluidum (U-St) 1000 g Blätterpulver (No 30) übergiesst man mit 51 sied Wasser, presst nach 2 Stunden aus, erschöpft im Perkolator mittels Wasser, dampft die vereinigten Auszüge auf 2000 com ein, fügt 600 com Spiritus zu, filtrirt, dampft auf 700 com ein und stellt durch Glycerin 100 com, Spiritus q s 1000 com Extrakt her

### III Castanea javanica Blume bat purgirend wirkende Fruchte

IV Aesculus Hippocastanum L (Hippocastanaceae) Rosskastanie Hermisch in Nordgriechenland Durch die Kultur weit verbreitet

Liefert Cortex Hippocastani, die vor Entwickelung der Blatter gesammelte Rinde der dünnen Zweige Aussen graubraun, auf dem Bruch fast fleischfarbig, oft mit den halbkreisförmigen Narben der abgefallenen Blätter

Bastfasern in spärlichen Bündeln, von Steinzellen umlagert, die auch selbstandige Gruppen bilden Oxalat in Einzelkrystallen und Drusen Markstrahlen einreihig

Enthalt Aesculin, Aesculetin, 2 Proc Kastaniengerbsaure, und einen dem Morin ähnlichen Korper

Fruher als Fiebermittel im Gebrauch, jetzt ziemlich obsolet. Die Frucht, Fruetus Castaneae equinae enthält nach Kornig. Wasser 14,88 Proc. Stickstoffhaltige Substanz 6,88 Proc. Rohfett 5,14 Proc. Stickstofffreie Extraktstoffe 68,25 Proc. Rohfaser 2,78 Proc. Asche 2,22 Proc.

Von intensiv bitterem Geschmack, weshalb die Nutzbarmachung der Stärke auf Schwierigkeiten stösst. Es soll möglich sein, sie mit Sodalosung zu entbittern

Hin und wieder als Zusatz zu Schnupfpulvern

Tinctura Hippocastani concentrata ist als Mittel gegen Haemorrhoiden empfehlen worden (Pharm Zeitung 1896, pag 254)

Oleum Hippocastani. Antigoutteux Genevoix. Mittel gegen Rheumatismus Die gepulverten Samen werden mit Aether extrahrt und dieser dann verjagt

	Pulyis cosmeticus Wingl	æb
Rp	Sem, excerticat Hippocastani	1000,0
	Amygdal am	500
	Rhiz. Ind puly	40,0
	Natr carbon sice	10.0
	Ol. Bergamott	3.0
Sum	Waschan gegen rauhe Hände	

Antiarthrinpillen von L. Sell in Kempten, gegen Gicht, bestehen aus Ross-kastanienextrakt, Saliein, Saliein, Salgenin, Salzsaure, Dextrose (E. Menck)

Kastanienextrakt aus Esseg gegen Kesselstein, ist aus Rosskastanien bereitet

Castoreum 677

# Castoreum.

Castoreum (Austr Helv Erganzb Gall) Bibergell. Castor.

Beschreibung Das Bibergell ist ein Sekret, welches sich in eigenthümlichen Benteln des Bibers Caster Fiber L. (Abtheilung der Nagethiere Rodentia, Familie der Castorideae) befindet, die mit dem Geschlechtsapparate in Verbindung stehen. Es ist also gebrauchlich, unter diesem Namen "die Beutel mit dem Sekret" zu verstehen. Sie inden sich bei beiden Geschlechtern (gewohnlich kommen aber nur die grosseren männlichen in den Handel) paarweise unter der Haut und stehen durch einen gemeinschaftlichen Ausführungsgang mit dem Verhautkanal des Mannehens und mit der Scheide des Weibehens in Verbindung. Sie sind birnförmig, bis 12 cm lang, bis 4 cm dick, die Haut ist geschichtet. Der Inhalt ist im frischen Zustand flüssig, gelblich, in den trockenen, meist im Rauche getrockneten Beuteln ist er spröde, dunkelbrum glanzend, von charakteristischem Geruch und bitterlich starkem Geschmack. Die Beutel hangen meist noch paarweise zusammen

Man unterscheidet zwei Sorten 1) Sibirisches Bibergell, Castoreum Sibirieum, Castoreum Moscoviticum aus Sibirien, zu dem auch etwa vorkommendes europäisches Bibergeil gerechnet wird. Diese Sorte ist aussenordentlich selten und theuer. Sie wird nur dispensirt, wenn sie ausdrücklich verlangt wird. 2) Canadisches Bibergeil, Castoreum Canadense, Castoreum Americanum, Castoreum Anglieum, abstammend von der amerikanischen Varietat des Bibers, die von manchen für eine besondere Art. Castor Americanus Cuvier gehalten wird, gegenwartig hauptsachlich aus den westlichen Staaten von Nordamenka, weniger aus Labrador und Neufundland in den Handel kommend Die gewohnliche, officinelle Sorte. Die Beutel sind aussen schwarzbraun, grobrunzlig, der Inhalt reichlich von Hautlamellen durchsetzt.

Heisses Wasser nimmt nur wenig auf, die Lösung wird beim Erkalten weisslichtrübe, beim Erwarmen wieder klar und gelblich. Mit Eisenchlorid fürbt sich die Lösung schmutzig-grünlich. Aether und Alkohol losen den grössten Theil, die Lösung ist tiefgelb bis braun und giebt auf Wasserzusatz reichliche, weisse Fällung

Bestandtheile. Weing bekannt Enthalt bis zu 2 Proc atherisches Oel, etwas Phenol (vielleicht vom Rauchem herrührend) Aus der heiss bereiteten alkoholischen Lösung scheidet sich beim Erkalten eine krystallinische wachsartige Substanz ab (Castorin), wahrend ein Hazz (Castorium—Resinoid) in der Lösung bleibt (in Cast Moscovit 58,5 Proc und Cast Canad 12 Proc) Ferner Benzoesaure, Salicin und Salicylsaure und angeblich ein Glukosid Endlich Calciumphosphat 1,4 Proc und Calciumkarbonat his 33 Proc

Aufbewahrung Frische, dem getödteten Biber entnommene Beutel verlieren beim Trocknen an der Lutt bis 65 Proc an Gewicht

Die Beutel werden sorgfaltig, doch ohne Anwendung künstlicher Warme, nachgetrocknet, da sie sonst leicht schimmeln, und in dicht verschlossenen Glasgefässen auf bewahrt. Das Pulver bereitet man aus dem nöthigenfalls über Aetzkalk getrockneten Bibergeil, halt davon aber nur einen geringen Vorrath und vor Licht geschützt 1) — Da man beim Nachtrocknen der Beutel über H<sub>1</sub>SO<sub>4</sub> bis zu 40 Proc Gowichteverlust beobachtet hat, so darf beim Einkauf dieser theuern Waare der Feuchtigkeitsgehalt nicht unberlicksichtigt bleiben

Verfälschungen kommen vor, indem man die Beutel öffnet, ihnen den Inhalt theilweise entnimmt, dafür getrocknetes Blut, Sand, Sagespahne, Harz, getrocknetes Fleisch hineinthut und sie wieder zunäht oder verklebt. Solche Beutel sind schon ausserlich leicht zu erkennen — Solche, die faulig riechen, sind zu verwerfen

<sup>1)</sup> Gall lässt bei 25°C trocknen, die äusseren und inneren Haute verwerfen

Catechn 678

Zuweilen kommen kleinere Beutel mit gelbem, öligem Inhalt vor Das sind die sogen Oelsäcke, die der Biber neben den Castoreumbeuteln führt. Sie sind natürlich ebenfalls nicht zu verwenden

Anwendung In Pillen oder Pulvern zu 0,2-1,0 g, als Tinktur, selten im Kly stier zu 1.0-4.0, oder in Suppositorien

Tinctura Castorei. Austr Bibergeil 2, Verd Weingeist (60 proc ) 10 Ergänzb Helvet Bibergeil 1, Weingeist 10 Gall Bibergeil 10, Weingeist (80 proc ) 100 — Wird durch reichlichen Wasserzusatz milchig-lehmfarbig, scheidet mit NH3 unlösliches Harz

ab — Bei Hysteine zu 1-3 g
Tinctura Castorel aetherea. Ergünzb Bibergeil 1, Aether 2,5, Weingeist 7,5 Gall (Teinture éthérée de Castoreum, Ethérolé de Castoreum) Bibergeil 10,0,

Aether (spec Gew 0,758) 100
Tinctura Castorei Sibirici. Erganzb Sibirisches Bibergeil 1, Weingeist 10 —
Soll durch Wasserzusatz nur opalisirend werden, mit NH3 klar ohne Harzabscheidung
Tinctura Castorei Sibirici aetherea. Erganzb Sibir Bibergeil 1, Aethei 2,5,

Wamgerst 7.5

Aqua Castorei (Pret	las Taxe 1897)
Rp Castorei grosso m	puly 1,0
Spiritus	1,0
Aquae	12,0
Nach 12 stündigem Digeriren	werden 8,0 abdestillirt
was to so to	G

### Elixir uterinum Caollius

Ep.	Tincturae Castorel ( Tincturae Absinthii		16,0
	Tineturae Croci	ăă.	5,0
	Olei Anisi	gutts	X

#### Suttae antihysteriese Lubeur

$\mathbf{R}_{\mathbf{p}}$	Tincturae	Castorel Canad		
	Tincturas	Valerianae acth	ăĸ	10,0
	Tinoturae	Opii crocatae		5,0

### Liquor anodynus TRILLER.

Ep	Tincturae Castorel Canad		
-	Liquoris Ammonii vincai		
	Tincturae aromaticae		
	Tincturas Crock	ı,	5,0
	Olei Macidia		1,26
	Aquae aromuticae		30,0
	Spiritus absoluti		10,0

#### Mixture antiquemodies Synthera

	•	
Rp	Tincturae Valerianae	
-	Tincturae Castorei Ganad. 33 5,0	Ì
	Spiritus netherei gtis. XV	•
	Aquae Fosniculi 100.0	,

### Piluise antispasmodicae RAYBR.

	тр	A£.	ns roen	CLEAGE			
	-	Car	storei				
		Ex	tracti \	aler	L	ae	
		Ga	lbani			33	1,0
M	£ pliul	20	3 Mal	tag!	1	Puli	

#### Suppositoria antispasmodica Bouchardat Rp Castorei Canad, subt puly 10,0 Olei Cacao

M f supposit, 5

Tinctura Castorei camphorata Rp Tincturae Castorei Canad 6,0 Spiritus camphorati

### Tinctura Castorei composita

Вp	Castorei Canadensia	#1-007E-1-
•	Asae foetidae	HA 5,0
	Liquoris Ammonil esust	20,0
	Spiritus	50,0

### Tinetura excitans (Form mag Berol.). Rp Tincturae Castorei 5,0 Tincturae Valerianae 10,0

D S 2stündi 10 Tropfen

### Witterung für Baubthiere Nach Distance Rp Castorei Canadensis 8.0

Moschi 0,3 Zibethi 0.3 Olei Cascarillae Olei Valerianae Olei Angelican Olei Patchouli II gutts Y

100.0 Amyli Tritici Das Pulyer darf nicht mit den Händen berührt werden.

Krampftropfen, Königsseer. Spirit aether 10,0, Spirit Aetheris nitros, Tinet

Castorei, Tinot Opii, Tinot Valerian, aa 2,0
Marderwitterung. Tinot Castorei Canadensis 2,0, Tinot Moschi 1,0, Olei Anisi 1,0
oder Castorei 0,1, Radic Valerian. 2,5
Auf die Falle zu legen

Mutterkolik-Essenz, Königsseer ist eine Tinktur aus Bibergeil, Safran, Nelken, Rhabarber, Zimmt, Pomeranzen, Zitwer- und Schlangenwurzel

# Catechu.

Catechu (Austr Germ Helv U-St) Catechu nigram. Terra Japonica. Ex tractum s Succus Catechu. — Acacien-Katechu. Kutsch. Pegu-Katechu — Cachou de Pégu. Caschuttle (Gall) Terre du Japon. — Black Catechu (Catechu Ph Brit siehe unter Gambir Germ fasst unter dem Namen Catechu dieses und Gambir zu sammen

Catechn 679

Beschreibung. Man gowinnt das Catechu durch Auskochen des Holzes der Acacia Catechu Willd, heimisch in Vorder und Hinterindien und auf Ceylon, und der Acacla Suma Kurz, heimisch in Vorderindien und im tropischen Ostafrika. Das zer kloinerte Holz wird in Topfen mit Wasser ausgekocht, der Auszug eingedickt, worauf man ihn an der Sonne vollig eintrocknen lasst. Kommt in veischiedenen Sorten aus Vorder und Hinterindien in den Handel

- 1) Pegu- oder Bombay-Catechu, die gebrauchlichste Sorte Undurchsichtige, dunkelbraune bis lederfarbige Masse von meist glanzendem, muschligem oder scharfkan tigem Bruch, zuweilen im Innern noch weich. Kommt meist in grossen, von Blattern (Dinterocarpus) durchsetzten und darin eingehüllten Blöcken, seltener in kleinen Kuchen in dan Handel
- 2) Bengalisches C bildet schmutzig graubraune Klumpen von kastanienbraunem Bruch
  - 3) C von Malacca, in quadratischen Tafele, aussen braun, innen hell-zimmtfarben
  - 4) Kamaon C (Pale Cutch), schmutzig-granbraune, poröse, erdige Wurfel

Unter dem Mikroskop erscheint Catechu meist amorph (speciali die 1 Sorte), doch kommen auch reichlich krystallinische Sorten vor (so die 4 Sorte) Behandelt man eine kleine Probe mit Essigsäure und untersucht den unleslichen Rückstand unter dem Mikroskop, so findet man an pflanzlichen Resten besonders Bruchstücke von Gefassen und Holz fasern (Unterschied von Gambir)

Bestandtheile 2-10 Proc Catechin C. H1. O. [25-48 Proc Catechingerbsaure C35H34O15, wenig Quercetin, 20-29 Proc Pflanzenschleim, 2,0-2,8 Proc Asche, 12,0-15,3 Proc Wasser

Priffung: 1) unter dem Mikroskop, wie oben angegeben - 2) 3 Tropfen des alkohohschen Auszuges (1 10) werden mit 10 ccm Weingeist und einigen Tropfen Eisen chlorid gemischt. Die Lösung färbt sich grünlich. Bei Anwendung koncentrirter Lösung entsteht eine chromerune Farbung und allmablich ein braunlicher Niederschlag, der auf Zusatz von Alkalien purpurn wird — 3) Alkehel sell etwa 80 Proc lösen, ebensoviel siedendes Wasser, die Lösung reagirt sauer

Catechu soll in Indien mit Extrakten des Holzes von Ter-Verfälschungen minalia, Xylia, Lagerstroemia verfalscht werden, auch solches, das reichlich Starke enthielt. 1st vorgekommen

Anwendung Selten mnerheh zu 0,1-0,3 g, ausserlich als Bestandtheil biutstillender Pulver, in Zahntinkturen, Mund- und Gurgelwässern, Einspritzungen und Ver-

Extractum Catechu (Enganzb) Durch 2 maliges, je 8 tëgiges Auszichen von Katechu 1 Th. mit Wasser 5 Th. und Endampfen zur Trockne zu bereiten. Ausbeute etwa

Extractum Catechu spirituosum Catechu depuratum Katechu 100 Th, Weingeist (90 proc), Wasser ää 150 Th, nach 8 tagigeri Ausziehen wird filtrirt und zur Trockna eingedampft Ausbeute etwa 70 Proc

Tinctura Catechu (Austr Gall Germ Helv) Katechu I Ih. Verdunnter Weingeist 5 Th

Tinctura Catechu composita (U-St) Katechu 100 g, Zummt 50 g, Vordünnter Weingelst (41 proc.) q s Durch Verdrängung bereitet man 1000 cem Aqua gingivalis. Tinctura Catechu 20,0, Tincturae Cunnam 10,0, Aquae Menth spirit 150,0 Mit Wasser verdunt zum Mundausspülen

Cachou aromatique, C. de Bologne. Pastillos pour les fumours, Grains de Cachou Catechu 30,0, Extr Inquint 90,0, Sacchari 30,0, Tragacanth. 15,0, Olei Caryophyll 3,75, Olei Cassiso 2,0, Olei Macidis gutts X, Tinet Ambrae gutts XII. Man stösst mit Aqua Nercli zur Masse, formt entweder Pillen von 0,1 g oder Tabletten und versilbert

Electuarium Catechu. Diascordium Fracastorii. Catechu 15,0, Cort Cinnamomi 1,5, Sem Myristic 1,0, Opii 0,2, Mellis rosati 40,0 Bei veraltetem Durchfall theolöffelweise

Essentia dentifricia Jeannel Tinct Catechu 50,0, Tinct Benzoes 10,0, Spiritus dılut 40,0, Glycerın 20,0, Ol Menth pip 1,0 Zusatz zum Mundspülwasser

Cautschue 680

Pasta haemostatica Astley Cooper Catechu 5,0, Argillae albae 5,0, Aluminis usti

20,0, Tinct Opii 2,5, Spiritus q s ut f pasta

Pulvis Catechu ferratus Poudre de Marseille ou de Provence Catechu, Ferri pulverati, Sacchari aa 10,0 Divide in p acq 30 Bei Bleichsucht, Magenleiden, Blutsperen

Sirupus Catechu Tinct Catechu 15,0, Sirupi Sacchari 85,0

Tabeline cum Catechu Tablettes de Cach 400, Mucilago Tragacanthae 50 Daraus Pastillen a 1,0 Tablettes de Cachou Catechu plv 50, Sacch plv

Tinctura antiscorbutica Copland Tinct Catechu 25,0, Tinct Myrrhae 15,0, Tinct Chinae 10,0, Balsam Peruvian 1,5, Spirit Cochlear 10,0, Spirit dilut 20,0 Bei Blutungen des Zahnfleisches

Tinctura haemostatica, Anhaltstropfen Tinct Catechu, Tinct Connamom ää Trochisci Catechu (U-St) Troches of Catechu Catechu 6 g, Sacchari 65 g, Tragaeanth 2 g, Aq Neroli cono q s Man formt 100 Zeltchen

Antikesselsteinmittel Folgende enthalten Katechu als Hauptbestandtheil Leves que s, Desincrustant von L Constant & Co, Neddermann's, Harburger, Kolfer's, Halo quin von Fiermann, Lepidolyd von Kolkbe, Inthoréactif von Railland & Co

Elixir de sante de Bonjeau Enthult Katechu, Orangenschalentinktur, Minzen, Kümmel, Amsöl, Thecaufguss, Aether, Zucker

Zahubalsam, Hoffmann's Tinct Catechu 2, Ol Caryophyllor 1

# Cautschuc.

Cautschue. Gummi cayennense s elasticum. Resina elastica. - Kautschuk Federharz Ledergummi. Speekgummi - Caoutchoue (Gall ) Gomme clastique - Elastica (U-St) India-rubber.

Abstammung Einen kautschukhaltigen Milchsaft führen eine grosse Anzahl von Pflanzen, besonders in den Familien der Euphorblaceen, Apocynaceen, Asclepiadaceen, Moraceen, Campanulaceen Ausgebeutet werden hauptsachlich Heven brasiliensis Müli Arg (Euphorbiaceae), am Amazonenstrom, liefert Para-Kautschuk, Manihot Glaziovii Müli Arg (Euphorbiaceae), hauptsachlich im nordöstlichen Brasilien, liefert Ceara-Kantschuk; Ficus elastica Roxb (Moraceae), in Sudamerika, auch kultivirt, Landolphia comorensis (Boj) K Sch (Apocynaceae) in Westafrika, L. owariensis Beauv. in Ostafrika, L. Kirkii Thist Dyer, L. Petersiana (KI.) Thist Dyer, beide in Afrika, L. gummifera (Lam et Pois) K. Sch. Ferner aus der selben Familie die Gattungen Urceola, Willoughbya in Ostindien, Parameria in Cochinchina, Tacazzea und Clitandra in Afrika, Hancornia in Amerika

Gewinnung Man gewinnt den Milchsaft, in dem der Kautschuk in Form kleiner Kügelchen vertheilt ist und den die Pfianzen in Milchsaftschläuchen enthalten, indem man Einschnitte in die Rinde macht, worauf der Milchsaft ausfliesst. Diesen bringt man dann auf verschiedene Weise zum Gerinnen, wobei sich der Kautschuk von den übrigen Be standtheilen trennt. Man streicht ihn in dunnen Lagen auf Helz oder Thonformen und rauchert ihn, wober er bald erstarrt, und wiederholt diese Operation. Die ursprünglich weisse Substanz wird dabei braun bis schwarz. Oder man streicht ihn in dunner Lage aus und lasst ihn durch Verdunsten erhärten. Oden man bringt den Saft zur Coagulation, ındem man ıhm Sauren (Citronensaft) oder Salze (Kochsalz oder Alaun) zusetzt -- Zusatz von Ammoniak verhindert die Coagulation

Beschreibung Spec Gew 0,93-0,96 Er ist elastisch und meist weich, wenn man frisch durchschnittene Stücke fest zusammenlegt, so haften sie anemander Seine Elasticität verliert er bei 0°, bei 50°C wird er weich und bei 120°C schmilzt er zu einer flüssigen oder halbflüssigen Masse, die nach dem Erkalten schwer wieder fest wird und namer schmierig bleibt. Er ist porös. Er absorbirt leicht Sauerstoff und wird dadurch

Lantschne 681

spiede, besenders am Licht. Kautschukrohren und -Stopfen werden daher am besten unter Wasser in einem undurchsichtigen Gefass aufbewahrt. Hart gewordene Gegenstande bringt man auf einige Zeit in eine Schwefelkuhlen stoffatmosphare und dann in Glasgefasse, in denen sich ein Gefass mit Petroleum befindet

Remer Kautschuk löst sich in Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Terpentindi, geschmolzenem Naphtalin, besonders leicht in einem Gemisch von 6-8 Th absolutem Alkohol and 100 Th Schwefelkohlenstoff, ferner leicht loslich im sogen Kautschukele, das man bei der trockenen Destillation des Kautschuks gewinnt

Bestandtheile Rober Kautschuk enthalt etwas Erweissstoffe, Fett, atherisches Oel und Faibstoffe, von denen er durch aufemander folgende Behandlung mit Wasser Alkohol und Aether grossentheils befreit wird. Das ungelöst bleibende wird durch Losen m Chloroform und Ausfallen mit Alkohol gereinigt. Dann entspricht es der Formel C30H46 Bei der trockenen Destillation hefert er Isopien CaHa, Cinen (Kautschin) CioHie und Heveen C15H21 Im Gabonkautschuk ist Inositdimethylathei C2H10O6(CH2), im Borncokautschuk dasselbe und Inositmonomethylather und in dem von Madaga-kar Pinit enthalten

Anwendung Innerlich selten in Pillen zu 0,1-0,2 mehrinals taglich bei Schwindsucht (wirkungslos, da Kautschuk im Korper nicht verandert wird). Acusserlich zur Bereitung wasserdichter Pflaster und ahnlicher Arzneiteimen, Collemplastra, Pflastermulle, Senfpapier Die ausgedehnteste Verwendung indet Kautschuk in reinem oder vulkanisirtem Zustande bei Herstellung chirurgischer Gerathe, wasseidichter Unterlagestoffe, von Luftkissen, Eisbeuteln, Gummischlauche und -pfropfen sind im chemischen Laboratorium, Hartgummiflaschen zur Aufbewahrung der Flusssaure unentbehrlich

Yulkanısirter Kautschuk Um Kautschuk auch innerhalb weiter Temperatur grenzen elastisch zu holten, "vulkanisirt" man ihn, indem man ihm Schwefel einverleibt Das geschieht, indem man ihn bei hoherer Temperatur direckt mit Schwefel durcharbeitet oder indem man ihn mit Schwefelverbindungen (Schwefelkalium, Schwefelantimon), oder mit einer Lösung von Chlorschwefel in Schwefelkohlenstoff oder Petroleum behandelt Solchem vulkanisuten Kautschuk setzt man dann haufig noch Kreide, Thon, Zinkweiss, Ehsenoxyd etc zu, um ihn für bestimmte Zwecke geeignet zu machen, um ihm eine be

stimmte Farbe zu geben, oder auch um das Gewicht zu vermehren Entschwefelter Kautschuk ist vulkanisiter Kautschuk, dem man seinen Schwefel gehalt ganz oder theilweise durch Kochen mit Natronlauge wieder entzogen hat, der aber

noch die physikalischen Eigenschaften des vulkanisirten Kautschuk besitzt

Ebouit, hornister Kautschuk, Hartgummi enthalt 30-40 Proc Schwefel, ferner Kreide, Zinkweiss, Bleiweiss, Schollack
Vegetabilisches Elfenbein, durch Mischen von Kautschuklösung mit Magnesia

unter hydraulischen Druck gewonnene Masse, dient zur Herstellung von Billardkugeln u dgl Cautschuc terebinthinatum Klein geschrittenen Kautschuk 10 Th löst man in verschlossenem Gefasse in rectif Terpentinöl 20 Th bei gelinder Warme

Collemplastrum adhaesivum, Kautschukheftpflaster (n Dietenion) Veilchenwurzelpulver 88 Th., Sandarakpulver 20 Th, Salicylskure 6 Th mischt man, fugt Aether 150 Th, Harzol 20 Th zu und ruhrt allmahlich Kautschukpflasteikörper 800 Th

Collemplastra Americana, Amerikanische Kautschukpflaster, sind gestrichene, durchlochte Pflaster, welche aus bestem, gereimigtem Parakautschuk, Iriswurzel, Wachs, Harz, Pech und etwaigen arzneilichen Stoffen fabrikmassig hergestellt werden. Ihnen nachgebildet ist York's Kautschukpflaster von Kahnemann, welches her von hautreizenden Engenschaften sein soll

Glühlichtkörper-Tinktur, bestimmt, die Glühkörper unterwegs vor Bruch zu schutzen, ist eine Auflösung von 2 g Kautschuk in 100 ccm Petroleumbenzin (B Fischen) Zweckmässiger ist verdünntes Kollodium

Gummikitt für Fahrinder. 1) Kautschuk 16 Th, Guttapercha 10 Th, Hausenblase 4 Th, Schwefelkohlenstoff 70 Th Die sorgfältig gereinigten Risse wei den mit dem Kitt ausgefüllt, die Theile bis zum Erharten durch Bindfaden zusammengehalten Auch als Lederkitt verwendbar

<sup>1)</sup> Unter dieser Bezeichnung kommen auch die Nüsse von Phytelephas macrocarpa m den Handel

2) Kautschuk, klem geschnitten, 30 Th schmilzt man mit Fichtenharz 12 Th, fügt vonetian Terpentin 5,4 Th zu, löst in Terpentinöl 110 Th und vermischt mit einer Lösung von Kautschuk 30 Th in Chloroform 600 Th Auch für Gummischuhe, Regenröcke u dgi

Leinölfirniss 5 Th Kautschuk-Benzol-Lösung 1-2 Th giebt Kautschuk-Firniss

nach Zusatz von q s Graphit metallahnliche Ueberzuge

Kautschukkitte 1) Kautschuk 125 Th, Harz, Lemöl je 60 Th, Schellack 80 Th

schmilzt man zusammen

2) Kautschuk 20 Th, Mastix 180 Th, Chloroform 800 Th Kalt zu lösen (Buchh) Fur Glas, zum Befestigen von Glasbuchstaben

3) Kantschuk 10 Th in leichtem Kampheröl oder Schwefelkohlenstoff 90 Th gelöst,

wird mit Asphaltlack q is verdickt. Für Gummischuhe

4) Benzol-Kautschuklösung 10 Th, Paraffin 2 Th zur Halfte verdunstet, werden mit gut getrocknetem Schwerspath und Bolus zur knetbaren Masse gemacht Fur Laugengefasse (Fur heisse Lauge wird Paraffin durch Copal creetzt)

5) Kautschuk 100 Th., Talg 8 Th schmilzt man und mischt mit gebranntem, zerfallenem

Kalk 8 Th Soll der Kitt bald erharten, so setzt man noch Mennige 20 Th zu (Buchh)

Fur Sauregefässe

6) Kantschuk, in heissem Wasser erweicht, wird durch vorsichtiges (!) Kochen in

Theer gelöst Ledersohlen wasserdicht zu machen Kautschukmasse zum Einfetten von Glashühnen an Büretten, Vakuumapparaten usw 1) Kautschuk 70 Th, Wahrat 25 Th, Vaseline 5 Th — 2) Kautschuk 70 Th, Gelbes Wachs 30 Th Man schmilzt zuerst den Kautschuk und mischt dann die anderen Stoffe Au Beide Mischungen sind durchsichtig und durch Salpetersäure und Wasser leicht vom Glase zu entfernen

Kleidungsstücke werden wasserdicht, indem man eie mit Kautschuklösung tränkt und Schwefelchloriddämpfen aussetzt (DRP 2265)

Lack, bleggamer Asphalt 100 Th in Benzol 150 Th gelbst, Elemi, Copaivabalsam je 4 Th in Benzol gelöst, mischt man mit q s Benzol Kautschuklösung (Bayer Ind - und Gew-Bl)

Liquor Caoutchouc. Solution of India-rubber (Brit) Fem zerschnittener Kautschuk 50 g, Benzol, Schwefelkohlenstoff je 500 com Man löst unter bisweiligein

Schütteln Im Kühlen aufzubewahren! Feuergefährlich!

Massa Collempiastri. Corpus ad Collempiastrum Kautschukpflaster körpai (Disterion) Haizol 30,0, Copaivabalsam (Maracabo), Gelbes Kolophomum je 40,0. Larchenterpentin 20,0, Gelbes Wachs 12,0 schmilzt man, seiht durch in eine geraumige, weitmündige Blechflasche, setzt Asther 600,0 zu, löst durch Umrühren, fagt Blätterkautschuk (Resina elastica in folis No 12—13 von Gene & Co in Dresden) 100,0, in kleine Stücke zerschnitten, hinzu, ruhrt 6 Stunden lang und stellt verschlossen 1 Tag bei 15—20° O bei Seite Dann wird das Rühren 6 stündlich wiederholt, bis die Masse völlig gleichmassig ist und zuletzt durch q s Aether deren Gesammtgewicht auf 800,0 gebracht

Solutio Resinae elasticae aetheres. Aetherische Kautschuklösung (Diet) Kautschuk in Blättern (s vorig) 50,0, Oelsture 2,0, Aether 500,0 Nach 3 Tagen wird bis zur Gleichmässigkeit durchgesrbeitet, Aether 500,0 zugefügt und unter öfterem Schütteln bis zur Lösung bei Seite gestellt Die weiter verdunnte Lösung lasst sich filtruren

Solutio Resinse elasticae benzolica. Benzol-Kautschuklösung Kautschuk in sehr kleinen Stücken wird 14 Tage bei 80-40°C getrocknet, bei derselben Wärme in der 6 fachen Menge Benzol gelöst und durch q s Benzol eine dickflüssige Masse hergestellt

Vernix ad Cereolos elasticos Bougies-Lack. Kautschuk, fein zerschnitten, Bernsteinkolophon je 10,0, Leinölfirniss 9,0, Terpentinol 15,0

Vernix ad ligna, tela etc. Kautschukfirniss für Holzwerk, Gewebe u Gut getrockneter Kautschuk 1 Th wird im Wasserbade in Stankohlentheeröl 8 Th

gelöst, dann fetter Kopalfirmss 2 Th. zugefügt (Gummi-Ztg)

Wasserdichte Lederschmiere. Kautschuk, Schwefelkohlenstoff je 100 Th lasst man einige Tage stehen, fügt Petroleum 100 Th, Methylalkohol 200 Th, fein gepuly Schellack 400 Th zu, löst bei 50-52°C und giebt Beinschwarz 200 Th hinzu (Scient

Kautschuk befestigt man auf Metall mittels einer Lösung von gepulvertem Schellack

in 10 Th starkem Ammoniak (deren Anfertigung aber längere Zeit beansprucht)

Kautschukabfälle lassen ach verwerthen, indem man sie mit Leinöl erhitzt, bis eine gleichmässige Masse entstanden ist und diese mit der 20 fachen Menge siedenden Theers mischt Man erhält so einen wetterfesten Anstrich für Zäune, Pappdächer u dergl

Schilder für Vorrathsgefässe in Kellern und feuchten Räumen erhält man sehr dauerhaft aus dünnstem Gummituch (einseitig gummirte Bettunterlage), man hefestigt dieselben mittels Etiquettenlack, Leim oder Wasserglas und überzieht nach dem Trocknen die Schriftseite mit einem geeigneten Lack

Can taures. 683

Electuarium s Cantschuc Hannon	Emplastrum Resinae Pini cum Resina elastica Lavione
Pp Cautschue terebinthinati 5,0 Succi Sambuei inspiss 50,0 Olei Amygdalarum amar gutts Y 31 Mal tüglich I Theel Electuarium e Cautchne Yariok Carves	Pp         Resinae elastic conc.         35,0           Actheris Petrolei         13,0           Leni calore solutis adde         300,0           Resinae Pini         300,0           Cerae flavae         25 0           Glycerini         3,0
Rp Cautschue minutim concis 2,5 Olei Terebinthmas rectif. 5,0 Solve leni calore, adde Saccharı pulversti 45,0 Mellis depurati 75,0	Pilulas Resinas elasticas Benzol Kautschuklönung wird zum Sirup einge- dampft, mit Bolus Armens zur welchen Masse an- gestossen, diese ausgenolt und auf der erwärmten Pillemmaschine scharf abgeschnitten, sodass die Pillen keiner weiteren Abrondung bedürfen.

Alma von E Muller, ein Hühneraugenmittel, ist Kautschukheftpflaster mit einer Sahoylpasta.

ALLCOCK's poroses, starkendes Pflaster ist ein durchlochtes Kautschukpflaster Corn-Extirpators and Huhneraugenpflaster aus dünnen Kautschukscheiben

Heveenoid von Henry Genner, eine pat Kautschukmasse, besteht aus Kautschuk, Kampher, Schwefel und wenig Kalk oder Glycerin (Ind -Bl)

Künstlicher Kautschuk (Fenron's Patent) wird aus leicht oxydirbaren Oelen (Lein-, Baumwollsamenol), Theer und verd Salpetersaure, durch Erhitzen u s w , erzeugt Kautschuk (Fenron's Patent) schukähuliche Masse, die sich vulkanisiren lasst

MATHEW'S Anstrich für Holz und Metalldächer soll Kautschuk, Leinöl und Graphit

Paraplaste nach Unna, von Beiersdorf in Hamburg, ist eine neue Art wasserdichter Pflaster, deren Grundlage aus emseitig mit Kautschuklösung bestrichenem, vulkansarten Baumwollstoff besteht

Protectin, sterile, wasserdichte Wundvorlage, ist dunnes, mit Kautschuklösung ge-

tranktes Seidenpapier

Rostschutzmittel von Bronert wird aus Kautschuk und den aus Braunkohlen,

Torf etc destillirten Rohölen hergestellt

Weisses Kautschukheftpflaster von Beiersdorf, von besonderer Klebkraft, enthalt 40 Proc Zinkoxyd

# Centaurea

Gattung der Compositae - Cynareae - Centaureinae.

Centaurea Cyanus L (Kornblume, Roggenblume, Bluet, Blue battle). Im Orient und in Europa, besonders in Kornfeldern

Verwendung finden die aus den Köpfehen genommenen Einzelblüthen von schöner, blaner Farbe Die grösseren Randbluthen meist geschlechtslos, grösser, strahlend, die Scheibenbluthen zwitterig Antheren ungeschwänzt

Die getrockneten Bluthen (Flores Cyani, Capitule de Bluet, Capitule de Barreau [Gall 1] worden kaum als Arzneimittel, sondern zur Verschönerung von Species benutzt

Centaurea lacea L befort Flores, Herba und Radix Jaceae nigrae seu Carthami silvestris.

Centaurea Calcitrapa L. hefert Herba, Radix und Fructus Calcitrapae seu Candul stellatae.

Centaurea montana L hefert Flores Cyani majoris.

Centaurea Centaurium L. vergi Centaurium

Centaurea solstitialis L hefert Radix Spinae solstitialis

Centaurea Behen L hefert die im Orient hochberthate weisse Behenwurzel, die gegenwärtig zuweilen nach Europa kommt

# Centaurium.

I. Herba Centaurii (Germ. Helv.). Hb. Centaurii minoris (Austr.). Hb. Chironiae. — Tausendgüldenkraut. Erdgallenkraut. Fieberkraut. Christikreuzihee. Bother Aurin. — Petite centaurée (Gall.). — Centaury tops, ist das blühende Kraut der zu den Gentianscene — Gentiansce — Erythraeinae gehörigen Erythraea Centaurium (L.) Pers., heimisch in Europa (bis 59° n. Br.), durch den Orient bis Persien, in Nordafrika, auch in Nordamerika. In Algier kultivirt.



Beschreibung. 1—2 jähriges Kraut mit doldig erscheinender Rispe, schön rosenrothen, fünfzähligen Blüthen. Korolle mit cylindrischer Röhre und trichter- oder tellerförmig ausgebreiteten Zipfeln, die sich nach der Blüthe über der Kapsel zusammendrehen. Die Antheren drehen die Staubbeutel nach dem Verstäuben nach rechts spiralig zusammen (Fig. 176). Die verkehrt-eiförmigen, ganz kurz gestielten, ganzrandigen Grundblätter bilden eine Rosette.

Stengelblätter kleiner, sitzend, gegenständig (Fig. 177).

Die ganze Pflauze ist kahl, die Epidermiszellen der Oberseite der Blätter sind vorgewölbt und mit radial vom Gipfel herablaufenden Cuticularleisten versehen. Die Epidermiszellen der Aussenseite des Kolches mit starken Ausstülpungen und ebenfalls kräftigen Lei-

sten. In die Ausstülpungen setzen sich die Zell-Lumina als enger Kanal fort. Von stark bitterem Geschmack.

Fig. 176.

Bestandtheile.  $^{1}/_{50}$  Proc. Erythrocentaurin  $C_{6}H_{14}O_{6}$ , farb- und geschmacklos, krystallinisch, am Lichte sich röthend, von glykosidischem Charakter, Bitterstoff, Harz, Wachs, Pflanzenschleim etc., 6 Proc. Asche.

Verwechslungen und Verfülschungen. Erythraea literalis Fries, in Norddentschland und Holland, mit gezähnelt-rauhen Stengelblättern, die fein gewimpert sind.

Erythraea pulchella Fries. Ohne grundständige Blattrosette. Von ähnlicher Verbreitung wie vorige

Beide schmecken ebenfalls bitter und dürften in der Wirkung von der officinellen Pflanze kaum differiren.

Einsammung. Man sammelt das im Juli und August blühende Kraut und trocknet es entweder in Bündchen, oder man schneidet das frische Kraut, nach Beseitigung der Wurzeln, und trocknet alsdann. 4 Th. frisches Kraut liefern 1 Th. trockenes.

Anwendung. Als magenstärkendes Mittel im Aufguss, als Pulver, in Theomischungen oder Tinkturen zu 1,0—2,0 mehrmals täglich. Früher Fiebermittel. Die Tausendgüldenkrauttinktur des Pfarrer Kneipp wird aus dem frischen Kraut bereitet (s. Tinctura Bursae pastoris S. 604).

Achnlich verwendet werden: Erythraea chilensis Pers. in Chile, "Canchalagua", auch als Anthelminticum, Erythraea australis R. Br. in Neustidwales, Chlora perfoliata L., "Herba Centaurei lutei".

Extractum Contaurli minoris. Auetr.: Durch je 2 stündiges Ausziehen von 1 Th. zerschnittenem Kraut mit 6, dann mit 2 Th. heissem dest. Wasser, Aufkochen der Pressflüssigkeiten und lege artis Eindampfen. — Gall. lässt je 12 Stunden ausziehen. — Ergänzb.: Durch 6-, dann 3 stündiges Ausziehen von 1 Th. Kraut mit je 5 Th. sied. Wasser und Eindampfen. Ausbeute 22—24 Proc. Dick, in Wasser trübe löslich.

#### Pilulae stomachicae Troachin

Rp Extract Centauri 5,0
Myrrha, polycrat 100
Balsami peruyinm 2,0
Radicis Gentianse q s
Frant pilulae ponderis 0,15

#### Pulvis amterthriticus amarus

Pulyis Dueis Portland Poudre du Prince de la Mirandole

Rp Herbae Centauril
Herbae Champedryos
Radicis Gentianae
Radicis Aristolochiae
Foliorum Salviae
Foliorum Trifoli 33 40,0
D S 3-4 mai täglich 1 Theelöffel

Species ad elysma digestivum Karmpi e.

Hp Herbae Centaurit
Radicis Saponiriae
Radicis Faraxaci
Rhizom Grammis 83 75,0
Divide in puries T. 1 Dosis mit 1/4 l Wasser auf

1/41 cingekocht zum Klystier Species amaricantes a stomachicae Dr. Dirtz.

Pp Cortices Connamomi gr pulv Folior Menth pp conc. 33 25,0 Herh Centauro conc 50,0

Species antarthriticae PORTLAND

Rp Herbae Centauni Herbae Chenopod, ambros Ligui Guajau Radicas Asan Radicas Gentanae 55

Tisane de Centaurée petite (Gall)

Rp Herbae Consurií 10,0

Aquae destil ebulientis 1000,0

Nach <sup>1</sup>/<sub>8</sub> Stunde durchseihen.

Cholera-Essenz von Kantonowitz Ein weingelsinger, mit weing Ol Absinthii aeth versetzter Auszug aus Herb Centaurn und Rhiz Zingiberis

Davids-Thee von Fragner, gegen Lungenleiden Herb Centaurn, Hyssopi, Scandic

odorat., Marrubn, Cardun benedict, Flor Millefol, Lichen Island aa

Davids-Thee, echter Karolinenthaler, von Knal, hat dieselben Bestandtheile in etwas anderen Verhaltnissen

Magenkrampf-Elixir von P Semt. Weingeist Auszug aus Herb Centauiu, Herb Artemisiae, Fol Trifol fibr, Herb Veronicae u s w mit etwas Kochsalz

Il Helba Centaurel majoris ist das Klaut von Centaurea Centaurium L.

# Cera.

Als "Wachs" bezeichnete man friher lediglich das Bienenwachs. Zur Zeit versteht man darunter Substanzen, welche bezuglich bestimmter physikalischer Eigenschaften Schmelzbarkeit, Brennbarkeit, Elasticität, Klebkraft, Mischbarkeit mit anderen Stoffen, dem Bienenwachs sich ähnlich verhalten und deshalb als Surrogate des Bienenwachses angesehen werden Chemisch sind diese Substanzen nicht streng charakterisit. Sie sind zweit z. Th Aether von Sauren mit hochmolekularen Alkoholen, wie z. B. das chincsische Wachs und das Carnaubawachs, doch bezeichnet man auch Gemische von Kohlenwasserstoffen als Wachs, wie z. B. das Erdwachs

Unter "Wachs schlechthin" hat man jedoch ledigheh das Bienenwachs zu verstehen

l Cera flava (Austr, Brit, Germ, Helv, U-St) Cire jaune (Gall.) Cera citrina. Cera. Gelbes Wachs Bienenwachs Yellow Wax Yellow Beeswax.

Dasselbe ist ein Verdauungsprodukt der geschlechtslosen Arbeitsbienen (Apis mellifica L, die Honigbiene, Familie der Hymenopteren oder Haufdigler), das sie auf den Wachshauten ihrer vier letzten Bauchringe abscheiden und zum Aufban der aus den bekannten Zellen bestehenden "Waben" benutzen Die Waben, die im "Stocke" senkrecht stehen, werden an die Wand des Stockes mit dem harzartigen, in Weingeist löslichen "Vorwachs" (propolis) befestigt. Im Herbst werden die Stocke von den Bienenwirthen (Imker oder Zeidler) gezeidelt, indem man den grössten Theil der Waben herausninmt Nach Entfernung des Honigs (durch Auslaufenlassen, Auspressen oder Centrifugiren) werden die Waben in Wasser geschmolzen, wobei sich die Unreinigkeiten zu Boden setzen und das Wachs sich an der Oberfläche des Wassers sammelt. Bevor es in den Handel kommt, wird es gewohnlich noch einmal umgeschmolzen.

Es empfiehlt sich, das für pharmaceutische Zwecke bestimmte Wachs sogleich nach dem Einkauf zu schmelzen und im Warmwasser-Trichter zu filtriren

Wachs wird in allen europäischen Ländern producirt, ausserdem aus Afrika (Marokko), Stidamerika und Westindien eingeführt, wo es zum Theil von anderen Honigbienen erzeugt wird. Diese fremden Wachsarten sind bezuglich ihrer chemischen Zusammensetzung nicht so gut durchuntersucht als die europäischen. Es scheint sogar, als ob diese fremden Wachsarten kleine Unterschiede gegenüber dem europäischen Wachs aufweisen

Beschreibung Das Bienenwachs ist, von der Nahrung des Insektes abhängig, von heller oder dunkler gelber Farbe Ein besonders helles Wachs (Jungfernwachs) stammt von jungen Stocken, es ist von schmutzig weisslich gelber Farbe Afrikanische und amerikanische Sorten sind oft braun, indische graubraun, sie lassen sich schwer bleichen. Der Geruch ist augenehm honigartig, der Geschmack ist schwach balsamisch. Beim Kauen darf es nicht an den Zähnen haften (mit Harz verfalschtes klebt leicht an) In der Kalte ist es sprode, auf dem Bruch körnig, es nimmt dann leicht einen Kreidestrich an (was bei Talgzusatz nicht der Fall ist) Durch die Warme der Hand erweicht es und wird knetbar Loslich beim Erwärinen in Chloroform, Benzol, Benzin, Schwefelkohlenstoff, Terpentinöl und vielen ätherischen und fetten Oelen In kaltem Alkohol ist Wachs unlöslich dender Alkohol löst nur einen Theil - Cerin - auf, wahrend ein anderer Theil - das Myricin — ungelöst bleibt In etwa 300 Th Alkohol von 91-92 Proc löst es sich bei mehrstündigem Kochen fast vollständig auf Weingeistfreier Aether lost bei mittlerer Temneratur nur die Hälfte des Gewichtes des Wachses auf, Benzol oder Petroleumbenzin lösen bei 15° höchstens 20 Proc des Wachses, der Rückstand ist weisslich. Die Losung in 20 Th Benzin, gleichen Theilen Benzol und 90 Proc Alkohol, und in Chloroform lasst nach dem Verdunsten krystallinische Struktur des Wachses erkennen Nach Long ent stehen, wenn man einen Tropfen einer Chloroformlösung des Wachses unter dem Deckgläschen verdunsten lässt, feine federartige Krystallnadeln, die sich zu hautelformigen Aggregaten an einander legen Ein Zusatz von 20 Proc Paraffin zum Wachs scheint die Krystallbildung ganz zu verhindern, bei Gegenwart von Talg sind dessen charakteristische Krystalle zu erkennen Das nicht filtrirte Wachs enthalt immer Pollenkörner der Bluthen, mit denen die Bienen in Beruhrung gekommen sind, es ist dieser Umstand wohl zu beachten, wenn es sich um Nachweis des Bienenwachses handelt

Chemische Zusammensetzung. Das Wachs ist keine einheitliche Substanz, sondern ein Gemenge verschiedener Verbindungen. Seine wesentlichen Bestandtheile sind freie Cerotinsäure (sog Cerin)  $C_{21}H_{54}O_2$ . Dieselbe bildet den in heissem Alkohol löslichen, beim Erkalten sich wieder ausscheidenden Antheil des Wachses Ferner Pal mitinsäure-Melissyläther (sog Myricin)  $C_{16}H_{31}$ .  $O_2$ .  $C_{40}H_{61}$ . (Nach Schwald  $C_{16}H_{31}O_2$ .  $C_{51}H_{62}$ .) Letzteres und Cerotinsäure sind im Wachs im Verhältniss 86–14 vorhanden. Neben Cerotinsäure findet sich Melissinsäure  $C_{30}H_{60}O_2$ . oder  $C_{31}H_{62}O_3$ , ferner Cerylalkohol  $C_{27}H_{35}$ . OH und ein zweiter Alkohol, endlich geringe Mengen ungesättigter Fettsäuren und Kohlenwasserstoffe, wie Heptacosan  $C_{27}H_{54}$  und Hentriacontan und eine nechende, klebrige Masse vom Schm-P 22°C Gerolin. Die Angaben über den Gehalt an Kohlenwasserstoffen schwanken von 5—6 Proc (Schwald) bis zu 12,9—13,9 Proc. (Busins) Ausserdem Farbstoffe von nicht näher bekannter Zusammensetzung

Prifring Die Prüfung des Wachses auf Verfälschungen ist unerlässlich Die Verhältnisse begen gegenwartig eigenthümlicher Weise so, dass es kaum noch moglich ist, ein garantirt unverfälschtes Wachs im Handel zu bekommen. Nur wenn man in der Lage ist, Wachs von wilden Bienen zu sammeln oder mit einem zuverlässigen Imker bestimmte Abmachungen zu treffen, kaun man sieher sein, ein unverfälschtes Wachs zu erhalten. Ist dies nicht möglich, so muss man stets gewärtig sein, dass selbst Wachs aus anscheinend zuverlässiger Quelle fremde Beimengungen enthält. Dies kommt daher, dass die Imker gegenwärtig zur Vermehrung der Honigausbeute den Bienen künstliche Wahen (aus Ceiesin) in die Stöcke stellen. Bei der Honigausbeute den Bienen künstliche Wahen (aus Ceiesin) in die Stöcke stellen. Bei der Honigausbeute haben. Infolge dessen werden dann auch ohne

Cera. 687

unlautere Absieht Natuzwaben und Kunstwaben zur Gewinnung des Wachses zusammen geschmolzen

Die Untersuchung einer Wachsprobe auf Reinheit ist keine ganz einfache Aufgabe Sie setzt eine Menge Erfahrungen und Umsicht voraus, man verfahrt zweckmassig wie folgt

### 1) Bestimmung des Schmelzpunktes

Man bringt in ein auf die Hälfte seiner Länge verjüngtes und am verjungten Ende zugeschmolzenes Glasrohr 2—3 Tropfen des geschmolzenen Wachses, sammelt sie durch Neigen unmittelbar fiber der Verengungsstelle, wie bei a, und lasst vollstandig erkalten (Fig 178) Man lässt so dann das Röhrchen mehrere Tage liegen, da die Fette und Wachsarten ihren normalen Schmelzpunkt erst nach langerer Zeit wieder erlangen, stellt dann das Röhrchen in ein mit kaltem Wasser gefülltes Becherglas, in welches man zugleich ein Thermonieter eintsucht und erwärmt mit einer kleinen Flamme langsam, bis das Tropfehen herabzufliessen beginnt ("Anfangspunkt des Schmelzens") Der herabfliessende, noch trübe Tropfen nimmt dann die Form in b an Man erwärmt dann weiter, bis er völlig durchsichtig ist, und notirt diese Temperatur ("Endpunkt des Schmelzens")

Unter Einhaltung dieser Bedingungen lässt sich annehmen, dass normales gelbes Wachs den Schm-P von 62—64°C zeigt, d. h., dass das Schmelzen bei 62°C beginnt und bei 64°C beendet ist, doch kommen na mentlich bei auslandischen Wachssorten kleine Abweichungen vor, indem der Anfang des Schmelzens zu 61,5°C, das Ende des Schmelzens bis 65°C besobachtet worden ist. Die Pharmakopoen machen folgende Angaben

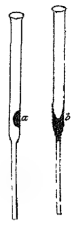


Fig 178

	Austr	Brit.	Gall	Germ	Helv	U-St.
Schmelz Punkt	6564° C.	62,5—63,9° C.		6864° C.	ca. 84°C	6864° C
Spec Gewicht bei 15°C		0,960-0,970		0,9620,986	0,962-0,956	0,9550,967

Die Bestimmung des Schmelzpunktes hat nur bei ganz groben Falschungen Werth, denn Hager fand z B den Schmelzpunkt eines mit 13 Proc Talg versetzten Wachses zu 63°C

2) Die Bestimmung des specifischen Gewichtes Dieselbe erfolgt in der von Hagen angegebenen Weise dadurch, dass man eine Mischung von Weingeist mit Wasser herstellt, bei welcher das Wachs gerade "schwimmt", dh, welche das nämliche spec Gewhat wie das Wachs Stellt man demnach das spec Gew dieser Mischung fest, so hat man zugleich das spec Gew des Wachses Zur Erlangung vergleichbarer Zahlem muss die nach stehende Anweisung genau eingehalten werden

Am Rande einer nicht zu grossen Weingeistsamme erhitzt man ein grösseres Stück Wachs bis zum Abschmelzen eines Tropfens Diesen lässt man in ein flaches, mit kaltem Weingeist gefülltes Schälchen fallen, wobei man das Wachsstück dem Niveau des Weingeistes soviel als möglich nähert, weil das Herzbfallen aus grösserer Höhe ein Ehnschliessen von Luft in die Perle mit sich bringen könnte Man stellt von jedem Wachs Brot 10 bis 12 Perlen her, legt dieselben auf Fliesspapier und lässt sie 8—24 Stunden liegen Man mischt nun 8 Proben Weingeist zum spec Gew 0,960, 0,961 bis 0,967 bei 15°C, bringt die Wachsperlen der Reihe nach in jede dieser Flüssigkeiten bei 15°C und beobachtet, in welcher der Mischung sie schweben Ehnzelne luftbaltige Perlen, welche sich von den übrigen dadurch unterscheiden, dass sie auf allen diesen Flüssigkeiten schwimmen, sind zu entfernen. Als "Schweben" bezeichnet man die Erscheinung, dass die Wachsperlen in einer Flüssigkeit in jedem Theile der Flüssigkeitssäule sich im Gleichgewicht befinden, die hass sie an jedem Theile der Flüssigkeitssäule schwimmen, also weder zu Boden sinken, noch in die Höhe steigen — Das spec Gew derjenigen Alkoholmischung, in welcher das "Schweben" der Wachsperlen stattfindet, ist als spec Gew des Wachses an zunehmen (Dietzeich)

Diese Bestimmung des spec Gew ist sehr wichtig, da die meisten der in Frage kommenden Beimischungen das spec Gew merklich beeinflussen Normales Wachs hat bei 15°C das spec Gew 0,960—0,970 (Die medrigste Angabe in der Litteratur ist 0,956, die höchste 0,975) Dagegen zeigte z B eine Mischung aus gleichen Theilen Wachs und Paraffin das spec Gew 0,916—0,919, eine solche aus gleichen Theilen Wachs und Harz 0,973—0,976, eine andere aus 2 Th Wachs und 1 Th Ceresin 0,942—0,943 Jedenfalls

wird man, wenn das spec Gew einer Wachssorte ein nichtnormales ist, darauf aufmerksam gemacht, dass irgend etwas an dem Wachse nicht richtig ist

Bei dieser Bestimmung des spec Gew muss die Temperatur genau eingehalten weiden, ferner muss man die Mischung von Alkohol und Wasser solange stehen lassen. bis alle Luftblasen daraus entwichen sind. Die Probeflussigkeit kann man herstellen durch Vermischen von 1 Th Spiritus von 0,830 spec Gew mit 3 Th Wasser

Helv schreibt folgende, rasch orientirende Probe vor Wachs soll in 10 proc Ammoniakflussigheit von 15° C untersinken Schwimmt es auf derselben, so kann es mit Ceresin, Paraffin oder Talg verfalscht sein

- 3) Wird 1.0 g Wachs mit 20 g Weingeist während einiger Minuten gekocht, und die Flussigkeit wihrend einiger Stunden zum Erkalten bei Seite gestellt, so soll das Filtrat fast ungefarbt sein (deutliche Gelbfaibung - fremde Farbstoffe, z B Cureuma), Lackmuspapier nicht oder nur sehr schwach rothen und durch Zusatz von Wasser nur schwach opalisirend getrübt werden. Eine starke Trübung weist auf Zusatz von Stearinsaure oder Harz hin
- 4) Wird 1 g gelbes Wachs mit 10 ccm Wasser und 8 g krystall Natriumkarbonat 1/4 Stunde zum Sieden erhitzt, so muss sich beim Erkalten das Wachs über der Salzlösung wieder abscheiden und letztere darf nur opalismend trube erscheinen Tritt diese Er schemung nicht ein, sondern behält die Reaktionsflussigkeit das Aussehen einer Emulsion. so kann Stearinsaure. Pflanzenwachs oder Talg zugegen sein

Die angegebenen Prufungen sind bezuglich ihres Werthes nicht zu unterschatzen Sie geben haufig wichtige Fingerzeige dafur, ob ein Wachs rein oder verfalscht ist. Von ausschlaggebender Bedontung aber ist die Feststellung der Saurezahl, der Esterzahl und der Veihaltnisszahl nach Kottstorfer-Hübl

### 5) Prufung nach Höbl

Man wägt 3—4 g geschmolzenes und filtrirtes Wachs (genau gewogen!) in ein 150 com-Kölbehen ein, übergieset mit 25 com säurefreiem Alkohol von 95 Proc, erhitzt unter Erwarmen am Rückfluskühler bis zum Schmelzen, fügt einige Tropfen Phenolphthalem Lösung hinzu und titrirt, indem man das Kölbehen in einem Gefass mit warmem Wasser bewegt, mit ½-normaler alkoholischer Kahlauge bis zur Rothfarbung (Saurezahl)—Alsdann giebt man 20 com der nämlichen Lauge hinzu, verseift durch 1—2 stündiges Erhitzen im Sandbade am Ruckflusskuhler und titrirt den Ueberschuss der Kahlauge mit ½-normaler Salzsäure zuruck—Die zuletzt verbrauchten Kubikcentimeter Kahlauge dienen zur Zersetzung (Verseifung) der vorhandenen Ester (Esterzahl)

Die für 1 g Wachs zur Sattigung der freien Saure verhauchten Milligramme KOH nennt man die Säurezahl, die zur Zerlegung der Ester in 1 g Wachs verbrauchten Milligramme KOH sind die Esterzahl (Saurezahl + Esterzahl — Verseifungszahl)

Für reines Wachs wurden bisher gefunden

Für reines Wachs wurden bisher gefunden

Wichtre ist für die Beurtheilung des Wachses noch die Berechnung des Verhaltnisses der Saurezahl zur Esterzahl, die sog Verhältnisszahl, z. B

$$19-21 \quad 78-76 = 1 \quad x.$$

Dieses Verhältmas schwankt bei reinem Wachse zwischen 1-3,6 und 1 3,8 Wie die nachstehende Tabelle zeigt, andert ein Zusatz der in Frage kommenden Verfälschungsmittel mindestens eine dieser Daten, meist alle zusammen

1	Saurezahl .	Esterzahl	Verhältnisszahl	Verseifun gazahl
Gelbes Bienenwachs	20	75	3,75	95
Japanwachs	20	200	1.0	220
Carnaubawachs	4	75	18,75	79
Paraffin, Ceresin	0	0	0	0
Harz (Colophonium)	180	10	0.056	190
Talg	4	191	4.8	195
Stearmsäure	195	0	0	195
Chinesisches Wachs	Spur	63	63	63

Aus den erhaltenen Daten ist man berechtigt, folgende Schlüsse zu mehen Findet man die Verseifungszahl unter 92 und ist zugleich die Verhaltnisszahl diejenige des zeinen

Wachses, so ist Ceresin oder Paraffin beigemischt — Ist die Verhältnisszahl grösser als 3,8, so ist wahrscheinlich Japan wachs, Carnau bawachs oder Talg zugesetzt. Ist die Verhältnisszahl kleiner als 3,6, so ist Stearinsäure oder Harz zugegen

Diese Methode der Untersuchung hat sich vorzüglich bewahrt. Indessen ist über Wachse Mittheilung gemacht worden, welche sich nur schwer vollständig verseifen lassen deshalb unter Umstanden nicht ganz richtige Zahlen liefern. Namentlich ceresinhaltige Wachse liefern zu niedrige Verseifungszahlen. Man hat zur Erreichung völliger Verseifung vorgeschlagen, die Verseifung im Sandbade anstatt auf dem Wasserbade auszuführen Ferner ist empfohlen worden, zwischen Verseifungskolbehen und Rückflusskühler einen mit Allehol gefüllten Muller'schen Extraktor einzuschalten und das Erwärmen mit einer kleinen, direkten Flamme auszuführen Durch das Zwischenschalten des Muller'schen Extraktors wird die Kondensation und das Zurücktropfen des Alkohols sehr gleichmassig, das Niveau des Alkohols im Kolben bleibt stets das gleiche, und die Verseifung ist in einer Stunde sicher beendet

Um dem genannten Uebelstande zu begegnen, ist ferner die Hünlische Methode von Benedikt und Mangold wie folgt abgeändert worden

Diese bestimmen einerseits die Saurezahl in der von Hübl angegebenen Weise, an Stelle der Verseifungszahl aber die Gesammtsaurezahl, das ist diejenige Menge Kalibydrat in Zehntelprocenten, welcher die Mischung aus Fettsauren und Fettalkoholen zur Neutralisation bedarf, die man erhält, wenn man das Wachs verseift und die Seife durch Kochen mit verdunnter Salzsäure zerlegt. Diese Mischung wird von ihnen "aufgeschlossenes Wachs" genannt

Zur Bestimmung der "Gesammt-Saurezahl" löst man 20,0 g Kalihydrat in einer halbkugeligen Porcellanschale von 400—500 com Fassungsraum in 15 ccm Wasser, erhitzt auf einem Drahtnetze zum beginnenden Sieden und figt etwa 20 g des filtriten und geschmolzenen Wachses unter Umrühren hinzu. Das Erhitzen wird mit kleiner Flamme unter beständigem, lebhaftem Umrühren noch 10 Minuten fortgesetzt. Man verdunnt alsdann mit 200 ccm heissem Wasser, erwärmt und säuert mit 40 ccm Salzsäure, die vorher mit Wasser verdünnt wurde, an Man kocht, bis die aufschwimmende Schicht vollständig kiar ist, lässt erkalten und reinigt den Wachskuchen durch dreimaliges Auskochen mit Wasser, dem man das erste Mal etwas Salzsäure zusetzt. Zuletzt wird der Kuchen abgehoben, mit Filtripppier abgewischt, im Trockenschranke geschmolzen und filtrit. Das filtrite, noch flüssige Fett wird auf ein Uhrglas ausgegossen und nach dem Erkalten in Stücke gebrochen

6—8 g des in dieser Weise erhaltenen "aufgeschlossenen Wachses" werden mit 30 ccm säurefreiem Alkohol übergossen, auf dem Wasserbade zum Schmelzen erhitzt und darauf nach Zusatz von einigen Tropfen Phenolphthalem-Lösung unter Bewegen in einem Gefässe mit warmem Wasser mit  $l_q$ -normaler Kalilauge bis auf Roth ittrirt. Die Verseifung ist selbst bei großen Geresingehalte stets eine vollkommene

Bezeichnet man mit s die Saurezahl, mit S die Gesammtsaurezahl und mit a die Aetherzahl, so ist a+s die Verseifungezahl nach v Hübi, und ferner

$$a = \frac{56100 (S-s)}{56100-18S}$$
 und  $S = \frac{56100 (a+s)}{56100+18 a}$ 

Für die mittlere Saurezahl (s=20) haben z B die Verseifungszahlen (a+s) und die Gesammtsäure-Zahlen (S) folgende zusammengebörige Werthe

$\boldsymbol{a}$	a+s	$\boldsymbol{s}$	S	a	a + s
69	89	87,07	87	68,91	88.91
70	90	88,02	88	69,98	89,96
71	91	88,97	89	71,02	91,02
72	92	89,92	90	72,08	92,08
73	98	90,87	91	78,14	93.14
74	94	91,82	92	74.19	94,19 95,25 96,30 97,86
75 76	95	92,77	93	75,25	95,25
76	96	93,72	94	76,30	96,30
77	97	94,67	94 95	77,36	97,86
78	98	95,61	96	<b>78,41</b>	98,41

Bildet man die Verhaltnisszahl nicht aus der Aetherzahl und Saurezahl, sondern aus der Gesammtsäurezahl und der Saurezahl, so erhält man für von Hübl's normales Wachs mit der Verseifungszahl 95 die Verhältnisszahl S-s s=72, 77 20=3,64

Diese Verhältnisszahl wurde als die normale anzusehen sein Erhebliche Abweichungen von derselben wurden auf eine Verfalschung des Wachses schliessen Inssen

Zum Nachweis von Fichtenharz ist die von Dozath angegebene Prufung in der Modifikation von E. Schmidt zu empfehlen, welche auf der Bildung von Nitroderivaten aus dem Harz beruht

5 g Wachs werden in einem Kolben mit der 4-5fachen Menge roher Salpetersäure (von 1,32-1,33 spec Gew) zum Sieden erhitzt und eine Minute im Sieden erhalten Dann fügt man ein gleiches Volumen kaltes Wasser und unter Umschutteln soviel Ammoniakflussigkeit hinzu, dass die Flüssigkeit deutlich danach niecht. Die ammoniaka lische Flüssigkeit wird in ein cylindrisches Glasgefass abgegossen. Bei reinem Wachse ist sie nur gelb gefärbt, bei Harzgehalt mehr oder weniger rothbraun. (Zeigt noch 1 Proc Harz an.)

Zusammenfassung Bei einer Untersuchung von Wachs wird man 1) das spec Gew bestimmen, 2) die Methode von Hubl anwenden Geben beide Verfahren normale Werthe, so kann man das Wachs als normal bezeichnen Fallen die erhaltenen Zahlen ausserhalb der Norm, so wird man 3) die Benedikt-Mangold'sche Methode anzuschliessen haben Beim Einkauf von Wachs bringt man zweckmassig Stichproben einerseits in Wasser, andererseits in Ammoniakflussigkeit von 15°C Auf ersterem milssen sie schwimmen, in letzterem untersinken — Ausserdem wird man gut thun, falls das Wachs von unbekannten Producenten (Bauern) gekauft wird, jedes Wachsbrot durchzuschlagen, damit man nicht etwa alte Hufeisen und dergl als Wachs bezahlt

Einhauf, Aufbewahrung. Um reines Wachs zu erhalten, wendet man sich am besten an bekannte, zuverlassige Bienenzuchter oder Bienenzuchtvereine und macht darauf aufmerksam, dass man ein absolut reines Wachs haben will, dass also das Wachs aus Stöcken stammen muss, in welche Kunstwaben nicht gebracht worden sind. Man achte ferner darauf, dass die Böden der Wachsbrote nicht dieke Schichten von Unreinig keiten enthalten. Am zweckmässigsten ist es, die Wachsbrote sofort zu schmelzen, das Wachs im Dampftrichter zu filtrien und in Formen zu giessen. — Die Aufbewahrung des gelben Wachses erfolgt in Holzkasten an einem trockenen Orte. An einem feuchten Orte überzieht es sich mit Schimmelwucherungen. Während des Lagerns trocknet es aus und kann etwa bis 8 Proc. an Gewicht verlieren. Man wird also gut daran thun, bei der Kalkulation auf einen Gewichtsverlust von etwa 10 Proc. zu rechnen.

II Cera alba (Austr Brit Germ Helv U-St) Cire blanche (Gall) Weisses Wachs. Gebleichtes Wachs. White wax. White Bees-wax. Das weisse Wachs wird durch verschiedene Bleichverfahren aus dem gelben Bienenwachse dergestellt

Bei der Rasenbleiche wird das geschmolzene gelbe Wachs auf holzerne Walzen gegossen, welche etwa bis zu ihrer Hälfte in kaltem Wasser rouren, und dadurch in die Form von dünnen Bändern gebracht, oder man bringt es in die Form von dünnen Faden, oder man stäubt es unter Drick aus Cylindern in kaltes Wasser. In diesem Zustande feiner Vertheilung wird es alsdann (namentlich während der warmen Jahreszeit) auf Leinwandtüchern unter häufigem Benetzen mit Wasser, bisweilen auch unter Zusatz von Terpentinol der Wirkung der Sonnenstrahlen ausgesetzt. Wenn der Bleichprocess ein ge wisses Stadium erlangt hat, wird das Wachs wieder geschmolzen, in Bänder gegossen und weiterhin dem Sonnenlichte ausgesetzt. Ein Zusatz von etwa 5 Proc. Talg hat zur Folge, dass der Bleichprocess rascher verläuft und das Endprodukt weisser ausfallt, auch verlindert dieser Zusatz, dass das Wachs zu spröde wird.

Bei chemischer Bleiche wird das Wachs durch Einwirkung von Chlorkalk oder Wasserstoffsuperoxyd oder durch Kaliumpermanganat oder durch Kaliumbichromat und Schwefelsaure entfarht. Doch werden durch die Einwirkung dieser Chemikalien die physikalischen Eigenschaften des Wachses merklich verändert. Endlich kann man das gelbe Wachs auch durch Thierkohle entfärben.

Bisweilen sollen die Wachsbleicher dem Wachse, um es weisser zu machen oder weisser erscheinen zu lassen, auch Zusätze von Weinstein, Alaun, Arsenik (?), Bleiweiss,

Schwerspath oder Gips machen, alle diese Zusatze wurden sich schon beim Schmelzen des Wachses im Probinglase zu erkennen geben

Helv schreibt vor, dass das zum Gebrauche für Salben bestimmte weisse Wachs dadurch gereinigt werden soll, dass man 1 Th weisses Wachs mit 10 Th Wasser bis zum Schmelzen des ersteren erhitzt und die Mischung einige Zeit umrührt. Nach dem Erkalten wird der Wachskuchen abgehoben und getrocknet

Eigenschaften Das weisse Wachs kommt in den Handel in Form runder, dunner Scheiben oder in Form von Tafeln Es besitzt den eigenartigen Wachsgeruch in geringerem Grade wie das gelbe Wachs, gleichzeitig ist meist auch schwach ranziger Geruch wahrnehmbar Es ist weiss oder schwach gelblich weiss, etwas durchscheinend, gleichzeitig etwas harter als das gelbe Wachs Der Bruch ist nicht kornig wie beim gelben Wachse, sondern schwach glänzend

Der Schmelzpunkt wird durch den Bleichprocess wenig beeinflusst, dagegen wird das spec Gewicht etwas erhöht, allerdings durch den üblichen Zusatz von Talg um fast ebensoviel wieder herabgesetzt

Konstanten Spec Gew bei 15°C = 0,960 - 0,970 Schm P etwa 64°C Saurezahl 17,2-25,0 Esterzahl 70-79,8 Verseifungszahl 90,4-98,47

Die Prüfung und Beurtheilung des weissen Wachses erfolgt in der namlichen Weise, wie für das gelbe Wachs angegeben

	Austr	Brit.	Gall.	Germ	Hel▼	U-St
Schmelzpunkt	ca 64° C	_		ca 64°C		ca 65° ()
Spec Gewicht bei 15 °C.	0,965 - 0,970			0,966-0,970	0,9660 970	0,965-0,975

Anwendung Das Wachs findet, wie die Fette, bisweilen als einhüllendes, reizmilderndes Mittel Verwendung in Form von Emulsionen (wozu man als das bessere, gelbes Wachs verwendet, welches gleichfalls eine weisse Emulsion liefert) Ferner bildet es einen Bestandtheil vieler Pflaster und Salben. Zu technischen Zwecken wird es vielfach benutzt, sehr bedeutend ist sein Verbrauch zu Wachskerzen für den katholischen Gottesdienst. Da hier ausdrücklich Bienenwachs vorgeschrieben ist, kann der Apotheker leicht in die Lage kommen, nach dieser Richtung zu Untersuchungen in Ansprüch genommen zu werden.

Das gelbe Wachs ist dem weissen überall da vorzuziehen, wo es seiner Farbe wegen nicht stört. Das weisse Wachs ist durch den Bleichprocess insofern verandert worden, als es selbst schon etwas ranzig ist und Fettgemische zum Ranzigwerden mehr disponirt als das gelbe Wachs

Jungfernwachs (Cera virginea) ist das Wachs aus jungen Bienenstöcken. Es hat eine schmutzigweisse oder gelblichweisse Farbe und ersetzt vortheilhaft das weisse Wachs. Amerikanisches und afrikanisches Bienenwachs haben gewöhnlich eine stark braune Farbe und werden deshalb in der Pharmacie nicht angewendet.

Oleum Cerae Wachsol. Gleiche Theile gepulverter Aetzkalk oder Ziegelsteinstückehen und geschabtes gelbes Wachs werden gut gemischt und in eine gläserne Retorte gegeben der trocknen Destillation unterworfen. Das in der Vorlage gesammelte butterartige Oel wird nochmals über seine 5fache Menge gepulverten Aetzkalk oder Ziegelsteinstückehen rektificirt. Frisch ist es wasserhell und dünnflüssig, von breizlich-atherischem Geruche und Geschmacke. Bei langerer Außewahrung bräunt und verdickt es sich. Es wurde vor Zeiten zu Einreibungen bei gichtischen Leiden gebraucht

Emulsio Cerae. Wachsemulsionen werden wie Oelemulsionen dargestellt, je doch unter Anwendung von geschmolzenem gelbem Wachs und einem Emulsionsmörser, welcher zunachst auf 65°C erwarmt, dann bei 40—50°C warm erhalten wird Die Ausführung ist folgende

Rp Cerae flavae 10,0 Gummi Arabici q s Aquae destiliat 100,0 Sirupi Aurant flor 20,0 In einen Mixturmörser mit starker Reibkeule giebt man 10,0 Wachs und 10,0 Gummipulver und erwarmt den Mörser im Wasserbade bis zum Schmelzen des Wachses Das Pistill wird für sich bis zu gleicher Temperaturhöhe erwärmt. Dann reibt man (nach Entfernung des Morsers aus der Warme des Wasserbades) Gummi und Wachs zusammen und setzt auf einmal 15,0—16,0 kochend heißes Wasser unter Fortsetzung des Agitirens ninzu. Man agitirt, bis das Ganze auf 35—40°C abgekühlt und eine weisse, gleich mässige Emulsion entstanden ist. Dann setzt man in kleinen Portionen die übrigen 85,0 Wasser von gewohnlicher Temperatur unter fleissigem Agitiren hinzu, zuletzt den Sirupus

III. Gera chinensis Chinesisches Wachs Insektenwachs. Circ d'insectes Chinese wax Diese Wachsart wird von der auf der chinesischen Esche Fraxinus Chinensis Roxnourgh, lebenden Wachsschildlaus, Coccus conferus Fabr oder Coccus Pe-la Westwood ausgeschieden

Die mit einem Wachsüberzuge überkleideten Baumzweige werden im August ab geschnitten und zur Gewinnung des Wachses mit Wasser ausgekocht. Das aufschwim mende Wachs wird nach dem Erkalten abgehoben, umgeschmolzen und geklart. Es kommt in grossen runden Broten in den Handel, ist rein weiss die gelblich, ohne Geschmack, und besitzt einen an Talg erinnernden Geruch. Es stellt eine durchscheinende, krystallinische, harte Masse dar

**Honstanten.** Schm-P 81—83° C Erstarrp 80,5—81° C Spec Gew bei 15° C = 0,970 (nach Gene & Co = 0,926), bei 99° C (Wasser von 15,5° C = 1,0) = 0,810 Säure zahl 0,0 Verseifungszahl 63,0 (Allen), 77,9 (Herbig)

Es enthält keine freie Säure und besteht aus fast reinem Cerotinsaure Cerylather  $C_{27}H_{52}O_{2}$   $C_{37}H_{55}$ , ausserdem sind noch einige nicht naher bekannte Saureester in kleinen Mengen zugegen Dieses Wachs ist schwer verseifbar, es wird in China und Japan zur Kerzenfabrikation, auch zum Glänzendmachen von Leder und dergl verwendet

IV Cera Japonica Japanwachs. Japantalg Japanisches Wachs. Vegetabilisches Wachs. Sumachwachs. Oleum Rhois succedanese. Cire de Japon Japan wax

Das sogen Japanwachs ist kein Wachs, sondern ein Fett. Es wird aus den Steinfrüchten mehrerer Sumacharten (vornehmlich Rhus succedanea L., ausserdem noch R verneufera DC, R sylvestris Sieb und Zucc) in Japan und Kalifornien gewonnen

Das rohe Wachs kommt in Form kleiner Scheiben oder viereckiger Tafeln in den Handel Es wird durch Schmelzen und Filtriren gereinigt und an der Sonne gebleicht Das gereinigte Japanwachs ist blassgelb, fast weiss, hart (bei + 8 bis 10°C sogar sprode), von muscheligem, etwas glanzendem Bruche Bei längerer Aufbewahrung wird es gelber, und die Oberfäche bedeckt sich mit einem weissen Anfluge (es sieht aus, als ob das Wachs verwittert ware), welcher aus prismatischen, mikroskopischen Krystallen besteht. In der Wärme der Hand wird es knetbar, beim Kauen klebt es nicht an den Zahnen, dagegen macht sieh dabei eine gewisse Ranzigkeit durch Kratzen im Schlunde bemerkbar. Der Geruch ist etwas talgartig, schwach ranzig

In siedendem Alkohol von 96 Proc. ist es ziemlich leicht löslich, die Lösung er starrt beim Erkalten zu einer kornig krystallinischen Masse. Aether, Benzin und Petro leumäther lösen es leicht auf — Es ist bis auf einen geringen Rest von etwa 1 Proc leicht verseifbar und besteht der Hauptmenge nach aus Glycerinpalmitat und 9-13 Proc freier Palmitinsaure, enthält auch kleinere Mengen der Glycerinather der Stearinsaure und Arachinsaure und nach Allen 8,4 Proc lösliche Fettsauren, auf Caprylsaure berechnet. Der Glyceringehalt wird sehr hoch, nämlich zu 11,6-14,7 Proc angegeben. Der Aschengehalt beträgt 0,02-0,08 Proc, der Gehalt an Wasser 2-4,0 Proc

Konstanten. Schm -P 52-54° C Saurezahl 18,6-22,4 Esterzahl 190,7-206,3 Verseifungszahl 217,17-225,0 Jodzahl 4-5,0

Nach Kleinstück ist das spec Gew des Japanwachses bei  $16-18^{\circ}C =$  demjenigen des Wassers Bei niedrigeren Temperaturen wird es höher, bei höheren Temperaturen nied

riger als dasjenige des Wassers (von gleicher Temperatur) – Umgeschmolzenes und wieder erstarrtes Japanwachs hat zunächst ein hoheres spec Gewicht, beim Lagern nimmt es wieder normale Dichte an

Eine Verfalschung durch Talg würde sich durch die Erhöhung der Jodzahl zu er kennen geben

Das Japanwachs wird zur Kerzenfabrikation, auch zur Darstellung von Pomaden und Salben an Stelle des weissen Bienenwachses angewendet

Neuerdings ist das Japanwachs von Purstel als Ersatz des weissen Wachses in Salben etc sehr warm empfohlen worden P giebt folgende Formeln an

Adeps benzontus				Unguentum leniens		
Rр	Adipis benzoati Cerae japonicae	97,0 8,0	Кр	Cetacei Сегае јарописае	12,5 10,0	
	Corne labornose	6,0		Olei Amygdalarum Aquae Rosae	57,0 19,0	
	Ceratum Ceta	oei		Boracis	0,5	
Rр	Cetacei	10,0		Unguentum simp	lex	
	Cerae japonicae	25,0	Pp	Adipus	85,0	
	Olci Ohvarum	65,0	•	Cerae japonicae	15,0	

# V Cera Carnauba Carnauba-Wachs. Ceara-Wachs Cire de Carnauba Cire de Carnauba wax.

Dieses Wachs scheidet sich an der Oberfläche der Blätter der Wachspalme, Corypha cerifera L (Copernicia cerifera Mart) aus

Das rohe Wachs ist schmutzig grunlich oder gelblich, dem Aussehen nach gleicht es etwa dem gekochten Terpentin (Terebinthina cocta), ziemlich hart und sprode, so dass es sich sogar zu Pulver reiben lässt, von einem eigenthumlichen Glanze, etwa wie Meer schaum. Es schmilzt bei 84-86°C, ohne aber eine völlig klare Flussigkeit zu geben, vielmehr ist die geschmolzene Masse trübe, braun, schaumig, infolge Wassergehaltes, dick flussig. — Es lost sich in Aether und in siedendem Alkohol, auch in heissem Terpentinöl vollstandig auf, die Lösungen erstarren beim Erkalten unter Abscheidung einer bei 105°C schmelzenden, krystallinischen Masse. Beim Verbrennen hinterlässt es etwa 0,5 Proc Asche, in welcher haufig Eisen enthalten ist

Konstanten Schm-P 84—86° C Spec Gew bei  $15^{\circ}$  C = 0,995—1,000, bei 98—99° C (bezogen auf Wasser von  $15,5^{\circ}$ ) = 0,842 Verseifungszahl = 80-94 Saure zahl 4—8 Aetherzahl = 76,0 Jodzahl = 13,5

Die Zusammensetzung des Carnaubawachses ist noch nicht endgültig festgestellt Es besteht der Hauptsache nach aus Cerotinsaure Myricyläther, etwas freier Cerotinsaure und Myricylalkohol, welcher durch kalten Alkohol dem Wachse entzogen weiden kann, daneben noch einige andere Körper von geringerem Interesse. Es ist schwer vor seifbar

Carnaubawachs erhöht schon in einer Menge von 5—10 Proc den Schmelzpunkt derjenigen Fette etc erheblich, denen es zugesetzt wird. Man benutzt es daher in der Kerzenfabrikation. Ferner wird es zur Darstellung von Wachsfrmissen und als Schuster wachs verwendet, auch zur Darstellung von Bohnermassen und von Petroleumseisen, weil Petroleum sich in solchen Seifen löst, welche unter Zusatz von Carnaubawachs dargestallt werden. Carnaubawachs kann kaum verfalscht werden, ohne sein Aussehen merklich zu andern. Ein Zusatz von gekochtem Terpentin wurde den Schmelzpunkt erniedrigen, die Saurezahl aber erhöhen

VI Adipocire Fettwachs. Leichenfett. Leichenwachs Der Name ist aus Adeps und Cera gebildet und bezeichnet eine im wesentlichen aus Fettsäuren oder Seifen bestehende Substanz, welche bei der Zersetzung von Leichen in sehr feuchtem Boden oder unter Wasser, hochstwahrscheinlich infolge mangelnden Luftzutrittes, entsteht

Es ist aussen meist dunkelbraun, von anhaftenden humusartigen Substanzen, innen weiss oder gelblich-weiss, hart, brockelig Es besteht in den meisten Fallen aus Oelsaure, Palmitinsaure, Stearinsäure und deren Oxysäuren, bezw aus den Ammoniak- und Kulksalzen dieser Säuren

694 Cera.

Das Leichenwachs soll u a in den Gebirgsgegenden Schlesiens von Kurpfuschern (Todtengrabern) als Heilmittel und zwar mit heissem Wein als schweisstreibendes Mittel gegeben werden

Autographische Tinte 4 Th gelbes Wachs und 3 Th Talg werden geschmolzen, 13 Th venetianische Seife, möglichst fein zerschnitten, nach und nach zugesetzt und eben falls zum Schmelzen gebracht, dann werden 6 Th Schellack ebenfalls in kleinen Antheilen zugegeben und geschmolzen, hierauf das Ganze höher erhitzt, bis es weisse Dampfe auszugegeben und geschmolzen, hierauf das Ganze hüner erhitzt, die es Weisse Dampie austösst. Man entzündet diese, erstickt das Feuer nach 2 Minuten (!) durch Auflegen eines gut passenden Deckels und rührt 3 Th. Lampenruss in die heisse Masse

Relinermasse für Linoleum I. Man schmilzt 7 Th. gelbes Wachs (oder Geresin) auf dem Wasserbade und rührt 3 Th. Terpentinöl hinzu

II. 1 kg gelbes Wachs, 1,5 kg Terpentinöl, 10,0 g Lavendelöl

III. Man schmilzt 100 Th. Garnaubawachs, 900 Th. Japanwachs, 600 Th. Paraffin (Schmelzpunkt 40°C) zusammen und rührt 2000 Th. Terpentinöl hinzu

Braune Wichse für Sommerschuhe. 300,0 g gelbes Wachs werden geschmolzen und mit 1 l Terpentinël vormischt. Zur fast erkalteten Masse rührt man eine Lösung von 120,0 g venetianischer Seife in 1 l Wasser, sowie eine Auflösung von 25,0 g Nanking Gelb (oder eines anderen passenden Farbstoffes) und rührt das Ganze bis zum Erkalten

Brunolin (Brunolein) Mattlack für Holz zum Einlassen heller Naturholzgegen stande, um dunkle Eiche zu imitiren Gelbes Wachs 75,0, Siccatif 325,0, Terpentinöl

600,0, Goldocker oder Umbrabraun q s

Cearin nennt Issulis eine neue Salbengrundlage, die aus 1 Th weissem Carnauba wachs (durch Zusammenschmelzen von 25 Th naturlichem Carnaubawachs und 75 Th Ceresin und Rasenbleiche der Mischung hergestellt) und 4 Th flussigem Paraffin (Germ) durch Schmelzen im Wasserbade und Kaltrühren gewonnen wird, und sich durch ihre Eigenschaft, grössere Flüssigkeitemengen (bis zu 18 Proc.) aufzunehmen, vor der officinellen Paraffinsalbe auszeichnet

Cerotine, Polirmittel für Brandmalerei I Weisses Wachs 1 Th., Terpentinöl

II. Carnaubawachs 1 Th, Terpentinöl 5 Th 2 Theile

Einlasswachs. Wird erhalten durch Zusammenschmelzen von 85 Th rohem fütrirten Erdwachs und 15 Th Carnauhawachs

Farbenstifte für Glas und Porcellan. Schwarz 10 Th Lampenruss, 40 Th Wachs, 10 Th Talg Weiss 40 Th Kremser Weiss, 20 Th weisses Wachs, 10 Th Talg Blau 15 Th Berlinerblau, 5 Th weisses Wachs, 14 Th Talg Man schmilzt die Masse, presst in runde Stifte und trocknet an der Luft

Fussboden-Wichse Man löst 160,0 g Pottasche in 4 l Wasser, setzt 40—60,0 g Orlean allmählich hinzu, kolirt und Locht die Kolatur mit 1400,0 g gelbem Wachs und 40 g japanischem Wachs, sowie 90,0 g Kaliseife Nach dem Erkalten verdunnt man mit 121 Wasser Für braune Wichse ist Umbraun nach Bedarf zuzusetzen Hutglanz, zum Glänzendmachen von Filzhuten, ist eine Lösung von 1 Th Carnaubawachs in 1000 Th Benzin. Sie wird mittels einer Burste aufgetragen Lederfett (Stiefelschmiere) Gelbes Wachs 10 Th, Kolophonium 2 Th, Rüböl

nach Belieben.

Lederglanz. Borax 40 Th, Carnaubawachs 120 Th, Wasser 800,0 Th werden zum Lack gekocht. — Diese Muschung kann als Fussboden-Einlass, als Mattlack für Naturholz in dergi. verwendet werden. Zur Benutzung als Lederlack löst man in ihr noch 10 Th Nigrosin auf

Modellir-Wachs. I. Gelbes Wachs 1000 Th., Lärchen-Terpentin 180 Th., Schweine schmalz 65 Th., Bolus 725 Th. Die noch flüssige Mischung wird in laues Wasser gegossen und geknetet, bis eine plastische Masse erhalten ist. II Sommer Modellirwachs. Weisses Wachs 20 Th., gemeiner Terpentin 4 Th., Sesamol 1 Th., Chonober 2 Th. III. Winter-Modellirwachs. Weisses Wachs 20 Th., gemeiner Terpentin 6 Th., Constant 10 Th. Sesamol 2 Th, Connober 2 Th Bereitung wie bei I

Moulage-Masse zur Herstellung anatomischer Präparate, namentlich dermatologischer Präparate Gleiche Theile Japanwachs und Carnaubawachs werden zusammengeschmolzen und im Dampftrichter filtrirt. Dieser Mischung werden verschiedene

Farben, z B Zinkozyd, Bleiweiss u dergl zugesetzt

Siegellack, in Weingeist unlöslicher. 5 Th gelbes Wachs, 1 Th Carnaubawachs, 1 Th Paraffin schmilzt man, trägt nach und nach 5 Th Mennige, mit 2 Th Schlamm kneide gemischt, ein und erhitzt bis zur Diekflüssigkeit. Dient zum Versiegeln von Spiri tusfässern u dergl

Stärkeglanz, zum Plätten. 2 Th. Japanwachs, 3 Th bestes Stearin Tannarin ist ein Schuhwachs aus 1 Th. Carnaubawachs und 3 Th Terpentinöl. Diese Lösung kann durch Theerfarben nach Belieben gelb, braun oder schwarz gefärbt werden

Cera. 695

Wickse fur gelbe Schuke I. Gelbes Wachs 25 Th, Terpentinol 30,0 Th, Talg-Natronseife 2,0 Th, heisses Wasser 25 Th II Gelbes Wachs 20,0 Th, Gelbes Vaselin 80,0 Th Wasserdichtmachen von Leder Das Leder wird mit einer gesattigten Lösung einer Mischung von 1 Th Wallrath und 9 Th gelbem Wachs in erwarmtem Benzin

Kuhlwachs von Ed Heger in Jauer, gegen Brand-, Frost-, Schnitt- und andere Wunden Eine kleine Holzschachtel mit Harzeerat oder gelbem Cerat 0,25 Mark (Hager, Analyt)

LAUTERBACH'S Hulmeraugenseife besteht aus gelbem Wachs 28,0, Fett 55,0, Salicylspure 17,0 und kleinen Mengen Peruhalsam und atherischen Oelen

Heilsalbe des Apothekers Maas in Muskau Cerae flavae 15.0, Argenti nitrici 1.75, Adipis 74,0, Balsami peruviani 10,0

Mustache-Balsam zur Beförderung des Haarwuchses Ist eine Mischung

von Fett, Wachs und Parfum

Pflaster von A Schrader in Stuttgart Drei Sorten, empfohlen Nr 1 gegen Knochenfrass und Knochenkrankheiten etc., No 2 gegen Gicht und rheumatische Schmerzen, No 3 gegen Salzfluss, entzundete und offene Bruste, Wunden aller Art Sammtliche 3 Nummern in ausserer Form und Zusammensetzung ziemlich übereinstimmend 16 cm lange, fast 2,5 cm dicke Stangen, bestehend aus 35 Proc Fettmasse, Baumil und Wachs, 1 Proc Bleiglatte, 20 Proc Knochenasche, 42 Proc Sand, 32 Proc Gyps, Thonerde, Eisenoxyd und Magnesia 120 g, ohne Unterschied der Nummer, = 3,4 Mark (Witt-STEIN, Analyt)

Ricord-Tinktur, gegen veraltete syphilitische Ausschläge, von Fr Schwarzlose ın Berlin Eine Salbe aus gelbem Wachs, Fett und Provencerol 40 g = 6 Mark

(HAGER, Analyt)

Salbe der Abbaye Du Bro und die des Abbé Piron entsprechen dem Unguentum basilicum

Salbe von Holloway, fur alle Zwecke dienend, wird bereitet aus 10 Th Cera ilava, 10 Th Cera alba, 25 Th Resin pin alba, 50 Th Adeps suillus und 75 Th Ol Olivar — Nach Dorvault ist es ein Gemisch von 125 Th Cera alba, 30 Th Cera flava, 30 Th Telebinthins, 250 Th Resina alba, 30 Th Cetaceum, 500 Th Adeps, 625 Th. Ol Ölivae

Salbe, gelbe, von Delort entspricht dem Unguentum Althaeae Tegmin, ein Deckmittel für die Haut, ist eine im Verhaltniss von 1 2 8 bereitete Emulsion von Wachs, Gummi und Wasser mit 5 Proc Zinkoxyd und wenig Lianolin Universal-Seife von Oschinsky 35 g einer Misching aus 10 Proc Seife, 8 Proc Wachs, 5 Proc Harz, 70 Proc Fett, vorzugsweise Palmol, 7 Proc Wasser und Spuren

von Lavendel- und Rosmarieöl 1 Mark (HAGER, Analyt)

#### Rp 1. Cerae flavae 1000.0 2 Olei Cacao 200,0 3 Benzoës pulv 50,0 4 Alcohol absoluti 80,0 Man schmilzt 1 und 2, rührt 3 spliter 4 darunier, erhitzt im Wasserbade bis zur Verflüchtigung des Alkohols und filtrirt im Dampftrichter Cera nigra dura Ceratum nigrum Schwarz-Wachs Rp 1 Cerae flavae 200.0 2 Lathargyri laevigati 20,0 S Fuliginis e taeda ustac 6,0 Man kocht 1 mit 2 bis zu einem dunklen Pflaster, rührt 3 darunter und giesst in Formen aus

Cera benzoinata

ad usum cosmeticum.

P	p Minii pulverati	500,0
	Cerae flavae	2000 0
	Fullginis	120,0
	Cera politor	ria
	Politur-Wa	ch s
Rр	i Cereann	1000,0
-	0. C C	0000

2 Cerne Carnaubae 500,0 8 Olei Terebinthinae 500,0

Van schmilzt 1 und 2 und rührt S darunter Mit dieser salbenförmigen Mischung, welche mit Terra di Siena, Ocker oder Umbraun gefärbt werden kann, wird das Holzwerk eingerieben, und einige Zeit darauf durch Reiben eine blanke Politur erzeugt & die folgende Vorschrift

### Cera politoria liquida Dieterich

#### Weiche Möbelpolitur Ep 1 Cerae flavae 2 Aquae 500,0 3 Kalii carbonici 10,0 4 Olei Terebinthinae 100 5 Olei Lavandulae 5,0

Man kocht 1 mit 2 und 3, nimmt vom Feuer, setzt 4 und 5 zu, rührt bis zum Erkalten und ergänzt mit Wasser auf 1000,0 Die Politur wird mit einem wollenen Lappen ohne Druck aufgetragen und mit Leinwandbausch bis zu sturkem Glanze verrieben

### Cera rubra

Ceratum rubrum Roth-Wachs Rp Cerae fisvae 100.0 Resmac Pmi 66.0 Terebuthinae communis 850 Cinnabaris laevigati Minfi laevigati 33 6.0. In Tafelform auszugressen

# Ceratum arboroum

# Baumwachs

Rρ	Cerae flavae	750,0
•	Resmae Pini	1250,0
	Terebinthinae	960,0
	Olei Rapae	120 a
	Sebi ovili	60.0
	Rhizomatia Curcumae pulverati	60.0

		Manadaran dalamban Surus
Ceratum arbereum lie Filtseiges Baumw		Ceratum fricatorium
Rp Colophonii	1950,0	Bohnerwachs, Bohnwachs
Picis solidi	200,0	I.
Olei Lini	120,0	Ep 1 Cerae flavae
Terebinthunse commun		2 Cerestni flavi 53 1000,0
Сегао Латае	180 0	3 Terms Siemae ustae 200,0 4. Vermsil Lini 40,0
Werden geschmolzen und unter ten gelassen. Wenn die Masse	omfänst dicklach	5 Olei Terebinthinge 1200.0
nu werden, rührt man 400 co		Van schmilzt 1 und 2 rührt 3, welches mit 4 ab-
(90 proc.) darunter und rührt		gerieben ist, dazu und mischt, wenn die Masse
weiter Aufbewahrung In	gut verschlosse-	halb erkultet ist, noch 5 darunter
nen Geffissen		Die durch Erwärmen halb flüssig gemachte Masse
Coratum ad barba Bartwachs	TI.	wird mit einer Bürste auf das Holzwerk einge-
Eartwagns I		neben und nach dem Abtrocknen mit Bürsten
Rp Cerae flavae	50,0	froturi.
Sebi taurini	20,0	π
Adipia	25,0	Rp 1 Kaln carbonici crudi 120,0
Olei Bergamottae Olei Citronellae	BO gtt. 5 gtt.	2 Orleani 180,0
Die Mischung ist in Siangenform		8. Aquae 6 L 4 Cerae flavae 500.0
Filrben scizt man folgende Sut		5 Kalii carbonici 250,0
Blond 5,0 g Goldocker, für Br		6 Aquae destillatae 500,0
für Schwarz 10 g feinsten Kie		Man kocht 1-8 etwa 1/4-1/2 Stunde, kolirt und
ben sind vorher mit etwas ( zureiben	JHYEROI IEIR RE-	mischt die Kolatur unter fleissigem Umrühren
n		in kleinen Antheilen einer salbenförmigen Seife
Rp Cerae benzolnatae	60,0	zu, die aus 4-6 gekocht worden ist, und erhitzt, bis die Masse gleichmässig ist
Sebi taurini	10,0	pra cre mrese Riercum esté ist
Adiple Parfilm und Farbe ad libitum	20,0	Ceratum Galoni (Gall)
Ceratum ad barbam Hui		Cérat de Galien (Gall), Ceratum cum aqua
Ungarische Bartwichse F		Rp Cerae albae 100,0
Rp 1 Cerae flavae	10,0	Olei Amygdalarum 400,0
2 Saponis medicati pu		Aquae Rosae 800,0
3 Glycerini 4. Gummi arabici pulv	25	Ist schaumig zu rühren
5 Aquae Rome calidae	7,5 (25.0)	Caratan ut
	t 2	Ceratum nigrum militum
Man schmilzt 1 in einem Por	rcellanmörser im	Schwarze Lederwichse Militär-Leder- wichse Taschenwichse
Wasserbade, rührt 2, später 3 bereitet mit 5 eine steife Emul	und 4 darunter	Bp Cerae Carnaubse 1,0
dazu. In weithalsigen Gläscher		Olel Terebinthmae 10,0
Ceratum ad capill	_	Die Lösung ist zu filtriren und durch Zusatz einer
I.	Os .	hmreichenden Menge, 0,5-1,0 g, öllöslichen Ni-
Stangenpomade nach Dr	B Fischer.	grosins (Amiliaschwarz) zu fürben
Rp Olei Olivarum	90,0	Ceratum Resinae Pini (Ergluzb)
Cerao flavac Cetacci	70,0 1 <b>0,</b> 0	* -
Olei Bergamotiae	<b>2,</b> 0	Emplastrum Cerae Emplastrum sticti- cum Emplastrum basilicum Ceratum
Olei Citronellae	0,5	citrinum Ceratum resinosum Lothrin-
Kann beliebig gefärbt oder parft		ger Pflaster Harzpflaster Harzcerat.
ist eine der besten Stangenpom:	nueri, die es giebt.	Rp Cerae flavae 200,0
II.	400.0	Resinse Pini 100,0
	100,0 500,0	Terebinthmae communis Sebi ovilis än 50,0,
Olei odornieri	15,0	
Ole: Amygdalarum	15,0	Ceratum simplex
Ceratum divinun		Cérat simple (Gall)
Cormum divinum Pa.		Rp Cerse flavae 100,0
Rep Cerati Resinae Pini Resinae Pini		Olei Amygdalarum 3000
	10,0	Bis zum Erkalten zu rühren.
Ceratum pro episto: Hahn-Wachs		
Rp Cerae flavse	•	Coratum Uvarum
Sebi ovilis	BA.	Unguentum de Uvis. Tranbenpomade
Ceratum flarum (G	ali )	Rp Adipie suilli 200,0
Cérai jaune (Ga	11)	Paraffini solidi 50,0
	100,0	Olei Bergamottae
Olei Amygdalarum : Aquae		Tincturae Benzoës El 5,0
Aquac Ist schaumig zu rühren	250, <b>0</b>	Unter dem Namen "Trauben-Fomade" ver- steht das Bublikum Unguentum pomadmum
		Mariana Andardenia Ballontillagi

	•
Linteum majale  Sparadrape de cire (Gell) Toile de mai, Toile Dieu. Toile souveraine.  Rp Cerse albae 200,0 Olel Amygdalarum 100,0 Terobinthinae venetae 25,0 Man taucht entweder in die geschmolzene, nicht zu warme Mischung Taffetblinder ein und streicht den Ueberschuss durch Hindurchziehen zwischen zwei erwärmten Eisenlinealen ab, oder man bestreicht die Bünder mittels einer Pflasterstreich-Maschine nur einseitg Die Größe der Bänder	Il ad usum veterinarium  Rp Olei Rapse 400,0 Cerse flavse 100,0 Colophonii 150,0 Sebi taurini 200 0 Terebinthinae 50,0  Unguentum Cerse compositum (Hamb Verschr) Zusammengesetzte Wachssalbe, Londoner Salbe, Unguentum Cetacci Un-
wird 100×15 cm gewählt	guentum album Londinense Unguen-
Pasta Cerata Schligton Ceral Wachspaste.  Ep Cerae flavae 27,0 Olei Cocoss 8,0	tum Spermatis Ceti.  Ep Cerae albae 1.0 Cetacei 1.0 Olei Olivarum 4.0.
Lanolini 4,0	Unguentum esreum
Boracis 1,0	
Aquae destillatae 60.0	Wachssalbe (Unguentum simplex)
Sparadrapum rubrum  Rp Cerne flavne 100,0  Terebiuthinae venetae 50,0 Cunnabaris laevigati 5,0  Taffetbänder werden wie bei Linteum majale mit der Masse bestrichen	Germ Helv  Rp Ceras albae — 3,0  Ceras flavae 3,0 —  Olci Olivarum 7,0 7,0  Benzoës — 0,2.
Unguestum anglieum	Unguentum flavum (Ergänzb)
Bp Cerae flavae Cetace: 55 10,0 Ole: Amygdalarum 80,0	Unguentum Althaeae. Unguentum Foeni Graec: compositum Unguentum resinosum (Helv) Gelbe Salbe (Helv).
Unguentum adhaesivum Lanolin-Wachspasto Sterr) Rp Cerse flavae Isnolmi anhydrici 400 Olei Oliyarum 200	Althogsalbe Gelbe Heilsalbe  I Germ  Rp 1 Rhizomatis Curcumae pulv 10,0 2. Adipis 500,0 3 Cerae flavae
Unguentum basilicum (Gezm.)	5 Cerae navae 4 Resinae Pini — Al 80,0
Unquentum Terebinthinae resinosum. Unquentum tetrapharmacum Königs ealbe Basilicumsalbe Harzsalbe Zug- salbe I. Germ.	Man digerrit 1 mit 2 ½, Stunde im Dampfbade, setzt 3 und 4 hinzu, erhitzt bis zum Schmelzen und seiht durch oder filtret am besten
Rp Olai Olivarum 9,0	II Helv
Cerne flavae	Rp Olei Ohyarum 85,0

Unguentum leniens (Germ) Unguentum emolliens (Austr) Unguentum Aquae Rosae (Brit U-St) Unguentum refrigerans (Helv) Cold-Oream (Gall) Crème oéleste Cerat cosmetique

	Austr	Brit.	Gall	Germ	Helv	U-SL
Cerae albae	100	45,0	80,0	4,0	a O	120,0
Cetacea	20,0	<b>≰5</b> ,0	60,0	5,0	10,0	125,0
Olei Amygdalarum	80,0	270,0	215.0	320	60,0	600,0 ccm
Aquae Rosae	20,0	910,0	60,0	16,0	25,0	190,0
Boracis puly					<u> </u>	5,0
Olea Rosse		0,5 ccm.	git X	git 1		
Transaman Danesas		_*	350	•		

### Unguestum leniens

pro usu mercatorio

Rp Olei Cocoïs 92,5 Aquae Rosae 7,5 Olei Rosae gtt. X

Colophonii

Sebi ovilis

Terebinthinne

IA 3,0

30

### Unguentum rosatum (Austr)

Terebinthinae venetas \$5 9,0

Cerae flavae

Colophonia

17,0

Unguentum pomadinum (Austr).

Rp Adipis 300,0
Cerae albae 75,0
Olei Bergamottae 1,5
Olei Rosae 0,5

### Unguentum simplex (Austr)

Einfache Salbe (Austr)

Rp Adipis 200,0 Cerae albae 50,0. 698Cerasus.

# Cerasus.

Prunus Cerasus L. (syn. Cerasus Caproniana D. C.), die Sauerkirsche. Familie der Rosaceae-Prunofdene, wahrscheinlich in Kleinasien heimisch, durch die Kultur weit verbreitet. Verwendung finden die einsamigen Steinfrüchte, Fruetus Cerasi nigri. Cerasa. Cerasa acida. - Morellen. Sauerkirschen. Weichselkirschen. -Corises (Gall.) mit seftigem Fruchtsleisch, hartem Endocarp und amygdalinhaltigem Samen.

Fig. 179. Gährfass.

Die letzteren machen 5 Proc. vom Gewicht der Frucht aus.

Bestandtheile. Der frischen Früchte: Wasser 80,49 Proc., Zucker 8,77 Proc., freie Saure 1,28 Proc., Eiweissstoffe 0,79 Proc., Asche 0.56 Proc.

Anwendung. Die frischen, im Juli reifenden Früchte dienen roh, gedörrt oder in Zucker eingemacht als Genussmittel. Pressen liefern sie gegen 60 Proc. sauren, purpurrothen Saft, welcher etwa 2,3 Proc. Säure (Weinsäure) und 10 Proc. Zucker enthält.

Pedunculi s. Stipites Cerasorum, Kirschenstiele, Queues de cerise (Gall.), die getrockneten Fruchtstiele, welche bisweilen als harntreibendes, katarrhwidriges Mittel verlangt und in geschnittenem Zustande (als Aufguss) angewendet werden.

Aqua Cerasorum. Kirschwasser, s. unter Amygdalus, S. 282.

Sirupus Cerasorum (Germ.). Sirupus Cerasi. Kirschensirup. Kirschsirup. — Sirop de cerises (Gall.). — Cherry-syrup. Frische, saftreiche Sauerkirschen wer-den von den Stielen befreit und sammt den

Kernen zerquetscht, indem man sie durch ein Walzwerk gehen lässt, oder indem man durch Abreiben auf einem groben Haarsiebe oder durch Pressen in einem weitmaschigen Sack dus Fleisch von den Steinkarnen trennt und letztere für sich stösst. Den Fruchtbrei lässt dus Fieisen von den Steinkernen trennt und letztere für sich stösst. Den Fruchtbrei lässt man unter öfterem Durchrühren in einem bedeckten Steingefäss bei etwa 20°C. gähren, bis 1 Raumth, einer abfiltrirten Probe sich mit ½ Raumth. Weingeist ohne Trübung mischen lässt, presst aus und stellt den Saft einige Tage im kühlen, dankeln Raume zur Klärung bei Seite. Alsdann filtrirt man durch Fliesspapier und verkocht 7 Th. des Filtrats mit 18 Th. Zucker zu 20 Th. Sirap. Derselbe ist dunkelpurpurroth und muss sich mit 2 Raumth. Weingeist ohne gallertartige Abscheidungen klar mischen lassen. Die Ausbeute beträgt bis zu 200 Proc. der entstielten Kirschen. Nach dem Erkalten füllt man den Sirap eut songfältig gereinigte gellig trackene Kirschen. den Sirup auf sorgfältig gereinigte, völlig trockene Flaschen, verschliesst dieselben mit neuen Korkstopfen und bewahrt sie im Keller, vor Licht geschützt, auf.

Ph. Gall. schreibt für die Fruchtsirupe eine Dichte von 1,83 vor und berechnet dementsprechend bei einem spec. Gew. des geklärten Saftes von

1,007	die	Zuckermenge	fûr	jе	1000 g	Saft	auf	1746	g
1,014	7.	n	29	29	n	23.	71	1692	×
1,022	21	77	я	36	n	71	31	1638	
1,029	71	,,,		77	77	17	н	1584	
1,036	21	71	33	37	n	71	, p	1580	"
1,044	37	77	77	31	39	17	11	1476	π
1,052	*	27	ท่	77	n *	10	19	1422	11
1,060	31	21,	31.	25	11	31	77	1368	n
1,067	21	r ,	77	71	" D; "-	17	27	1314	77
1,075	77	17	77	77	21	n	37	1260	n

Bei der Bereitung von Kirsch-, Himbeer- und anderen Fruchtsäften sind Geräthe aus Eisen oder Zinn durchaus zu vermeiden, da sonst Farbe und Geschmack leicht verCeratoma 699

andert werden! Es ist für die Haltbarkeit des Sirups ferner unbedingt nothwendig, dass die Gährung bei der vorgeschriebenen Warme und vollstandig zu Ende geführt wird, man lasst sie deshalb bei Darstellung grösserer Mengen in einem geschlossenen Fasse (Fig. 179) sich vollziehen, in dessen Spund ein nicht zu enges, entweder zweimal knieförmig geboge-nes, mit dem kurzeren Schenkel in ein Gefass mit Wasser tauchendes, oder ein 🚱 förnes, mit dem kurzeren Schenkel in ein Gefass mit Wasser tauchendes, oder ein formig gebogenes Glasrohr luftdicht befestigt ist, welches man durch wenig Glycerin gegen die aussere Luft abschliesst. Die Gährung ist beendet, sobald keine Gasblasen mehr entweichen. Als das zweckmassigste Verfahren beim Filteren gilt im allgemeinen, den Saft absetzen zu lassen und dann aufs Filter zu bringen, sodass der Bodensatz zuruckbleibt, es wird aber auch empfohlen, gerade den Bodensatz, nachdem man ihn von dem geklärten Safte getrennt und gut durchgeschüttelt hat, zuerst auf das befeuchtete Filter zu geben und den dünnen Saft nachzufüllen. Bei schwieriger Filtration thut ein Zusatz von ab gerahmter Milch oder Fliesspapierschnutzeln und kraftiges Schütteln behufs schneiler Klarung oft gute Dienste. Beim Einkochen des Saftes ist sodann darauf zu achten, dass der Zucker bei gelinder Wärme gelöst wird, dass der Sirup weiterhin nicht mehr umgerührt, sondern unter allmahlicher Verstarkung des Feuers zum Sieden erhitzt und darm solange erhalten wird, bis das anfangs heftige Schäumen nachgelassen hat. Den hierbei gebildeten, zähen Schaum schöpft man mittels eines durchlöcherten Porcellanlöffels ab. Man ten, zähen Schaum schöpft man mittels eines durchlöcherten Porcellanlöffels ab Man kocht die Fruchtsäfte in völlig blanken, kupfernen Kesseln und bringt sie alsbald auf Seihtacher aus Flanell Auf keinen Fall darf man sie in den Kochgerathen erhalten lassen, sie würden hierbei Kupfer auflösen, missfarbig und unverwendbar werden!

Mixturen mit Alkalien oder Metallselzen und Kirschstrup gehören zu den unver-

träglichen Arzneimischungen

Succus Cerasi Succus Cerasorum Succus e fructu Cerasi Kirschsaft Suc de cerise (Gall) Der frische Saft (s oben) lässt sich auch ohne Einkochen mit Zucker längere Zeit aufbewahren, wenn man dem Fruchtmus etwa 2 Proc Zucker zusetzt und den filtriten Saft nach vollendeter Gährung auf Flaschen fullt, diese lose verkorkt und, mit Holzwolle umhüllt, in einem Kessel mit Wasser allmahlich bis nahe zum Siedepunkt erhitzt, bei dieser Temperatur 1 Stunde erhält und nun die Flaschen dicht verkorkt Auch Satugen mit Kohlensaure bei 2 Atm Druck sichert dem frischen, filtrurten Safte langere Haltbarkeit Nach Vorschrift der Gall setzt man den Sauerkirschen 10 Proc Süsskirschen zu und lasst nicht den Fruchtbrei, sondern den daraus gepressten Saft bei 12-15° O vergahren

Der Kirschsaft des Handels ist in der Regel mit Zusätzen (Alkehol oder Salicyl-

saure) verselien und für pharmacoutische Zwecke nicht geeignet Kirsch, Kirschwasser, Kirschbranutwein, Eau de cerises, wird in Südwestdeutschland (Schwarzwald) und der Schweiz (Zug) aus zerstampften Sauerkirschen, die man der freiwilligen Gährung überlässt und dann der Destillation über freiem Feuer, seltener mit Wasserdämpfen unterwirft, dargestellt Hier und da gewinnt man ein ahnliches Destillat durch Destillation von Branntwein über zerstossene Kirschkerne oder durch Mischen von Alkohol mit Bittermandelwasser

Der Kirschbranntwein enhalt 47—64 Proc Alkohol, 2—17 mg Blausäure pro Inter, geringe Mengen Kupfor aus den Destillationsgefassen herruhrend, Spuren Kalk aus dem zum Verdunnen benutzten Brunnenwasser herrührend, 0,24-1,6 g pro Later Man betrachtet den Nachweis des Kupfers (mit Ferrocyankalium oder mit Gusjaktinktur) als Beweis für echtes Kurschwasser, es versteht sich aber von selbst, dass man in jedem künstlichen die Echtheit durch Zusatz einer Spur Kupfer vortauschen kann, was den Fabrikanten künstlichen Kirschwassers wohl bekannt ist

# Ceratonia.

Gattung der Caesalpiniacene -- Cassieae Emzige Art

Ceratonia Siligua L Johannisbrothaum, Karobenbaum, Caroubier Wahrscheinlich heimisch im östlichen Mittelmeergebiet, durch Kultur verbreitet und aus derselben oft verwildert. Die Rinde dient zum Gerben, sie soll 50-55 Proc. Gerbstoff enthalten

Ausgedehnt ist die Verwendung der Hülsen, Fructus Ceratoniae Caroba. Siliqua Bockshorndl. Karoben. Soodbrod. - Caroube (Gall.) dulcis. — Johannisbrod Carrouge. - Johnsbread. Locust bean

Beschreibung. Die Frucht ist eine mit kurzem Stiel verschene gerade oder wenig gebogene Hulse von dunkelbrauner Farbe. Die Länge der kultivirten Frucht be

700 Ceratonia.

trägt bis 25 cm, die Breite bis 4 cm; wilde sind viel kleiner. Die Ränder sind wulstig verdickt, die Seiten eingesunken, sein gerunzelt. Sie enthalten bis 14 Samen in flachen, elliptischen Fächern. Die Samen sind flach, breit eisörmig, bis 5 mm lang, glänzend rothbraun mit dünnem Funikulus. Sie enthalten im grau gefärbten Endosperm den Embryo mit dicken, gelben Kotyledonen. — Die Epidermis des Pericarps ist mit einer deutlichen Cutikula bedeckt, in ihr finden sich Stomatien (Fig. 180 s), darauf folgen rundliche, gerbstoffreiche Zellen (Fig. 180 rp) und darauf Gefässbündel mit ansehnlichen Faserbündeln, die von Kammersasern begleitet sind (Fig. 180 b u. k). Das übrige Gewebe besteht vorwiegend aus dünnwandigem Parenchym, die Samen-Fächer sind von Faserzellen ausgekleidet. In den Parenchymzellen liegen querfaltige, hohle, sackartige, farblose, gelbliche, oder schwach kupserrothe Massen (Fig. 180 z), die mit Eisensalzen schwarzblau, mit Kalilauge blau, mit Vanillin und Salzsäure schön roth werden. Auf diese Massen ist in erster Linie zu achten, wenn es sich um den Nachweis von Ceratoniafrüchten, z. B. im Kaffee handelt. Indessen ist daran zu denken, dass dieselben auch in einigen anderen Früchten, z. B. in

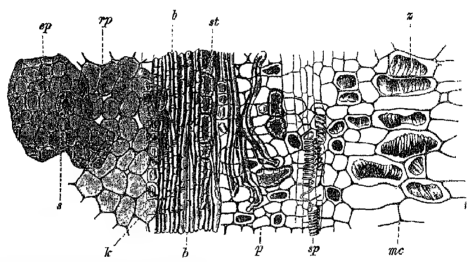


Fig. 180. Aus dem Gewebe der Fruntus Ceratoniae. 180 Mal vergr. ep Epidermis mit Spaltöffnung 3. rp. Braunes Parenchym unter der Epidermis. 5 Faserbündel mit Steinzellen st und Krystallkammerfasern k. sp Spiralgefässe. s Die sackartigen Inhaltskörper. (Nach Mokleke.)

den Datteln vorkommen. Es sind daher, wenn sie aufgefunden sind, auch die Faserbündel der Fibrovasalstränge mit ihren Kammerfasern zur endgültigen Identificirung aufzusuchen.

Die Samenschale ist nach dem allgemeinen Typus der Leguminosen mit Palissaden und Trägerzellen gebaut. Das Endosperm ist ausgezeichnet durch starke Verquellung der Membranen.

Bestandthette. Sie enthalten im Durchschnitt: Wasser 14,96 Proc., Stickstoffsubstanz 5,86 Proc., Fett 1,28 Proc., Kohlehydrate 68,98 Proc., Holzfaser 6,39 Proc.,
Asche 2,53 Proc. Der Zuckergehalt beträgt 30—46 Proc. Ferner enthalten sie etwas
Buttersäure (bis 1,5 Proc.), der sie den charakteristischen Geruch verdanken. Die Frucht
enthält 90—88 Proc. Pericarp und 10—12 Proc. Samen. Die Samen enthalten ein Kohlehydrat Carubin, ein Ferment Carubinase und einen Zucker Carubinose, der durch
Einwirkung des Fermentes auf das Carubin entstehen soll.

Anwendung. Die Hülsen finden im Süden ausgedehnte Verwendung als Viehfutter und als Nahrung der ärmeren Klassen. In Portugal, auf den Azoren und in Triest macht man Alkohol daraus, hier und da auch Sirup. Ferner dienen sie bei der Bereitung von Tabakssaucen und geröstet als Kaffeesurrogat (vergl. Coffea). Arzueilich verwendet man sie hier und da in Theegemischen.

Aus den Samen macht man einen Klebstoff, indem man sie spaltet, den Embryo entfernt und dann mit Wasser von 70—82° C digerirt. Der Schleim wird dann mit Mehl und etwas Salzsaure zur Appretur von Geweben benutzt

Lactina ist ein Mehl aus Johannisbrod, Weizen, Gerste, Ehbischwurzel und Bocks hornsamen

Als Sherry-Essenz kommt im Handel ein mit Nelken und Zummt gewürzter, weingeistiger Auszug aus Johannisbrod (und anderen zuekerhaltigen Früchten) vor

Viehpulver, Thorners Food for cattle, 1st aus Mais, Leinsamen, Johannisbrod und Bockshornsamen zusammengesetzt

# Cerefolium.

Anthriscus Cerefolium (L.) Hoffm. Familie der Umbelliferae—Apioideae—Scandicinae Wahrscheinlich heimisch im südöstl Russland und im westlichen Asien, vielfach für Küchenzwecke kultivirt und verwildert

Beschreibung Die Wurzel ist dunn, spindelformig, der Stengel bis 70 cm hoch, gestreift, über den Knoten behaart. Die Blatter sind dreifach-fiederspaltig, unterseits glanzend, an den Nerven zerstreut behaart, die Fiedern sind fast fiederspaltig oder dreilappig, gewimpert, in eine Borste auslaufend, die Blatter am Grunde mit hautig gerandeter Scheide. Bluthen in Doppeldolden, Döldchen mit Involucellum

Von charakteristisch-aromatischem Geruch und Geschmack Man verwendet das blibende Kraut

Herba Cerefolii. Hb. Cerefolii sativii. Hb. Chaerophylli Hb. Scandicis. — Echter Kerbel Gartenkerbel. Körbelkraut, Suppenkraut. — Cerfeuil (Gall.) — Garden Chervii

Einsammlung. Anwendung Die Pfianze wird wahrend der Blüthe gesammelt und getrocknet. Mit 5 Proc Wasser gequetscht und ausgepresst liefert sie den Succus Cerefoln recens, 10 Th desselben, auf 85°C erhitzt, nach dem Erkalten durchgeseiht, mit 3 Th. Weingeist versetzt und filtrirt, geben mit 18 Th Zucker den Sirupus Cerefoln.

Tisana Acetosne composita. Tisane d'Oseille composée. Bouillon aux Herbes (Gall.)

| Rp | 1. Fol Rumicis Acetosae 40,0 g | 2 Fol Lactucae capitat | 20,0 m | 3 Fol, Cerefolii | 10,0 m | 4 Salis marım | 2,0 m | 5 Butyri recentis | 5,0 m | 6 Aquae destillatae | 1000,0 m |

Man kocht 1, 2, 3 mit 6 1/3 Stande, fügt 4 und 5 hanzu und seiht durch

Herba Cerefolii hispanici ist das Kraut von Myrrhis odorata Scop.

# Cereoli.

### Wundstäbchen. Heilstäbchen. Bacilli medicinales. Bougies.

Zur Einführung in Kanale des Leibes bestimmte, auf verschiedene Weise hergestellte, meist nach dem einen Ende hin verjüngte, selten starre, in der Regel biegsame oder elastische runde Stäbchen, welche bald in ihrer ganzen Messe, bald nur in deren ausserer Schicht Arzneimittel eingebettet enthalten oder mit solchen überzogen sind.

Antrophore sind Wundstäbehen, welche in ihrem Innern der Länge nach von einem federnden Drahtgewinde durchzogen sind

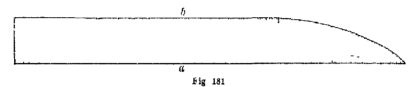
Der Name "Cereoli" stammt von "cera — Wachs" und wurde für wachsstockartige Präparate benutzt, die insbesondere zur Einführung in die Harnröhre bestimmt waren. Die französische Bezeichnung ist "Bougies" 702 Cereoli

Sie wurden ursprünglich in der Weise hergestellt, dass man Leinwandstreifen von 50 cm Länge und 4-5 cm Breite in ein geschmolzenes Gemisch von 100 Th Wachs und 10 Th Ohyenöl tauchte, diese Streifen zu festen Cylindern von der Starke eines Gansekieles zusammenrollte und alsdann durch Rollen mit dem Pflasterrollbrett glüttete

Aehnlich wurden Darmsaiten, ferner auch Dochtfaden, mit der gleichen Wachs-Oelmischung überzogen und gleichfalls zum Einführen in die Harnrohre verwendet. An Stelle der Wachs Oelmischung benutzte man auch Mischungen von Wachs mit Bleiessig Diese Formen sind heute vollstandig veraltet

Germ umfasst als "cereoh" alle die zur Einführung in Körperhöhlungen, insbesondere aber in die Harnröhre, bestimmten Arzneistabehen. Der deutsche Name "Wundstäbehen" ist nicht ganz zutreffend, weil der Arzt unter Umständen auch die Absieht verfolgen kann, einen Arzneistoff von der nicht wunden Schleimhaut resorbiren zu lassen Als zweckmassiger ist der Name "Heilstäbehen" vorgeschlagen worden

Die Grundmasse aller sogen Bougies besteht entweder aus Kakaool oder Gelatine oder arabischem Gummi



A. Bougles aus Kakaool Man stösst feingeriehenes Kakaool mit  $^{1}/_{20}$ — $^{1}/_{10}$  Th Lanolin zu einer plastischen Masse au, arbeitet die medikamentose Substanz lege artis darunter und rollt die Masse mit Hilfe von etwas Taleum oder Lycopodium auf einer Glasplatte oder Marmorplatte oder auf Wachspapier zu Stängelchen von der geforderten Länge und Dicke aus Bisweilen empfiehlt es sich auch, die Masse in Glassöhren oder Metallformen auszugiessen und die Stängelchen nach dem Erstarren durch Ausstossen zu gowinnen Alsdann kann man das Ausstossen der Stangen durch kurzes Durchziehen der Glassohren durch eine Flamme erleichtern Die durchschnittliche Länge dieser Stabchen beträgt etwa 10—12 cm

Im Grossbetriebe presst man die Stangelchen auch mit Hilfe von Pflasterpressmaschinen aus und verwendet alsdann Kakaool ohne Zusatz von Lanohn

Derartige kleine, sog Bougiepressen sind gegenwartig von Rob Liebau in Chemnitz su ziemlich wehlfeilem Preise zu beziehen, ihre Anschaffung ist zu empfehlen. Bei etwas Geschick kann man auch eine gewöhnliche Zinnspritze zur Bougiespritze umwandeln, indem man das verjüngte Ende passend kurz abschneidet und die Oeffnung erweitert. Die ausgetretenen Stäbehen müssen alsdann auf einer Glasplatte gerade gerollt werden

Kakacci als Grundmasse lässt sich nahezu für alle Arzneisubstanzen anwenden

Auf 1 Stäbchen aus Kakaoól rechnet man bei 10 cm Lange und 2 mm Dicke = 0,3 g Kakaoöl. Wächst die Dicke um je 1 mm bei gleicher Lange, so braucht man 0,7 bis 1,25 bis 2,0 bis 2,9 bis 4,0 bis 4,75 g (= 8 mm dick)

Excelsior-Bougies von Sauten in Genf sind Kakaoöl Bougies, welche verschiedene Arzneistoffe enthalten. Ein mittels besonderer Maschine hergestellter fester, biegsamer Fettkern wird mit einer Schicht Kakaoöl und Lanolin, welcher die Arzneistoffe beigemischt sind, überzogen. Die weiche Umhullung schmilzt, sobald sie mit den Schleimhauten in Berthrung kommt, und die örtliche Arzneiwirkung beginnt sofort, während der Kern nach zwei Minuten allein herausgezogen wird

B. Bougies aus Gelatine. Sie werden in der Weise hergestellt, dass man 2 Th feingeschnittene Gelatine mit 1 Th. Wasser erweicht, sodann bis zur Auflösung erwarmt und 4 Th. Glycerin hinzufügt. Nachdem nun noch die Arzneistoffe hinzugesetzt worden sud, giesst man die Masse in erwarmte und mit Oel schwach (!) ausgeriebene Metallformen aus, die man rasch auf Eis abkühlt. Nach dem Erkalten nimmt man die Stäbchen heraus

Cereoli, 703

und lässt sie an einem warmen Orte etwas übertrocknen, worauf man sie in Kästen zwischen Wachspapier einpackt.

Die Pharm. Italica giebt folgende Vorschrift: Man löst 6 Th. Hausenblase in 20 Th. Wasser, fügt 3 Th. Glycerin hinzu, dampft bis auf 23 Th. ein und setzt die Arzneisubstanz hinzu.

Nicht geeignet zum Zusammenmischen mit dieser Grundsubstanz sind Arzneistoffe, welche Gerbsäure und Metallsalze, die mit Leim Fällungen geben (Silber-, Quecksilber-, Thonerdesalze) in grösseren Mengen enthalten. Die durchschnittliche Länge dieser Stübchen beträgt etwa 10 cm.

C. Bougies mit arabischem Gummi. Man stellt sie dar, indem man feingepulvertes arabisches Gummi und das Arzneimittel (event. unter Zusatz von etwas Zuckerpulver) mit einer Mischung aus gleichen Theilen Gummischleim und Glycerin zu einer plastischen Masse anstösst, welche in dünne Stangen ausgerollt wird. Als Beispiel geben wir nachfolgende Vorschriften:

Ep. Jodoformii Gummi arabici	10 g 5 g			Gummi arabici	l g d g
Glycerini Mucilag, Gummi arab,			_	Sacchari albi Glycerini	1 g
ui fiani cereoli No. 20.	иа	ų.	ж.	Mucilag, Gummi arab,	. 8.

Sämmtliche sub A bis C aufgeführten Bougies müssen bei Körpertemperatur schmelzbar bez. in den Sekreten der Schleimhäute löslich sein. Die unter B und C zusammen-

gefassten sollen ausserdem auch elastisch sein. Die durchschnittliche, Länge dieser Stäbchen beträgt 10—15 cm.

Die gebräuchlichsten Stärken werden durch nebenstehende Nummern angegeben:

Anthrophore sind 1886 von Stephan konstruirte Bougies. Ihr Kern ist eine Metallspirale aus Kupferdraht oder vernickeltem Kupferdraht. Ng 1 2 3 5 5 5 7 mm mm mm mm mm mm mm mm mm

Diese Spirale ist zunächst mit einem dünnen Kautschukschlauch überzogen und alsdann durch mehrfaches Eintauchen in die betr. flüssigwarme Masse mit einer Gelatinemasse überzogen, welche die Arzneisubstanz entweder suspendirt oder gelöst enthält.

Die dünneren Sorten werden in der Länge von 22 cm, die dickeren in derjenigen von 10 cm hergestellt.

Anthrophore dienen zur Einführung von Arzneisubstanzen in sonst schwer zugängliche Körperhöhlen, z. B. in die Harnröhre und in die Nase.

Urethral-Anthrophore sind 14-22 cm lang.

Prostata-Anthrophore sind von gleicher Länge, enthalten die arzneiliche Substanz nur im vorderen 1/4 Theil ihrer Länge, der übrige Theil dieser Anthrophore besitzt. lediglich einen Gelatine-Ueberzug, der durch Behandeln mit Gerbsäure unlöslich gemacht ist.

Uterin-Anthrophore sind 8-12 cm lang.

Nasal-Anthrophore, zum Einführen in die Nase bestimmt.

Cereoli Acidi tannici, Gerbsäure-Stäbchen (Ergänzb.). 10 Th. Gerbsäure und 10 Th. fein gepulverte Borsäure werden mit einer Mischung aus gleichen Theilen Gummischleim, Glycerin und Wasser zu einer bildsamen Masse angestossen und daraus cylindrische Stäbchen geformt.

Cereoli Acidi tannici elastici. Elastische Gerbsäure-Stäbchen (Ergänzb.). Gelatinae 10,0, Glycerini, Aquae ää 20,0 werden im Dampfbade geschmolzen; der heissen Masse wird eine Lösung von Acidi tannici 0,5 in Aquae 0,5 zugemischt und die flüssige Mischung in Metallformen, welche mit Paraffinöl schwach ausgerieben sind, ausgegossen. Man bilde 6 em lange Stäbchen.

Cereoli Jodoformii elastici. Elastische Jodoform-Stäbchen. (Ergänzb.). Gelatinae concisae, Aquae, Glycerini ää 3,0. Man lässt ½ Stunde quellen, schmilzt unter vorsichtigem Erhitzen und Ergänzung des etwa verdampsten Wassers im Wasserbade,

mischt 1 Th. Jodoformu subtal pulv hinzu und saugt die Mischung in gut geölte Glas röhren auf. Nach dem Erkelten stösst man die Stäbchen mit Hilfe eines Korkes aus. Cereoli Jodoformii Jodoform-Stäbchen (Erganzb.) Jodoformi subt pulverati 10,0, Olei Cacao 9,0, Olei Amygdalarum 1,0 werden im schwach erwärmten Por cellanmörser gemischt. Die halb erkaltete Masse wird in Glasröhren von 3 mm Lichtweite aufgesogen, worauf man diese in kaltes Wasser stellt. Die Stäbchen werden nach dem Erkalten ausgestossen und in 6 cm lange Stücke geschnitten. — Man kann sie auch durch Ausgessen in start abgeküblte Höllenstauformen deretellen. durch Ausgiessen in stark abgekühlte Höllensteinformen darstellen

Jodoform Stabchen mit grösserem Jodoformgehalt und von festerer Beschaffenheit erhält man, wenn man 92 Th Jodoform mit 5 Th gepulvertem arabischen Gummi und einer Mischung aus gleichen Theilen Wasser und Glycerin zu einer bildsamen Masse anstösst und die durch Ausrollen geformten Stäbchen bei 40—50° C trocknet

Antiseptische Sillbchen nach Adrian Als Grundinasse dient eine Mischung aus 50 Th Talcum venetum pulv und 3 Th Tragacantha pulv, die mit einer Mischung aus gleichen Theilen Wasser und Glycerin angestessen wird Die antiseptischen Stoffe werden vorher mit dem Talcum gemischt

# Cereus.

Gattung der Cactaceae - Cercoideae - Echinocactene.

I Cereus grandifiorus Mill Königin der Nacht, Night blooming Cereus, Cirio de flor grande Heimisch in Mexiko und auf den Antillen

In den Handel gelangen Abschnitte der Achse und die Bluthen Die ersteren bestehen aus 11/2-2 cm dicken Stücken von verschiedener Lange mit 5-7 Ecken, an denen in Abständen von 2 cm Büschel von 6-8 Dornen sitzen Im Parenchym grosse Krystalie und Sphärite von Oxalat, wie hbufig bei den Cactaceen

Die Pflanze enthält als wirksamen Bestandtheil ein auf das Herz wirkendes Alkaloid und Glykoside, die alle noch nicht genauer studirt sind

Man empfiehlt sie bei Herzkrankheiten als Ersatz von Digitalis und Strophanthus Der frische Saft ruft auf der Haut Jucken und Pusteln hervor, im Munde Brennen und Uebelkeit, endlich Erbrechen und Dysenterie

Die Blüthen sollen im Handel mit den unwirksamen Bluthen der Opuntia deoumana Haw verwechselt werden

Il Cereus peruvianus (L.) Haw., heimisch in Sudamerika

Enthalt ein krampferzeugendes Alkaloid

- III Cereus Bonplandii Parm, heimisch in Brasilien und Argentinien, soll wie wirken
- IV Cereus giganteus Englm und Cereus Thurbert Englm hefern durch Gährung ein alkoholhaltages Getränk.

# Cerevisia.

Corevisia. Bier. Bière. Beer (engl)

Bier ist ein aus Gersten (Weizen-)Malz durch Vermaischung mit Wasser bereitetes. mit Hopfen gekochtes und durch Hefe in Gährung versetztes Getränk, dessen Extraktbestandtheile theilweise vergohren sind, und das sich noch im Zustande einer gewissen Nachgährung befindet

Eine für das gesammte Deutsche Beich giltige gesetzliche Definition des Begriffes "Bier" existirt nicht. Für Bayern ist eine Bestimmung vorhanden, dass zur Bereitung von Bier lediglich Wasser, Malz, Hopfen und Hefe ausschliesslich aller Surrogate verwendet werden dürfen

Jbergährige Biere sind solche, bei denen die Gahrung nicht bei niedriger Tem peratur gehalten wird. Die Gahrung verlauft infolge dessen sehr rasch, aber die so erzeugten Biere sind im allgemeinen weniger haltbar, sie massen rasch konsumirt werden Zu diesen Bieren, welche sich durch einen hohen Gehalt an Kohlensaure auszeichnen, gehört z B das sogen Jungbier, Fassbier, Hausbier, aber auch das Grätzer Bier

Untergährige Biere sind solche, bei denen die Gährung durch Einhaltung niedriger Temperatur langsam verlauft Diese Biere sind von größerer Haltbarkeit und können ein gelagert werden

Lagerbiere, Schankbiere, die Bayerischen, Pilsener Biere sind unteigihrige Biere, Porter und Ale sind aus sehr starken Würzen hergestellte obergahrige Biere Weissbier und Gose sind obergahrige, meist noch im Zustande stürmischer Gahrung an die Konsumenten abgegebene Biere Bockbiere, Salvatorbiere sind besonders stark eingebraute, unteigahrige Biere

Die Farbe des Bieres hängt in erster Linie von der verwende<sup>\*</sup>en Malzserte ab Zu ganz hellen Bieren wird sogen Lichtmalz, zu dunkleren Bieren starker gedörrtes Malz (Farbmalz) verwendet Gewisse, ganz dunkle Biersorten werden auch mit Zuckerkouleur gefärbt (Kulmbacher Biere)

Die Untersuchung der Biere erfolgt nur in Ausnahmefallen in der Absicht, eine Verfälschung nachzuweisen. Eine solche erfolgt gewohnlich nicht durch den Bier brauer, sondern durch Zwischenhandler. Da unsere größeren Brauereien ein ausserordentlich gleichmassiges Bier brauen, so lässt sich in solchem Falle eine stattgehabte Verfälschung bisweilen durch vergleichende Untersuchung des betreffenden normalen und des verdachtigen Bieres nachweisen

Gegenwartig erfolgt die Untersuchung der Biere in der Regel unter dem Gesichts punkte der Werthbestimmung, d h um verschiedene Biersorten ihren Eigenschaften nach mit einander zu vergleichen

Im Nachstehenden geben wir eine Anweisung zur Ausführung der wichtigeren Bestimmungen im Bier nach den "Vereinbarungen der freien Vereinigung bayerischer Vertreter der angewandten Chemie"

1) Bestimmung des specifischen Gewichtes Da die zu den einzelnen Bestimmungen dienenden Biermengen nicht gewogen, sondern gemessen werden, die Resultate aber in Gewichtsprocenten anzugeben sind, so ist die Bestimmung des specifischen Gewichtes jeder Biersorte erforderlich, nachdem dieselbe von der gelösten Koblensaure thunlichst befreit ist

Zu diesem Zwecke bringt man das Bier in einen nur zur Halfte anzufüllenden Kolben und schuttelt, sobald das Bier Zimmertemperatur angenommen hat, solange kraftig, bis beim wiederholten Schutteln des mit der Hand verschlossenen Kolbens kein Druck mehr wahrnehmbar ist. Hierauf filtrirt man das Bier durch ein trockenes Faltenfilter

Die Bestimmung des spec Gewichtes erfolgt bei 15°C mittels Pyknometers oder der grossen Westphal'schen Wage unter Benutzung eines Reiters für die vierte Decimale

2) Bestimmung des Extraktes (Extraktrestes) 75 ccm Bier, deren Gewicht auf der Wage zuvor genau (¹) festgestellt worden ist, werden in einem Schälchen oder Bechergläschen auf der Asbestplatte unter Vermeidung des Kochens (!) auf 25 ccm eingedampft und nach dem Erkalten genau (!) auf das ursprüngliche Gewicht (!) gebracht — Von der sorgfaltig gemischten Flüssigkeit wird das spec Gewicht wie unter I genommen Aus dem erhaltenen spec Gewicht ist der Extraktgehalt nach der "Tafel zur Ermittelung des Zuckergehaltes wasseniger Zuckerldsungen aus der Dichte bei 15° C von Dr C Windisch" (s Saccharum) zu berechnen

Der Destillationsrückstand von der Alkoholbestimmung darf zur Extraktbestimmung nicht verwendet werden, weil er gewohnlich Ausscheidungen enthalt, welche das spec Gewicht beeinflussen.

8) Bestimming des Alkohols Der Alkohol wird durch Destillation des Bieres bestimmt Als Vorlage benutzt man ein langhalsiges Pyknometer für 50 ccm mit einer Handb d pharm Praxis I
45

Skala am Halse Der Rauminhalt des Pyknometers muss für jeden Grad der Skala genau ausgewogen worden sein

Von 75 ccm des von Kohlensaure befreiten Bieres wird soviel in dieses Pyknometer überdestillirt, bis das Destillat in dem Halse ungefähr in die Mitte der Skala reicht, dann wird auf 15°C tempenit, gewogen und aus dem hiernich berechneten spec Gewichte des Destillates der Alkoholgehalt aus der "Tafel zur Ermittelung des Alkoholgehaltes von Al koholwassermischungen aus dem spec Gewichte von Dr C Windisch" entnommen s Spiritus

Bezeichnet man mit D das Gewicht des alkoholischen Destillates, mit d dessen -Alkoholgehalt in Gewichtsprocenten, mit G das Gewicht des angewendeten Bieres und mit A den Alkoholgehalt des Bieres in Gewichtsprocenten, so verhalt sich

100 d=D x 
$$x = \frac{D d}{100}$$
  
G  $\frac{D d}{100} = 100 A$   $A = \frac{D d}{D}$ 

Da jedesmal 75 ccm Bier verwendet werden, so ist  $G = 75 \times \text{spec Gew}$  (s), und man er halt nun, diesen Werth in die letzte der Gleichungen eingesetzt

$$A = \frac{D \times d}{75 \times 6}$$

Der Alkoholgehalt des Bieres ist in Gewichtsprocenten anzugeben. — Hat man das spec Gewicht des Bieres im ursprünglichen und entgeisteten Zustande festgestellt, so lasst sich der Alkoholgehalt auch berechnen (s Vinum), doch ist diese Berechnung nur zur Kontrolle für die gewichtsanalytische Bestimmung zulassig

Saure Biere sind vor der Destillation zu neutralisiren, obwohl der bei Unterlassung dieser Maassregal begangene Fehler nicht gross ist.

4) Urspringlicher Extraktgehalt der Würze Da der Zucker bei der Gahrung etwa 50 Proc Alkohol und 50 Proc Kohlensaure giebt, so ist also etwa die doppelte Menge des gefundenen Alkohols ursprünglich als Zucker vorhanden gewesen

Man findet demnach den ursprunglichen Extiaktgehalt E der Wurze, wenn man die gefundenen Gewichtsprocente Alkohol A verdoppelt und hierzu die Gewichtsprocente des gefundenen Extraktgehaltes  $\varepsilon$  addurt. Dann ist

$$E = s + 2A$$

Diese Formel ist indessen nicht genau, weil eben nicht genau 50 Proc Alkohol und 50 Proc Kohlensaure aus 100 Th Zucker bei der Gährung entstehen Deshalb soll der Extraktgehalt aus der folgenden Formel

$$\frac{100 (E + 2,0665 A)}{100 + 1,0665 A}$$

berechnet werden Unter allen Umständen aber ist in jedem Falle anzugeben, welche Formel bei der Umrechnung benutzt worden ist

5) Vergährungsgrad der Würze Man bezeichnet als Vergahrungsgrad die von 100 Gewichtstheilen des ursprünglichen Wurzenextraktes durch Hefe vergehrene Extraktmenge

Der Vergährungsgrad V ergiebt sich aus dem nach 4) berechneten ursprünglichen Extraktgehalt der Würze E und dem nach 2) ermittelten Extraktrest des Bieles e

$$\frac{E - e = 100 - V_1}{V_1 = 100 \frac{(E - e)}{E}} = 100 \left(1 - \frac{e}{E}\right)$$

6) Bestimmung des Zuckers (Werth für Zucker und Reduktionswerth der Dextruc)

Die Bestimmung ist in dem von Kohlensaure befreiten (s oben 1) und entsprechend (1·5) verdännten Bier nach dem von E Wein zur Bestimmung der Maltose angegebenen Verfahren auszuführen Dh, man bringt in eine Porcellauschale 50 ccm Ferning'sche

Losung, erhitzt zum Sieden, lässt alsdann aus einer Pipette 25 ccm des 1 5 (oder anderweit passend) verdünnten Bieres zufliessen und erhält die Mischung genau 4 Minuten (i) im Sieden. Das ausgeschiedene Kupferoxydul wird in einem Asbest-Filterrohrehen gesammelt, gewaschen, getrocknet und im Wasserstoffstrome zu metallischem Kupfer reducirt Aus dem Gewicht des metallischen Kupfers findet man die diesem entsprechende Menge Maltose aus der Tabelle von Wein. Ueber die Einzelheiten des Verfahrens siehe unter Saccharum.

7) Bestimmung der Dextrine Man versetzt dreimal je 200 ccm des 1 5 ver dunnten Bieres mit 20 ccm Salzsaure vom spec Gew 1,125 jund erhitzt diese Mischungen am Ruckflusskuhler im Wasserbade verschiedene Zeit lang 1 bezw 2, bezw 3 Stunden Dann kühlt man die Losungen rasch ab, neutralisit mit Natronlauge und verdunnt so weit, dass sie höchstens 1 Proc Dextrose (!) enthalten In je 25 ccm jeder dieser Lösungen wird der Dextrosegehalt bestimmt. Das höchste Resultat, welches von den drei Lösungen erhalten wurde, wird als das zutreffendste angenommen

Von dem so erhaltenen Dextrosewerth ist der nach 6) erhaltene Reduktionsweith, auf Dextrose umgerechnet, in Abzug zu bringen. Der verkleinerte Best giebt, mit dem Osr'schen Faktor 0,925 multiplicit, die Menge des Dextrins

- 8) Bestimmung des Stickstoffes Die Bestimmung erfolgt nach dem Verfahren von Kjeldahl 20—25 ccm Bier werden im Kjeldahl-Kolben mit 2—3 Tropfen kone Schwefelsaure versetzt und eingedampft Zum Verdampfungsruckstand fügt man alsdann 15 ccm kone reine Schwefelsaure sowie 2 Tropfen metallisches Quecksilber, zerstort wie üblich und bestimmt die Menge des vorhanderen Ammoniaks Ueber die Einzelheiten b unter Nitrogenium
  - 9) Saurebestimmung a) Bestimmung der Gesammt Aciditat.

Die Aciditat des Bieres rührt her von primaien Phosphaten, nichtsluchtigen und sluchtigen organischen Sauren und wird im normalen Biere etwa zur Halfte von primaren Phosphaten bedingt

Der Sauregehalt wird nach Prior mit 1/10 Normallauge unter Verwendung von rothem Phenolphthalein (s Phenolphthalein) als Indikator bestimmt. Die Aciditat ist entweder in cem-Normallauge oder in Gewichtsprocenten Milchsaure anzugeben.

Das vom grossten Theile der gelesten Kohlensaure nach 1) befreite Bier wird im bedeckten Becherglase ½ Stunde bei 40°C gebalten, dann nochmals filtrirt

Zur Ausführung der Bestimmung verwendet man 25 oder 50 ccm des so vorbereiteten Bieres Dunkele Biere verdunnt man vorher mit dem doppelten Volum kohlensaurcheien (!) destillirten Wassers Von dem rothen Phenolphthalein bringt man mittels eines Glasstabes einen grossen Tropfen in eine der napfformigen Vertiefungen einer weissen Porcellanplatte Die Titration ist beendet, wenn 6 Tropfen der Flussigkeit zu 1 Tropfen des Indikators gegeben und vermischt, die Rothfärbung nicht zum Verschwinden bringen

b) Bestimmung fluchtiger Sauren

Diese erfolgt nach dem unter "Wein" angegebenen Verfahren durch Destillation einer gemessenen Menge Bier im Wasserdampfstrome S Vinum

- 10) Mineralstoffe 30-50 com Bier weiden in einer geraumigen, tarirten Platinschale eingedampft und vorsichtig, bei nicht zu hoher Temperatur, eingesschert Noch genauer fallt diese Bestimmung aus, wenn man den Verdampfungsruckstand nur bis zur vollstandigen Verkohlung erhitzt, alsdann die Kohle mit Wasser auszieht, durch ein aschefreies Filter filtrirt und nun zunächst in der vorher benutzten Platinschale Filter + Koble verascht, das Filtrat dazu bringt, eindampft etc
- 11) Phosphorsaure Man dampft 50—100 ccm Bier unter Zusatz von etwas Aetz baryt ein und aschert den Verdampfungsrückstand in einer Muffel ein In der salpeter sauren Lösung ist die Phosphorsaure nach der Molybdän Methode zu bestimmen

Man kann auch die sub 10) erhaltene Asche zu dieser Bestimmung verwenden, wenn man diese Asche dreimal mit je 10 ccm Salpetersaure auf dem Wasseibade eindampft, wodurch alle Phosphorsaure in den Zustand der Orthophosphorsaure übergeführt wird.

- 12) Schwefelsäure und Chlor Die direkte Bestimmung ist nicht zulässig Die Bestimmung ist vielmehr in der durch Einäschern mit Soda und Salpeter bereiteten Asche in üblicher Weise auszuführen, s S 126 Für ganz genaue Bestimmungen der Schwefelsäure sind Weingeistslammen auzuwenden
- 13) Glycerin 50 cm Bier werden mit etwa 3 g Aetzkalk versetzt, zum Sirup eingedampft, dann mit 10 g grob gepuivertem Marmor oder Seesand vermischt und zui Trockne gebracht. Der ganze Trockenruckstand wird zerrieben, in eine Kapsel von Filtur papier gebracht, diese in einen Extraktionsapparat eingeführt und 6—8 Stunden mit höchstens 50 cm starkem Alkohol ausgezogen. Zu dem gewonnenen, stark geführten Aus zuge wird mindestens das gleiche Volumen wasserfreier Aether hinzugefügt, und die Losung nach einigem Stehen in ein gewogenes Kölbehen abgegossen oder durch ein kleines Filter filtrirt and mit etwas Alkoholather nachgewaschen. Nach Abdunstung des Aether alkohols wird der Rückstand im Trockenschranke bei 100—105° C im lose bedeckten Kolbehen bis zum gleichbleibenden Gewichte getrocknet.

Bei sehr extraktreichen Bieren kann noch der Aschengehalt des gewogenen Glyceiins bestimmt und in Abzug gebracht werden. Bei etwaigem Zuckergebalte des Glycerins ist dieses nach Wein (s. 8, 706) zu bestimmen und ebenfalls in Abrechnung zu bringen.

14) Hopfensurrogate werden nach dem Verfahren von Dragendorff (s. S. 212) aufgesucht. Auf Pikrinsaure ist nach Fleck zu prufen

Man dampft 200-300 com Bier mit gewaschenem Seesand zur Trockene, extrahirt mit Alkohol, verdunstet das Filtrat und kostet den Rückstand. Bei Anwesenheit von Pikrinsaure schmeckt derselbe intensiv bitter. Alsdann erwärmt man den Ruckstand mit einigen Kubikcentimeter reiner 10 proc Salzsaure. Hierdurch wird Pikrinsaure sogleich entfarbt. Nach dem Erkalten legt man ein Stückchen Zink in die Schale und lässt bei gewöhnlicher Temperatur einige Stunden stehen. Innerhalb zwei Stunden spätestens hat sich bei Anwesenheit von Pikrinsäure der Inhalt des Schalchens sich bil blau gefärbt.

Die Untersuchung auf Alkaloide (z B Strychnin) ist in jedem Falle vergleichend durchzuführen, d. h. die nämlichen Reaktionen müssen mit den Ausschüttelungsruckstanden von reinem Biere durchgeführt werden. Uebrigens sind der Gesundheit schadliche Ersatzmittel für Hopfen, Alkaloide und Bitterstoffe in deutschen Bieren bisher mit Sicherheit überhaupt noch nicht nachgewiesen worden.

15) Schwefligsaure Salze, z B Calciummonosulfit 200 cem Bier werden nach Zusatz von etwas Phosphorsaure im Kohlensaurestrom in eine Vorlage von Jod-Jod kaliumlösung bis auf 1/8 abdestillirt

Das noch durch freies Jod braungelb gefärbte Destillat wird mit Salzsaure angesauert, erwärmt, und die gebildete Schwefelsaure mit Baryumehlorid quantitativ bestimmt

Bei der Beurtheilung hat man zu beachten, dass geringe Mengen von Baryumsulfat auch im Destillat reiner Biere erhalten werden, weil bei Verwendung von geschwefeltem Hopfen aus diesem schwefinge Säure in das Bier übergeht, und die Möglichkeit nicht ausgeschlossen ist, dass auch durch Zersetzung normaler Bierbestandtheile bei der Destillation flüchtige, oxydirbare, schwefelhaltige Produkte entstehen

16) Salicylsäure Nach Röse werden 100 ccm Bier mit 5 ccm verdunnter Schwefel säure versetzt und mit dem gleichen Volumen eines aus gleichen Theilen Asther und Petroläther bestehenden Gemisches im Scheidetrichter kräftig durchschuttelt. Nach dem Abfliessen der wässerigen Flüssigkeit filtrirt man die atherische Schicht durch ein kleines trockenes Filter in ein trockenes Kolbohen, destillirt den grössten Theil der Acthermischung ab, versetzt den noch heissen Rückstand unter Umschwenken mit 3-4 ccm Wasser und fügt einige Tropfen ganz verdünnte Fernichloridiösung zu

Behufs Entfernung der gebildeten, in Petrolather mit tiefgelber Farbe gelösten Eisenoxyd-Hopfenharzverbindung filtrirt man durch ein angefeuchtetes Filter

Das Filtrat ist bei Anwesenheit von Salicylsäure violett gefärbt, anderenfalls fast wasserheil mit einem Stich ins Gelbliche — Nach Rosz kann mittels dieser Methode noch 1/10 Milligramm Salicylsäure in 1 Liter Bier nachgewiesen werden

Zu beachten ist, dass das von Brand in gewissen Farbmalzen aufgefundene "Maltol" mit Ferrichlorid eine ahnliche Reaktion (Violettfarbung) wie Salicylsaure giebt. Es ist deshalb die Identität der Salicylsaure durch Millon's Reagens, welches auf Maltol nicht reagirt, festzustellen

17) Borsaure und deren Salze Man macht 100 ccm Bier mit verdunnter Kallauge deutlich alkalisch, dampft in einer Platinschale ein und erhitzt bis zur Verkohlung Die erhaltene Kohle wird mit Wasser ausgelaugt, der Auszug filtrirt und in einer Platinschale auf 1 ccm eingedampft. Diesen Ruckstand übersattigt man alsdann mit verdunnter Salzsaure, bringt einen Streifen frisch bereitetes Kurkumapapier dazu und verdampft im Wasserbade. Bei Anwesenheit von Borsaure ist der getrocknete Streifen da, wo er mit der sauren Lösung in Berührung war, braunroth gefärbt, die Farbung geht durch Betupfen mit Ammoniak in Schwarzblau über

Fur die Beurtheilung ist zu beachten, dass nach Brand kleine Mengen Borsaure auch im Hopfen enthalten sind, so dass also Borsdure zu den normalen Bierbestandtheilen zu rechnen ist

Zur quantitativen Bestimmung der Borsdure kann das von Rosenbladt abgeanderte Gooch'sche Verfahren (Zischr analyt. Chem 1897 568) dienen, welches auf der Bildung von Borsauremethylester beruht. Die Borsaure im Destillate ist nach Thaddeff in Borfluorkalium überzuführen und als solches zu wagen (Fresenius, Zeitschr analyt Chemie, 1897 568) Man verwende hierzu die Asche von 200—300 cm Bier

18) Fluorverbindungen Nach Hefelmann und Mann werden 500 ccm Bier mit 1 ccm einer Mischung, bestehend aus gleichen Theilen 10 piocentiger Calciumchlorid- und Baryumchloridiosung, ferner 0,5 ccm Essigsaure von 20 Proc und 500 ccm Alkohol von 90 Proc versetzt und nach dem Durchmischen 24 Stunden in der Kalte zum Absetzen des gebildeten Fluorcalciums und Kieselfiuorbaryums stehen gelassen

Den Niederschlag filtrit man durch ein Filter von 4 cm Durchmesser und trocknet ihn sammt Filter, ohne vorheriges Auswaschen, in einem Platintiegel

Durch Zusatz von 1 ccm kone Schwefelsaure und Erwarmen auf 100° C wird Fluor wasserstoff entwickelt, den man auf ein mit Wachs überzogenes Uhrglas, in dessen Ueberzug Zeichen eingenitzt werden, einwirken lasst Damit das Wachs nicht schmelze, giebt man kaltes Wasser in das Uhrglas

Nach diesem Verfahren lassen sich noch 7 Milligramme Fluor in 1 Liter Bier nachweisen

- 19) Sussstoffe a) Saccharın 500 cem Bier werden nach Spaeth zur Bindung der bitter schmeckenden Hopfenbestandtheile mit einigen Krystallen Kupfernitrat eingedampft, mit grobem, ausgewaschenem Sande und einigen Kubikcentimetern Phosphorsäure versetzt und mit Aether-Petrolather ausgezogen. Der mit ein wenig einer verdünnten Losung von Natriumkarbonat aufgenommene Ruckstand lasst noch 0,001 Proc Saccharin am sussen Geschmack erkennen. Der Nachweis des Saccharins in dem mit Sodalösung aufgenommenen Verdampfungsrückstande der Aether-Petrolatheilosung kann auch noch auf folgende Weise geführt werden
- a) Man bringt zur Trockne und trägt die Masse in kleinen Portionen in geschmolzenen Salpeter ein. Die Schmelze wird in Wasser gelost, die Losung mit Salzsäure angesauert, wenn nöthig eingeengt und mit Baryumchlorid auf Schwefelsäure gepruft. Das Verfahren eignet sich auch zur quantitätiven Bestimmung des Saccharins. S. dieses
- β) Man schmilzt die eingetrocknete Flussigkeit mit wenig Aetznatron, löst die Schmelze in Wasser, senert die Lösung mit Salzsaure an, schüttelt sie mit Aether aus und pruft den Verdunstungsrückstand des Aethers durch Ferrichlorid auf Salicylsäure Diese Reaktion ist nur bei Abwesenheit von Salicylsäure und Tannin anwendbar.
- 7) Durch Erhitzen des Rückstandes mit Resorein und Schwefelsäure erhält man eine Flüssigkeit, welche nach dem Verdunnen mit Wasser und nach dem Uebersattigen mit Natronlauge im durchfallenden Lichte eine röthliche Färbung, im auffallenden Lichte grüne Flüorescenz zeigt

Es empfiehlt sich, stets mehrere Reaktionen nebeneinander, und vor allem auch die Geschmackprobe mit dem atherischen Verdunstungsrückstande auszuführen

- b) Dulcin (Phenetolkarbamid) 500 ccm Bier werden unter Zusatz von Bleikaibonat eingeengt. Der mit Sand vermischte und eingetrocknete Ruckstand wird wiederholt mit Alkohol von 90 Proc. ausgezogen. Die alkoholischen Flussigkeiten dampft man zur Trockne und behandelt den Ruckstand mit Aether, worauf filtrirt wird. In dem nach Verdunsten des Aethers hinterbleibenden Ruckstand wird das Dulcin in folgender Weise nachgewiesen
- a) Nach Berlinerblau Man erkitzt den Ruckstand des Aethemuszuges mit Phenol und etwas kone Schwefelsaure Nach Zusatz von einigen Kubikcentimeter Wasser lasst man erkalten und überschichtet die braunrothe Flüssigkeit in einem Reagirglase mit Ammoniak oder Natriumkarbonatlosung Bei Anwesenheit von Dulcin entsteht an der Berührungsstelle beider Flüssigkeiten eine blaue Zone
- β) Nath Jorisson Als Reagens dient eine Lösung von Mercumntrat, welche durch Auflösen von 1—2 g frisch gefalltem Quecksilberoxyd in Salpetersaure und Zusatz von Natriumhydroxyd, bis der entstehende Niederschlag sich nicht mehr ganz löst, bereitet wird Die Flüssigkeit verdunnt man auf 15 ccm, lasst absetzen und filtrirt

Das extrahirte Dulcin (s unter ā) wild in 5 cm Wasser suspendirt, mit 2 bis 4 Tropfen des Reagens versetzt und das Glaschen 5—10 Minuten in siedendes Wasser getaucht, wobei eine schwach violette Farbung eintritt. Auf Zusatz einer geringen Menge Bleisuperoxyd entsteht eine prachtvoll violette Farbung. Die Reaktion ist bei 0,01 g Dulcin noch sehr deutlich, bei 0,001 g sehr schwach

Beurtheilung Normales, gut vergohrenes Bier muss vollständig klar und reich an Kohlensäure sein, sowie angenehmen, erfrischenden Geschmack besitzen (An gewisse Special-Biere, wie z B Weissbier, kann die Forderung des Klarseins natürlich nicht gestellt werden)

Lagerhiere sollen einen Vergährungsgrad von mindestens 40 Proc haben, doch kann ein niedrigerer Vergährungsgrad keinen Anlass zu einer strafiechtlichen Verfolgung darstellen (Die Vereinbarungen verlangen für Bayern 44—48 Proc Vergährungsgrad)

Im Verkehr nicht zulassig sind

- 1) Saure Biere Als sauer ist ein Bier zu bezeichnen, wenn zur Sattigung der gesammten Saure für 100 ccm mehr als 3 ccm Normal-Alkalı, entsprechend einem Gehalte von 0,27 Proc Milchsdure erforderlich sind
- 2) Trübe Biere, und zwar, wenn die Trubung durch Bakterien verursacht wird, in jedem Falle. Wird die Trübung durch geringe Mengen Hefe (Schleier) bedingt, nur in dem Falle, wenn der Vergährungsgrad unter 40 Proc liegt
  - 3) Biere, welche einen Ekel erregenden Geschmack oder Geruch besitzen

Im Verkehr noch zulassig sind

Nicht vollkommen klare, d. h. staubig oder schleierig erscheinende Biere, wenn die Trübung a) durch Eiweiss- (Glutin-) Korperchen, oder b) durch Dextrine, oder c) durch Ausscheidung von Hopfenharz, oder d) durch Hefe bei einem Vergahrungsgrad von 40 Proc und darüber verursacht wird.

Der Glyceringehalt der Biere betragt in der Regel nicht mehr als 0,25 Proc, eine wesentliche Ueberschreitung dieser Zahl wurde auf Zusatz von Glycerin schliessen lassen

Konservirungsmittel, wie Borsäure, Salicylsäure, Benzoesaure, Calciumbisulfit u dergl darf Bier nicht enthalten 1) — Der Gehalt an schwefliger Saure darf 10 Milligiamm SO, im Liter nicht übersteigen

Die Verwendung kinstlicher Süssstoffe bei der gewerbsmässigen Herstellung von Bier ist nach § 3 des Gesetzes vom 6 Juli 1898 verboten.

¹) Das für die Tropen bestimmte Bier wild in der Regel mit Konservirungsmitteln versetzt. Auf 1001 Bier rechnet man, um es für 3—4 Monate zu konserviren, 4 g Benzoësäure oder 6 g Salicylsaure, bei einer Konservirung für langere Zeit 6 g Benzoësaure oder 10 g Salicylsäure.

Cerinn 711

Cerevisia antiscoibutica Bière antiscorbutique (Gall) Brutole antiscorbutique Sapinette Rp Turionum Pini, Fohorum Cochleariae recentium \( \bar{a} \bar{a} \) 30.0, Radicis Armoraciae recentis 60,0, Cerevisiae (mit 3 Proc Alkoholgehalt) 21 Man macerirt 4 Tage im geschlossenen Gefässe, presst ab und filtrirt

China-Eisen-Bier von Stroschen Ein stark eingebrautes, 20 Proc Extrakt enthaltendes Bier, welches neben dem wasserigen Auszug von 10 Proc Chinarinde, Pomeranzenschale, Zimmt, Cardamomen, Vanille noch 2 Proc Ferrobikarbonat enthalten soll 1 Fl = 75 Pfg

Condensed Beer der Concentrated Produce Company in London, welches wegen der mild narkotischen Wirkung des augeblich verwendeten Arizona Hopfens als mildes Schlafmittel empfohlen wurde, hat sich als ein Schwindel entpuppt. Es war ein statk gespriteter, mit Saheylsaure versetzter Malzextrakt-Lakör

Karlsbader Mineralbier Ist ein Bier, welches die natürlichen Salze der Karls-

bader Quellen gelöst enthalten soll

Maltol Ist die aus Karamel-Farbmalz durch Aether ausziehbare Substanz, welche mit Eisenchlorid die Salicylsaure Reaktion giebt. Mit Million's Reagens reagirt es nicht

Theobiom Angeblich ein aus Zuckerrüben hergestelltes, bierthaliches Getrank. (Lefèbre)

# Cerium

Cerlum, Cer. Atomgew. = 141 Dieses Element kommt in dei Regel mit Lanthan und Didym zusammen in einigen seltenen Mineralien vor, z B als Silicate im Cerit, als Phosphate im Monacit

Zur Abscheidung der Cerverbindungen ruhrt man den fein genulverten Cerit mit kone Schwefelsaure zu einem Brei an, erhitzt denselben bis zum beginnenden Gluhen, zicht mit Wasser aus, filtrirt von Kieselsaure ab und fallt aus dei Lösung, welche durch Neutralisation mit Natriumkarbonat von Eisen und mittels Schwefelwasserstoff von anderen Metallen befreit worden ist, die drei Elemente Cer, Didym und Lanthan durch Zusatz von Oxalsaure als Oxalate

Die Reindarstellung des Cers aus diesem Gemisch erfolgt zur Zeit nach komplicirten, von den betr Fabriken geheim gehaltenen Verfahren

Systematisch steht das Cer dem Aluminium besonders nahe Man kennt zwei Oxyde des Cers, namlich

> Ce.O. Cernumoxydul Cer sesquioxyd

CeO. Ceroxyd Cer-droxyd

In der Nomenklatur dieser Oxyde und der von ihnen sich ableitenden Salze herrscht eine ziemliche Verwirrung

† Cerium bromatum Ceriumbromur. Cerobromid (CeBr.). Ceroxalat wird in einem flachen Porcellangefass unter Umruhren erhitzt, bis es in ein gelbbraunes Pulyer umgewandelt ist. Dieses wird unter Erhitzen in Salzsaure unter Zusatz von etwas Weingeist gelöst und nun mit Natriumkarb onatlösung bis zum geringen Ueber schuss versetzt. Den daraus hervorgehenden Niederschlag versetzt man nach dem Auswaschen mit Wasser nach und nach mit Bromwasserstoffsaure, bis eine farblose Losung erfolgt Die Losung wird an einem schattigen Orte unter Umrühren und bisweiligem Zusatz von Bromwasserstoffsaure zur Trockne eingedampft und in gut verstopfter Flasche vor Sonnenlicht geschützt in der Reihe der stark wirkenden Arzneistoffe aufbewahrt

Es 1st das Praparat (Oxyhromur) ein hygroskopisches Pulver von grauhraumlicher Farbe, und giebt mit Wasser und Weingeist eine etwas trube Lösung. Der Geschmack ist anfangs susslich, hinterher stark styptisch

+ Cerium nitricum Cernitrat. Ceronitrat. Salpetersaures Cerium Ce(NO).  $+ 6 H_9 O.$  Mol Gew. = 435

712 Cermin

Zur Darstellung wird frisch gefälltes Cerohydroxyd (Ce(OH)s) in Salpetersäure gelost, und diese Lösung durch Eindampfen zur Trockne gebracht

Farblose Salzmassen von saurer Reaktion und susslich adstringirendem Geschmack. ın Wasser leicht löslich. Der Glührückstand betragt 38-40 Proc.

Dieses Salz wird vorzugsweise zur Darstellung von Glubstrumpfen verwendet. Um es auf seine Brauchbarkeit hierzu zu prüfen, wird es 1) in einer Platinschale gegluht, worauf ein beim Erkalten ganz hell kanariengelb aussehender Ruckstand zuruckbleiben muss, der nicht alkalisch reagiren darf (Kalk) 2) Empfiehlt es sich, einen Probe Gluhstrumpf herzustellen und diesen zu versuchen, s weiter unten

† Cerium oxalicum (Hely Ergenzb) Ceroxalat Ceroxydoxalat Oxalsanies Ceroxydul Cern Oxalas (U-St)  $Ce_2(C_2O_4)_3 + 9 H_2O_4$  Mol Gew = 708

Die Darstellung der Verbindung erfolgt durch Fallung der schwach salzsauren Certrichloridlosung mit Ammoniumoxalat Das Ceriumoxalat fallt zunachst als käsiger Niederschlag, der bald körnig wird und nach dem Auswaschen zu tiecknen ist

Ein weisses, korniges, luftbestandiges Pulver ohne Geruch und Geschmack, in Wasser, Weingeist oder Aether unlöslich, in Salzsäure oder verdunnter Schwefelsaure ohne Aufbrausen löslich - Beim Erhitzen auf Rothgluth wird es zersetzt unter Abgabe von Kohlenoxyd und Kohlensaure unter Hinterlassung eines in der Kalte hell kauariengelben Ruckstandes (Braunfarbung des Richstandes wurde die Gegenwart von Didym anzeigen) -Kocht man das Salz mit Natron- oder Kalilauge, so wild Ceriumhydroxyd (Ce(OH),) un loslich abgeschieden, wahrend die Oxalsaure in Losung geht. Das durch Essigsaure angesauerte Filtrat giebt demnach mit Calciumchlorid einen weissen, in Essigsaure unloslichen, in Salzsäure aber löslichen Niederschlag

Löst man den beim Erhitzen des Salzes hinterbleibenden gelben Rückstand in konc Schwefelsaure und bringt zu dieser Lösung ein kleines Krystallichen Strychnin, so entsteht eine tief blaue Farbung, welche bald in Purpur und Roth übergeht

Prafung 1) Das Salz muss sich in Salzsaure ohne Aufbrausen zu einer Flüssigkert lösen (Karbonate), welche durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verandert wird (fremde Metalle) 2) Das nach dem Kochen mit Nationlauge erhaltene Filtrat darf weder durch überschussige Ammoniumchloridlosung (Aluminiumverbindungen) noch durch Schwefelwasserstoff (weisse Fallung = Zink) gefällt weiden 3) Der durch Glüben des Salzes erhaltene Ruckstand darf dem damit geschuttelten Wasser keine alkelische Reaktion ertheilen (Calciumoxalat) 4) 1 g des Salzes muss 0,484 g eines hellgelben, in Salzsaure vollkommen löslichen Rückstandes hinterlassen

Aufbewahrung Vorsichtig, da Cersalze als giftig anzusehen sind

Anwendung. Innerlich zu 0,05-0,10 g zwei- bis dreimal täglich in Pulverform gegen Magen- und Darmkatarrhe, Dyspepsie, namentlich auch gegen das Erbrechen der Schwangeren Höchste Gaben 0,3 pro dost, 1,0 pro die (Erganzb)

Glühlicht-Körper. Die sog Glühstrümpfe für die Auen'schen Incandescenz-Brenner

werden unter Verwendung von Lösungen des Thornitrates und Cerntrates hergestellt
Als Imprägnrungsmittel verwendet man die 38 procentige wässerige Lösung einer
Mischung von 99 Th Thoriumnitrat und 1 Th Ceriumnitrat Mit einer solchen Lösung
trankt man Baumwollgewebe (Strümpfe), lässt sie dann durch eine Wring-Maschine gehen und trocknet sie fiber Formen. Die Strümpfe werden alsdann im oberen Theile mit Asbestfaden genäht, durch die Asbestschlinge fixirt und nun von oben abgebrannt. Das Ge webe verbrennt und hinterlässt ein aus Ceroxyd und Thoriumoxyd bestehendes Skelett

Wendet man reines Thomummtrat an, so hat der Gluhkoiper fast gar keine Leuchtkraft, man bekommt ein Licht etwa wie eine dunkelviolette Kalifiamme. Ist dem Thoroxyd etwa 1 Proc Ceroxyd beigemengt, so erhalt man einen Gluhkörper von der glänzendsten Luchtwirkung Bleibt man unter 1 Proc Geroxyd, so wird das Lucht zwar weisser, aber die Leuchtkraft geringer Erhöht man dagegen den Cer Zusatz erheblich über 1 Proc, so wird das Lucht gelber und die Lichtuntensität gleichfalls geinger

Thoriumnitrat Das zur Fabrikation der Glühstrümpfe dienende Thoriumnitrat soll ziemlich rein sein. Es soll alkalifrei sein, darf nur Spuren von Eisen enthalten und muss sich beim Glühen im Tiegel stark aufblähen, da ein solches Praparat einen weichen,

Cetaceum 713

elastischen und haltbaren Gluhkbrper liefert. Die Asche des Nitrats muss, auf der oberen Handflache verrieben, unfühlbar sein. Dei Gehalt an Thoriumdioxyd ThO<sub>z</sub> soll 48—50 Prochetragen. Sehr wichtig ist auch der Glühstrumpf-Versuch. Ein mit einer 33 proc. Losung von reinem Thornitrat bereiteter Strumpf giebt ein schwelendes, violettes Licht. Ist das Licht weiss, so ist das Thornitrat nicht rein, sondern wahrscheinlich eer-haltig. Glüht der Strumpf aber mit schwachem violetten Lichte und erhalt man durch Zusatz von 1 g. Cernitrat zu 100 g. Thornitrat ein schön weisses Licht, so ist das Thornitrat rein.

Leuchtfluid für Glühkörper. Als die beste gegenwärig bekannte Mischung ist folgende anzuschen Thoriumnitrat 33,0, Ceriumnitrat 0,3, Aquae q s ad 100,0 Manche Fabrikanten setzen dieser Mischung auch noch Ammoniumnitrat hinzu, um das Abbreunen des Strumpfes zu beschleunigen, indessen ist dies nicht erforderlich Das Abbreunen der Strümpfe erfolgt mit "Pressgas" und erfordert eine besondere Uebung

Gluhlichtkorper-Tinktur, um die Gluhkörper auf dem Transport vor Bruch zu schützen, 1st a) eine Lösung von 2 Th Kautschukpapier in 100 Th Benzin, oder b) ver

dünntes Kollodium.

Reaktionen. Die Lösungen der Salze des Cers zeigen gegen Reagentien folgendes Verhalten

1) Kalihydrat fällt weisses Cerhydroxyd Ce(OH), welches an der Luft durch Aufnahme von Sauerstoff gelb wird Der Niederschlag löst sich im Ueberschusse des Fällungsmittels nicht auf 2) Ammoniumkarbonat fällt weisses, im Ueberschuss der Fällungsmittels etwas lösliches Cerkarbonat 3) Oxalsaure fällt weisses, anfangs amorphes, spater krystallinisch werdendes Ceriumoxalat Die Fällung ist auch aus massig sauren Losungen vollständig 4) Eine gesattigte Lösung von Kaliumsulfat fällt auch aus etwas sauren Lösungen weisses krystallinisches Cer-Kaliumsulfat Ce(SO<sub>4</sub>), K 5) Natriumthiosulfat fällt beim Kochen auch sehr koncentrirte Lösungen nicht.

# Cetaceum.

Cetaceum (Germ Austr Helv Brit. U-St.) Adipocera cetosa. Albumen Ceti. Ambra alba Spermaceti Succinum marinum — Walrat. Weisser Amber. —Blanc de baleine, Blanc de cachelot. Cétine (Gall.)

Abstammung und Gewinnung Der Walrat wird von verschiedenen Fischsaugethieren der Gattungen Catodon und Physeter, besonders von Catodon macrocephalus Gray, dem Potfisch, Potwal, Speim-Wale geliefert. Derselbe trägt den Walrat in zwei besonderen, 1—2 m hohen Behaltern, die in einer muldenförmigen Aushohlung der Schnauze und des Schadels unter der ausseren Kopfhaut und einer dicken Speckschicht liegen. Ein anderer Behalter zieht sich, sich verengernd, vom Kopf nach dem Schwanze Der Inhalt dieser Behalter besteht aus einer gelblichen, flussigen Masse, die sich an der Luft in einen flüssigen Antheil, das Walrat- oder Spermacetiöl, und einem festen, den Walrat, der etwa ¼ ausmacht, trennt — Man befreit den Walrat vom Oel zunächst durch Kohren, dann durch Abpressen in hydrauhischen Pressen, kocht ihn in Wasser zur Eintfernung von Unreinigkeiten und endlich in schwacher Potaschelauge zur Verseifung der letzten Spur Oel

Beschreibung. Er bildet eine schneeweisse, halbdurchscheinende, perlmutterglänzende, fettig anzufühlende, grossblättrig-krystallinische, zerbrechliche Masse von mildem Geschmack und schwachem, eigenthumhehem Geruch Spec Gew 0,940—0,960 Schmelzpunkt 43—47°C Verseifungszahl 108—128 Saurezahl 0,7—5,17 (mit dem Alter nimmt die Saurezahl zu, ganz frischer soll säurefrei sein) Brennt mit hellleuchtender, geruchloser Flamme Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und in heissem Alkohol, wenig löslich in Benzin und Petroläther Aus den Lösungen krystallisist er leicht — Nach längerem Liegen an der Luft wird er gelb, nimmt ranzigen Geruch und saure Reaktion an (vergl oben) Durch Wasshen des geschmolzenen

714 Cetaceum

Walrats mit verdunnter Lauge kann ihm der Geruch und die saure Reaktion wieder ge nommen werden

Bestandtheile. Der Hauptbestandtheil ist das Cetin, der Palmitinsaure Cetylather, ferner enthalt er Aether der Laurin-, Stearin- und Myristinsaure mit anderen, höheren Alkoholen, auch mit Glycerin — Das Cetin kann durch Umkrystallisiren aus Alkohol rein erhalten werden. Schmelzpunkt desselben 48-49°C Es giebt beim Er hitzen keinen Akroleingeruch, wie der Walrat Durch alkoholisches Kali wird der Walrat leicht verseift, beim Verdunnen mit Wasser fällt Cetylalkohol aus

Verfälschungen Diese kommen selten vor, da duich dieselben meist das grossblattrige Getiige kleinblattrig oder kornig wird. Zu beachten ist, dass Cetaceum in 90 proc Alkohol unloslich und in 98 proc kaltem Alkohol auch nur wenig loslich ist

Zum Nachweis von Stearinsäure kann man den Walrat in einer Porcellanschale schmelzen, einige Augenblicke mit etwas Ammoniakflussigkeit durchruhren, dann erkalten lassen, den erstarrten Kuchen abheben und die untenstehende Flussigkeit mit Salzsaure an-Steamnsaure fallt dann aus Noch 1 Proc nachweisbar

Aufbewahrung, Pulverung Man bewahrt den Walrat in moglichst unversehr ten Blocken in gut schliessenden Blechbüchsen an einem kühlen Orte, verbraucht die beim Zerkleinern abfallenden Bruchstucke zuerst und tragt Sorge, den Vorrath ofter zu erneuern In Pulverform erhält man ihn entweder durch Zerreiben in einem Porcellanmorser unter Besprengen mit starkem Weingeist, oder durch Schmelzen und Ruhren mittels einer Keule bis zum Erkalten

Anwendung. Sehr selten innerhoh als Pulver oder Emulsion (in erwarmtem Mörser aus geschmolzenem Walrat wie Oelemulsionen zu bereiten), häufiger zu Salben. Ceraten, Pomaden Technisch zur Kerzenfabrikation (Normalkerzen aus Walrat dienen zur Bestimmung der Lichtstarke des Leuchtgases), und als Bestandtheil der meisten Wascheglanzmittel

Cetaceum

Cetaceum saccharatum (Erganzb) Cetaceum cum Saccharo Cetaceum praeparatum seu tritum Walratzucker Praparirter Walrat Walrat 1 Th schmilzt man im Wasserbade, fugt mittelfein gepulverten Zucker 3 Th hinzu und verreibt die erkaltende Masse zu einem feinen Pulver. In gelber Stöpselflasche nur in kleiner Menge vorräthig zu balten oder frisch zu bereiten. Theelöffelweise bei

Ceratum Cetacei (Austr Engänzb Helv USt) Ceratum labiale album Emplastrum Spermatis Ceti. Unguentum Cetacei (Brit) — Walrateerat Walratpflaster oder -salbe Milchverzehrungspflaster — Cerat de blanc de baleine — Spermaceti Cerate Spermaceti Ointment.

Austr Walrat, weisses Wachs, Mandelöl ää

Brit Walrat 20, weisses Wachs 8, Mandelöl 72, Benzoë 2 1)

Ergänzb Walrat, weisses Wachs je 25 g, Mandelöl 50 g, Rosenöl 1 Tropfen Helv Walrat 20, weisses Wachs 10, Mandelöl 70, Benzoë 2 1)

Hung Walrat, weisses Wachs 10, Mandelöl 70, Benzoë 2 1)

U-St Walrat 10, weisses Wachs 35, Ohvenöl 55

Das Cerat wird in Formen gegossen.

Das Cerat ward in Formen gegossen.

Ceratum Cetacei rubrum (Ergänzb) Rothes Walratcerat Rothe Lippenpomade Walrat 5, gelbes Wachs 35, Mandelöl 60, schmilzt man und setzt zu Berga
mottöl 0,5, Citronenöl 0,5, Alkannin 0,1 Ein für Tuben geeignetes Cerat erfordert 80
Mandelöl Nach Vomagra Butter 500, Kakaofett 300, Walrat 60, Alkannin 1, Bor saure 10, fettes Jasminol 10

Brillantine, feste. Walrat 8g, Ohven-oder Ricinusõl 30g, Bergamottöl 10 Tropfen, Citronenöl 5 Tropfen, Palmarossol 1 Tropfen

Ceratum Cetacei salicylatum Salicyl-Lippenpomade Nach Erganzb mit

0,5 Proc Salicylsaure

Crême des Indes Walrat 2 Th, weisses Wachs 3 Th, Ohvenöl 20 Th, Alkannin q s Man schmilzt, fügt etwas Lavendelöl und Ambratinktur hinzu und rührt (Ap-Ztg)

Emplastrum Cetacei Emplemolliens (Dieterich) Walrat, Bleipflaster, Benzos

fett je 20 Th., Benzoëtalg 40 Th. Ersatz für Unguentum diachylon

<sup>1)</sup> Vergl. unter Adeps benzonnatus und benzoatus 8 159

Chamomilia 715

Haut-Crême (Vomačka) Walrat, Wachs je 23, fettes Veilchendl 100, Olivendl 400, Borax 50 in Nerohwasser 500 gelöst, Bittermandelol q s Rosa gefürbt in Tuben zu füllen

Honig Creum (Nat Drugg) Walrat 60 g, Mandelol 480 g, Gutti 3,75 g erhitzt man 20 Min im Wasserbade, seiht durch, fügt Verbenaöl 10 Tr, Zimmtöl 20 Tr, Ber gamott- und Rosenöl je 3 Tr zu und fullt in erwarmte Gläser

Lustrine Alsaeienne, von Huddingsfeld Walrat, Borex, Gummi arabicum je 50, Glycerin 125, Wasser 725, kocht man bis zur vollständigen Lösung 200 g hiervon rechnet man auf 1 l gekochte Stärke (Industriebl)

Pomata crystallina Eispomade Pommade glaciale 1) Walrat 13, Rici nusol 50, Kronenol 38, wohlriechende Oele q s, man schmilzt und lässt, in warmes Wasser gestellt, langsam eikalten (Vomacka) 2) Walrat 26 g, Ohvenol 150 g, Citronenol 3,5 g, Bergamottol 1,5 g, Nerohöl, Rosenol je 5 Tropfen

Wascheglunzpulver Walrat 20, Borax 20, Gummi arabicum 10 1 Th. auf

4 Th Starke (Drog Ztg)

Unguentum pomadinum Lindeni. Dr Linden's Haarpomade (Königsberg Vorschrift) Rp Oerae japonicae 50,0, Olei Olivar prov 300,0, Cetacei 25,0, Aquae Rosae 25,0, Aquae Aurant flor 25,0, Oleiodoriferi (Linden) 25,0

Flechtenmittel, Parisei 1) Waschwasser aus 11/2 Proc Schwefelsäure 2) Salbe

aus Walrat, Schweinefett und 4 Proc Kalomel

Starkeglanz, flussiger, entspricht obiger Lustrine Alsacienne

Oleum Cetacei Walratol. Spermacetiol. Huile de Cachelot Huile de Spermaceti. Sperm oil

Wird wie oben geschildert gewonnen Es ist hellgelb, dunnflüssig, in seinen besseren Sorten fast geruchlos Spec Gew 0,875-0,884 Saurezahl 0,92-0,93 Esterzahl 126,47 bis 127,82 Verseifungszahl 125-147 Jodzahl 79,5-84,0

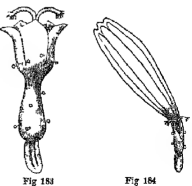
Bestandtheile Es besteht zum grossten Theil aus Estern einatomiger Fett alkohole (Cetylalkohol und Dodekatylalkohol) mit einer Saure der Oelsraurereihe (Physetölsaure) Enthalt feiner Spuren von Glycerin und Valeriansaure.

# Chamomilla.

L Matricaria Chamomilla L. — Compositae — Anthemideae-Chrysantheminae Heimisch in Europa, Kleinasien, Sibirien In Nordamerika und Australien ein geburgert Zum Arzneigebrauch zuweilen kaltivirt

Beschi eibung Emahrige, bis 60 cm hohe Pflanze mit doppelt oder einisch fiederspaltigen Blattern, deren Abschnitte lineal und flach sind Bluthenkopfehen mittel-

gross, langgestielt, aus 12—18 weissen, 9 mm langen, breitlanzeitlichen, vornschwach dreizahnigen, viernervigen, weiblichen Strahlbluthen (Fig 184), und zahlreichen, nach oben gelbgefalbten, 2 mm langen, zwittigen Scheihenbluthen mit glockigem Saum (Fig 183) bestehend. Die Facher der Staubblatter sind am Grunde spitz ausgezogen, das Konnektiv nach oben stumpf dreieckig verlangert. Die Bluthen sind einem nachten, kegelformigen, hohlen Bluthenboden eingesenkt. Der Hullkelch besteht aus zahlreichen, langlichen, trockenrandigen, kahlen Blattchen. An den Fruchtknoten und der Blumenkronröhre befinden sich olführende Drusenhaare mit zweizelligem Kopfchen, im Gewebe des Bluthenbodens ebenfalls olführende, schizogene



Scheibenblüthe Randblüthe von Matricana Chamomilia

Sekretbehalter — Geruch angenehm aromatisch, Geschmack schwach bitter

Die getrockneten Bluthenkopfe liefein Flores Chamomiliae (Germ Helv.) Flores Chamomiliae vulgaris (Austr.) Matricaria (U-St.) — Kamilien Echte oder gemeine

716 Chamomilla

Romey. - Camomille commune ou Feldkamillen Kamillenthec. d'Allemagne (Gall) - German Chamomile. Camomile-tea.

Bestandtheile Aetherisches Oel aus deutschen Blütheu 0,13-0,24 Proc. aus ungarischen 0,13-0,3 Proc, aus russischen 0,15 Proc (vergl unten) Ferner nach alteren Angaben 2.2 Proc Gerbstoff, 0.5 Proc Fett, 5.9 Proc Harz etc

Beim Einsammeln von wildwachsenden Pflanzen wird die Verwechslungen Droge leicht mit den Bluthenkopfen anderer Kompositen mit weissen Strahl- und gelben Scheibenblüthen verwechselt - Es kommen hauptsachlich in Betracht

Anthemis arvensis L. Hundskamille Bluthenkopfe grosser, geruchlos Bluthenboden nicht hohl und mit Spieublättchen besetzt

Anthemis Cotula L. Stinkkamille und wie die vonge Hundskamille Bluthenkopfchen grosser, stinkend Bluthenboden mit Spreublattchen besetzt, nicht hohl

Chrysanthemum Leucanthemum L, Dickkopf, Johannisblume etc. Bluthenkopfe 2-3 mal grosser wie bei der Kamille, geruchlos Bluthenboden nackt, aber nicht hohl

Einsammlung Aufbewahrung Die Bluthenkopfehen werden von den vom Mai bis zum August blühenden Pflanzen, besonders in Deutschland und Ungarn, bei recht trockenem Wetter möglichst kurzstielig gepflückt, ohne Verzug in dunner Schicht auf einem luftigen Trockenboden ausgestreut und, sobald sie genügend trocken sind, in dicht schliessende Blechgefasse ohne zu drücken, emgefullt 5 Th frische Kamillen geben 1 Th trockene

Beim Einkaufe frischer Bluthen ist darauf zu achten, dass dieselben weder zu feucht noch zu weit entwickelt sind, da sie sonst beim Trocknen missfarbig werden oder zerfallen, auch dürfen sie nicht zu lange in Säcken oder Körben stehen oder in Haufen liegen bleiben, in welchem Falle sie durch Selbsterhitzung leicht verderben honnen, vielmehr ist das Trocknen zu beschleunigen und nöthigenfalls durch künstliche Wärme zu unterstützen

Bei längerer Aufbewahrung werden die Kamillen unansehnlich, man pflegt deshalb den Vorrath jahrlich zu erneuern

Anwendung Innerlich zu 1,0-5,0 mehrmals taglich in Theemischungen, als Aufguss 1 Essloffel voll auf 3 Tassen Wasser Aeusserlich zu Bahungen, warmen Umschlagen, Gurgelwässern, Kräuterkissen Für Klystiere benutzt man Kamillenthee gern als Träger wirksamer Arzueistoffe Die Homoopathen geben Chamomilla besonders Kindern, die während des Zahnens an Durchfallen leiden, ferner bei Zahnweh, sowie reizbaren Franen Wirkung Aeusscrlich schwach reizend, innerlich gelinde krampfstillend

Aqua Chamomillae, Kamallen wasser (Austr Ergänzb) Kamillen 1 Th, Wasser 30 Th, 10 Th abzudestilliren

30 Th, 10 Th abzudestiliren

Aqua seu Hydrolatum Chamomillae. Eau distillee de Camomille (Gall)
Kamillen 1 Th, Wasser q s, mittels Dampf 4 Th abdestillren

Aqua Chamomillae concentrata (Erganzh), Aqua Chamomill decemplex.
Zu frischem Kamillenwasser 100 Th. fügt man Weingeist 2 Th und destillirt ab 10 Th—
Zum Gebrauch mit 9 Th Wasser zu mischen

Extractum Chamomillae. Kamillenextrakt 1) Erganzh Kamillen 2 Th werden
mit einer Mischung aus Weingeist 4 Th, Wasser 6 Th, dann aus Weingeist 2 Th, Wasser
3 Th. je 4 Tage ausgezogen, die Pressflüssigkeiten zu einem dieken Extrakt eingedampft
Harzausscheidungen löst man durch weing Weingeist Ausbeute 28—30 Proc 2) Gall,
Weiches Extrakt, wie Extr Centaurn (S 684) zu bereiten

Oleum Chamomillae infusum (Erganzh) wird genau wie Ol Absinthu infus
(S 408) bereitet Gelbgrünes Oel

(S 408) bereitet Gelbgrünes Oel

Oleum Chamounillae terebinthinatum Aus Kamillen 1000 Th, mit Terpentinol 15 Th übergossen, durch Destillation erhaltlich

Strupus Chamomillae, Kamillensaft 1) Erginzb Kamillen 10 Th, Weingeist 5 Th., Wasser 50 Th Nach 24 Stunden abpressen und filtrien Filtrat 40 Th giebt mit Zucker 60 Th Srup 100 Th — Ueber Sirupus Chamomillae 10plex s S 231 2) Sirop de Camomille (Gall) Kamillen 100 g, siedendes Wasser 1500 g, nach 6 Stunden auspressen, in 100 g Flüssigkeit löst man Zucker 180 g

Tinctura Chamomillae, Kamillentinktur (Austr.). Aus Kamillen 20 Th., verdänntem Weingeist (60 proc.) 100 Th. durch Stägige Digestion.

Oleum carminativum. Species resolventes (Erginzb). Kolik-Oel. Zertheilende Krauter. Rp. Olei Chamomillae infusi 20,0 Rp. Florum Chamomillae Olei Carvi Florum Lavanduise Olei Cumini Florem Sambuci 55 2.0 Olei Foeniculi na gtt. X Foliorum Melissae Olei Menthae piperitae 1,2, Herbae Origani 35 7.0. Innerlich 15-30 Tropfen. Den Unterleib einzu-Grob geschnitten zu mischen. reiben. Oleum neryinum. Spiritus Champmillae. Anwachsol, Reefkool. (Bad. Ergänzb.-Taxe) Rp. Olei Chamomiliae infusi 200,0 Ry. Olei Chamomillae aetherei 2,5 Olei Carvi Spiritus Olei Rosmarini Tisane de Camomille (Gall.). Olei Thyml 55 10,0. Asusserlich bei Gicht, Kolik. Rp. Infus. Florum Cannomillae Rotulne Chamomillae (DIETERICE). 5,D : 1000<sub>0</sub>0. Kamillen-Küchelchen. Yet. Potus antidiarrholeus. Rp. Sacchari subt. pulverati 95.0 Rp. Infusi Florum Chamomillae 5,0:100,0 Amyli Tritici 6,0 Acidi hydrochlorici Tragacanthae östündlich die Halfte. Bei Durchfoll der Saugkülber. Olei Chamomiliae aether, gtt. V. Sirupi Chamomillae q. a. Yet. Potus antispanticus. Bereitung wie bei Rotul, Althaese (S. 232). Rn. Infusi Flor. Chamomili. 850.0 Species ad Clysma viscerale. KARMPYE. Spiritus ae therei 10,0 Rp. Florum Chamomiliae Tineturae Opli simplicis 5,0. Herbae Marrubii Auf einmal zu geben. Bei Kolik und Krampfen Herbae Taraxaci der Plarde und Rinder, Badicis Taraxaci Vet. PulvEs auticolicus. Radicis Valerianae Kolikpulver (Dierences). Rhizom. Graminis āā, Species Balneorum. Rp. Saponis domestici Florum Chamomillae Badekräuter. Bp. Florum Chamomillae Fructus Foenicuh Foliorum Menthae piperitae Placent Semin, Lini ## 10.0 ··80,0. Natrii sulfurici Foliorum Salviae, Divide in part. 4. 2standt, 1 Pulver mit warmem Foliorum Rosmarini Wasser und 1 Esslöffel Leinol. Bel Kollk der BE 100,0. Herbae Thymi

Flechtenmittel von NEER. 1) Thee aus Kamillon, Malvenblüthen, Wallaussblättern, Senna, Guajak-, Sandel-, Sassafrasholz, Fenchel, Kalmus u. s. w. 2) Salbe aus Fett, Terpentinol und Kadeol.

Gehörbalsam, Borna's. Aetherisches Kamillenöl, Asant- und Bibergeiltinktur, Perubalsam, Zwiebelsaft, Balsamum tranquillans.

Schafe, infolge Ueberfressens.

Stanbfrei und mit Weingeist beseuchtet absugeben.

Pulsey-flowers ist eine in England gebräuchliche Kräutermischung zu erweichenden Umschlägen (Flores Chamomillae, Sambuci, Folia Menthae piperitae etc.).

Thee you Anna Calllag, 20m Kopfwaschen, besteht aus Kamillen-

Tsa-Tsin des Dr. Schöffer. Die geschnittenen Blätter von Anthemis nobilis.

II. Anthemis nobilis L. — Compositae — Anthemideae — Anthemidinac. Heimisch in Westeuropa, zum arzueilichen Gebrauch häufig kultivirt.

Beschreibung. Perennirende, behaarte Pflanze mit kurzem Stämmchen, aus dem sich zahlreiche, bis 30 cm hohe, blühende Aeste erheben. Blätter doppelt fiedertheilig, Abschnitte einfach, zwei- oder dreispaltig. Blüthenköpfehen gestielt, bis 3 cm breit. Hüllkelch aus ovalen, am Rande gesägten und trockenhäutigen Blättern bestehend. 12-18 Strahlblüthen, zungenförmig, vorn dreizähnig, viernervig, weiblich, Scheibenblüthen gelb, switterig, mit röhrig-glockiger Blumenkrone, in der Achsel von am Rande



Fig. 185. Scheibenblüthe von Anthemis nobilis.

gesägten Spreublättchen (Fig. 185). Antheren am Grunde nicht geschwänzt, das Konnektiv oben in eine kurze, eiförmig-längliche Schuppe verlängert. Blüthenboden kegelförmig, markig. Von stark aromatischem Gernch und Geschmack. Bei der kultivirten Pflanze,

deren Blüthenköpfehen meist gesammelt werden, werden die Scheibenblüthen durch die

Randbluthen grossenthals verdrangt

Die Blüthenkörhehen liefern Flores Chamomillae romanae (Austr Erganzb Helv) Anthemis (U-St ) Flores Chamemelis & Leucanthemi Anthemidis Flores (Brit) Bertramblumen. Edler Romey - Camomule romanı - Romische Kamillen romaine (Gall ) - Chamomile Flowers

Bestandtheile 0,6-1,0 Proc atherisches Oel (vergl unten), ferner Quereitrin. emen Bitterstoff Anthemisskure, Asche 6 Proc

Einsammlung Aufbewahrung Man sammelt die Bluthenkopfe im Juli und August her sonnigem Wetter, trocknet sie schroll und hewahrt sie in dicht geschlossenen Blechbichsen auf Die gefullten Blüthen der angebauten Pflanze sind allem officinell, die nicht gefüllten der wildwachsenden Pflauze schmecken bitterer und sollen leicht brechenerregend wirken 4 Th frische Bluthen geben 1 Th trockene

Anwendung Die romische Kamille ist ein Bestandtheil blahungtreibender Mittel. sie wird in Deutschland fast nur im Handverlauf zu Aufgussen verlangt, ist dageren m England allem gebrauchlich, Austr, Gall, Helv, U-St haben beide aufgenommen Anwendung wie bei I

Extractum Anthemidis (Bnt) Extr Chamomillae romanae Extract of Chamomile 1000 g Blüthen werden mit 10 l destill Wasser bis zur Halite eingekocht, ausgepresst, filtrirt, das Filtrat eig; man zu einem dicken Extrakt ein, dem gegon Ende des Eindampfens noch 2 com atherisches Kamillenöl zugefügt werden — Innerlich zu 0,1

bis 0,5 g
Oleum Anthemidis (pingue) Hurle de Camomille (Gall) Aus rêm Kamillen
1 Th., Olivened 10 Th durch 2 stündiges Erhitzen im Wasserbade, Auspressen und Fil-

truren zu bereiten

Oleum Anthemidis campheratum. Huile de Camomille camphrée (Gall) Kampher 1 Th, röm Kamillenöl 9 Th

Oleum Chamomillae aethereum Kamillenol (Ergänzb Gall Helv) Essence de Comomille Oil of Chamomile German.

Eigenschaften Das durch Destillation aus den Blithen der gemeinen Kamille in emer Ausbente von 0,2-0,36 Proc gewonnene Kamilienel ist tiefdunkelblau gefarbt und ber mittlerer Temperatur ziemlich dickflussig. Es hat einen kraftigen, charakteristischen Gerreit und einen etwas hitteren, aromatischen Geschmack Spec Gew 0.930-0.940 Benn Abkuhlen scheidet es Krystalle ab und erstarrt bei 0°C zu einer ziemlich festen, butterartigen Masse Infolge seines Paraffingehaltes lost sich das Oel erst in ziemlich viel 80 procentigem Alkohol klar auf Verseifungszahl ca 45

Bestandtheile Der einzig sicher nachgewiesene Bestandtheil des Kamillenöls ist ein bei 53-54°C schmelzendes Paraffin, durch dessen Gegenwart das Festwerden bei mederer Temperatur bedingt wird Ferner sind aufgefunden, der Capronsaurcester eines unbekannten Alkohols, sowie ein hochsiedender, blauer, "Azulen" genannter Korper, der noch wenig untersucht ist

Prutfung. Verfülschung des Kamilienbls mit Cedernholzel, die mehrfach beobachtet worden ist, erkennt man durch Geruchsvergleichung mit einem echten Ocle, sowie durch die Verminderung der Erstarrungsfähigkeit. Oele mit Cedernolzusatz werden bei 0º C nicht fest

Autbewahrung. De Kemillenol durch Licht und Luft grun bis braun gefarbt wird, so muss man es in klerien, ganz gefüllten Flaschen bei Lichtabschluss aufbewahren.

Oleum Chamomillae citratum, citronenolhaltiges Kamillenol (Ergànzb) wurde früher durch Destillation von Citronenoi über Kamillen gewonnen. Jetzt wird es gewährlich durch Mischen gleicher Theile Citronen- und Kamillenöl dargestellt

Oleum Chamomillae romanae Oleum Anthemidis (Brit) Romisch Kamillenöl. Essence de Camomille Romain. Oil of Chamomile.

<sup>1)</sup> Mit "Oil of chamomile" bezeichnet Brit das römische Kamillend von Anthomis nobilis L (sielie dieses)

Charta 719

Hellblaues Oel, das durch Luft und Lacht allmahlich grün bis braungelb wird. Es hat einen angenehmen, starken Geruch und brennenden Geschmack Spec Gew 0,905—0,915 (Brit) Drehungswinkel (100 mm Rohr) † 1 bis † 3° C Verseifungszahl 250—300 Es löst sich in der Regel in 6 Th Spiritus dilutus Es enthalt verschiedene Alkohole und zwar, Isobutyl-, Amyl-Hexyl-(Mothyl-Propyl-)Alkohol und Anthemol C<sub>10</sub>H<sub>15</sub>OH theilweise frei, theilweise an Angelika- und Tiglinsaure gebunden Ein weiterer Bestandtheil ist ein bei 63—64° C schmelzendes Parafin

## Charta.

Papier (Charta) findet abgesehen davon, dass es als Verpackungsmittel häufig angewendet wird, in der Pharmacie auch als Trager von Arzneistoffen und als Reagens im chemischen Laboratorium Verwendung

Charta cerata Wachspapier Wird durch Tränken von Schreibpapier mit weissem oder gelbem Wachs hergestellt Man bereitet es, indem man Papier auf einer erwärmten Unterlage (Metallblech) ausbreitet, etwas Wachs darauf bringt und dieses durch Ausstreichen mit einem Zeug-Bausch auf dem Bogen gleichmassig vertheilt — Das mit gelbem Wachs hergestellte Wachspapier ist von vornherein gelb gefarbt, das mit weissem Wachs hergestellte ist zwar ursprunglich weiss, es farbt sich aber im Verlaufe der Aufbewahrung gelblich und nimmt auch ranzigen Geruch an Aus diesem Grunde und wegen der hohen Wachspreise ist der Gebrauch des wirklichen Wachspapieres ziemlich verlassen worden An seine Stelle sind die Paraffin-Papiere getreten

Charta paraffinata Paraffinappier Ist ein in gleicher Weise wie das Wachspapier hereitetes, aber mit Paraffin getranktes Schreibpapier Wahlt man das Paraffin sorgfaltig aus, benutzt man also ein gutes Ceresin, so erhält man ein Papier ohne jeden Geruch, von unbegrenzter Haltbarkeit

Fabrikmassig erfolgt die Darstellung des Paraffinpapieres, indem man Schreibpapier durch eine erwarmte Lösung von Paraffin in Benzin hindurchzieht und den Ueberschuss des Tränkungsmittels durch Hindurchführen des Papieres zwischen erwärmten Walzen wegnimmt. — Je nach der ungeeigneten Auswahl von Paraffin und Benzin kann es vorkommen, dass das hergestellte Paraffinpapier einen scharfen Geruch nach Petroleum besitzt

Das Paraffinpapier wird in der Pharmacie zu Pulverkapseln, zum Verbinden von Salbentopfen, zum Einhullen und Bedecken der Pflaster, auch zum Einhullen von Substanzen gebraucht, welche einen gewissen Grad Feuchtigkeit oder audere fluchtige Substanzen zurückhalten sollen oder hygroskopisch sind. Auch der Arzt bedient sich des Paraffinpapiers, welches er zwar immer noch mit Wacispapier oder Charta cerata zu bezeichnen pflegt, zum Verbande oder zum Bedecken von Wunden, applieirter kaustischer Pasten und Pflaster oder als Unterlage für Kranke. Es ist deshalb angezeigt, größere Stücke Paraffinpapier vorrathig zu halten

Charta Oleosa Mac-Gene's Oelpapier 95 Th Lemolfirmss werden mit 5 Th. gelbem Wachs unter Erhitzen gemischt Durch die heisse Mischung wird dünnes Seidenpapier gezogen und vom Ueberschuss des Tränkungsmittels mechanisch befreit Das Papier wird mehrere Tage an die Luft gehangen, bis es soweit trocken ist, dass es beim Zusammenfalten oder Einrollen nicht mehr zusammenbackt

Charta pergamena. Pergament papier Vegetabilisches Pergament. Papyrine. Wurde 1846 von Figuies und Poumanene zuerst dargestellt.

Fabrikmassig wird es erhalten, indem man ungeleimtes Papier durch eine erhaltete Mischung von 4 Vol kone Schwefelsaufe und 1 Vol. Wasser hindurchzieht (die Dauer der Einwirkung dieses Bades beträgt 5—20 Sekunden) Das aus dem Bade austretende Papier wird sogleich in Gefässen mit vielem Wasser, spater in verdünntem Ammoniak, zum Schluss wieder mit Wasser völlig ausgewaschen und über erwärmten Walzen getrocknet. Durch

720 Charta

die Behandlung mit Schwefelsäure wird die Cellulose (Pfianzenfaser, und zwai am raschesten die Baurawolle) zunächst in Amyloid, Hydrocellulose, verwandelt, bei langerer Einwirkung sogar zu Dextrin aufgelöst

Bei der Darstellung des gewöhnlichen Pergamentpapieres geht also die Absicht dahm, die Cellulose nur soweit in Amyloid zu verwandeln, dass dieses die Zwischenraume zwischen den noch unveranderten Fasern ausfullt und diese gleichsam verkittet. Demnach besteht das gewöhnliche Pergamentpapier aus unverändeter Cellulose, welche durch Amyloid zusammengehalten wird

Pergamentpapier besitzt in einem gewissen Maasse Eigenschaften, die sonst dem thierischen Gewebe zukommen, es ist daher in betreff seiner Dichte, Kohasion und Bieg samkeit und seines Verhaltens zum Wasser in vielen Fallen geeignet, die Stelle des Pergaments und der thierischen Blase zu ersetzen. Dabei ist es lange Zeit konservirbar. Durch Maceration in Wasser wird es weich und schlaff, ohne an seiner Festigkeit Ehnbusse zu arleiden, auch unterliegt es, im Wasser längere Zeit hegend, keiner Veranderung, Gahrung oder Faulniss, es lasst sich auch nicht zerfasern. Es findet daher in der Technik und den Gewerben eine mannigfaltige Verwendung. In der Pharmacie findet es in allen den Fallen Verwendung, in welchen früher die Thierblase herangezogen wurde, z. B. zum Tektiren von Topfen mit Latwergen, Extrakten, Sirupen, beim Lutiren der Destillationsapparate, Gasapparate. In der Chemie ersetzt es die thierische Blase im Dialysator, s. w. unten, in der Chiruigie die Leinwand, das Wachstuch und die Guttapercha beim Verbande, es dient auch zur Heistellung wohlfeiler Eisbeutel

Wird Pergamentpapier in feuchtem Zustande ausgespannt, so stellt es nach dem Trocknen eine etwa wie ein Trommelfell straff gespannte Flache dar — Durch Zusatz von Glycerin oder Magnesiumchlorid oder Calciumchlorid kann man dem Pergamentpapier eine gewisse Geschmeidigkeit geben. Ein solches Pergamentpapier wird man natürlich mit be sonderer Vorsicht beim Annässen zu beliandeln haben — Da Hydro-Cellulose grosse Verwandtschaft zu Farbstoffen hat, so erklart es sich hieraus, dass Pergamentpapier Theerfarbstoffe leicht annimmt. Dagegen lässt es sich nur sohwierig mit gewohnlicher Drückerschwärze bedrücken

Das Leimen von Pergamentpapier erfolgt, falls die Verbindung nicht wasserdicht zu sein braucht, mit gewöhnlichem Tischlerleim. Soll die Verbindung abei wasserdicht sein, so benutzt man Chromleim (aus 100 Th. gutem Leim unter Zusatz von 3 Th. Kalaumdichromat zu bereiten). Das Leimen hat alsdam bei rothem oder gelbem Lichte zu erfolgen und die geleimten Gegenstande sind hierauf zu belichten, wodurch der Leim in Wasser unlöslich wird. S. Gelatine

Osmose - Papier. Das zum Dialysiren der Melasse (Osmose - Verfahren) in den Zuckerfabriken gebrauchte Pergamentpapier (Osmose-Papier) muss möglichst vollständig pergamentirt sein und möglichst wenig unveränderte (Leinen-) Fasern enthalten. Es sei ausdrücklich bemerkt, dass man zum Dialysiren nicht jedes beliebige Pergamentpapier anwenden kann, sondern "Osmose-Papier" anwenden muss

Pergamentpapier, imitirtes Ist ein nach dem Mitschenlich'schen Sulfit-Cellulose-Verfahren hergestelltes Cellulose-Papier, welches äusserlich dem Pergamentpapier ähnlich ist. Indessen kann es durch genügend langes Einweichen in Wasser erweicht und ausserdem zerfasert werden Es wird zum Einpacken von Esswaaren u dergl gebrancht

Charta bibula Fliesspapier. Filtrirpapier Man versteht hierunter ungeleimtes Papier, welches zum Filtriren, d h zur Scheidung fester Stoffe von Flussigkeiten dient Die gröbste Sorte, welche heute nur noch ausnahmsweise im Grossbetriebe Verwendung findet, ist das grane Löschpapier In der Pharmacie findet ausschliesslich das aus gebleichtem Zeng hergestellte weisse Filtrirpapier Verwendung

Man verlangt von gutem Filtrirpapier, dass es Flüssigkeiten möglichst rasch durchlasse und in diesen suspendirte Stoffe möglichst vollständig zuruckhalte. Ob dies der Fall ust, lässt sich durch Probefiltrationen ermitteln. Ausserdem aber stellt man durch Betrachten einer größeren Anzahl von Bogen gegen des Licht (d. h. im durchfallenden Charta. 721

Lichte) fest, ob die einzelnen Bogen gleichmässig hergestellt sind, d. h. ob in ihnen nicht dicke Stellen und dünne Stellen abwechseln, was natürlich für die Verwendung nicht vortheilhaft wäre.

Die Art des Stoffes, aus welchem das Filtrirpapier hergestellt wurde, ergiebt sich am sichersten aus der mikroskopischen Untersuchung. Die billigsten, spröde anzufühlenden Sorten werden unter Zuhilfenahme von Holzstoff hergestellt. Diese geben beim Betupfen mit Anilinsulfat eine gelbe, beim Betupfen mit Phloroglucin-Salzsäure eine rothe Färbung. Die besten Filtrirpapiere sind natürlich die ohne Holzschliff oder Holzschlulose lediglich aus Lampen hergestellten.

An ein für pharmaceutische und die gewöhnlichen chemischen Zwecke bestimmtes Filtrirpapier sind folgende Anforderungen zu stellen:

1) Destillirtes Wasser, welches durch ein Filter gelaufen ist, darf beim Verdampfen keinen Rückstand hinterlassen. 2) Durch Schwefelammonium darf das Filtrirpapier weder geschwärzt noch nachgedunkelt werden. 3) Gesättigte Salicylsäurelüsung, durch das Papier filtrirt, darf sich nicht röthlich färben, sonst enthält das Papier Eisen. 4) Der mit verdünnten Säuren erhaltene Auszug darf beim Uebersättigen mit Natriumcarbonat sich nicht trüben (Kalk, Magnesia, Baryt, Thonerde). 5) Ausserdem ist der Aschengehalt in einer grösseren Durchschnittsprobe zu bestimmen und bei der Beurtheilung zu berücksichtigen.

Analytisches Filtrirpapier. Sog. schwedisches Filtrirpapier. Papier de Berzelius. Um für analytische Zwecke ein möglichst ascheurmes Filtrirpapier zu erhalten, zog man früher die aus einer guten Sorte Filtrirpapier gefalteten glatten Filter zweimal hintereinander je 24 Stunden lang mit 10procentiger Salzsäure aus, wusch sie alsdann bis zur völligen (!) Chlorfreiheit und trocknete sie an der Luft, auf Filtrirpapier ausgebreitet. Der Aschengehalt eines so behandelten Filters von 9 cm Durchmesser betrug in der Regel im Durchschnitt etwa 0.001 g.

in der Regel im Durchschnitt etwa 0,001 g.

Gegenwärtig werden diese Filter fabrikmässig hergestellt. Man benutzt bestes Filtrirpapier, welches durch Ausfrieren von gelösten Stoffen möglichst befreit ist, zieht dieses mit Salzsäure und Fluorwasserstoffsäure aus, wäscht den Ueberschuss der Säuren vollständig aus und trocknet die Filter. Der Aschengehalt dieser Filter ist durch Veraschen von etwa 12 Stück derselben zu bestimmen und beträgt für ein Filter von 9 cm Durchmesser im Durchschnitt 0,0001 g und noch weniger. Er kann für gewöhnlich vernachlässigt werden.

Man prüfe diese Filter ausserdem noch darauf, ob sie nach östündigem Trocknen bei 100° C. spröde werden oder nicht. Sind sie das, so eignen sie sich für analytische Arbeiten nicht. Die in Deutschland von Schleicher & Schüll in Düren, sowie von Max Drewerhoff in Dresden hergestellten Filter dieser Art sind den schwedischen "Marke Berzelius" mindestens gleichwerthig.

Charta medicamentosa gradata. Gegittertes Heilpapier. Feines Fliesspapier mit einem bestimmten Gehalt an Arzneisubstanz und durch gedruckte oder mit Bleistift

gezeichnete Linien in Quadratcentimeter, und jeder Quadratcentimeter in 10 gleiche Theile getheilt, wie die beistehende Figur angiebt. Hätte man z. B. Atropinpapier mit 0,001 Atropinsulfat pro Quadratcentimeter darzustellen, so wird man auf 100 qcm 0,1 Atropinsulfat in 0.5 destill: Wasser (oder in 9 Tropfen) lösen und damit die Tränkung ausführen. 100 gem des schwedischen Fliesspapiers bedürfen nämlich zur richtigen und geeigneten Anfeuchtung eirea 0,5 Wasser. Dieses Maass ist natürlich für das zu verwendende Papier zuvor genau zu erforschen, denn würde man das Papier mit einem Ueberschusse der Lösung tränken, so würde sich auch infolge der Capillarität und der stattfindenden Koncentration der Lösung während des Abtrocknens an den Rändern, wo die Ver-Handb. d, pharm. Praxis. L.

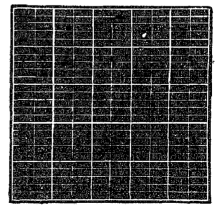


Fig. 186. Gitter für Charta medicamentosa, 25 Quadrateentimeter enthaltend.

722 Charta

dunstung am stärksten ist, eine grössere Menge des in Lösung befindlichen Salzes oder Extraktes ansammeln Die gleichmassige Vertheilung der medicamentosen Substanz ware in der Papierschicht von 100 qcm Ausdehnung nicht zu erreichen

Man legt das Papier auf eine Glasscheibe und tropft die Losung (mit einem Sallenon'schen Tropfglase) in regelmassigen Distanzen in der Art auf die Papierflache, dass anfangs in der Richtung der Diagonalen je 3 Tropfen liegen. Dann giebt man noch je einen Tropfen zwischen die Schenkel der von den Diagonalen gebildeten 4 Winkel. In Summa kommen also 9 Tropfen zur Vertheilung. Dann legt man die Ecken des Quadrats nach der Mitte um, so dass sie sich mit den Spitzen berühren, und presst das Ganze sanft mit einer darauf gelegten Glasscheibe. Das Trocknen des Papieres geschieht in einem dunklen Orte ohne Anwendung von Warme

In betreff der Ordination gilt der Quadratcentimeter als Einheit

Rp Chartae med c trop sult (0,001)

Centum quadr 2

D S Zum äusserlichen Gebrauch
Dor Pharmaceut hat also 2 Quadrateenum des
Atropinpapiers (in einer Kapsel zus Parafünpapier) abzugeben, welches im Quadrateenum
1 Milligr Atropinsulfat enthält

Rp Chartae med c. Zinco sulf (0,01)

Centum quadr 4

D 8 etc

Es sind also 4 Quadratcentum des Papiers au disponsiren, von welchem jeder Quadratcentimeter 0,01 Zincum sulfuricum enthält

Die Augenheilkunde bedient sich in Sonderheit dieser Papiere und lasst solche bereiten aus Kupfersulfat, Kadmiumsulfat, Kalmingodid, Silbernitrat, Morphin-, Atropinsalzen, Belladonna-, Opium-, Kalabarbohnen Extrakt etc

Charta japonica Japanisches Pfianzenfaserpapier Usego Usuyo. Dieses nach Uloth von dem japanischen Strauche Wickstroemia camescens Meisn, Familie der Thymeliaceae, abstammende Papier kommt in 50 × 36 cm grossen, unbeschnittenen Bogen in den Handel Es ist von gleichmässig gelblich-weiser Farbe, von seidenartigem Glanz und so dunn und zart, dass man die feinste Druckschrift durchlesen kann, andererseits aber ist es von erstaunlicher Festigleit und nur schwierig zerreissbar. Das Gewicht des einzelnen Bogens betragt noch nicht 2 g, der Aschegehalt ist = 1 Proc — Die mikroskopische Untersuchung zeigt, dass das Papier aus einem Netzwerk von unregelmassig, kreuz und quer verlaufenden, ausserst dunnwandigen fadenformigen Bastfasern besteht Nach Rein wird dieses Papier, welches eine überraschende Zuhigkeit und Geschmeidigkeit besitzt und die Weichheit des Seidenpapieres mit der Festigkeit eines gewebten Zeuges verbindet, in Japan auch als Verbandmaterial gebraucht

Nach Europa ist es 1890 eingeführt und als Einhüllungsmittel — etwa wie die Starke-Oblaten — für Arzneimittel vorgeschlagen worden

Zur Einhullung eines gewöhnlichen Arzneipulvers im Gewicht von 0.5 g bedarf man ein quadratisches Stückchen von 6 > 6 cm Grosse zum Preise von etwa 0.02 Pfg

Das betreffende Pulver wird auf die Mitte des Papierblettehens möglichst eing zu sammengeschüttet. Dann werden die vier Zipfel an den Ecken in die Hohe gehoben und duich Zusammendrehen zwischen Daumen und Zeigefinger der rechten Hand zu einem kleinen Strange fest vereinigt, wobei jedes feste Zusammendrucken des Packehens und alles unnöthige Zerknittern des Papieres zu vermeiden ist. Dieht am Uebergang in das das Pulver enthaltende Beutelchen wird der Strang durch einen Scheerenschnitt abgetrennt. Das so hergestellte Beutelchen wird nun auf die Zunge gelegt und mit etwas Wasser hinuntergeschluckt.

Oleum Chartae, Liquor pwoleosus e cellulosa vegetabili, Pyrothonid, Rag-oil In einen minen glasurten eisernen Topf werden wenige Papierschnitzel, Leinwandlappen, farblose baumwollene Lappen locker eingelegt, nach dem Trocknen derselben eben solche trockne Stücke angezändet und brennend in den Topf geworfen. Die aus der unvollkommenen Verbrennung entstandene, an der Wandung des Gefasses hangende pyrogene Flüssigkeit wird mittels Weingeistet aufgenommen, filtrirt und in einer Warme von höchstens 50° C abgedunstet (Ranquis 1827)

Das Pyrothonid ist eine klare bräunlichgelbe oder bräunliche, sirupdicke, in Wasser und Weingeist lösliche Flüssigkeit von eigenthümlichem seuerlich brenzlichem Geschmack und entsprechendem Geruche Es wird seit Einführung des Kreosot und der Karbolsaure

Charta 723

in den Arneischatz kaum noch gebraucht. Man hat es als Mittel gegen Schmerz kariöser Zahne, zum Einreiben der Frosibeulen mit Wasser verdunnt (als Adstringens), zu Augenwassern, Einspritzungen in die Urethra und Vagina etc empfohlen. Johnson empfahl ein paar Tropfen der Flussigkeit auf die Zunge zu streichen, um die Geschmacksempfindlichkeit für schlechtschmeckende Medicamente abzustumpfen.

#### Charta ad cauteres

Papier à cautère (Gall) Rp Resinae Pini Burgundici 450,0

Cerae albae 600,0

Terebinthinae venetae 100,0 Man schmilzt, kolirt, streicht über Papier wie ein Sparadrap u theilt es in Rechtecke von 6×10 cm

## Charta antarthritica flava

Golbes Gichtpapier
Rp Resinae Pini 200,0
Paraffini soldi 50,0
Terebinthinae venetae 250
Rulsami Tolutani 100

Man schmilzt u streicht es mittels breiten Pinzels auf erwärmtes dünnes Schreibnapier

#### Charta antarthritica fusca

Charta resinosa (Germ I. Hamb Vorschr) Charta piceata Emplatre de pauvre

homme Braunes Gichtpapier
Pp Picis nigrae

Terebinthmae ää 90,0 Cerae flavae 50,0 Colonboni 150.0

Wie das vorige zu bereiten

#### Charta ad fonticulos

Fontancil-Papier

Rp Emplastri Lithargyri 75,0 Resinae Fim 7,5 Olei Bicini 50 Cerae flavae 5,0

Terebinthinas 7,5.
Wie die vorkergehenden zu bereiten.

#### Charta antasthmatica

Asthma-Papier (Erginab)

Rp Kaha nikuci 17,0
Extracti Stramoni 10,0
Sacchari 20,0

Aquae fervidae 100,0. Man 15st, tränkt mit der Lösung weises Filtrir-

papier und trocknet es

#### Charta arsenicalis

Papier arsénical (Gall)

Rp Natrii arsenicici cryst. 1,0 Aquae 20.0

Man tränkt mit der Lösung weisses Filtrirpapier, trocknet i schneidet es in 20 gleiche Stücke Jedes Stück enthält 000 g Natriumarsemat. Zum Rauchen in Hülsen von Cigaretten-Papier

### Citarta carbolisata.

## Karbol-Papier

Rp Paraffini solidi 75,0 Acidi carbohei drystall 25,0

Dünnes Papier wird mit der geschmolzehen Mischung getränkt. Zur äusserlichen Anwendung.

### Charta chemica.

Papier dit chimique (Gall) Papier de Fayard et Blayn, Papier de Madame de

Poupier Rp 1. Ole: Ohvae

1. Oler Ohvae 2000,0 2 Minn pulverah 1000,0

B Carae flavae 600

Man kocht i u 2 zum Pflaster, löst in desem 3 auf und streicht die noch warme Mischung auf die eine Seite eines Seidenpapieres, welche durch nachstehende Mischung wasserdicht gemacht worden ist.

£р	1	Ole: Lini	1000,0
	2	Bulbi Allıı sativı conc.	1000
	3	Ole: Terebinthinae	8000
	4	Capitis mortuum	400,0
	б	Cerussae	150,0

Man Locht 1 mit 2, bis das Wasser verfluchtigt ist, und kolrt Dann kocht man einige Zeit mit 4 und 5, welche mit etwas 6el angerieben sind, lässt halb erkniten u mischt 3 hinzu Dio gut durchgerührte Mischung trägt man mit einem Schwamm nut das Seidenpapier auf und lässt dieses alsdann etwa 14 Tage trocknen

Man kann dieses umständliche Verfahren dadurch ersetzen, dass man Seidenpapter durch geschmolzenes Emplastrum fassum (sine Campbors) hindurchzieht und den Ueberschuss zwischen zwei erwai mien Linealen abstreift

#### Charts antesthmatica crassa.

Carton fumigatoire (Gall)

Pp Ghartac bibulae 123,0
Kuhi mirici pulverati 63,0
Foliorum Belladonnae pulv
Foliorum Stramonii pulv
Foliorum Digitalis pulv
Foliorum Lobeliae pulv 52,0
Myrrhae pulveratae
Olibani pulverata 53,0
Fructus Phellandrii aguat 5,0

Man zerreisst das Papier in kleine Stückchen in weicht es mit heissem Wasser, bis es einen Brei darstellt. Von diesem lässt man das Wasser der Hauptsache nach stiropien. Dann arbeitet man die Pulver gleichmässig darunter, drückt eile Masse etwa 5 mm hoch möglichst gleich mässig in Formen von Weissblech ein und lässt see in diesen bei mässiger Wärme trocknen. Den so erhaltenen Carton schneidet man in 36 gleiche Rechtecke

Im geschlossenen Zimmer, in welchem der Asthmakrinke sich bifindet, wird ein Stiek angeztindet und dem Verglimmen überlassen. Entweder jeden Abend einmal, oder wenn ein Anfall sich einstellt

#### Charta balsamica mitrata

Rp Charta mtratae q

Tincturae Benzoës q s

Man bestreicht das Salpeterpapier mit Benzoetinktur und lässt es trocknen Gebrauch wie Salpeterpapier

## Charta epispastica.

Vergl. 8 599

## Charta fumalis Räncherpapier

Man tränkt ungeleimtes Papier mit einer dinnen. Salpeteriösung, trocknet es und tränkt es mit einer der nachfolgenden Tink biren.

T.

Ro	Moschi	0,9
•	Olei Rosse	1,0
	Benzods	100,0
	Myrrhae	12,0
	Rhizomatis Iridis	250,0
	Spiratus (90 Proc.)	500,0

46\*

	n.
$\mathbf{R}_{\mathbf{P}}$	Benzoës 800
	Balsami tolutanı
	Storacis
	Ligni Santali 33 20,0
	Myrrhae 10,0
	Corticis Cascarillae 20,0
	Moschi 0,2
	Spiritus 200,0

## Charta haemostatica Pagliani

Paglianis blutstillendes Papier

100 Aluminii sulfurici Liquorus Feiri sesquichlorati 30,0 Acidi benzoici Aluminii hydrafi 孤 5,0 20.0 Aquae destillatae

Man lässt die Mischung unter gelegentlichem Umrühren 24 Stunden lang in der Kälte stehen. kolirt, tränkt mit der Kolatur nicht zu dünnes Filtripapier und trocknet dieses an der Luft

#### Charta Hydrargyri bichlorati et Natrii chlorati

Papier au chlorure mercurique et au chlorure de sodium (Gall)

Hydrargyri bichlorati corrosivi Natrii chlorata Aquae destillatse

I ür 20 Blätter Man zieht bestes Filtrirpapier zuerst mit einer Mischung von 1 Th Salzsäure in 1000 Th. Wasser aus, wäscht es daon mit reinem Wasser his zur Chlorfreiheit und trocknet es Man schneidet alsdann rechteckige Blätter, betropft jedes mit 25 Tropfen der obigen Lösung and trocknet bel 30°C

Jedes Blatt soll mit 1 Liter Wasser eine blaue Lösung geben, welche 025 g Quecksilberchlond enthalt Behufs der Färbung erhält jedes Blatt einen (vorher anzubringenden) Aufdruck mit Indigokarmin

Quecksdbersublimat 0,25 g

ttt Gift tit

In 1 Later Wasser zu lösen Aufbewahrung vor Licht geschützt

### Charta mezereata mitior

Papierau Garou Seidelbastpapier No I

Bp 1 Extract: Mezerei 15,0 2 Spiritus (90 Proc) 50,0 5 Cerae flavas 250.0 4. Cetacei 90,0 5 Olei Olivae 110.0 6 Tersbinthmae venetae 30,0

Man schmilzt 8-6 rithrt 1 und 2 darunter und erhitzt, bis der Spiritus verdampft ist. Die kolirte Misshung wird in einem flachen Gefässe flüssig gehalten, worauf man Papierstreifen so über die Oberfische der Masse zieht, dass sie nur einsertig überzogen werden

Zur Darstellung der Charta mezereata fortior, Scidelbastpapier No II, wird die Menge des Extractum Mezerel um 5,0 erhoht

Charta nitrata

Charta nitrosa Salpeterpapier

Rp Kaln nitrici puri 20,0 Aquae destillatae 800

Mit dieser Lösung tränkt man Filtrirpapier und trocknet es

Ein Bogen wird in 12 Teile geteilt. Es wird zu Moxen, besonders aber gegen Asthma gebruicht Entweder wird der Dampf des glummenden Papiers bei Beginn des Asthmannfalles eingeathme oder das Papier wird zu einer Cigarette auf gerollt und geraucht

Charta picenta. Papier goudronné Emplatre du pauvre homme

300.0 Rp Colophonii Picis liquidae 200,0 Cerae flavae 100,0

Die geschmolzene und kolirie Alischung wird im der Pflasterstreichmaschine auf Schreibpapier gestrichen

## Charta pyroxylica

Salon Feuerwerk Düppel-Papier Rp Chartae scriptoriae

Acidi mitrici fumantis

Man taucht das Papier einen Augenblick in die Sanre, wäscht es dann mit Wasser völlig aus und trocknet es Damit das Papier mit fubigem Lichte verbrennt, tränkt man es vor dem Trocknen mit Lösungen von Strontiumnitrat, bez Baryum nitrat, bez Cuprinitrat

Charta vesicatoria HABUSLIE Rp Cerae flavae 90 D Olei Ohvae 60 O Cetacer 50,0 Terebrothinae venetae 12,5 Canthandum grosse puly 15,0

Man digerirt 2 Stunden im Dampfbade, kolirt und streicht die halberknitete Misching in nicht zu dünner Schicht über geleimtes Papier

Charta resinesa (Ergäuzb)

Gichtpapior Rp Resinne Picis Burgundicae Picis navahs

Cerac flavae

Terebinthinae EE 20.0

Das geschmolzene Gemisch wird durchgeseiht und mittels der Pflasterstreichmaschine auf Schreib papier gestrichen

Papier d'Arménie

ist mit einer gesättigten alkoholischen Benzotsdure lösung getränktes Filtripapier Es dient zru Desinfection von Wohnstumen, in denen man Benzoesäure durch Erwärmen zum Sublimiren bringt.

#### Charta vernices

Paraffini solida 75,0 Yernisii Lini 2n,0

Mit der geschmolzenen Mischung wird Seidenpapier getränkt Dient als wasserdichtes Verbandmaterial

Papier chimique antiasthmatique de Ricov, Charta nitrata mit weingeistigem Lobeliaunzuge getrankt 100 Stück ½ Bogen = 10 Mark (Hager, Analyt)

Pflanzenpapier, ostiudisches, wurde von Gumm als Klebpapier und Ersatz des englischen Heftpflasters in den Handel gebracht Seine Darstellung soll folgende gewesen sein 12 Th Gelatine werden in 1 Th Siriupus Sacchari und 50 Th destillirtem Wisser gelöst, die Kolatur mit 30 Th verdünntem Weingeist vermischt und mit dem lauwumen Gemisch feines Velinpapier überzogen. Nach dem Ticcknen wird die Ruckseise des Pa piers mit Collodium lentescens bestrichen

Chelidonium 725

# Chelidonium.

Gattung der Papaveraceae - Papaveroideae - Chelidonieae.

Emzige Art Chelidonium majus L. Heimisch in Europa, Mittel- und Nordasien in Nordamerika eingeschleppt

Beschreibung Perennirende, bis 1 m hohe Pfianze, alle Theile rothgelben Milcheaft in gegliederten Milchichren enthaltend. Stengel zu mehreren aus einem Rhizom aufsteigend, stumpfkantig, knotig gegliedert, zerstreut weich behaart. Blätter abwechselnd, leierformig, zottig behaart, schlaff, oberseits hellgrün, unterseits blaugrün. Die Grund blätter in einer Rosette, langgestielt, 5 paarig gefiedert-fiederspaltig, Stengelblätter kurz gestielt, 2—3 paarig. Die gelben Blüthen stehen in end- und seitenständigen, gestielten, 3—8 strahligen Dolden, sie haben 2 hinfällige Kelchblatter, 4 Blümenblätter, zahlreiche Staubblätter, einen oberständigen Fruchtknoten mit kurzem Griffel und schwach zweilappiger Narbe. Frucht eine schotenformige Kapsel, die zweiklappig von unten nach oben auf springt, wobei die Placenten in der Mitte stehen bleiben. Samen schief eiferinig, braun mit kummartiger Caruncula. — Die Pflanze riecht beim Zerreiben eigenthumlich widerlich und schweckt scharf, brennend und bitter

Das frische Kraut liefert Herba Chelidonii (Erganzb) Herba Chelidonii majoris Hb Hirundinaviae. Chelidonium (U-St.) — Schollkraut Schellkraut Schwalbenkraut Augenkraut Maikraut. Gottesgabe — Chelidoine. — Celan dine Gouive

Bestandtheile Alkaloide Chelidonin,  $C_{20}H_{19}NO_5$ ,  $H_2O$  a-Homochelidonin,  $C_{21}H_{21}NO_5$ , krystallinisch  $\beta$ -Homochelidonin  $C_{21}H_{21}NO_5$ , krystallinisch Chelerythrin  $C_{21}H_{12}NO_4$ , krystallinisch Protopin  $C_{20}H_{12}NO_5$ , krystallinisch (vergl unten) Ferner wer den augegeben Chelidysin und Chelidoxanthin, in Aether unlösheh, in Alkohol schwer loslich Ferner Chelidonsaure (Pyrondicarbonsaure)  $C_7H_4O_5$ , Chelidoninisäure (ist Bernsteinsaure), Citronensaure, Aepfelsaure An der giftigen Wirkung der Pflanze soll ausser den Alkaloiden noch ein im Milchsaft, der in der frischen Pflanze 25 Proc betragt, enthaltenes Harz betheiligt sein

Anwendung findet nur das frische Kraut, man sammelt es entweder zu Anfangder Blüthe, oder zur Zeit der Fruchtentwickelung, wahrend welcher es am alkaloidreichsten sein soll, und verarbeitet es sofort zu Extrakt oder zu Tinktur. Des frischen Saftes be dient man sich selten zu 1—2 g in Verbindung mit Lowenzahn und anderen Kräutersäften zu Fruhlungskuren, ausserlich dient derselbe als Volksmittel zum Vertreiben von Warzen doch ist seiner atzenden Eigenschaften wegen hierbei Vorsicht geboten. Das Kraut wirkt abführend und diuretisch

† Extractum Chelidonii Schöllkrautextrakt (Erganzh) Wie Extract Belladonn Germ (S 469) zu beieiten Ausbeute 3,5—4 Proc Dick, in Wasser trübe löslich Gabe 0,4 bis 1,5 g mehrmals taglich in Pillen Vorsichtig aufzubewahren Wird neuer dings gegen Aussatz und Krebs empfohlen

dings gegen Aussatz und Krebs empfohlen
Tinctura Chelidonni Rademacheri (Erganzh) Rademacher's Schöllkrauttinktur Frisches, zerquetschtes Schöllkraut 5 Th, Weingeist (90 proc) 6 Th — Ex
tempora Extracti Chelidonni 8,0, Aquae 20,0, Spiritus 77,0 Filtra! Bei Leberleiden
5—20 Tropfen mehrmals taglich

Hixturs antidiarrholes GUTTORUT

Bp Thucturse Chehdonii gtt X

Muclinginis Tragscanthae 50,0

Bei Durchfa'l der Säuglinge

# Pilulas hepatarias

Bp Extricti Chelidonii 10,0 Gummi Ammoniaci 15,0 Saponis medicati 5,0 f pilul 200 Tägi 2—8 mal 2—4 Fillen.

## Herba Chelidonii minoris ist das Kraut von Ranunculus Ficaria L

Chelidoninum  $C_{20}H_{10}NO_5$   $H_{2}O$  (identisch mit Stylophorin), krystallinisch, löslich in Alkohol, unloslich in Wasser Schmelzpunkt 130°C Wird mit Guajakol in Schwefelsäure karminroth, mit einer Losung von tellursaurem Ammon in Schwefelsaure nach 3—4 Minuten grun

Wirkt ahnlich narkotisch wie Morphin, doch ohne Reflexsteigerung hervorzurufen, wird zum Theil durch den Urin unzersetzt abgeschieden Wird in Form seiner Saize als schmerzlinderndes Mittel bei Magen- und Darmschmerzen verwendet

Chelidoninum hydrochloricum  $C_{20}H_{10}NO_5$  HCl In Krystallen erhalten Wenig löslich in Wassser und Alkohol

Chelidoninum phosphoricum, krystallınısches Pulver, löslich in Wasser

Chelidoninum sulfuricum (C<sub>00</sub>H<sub>10</sub>NO<sub>5</sub>)<sub>2</sub> H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Krystallinisch, loslich in Wasser Als mildes Naicoticum in der Kinderpraxis empfohlen Dosis 0,05—0,2 g

Chelldoninum tannicum. Gelblich weisses Pulver, in Wasser fast unlesheh. Verwendung wie beim vorigen

Chelerythrinum  $C_{21}H_{17}NO_4$   $H_4O$  Rothgelbes Pulver, loshch in Alkohol und Aether Ein Harzgift

Protopinum  $C_{20}H_{10}NO_6$  (identisch mit Maeleyin) Löslich in Chleroform und heissem Alkohol. Schmelzpunkt 201° C

# Chenopodium.

Gattung der Chenopodiaceae - Cyclolobeae - Chenopodieae.

I. Chenopodium ambrosioides L. Im tropischen Amerika heimisch, zum Arzneigebrauch angebaut und aus den Kulturen haufig verwildert

Beschreibung. Bis 60 cm hohes, zerstreut kurzhauriges Kraut mit kurzgestielten, entfernt buchtig gezahnten Blättern, die obeien fast ganzrandig. Die knauelförmigen Inflorescenzen bilden beblatterte, unterbrochene Scheinähren. Geschmack bitter und brennend aromatisch. Geruch kampherartig. Liefert Herba Chenopodii (Austi.)

Hb Chenopodii ambrosioides (Erganzh.) Hb Botryos mexicanae. Thea mexicana.

Mexikanisches Traubenkraut. Gansefusskraut. Ambrosiakraut. Pmentkraut. Karthauserthee. Jesuitenthee. Mexikanischer oder Spanischer Thee. — Ambroisie du Mexique (Gall.) Thé du Mexique. — Ambrose

Bestandtheile Aetherisches Oel in den Früchten 1,03 Proc vom spec Gew 0,9, dreht — 18° 55', in 10 Th. Alkohol (70 proc) klar loslich In den Blattern 0,35 Proc, spec Gew 0,879, dreht — 32° 55', in 10 Th. Alkohol (70 proc) unfoslich

Einsammlung, Aufbewahrung Das Kraut wird von Juni bis September mit den Blüthen gesammelt, von den dickeren Stengeltheilen befreit und getrocknet Es findet zu Aufgüssen, 1—2 g mehrmals täglich, Anwendung Man bewahrt es in Blechbuchsen auf

Anwendung. Das Kraut wurde früher als Stomachicum und Nervinum, bei Veitstauz, gegeben Man verwendet es hier und da in der Volksmediein bei Krampfen, Hysterie und Menstruationsbeschwerden, ferner als Wurmmittel, in Amerika wie den chinesischen Thee

Tinctura Chenopodii ambrosioides Aus 1 Th Kraut mit 5 Th verdunntem Weingeist durch Digestion zu bereiten

In Nordamerika sind auch die Früchte Fructus Chenopodii ambrosioides, American Wormseed, und das atherische Oel Oleum Chenopodii, Oil of Cheno podium, Oil of American Wormseed, officinell

II Chenopedium anthelminticum L. Goose foot. Wormseed. Ansérine vermifuge (Gall.) Ebenfalls in Amerika heimisch. Das Kraut enthält etwa 2 Proc atherisches Oel. Dieses oder die Früchte verwendet man in Amerika als Wurmmittel

Ebenfalls als wurmwidzig gelten Chenopodium hircinum Schrad, das 2,9 Proc ätherisches Oel enthält und Chenopodium Botrys L

<sup>1)</sup> Unter diesem Namen versteht man auch den Maté-Thee von Ilex paraguayensis

III Chenopodium Vulvaria L. Vulvaire (Gall.) Heimisch in Europa Die Blatter und das Kraut verwendet man gegen Hystene und Rheuma Euthalt Trimethylamin, dem es den unangenehmen Geruch verdankt

IV Chenopodium mexicanum Moqu liefort "mexikanische Seifenwurzel" Die Pflanze soll Saponin enthalten

V Chenopodium album L Die jungen Blatter werden hier und da als Gemüse genossen Sie enthalten 80,81 Proc Wasser, 3,94 Proc Stickstoffsubstanz, 0,76 Proc Fett, 8,93 Proc stickstofffreie Extraktivstoffe, 3,82 Proc Holzfaser, 3,94 Proc Asche

VI Chenopodium Quinoa L Reismelde In Mittel- und Sudamerika Vor Ankunft der Spanier neben dem Mais das einzige Getreide besonders in höher gelegenen Gegenden der Anden, jetzt anscheinend nur noch in wenigen Gegenden Chiles in Kultur

Die Frichte enthalten 16,0 Proc Wasser, 19,18 Proc stickstoffhaltige Substanz, 4,81 Proc Rohfett, 47,78 Proc stickstofffreie Extraktstoffe, 7,99 Proc Rohfaser, 4,23 Proc Asche

Auch anderwarts werden zu Zeiten Fruchte von Chenopodiumarten zu Brot ver backen in Zeiten der Hungersnot (Russland), oder solche Fruchte gelangen in grosserer Menge aus Nachlassigkeit unter das Getreide Diese Beimengung gilt als gesundheits schädlich Solches Mehl liefert mit salzsaurehaltigem Alkohol in der Warme behandelt, einen blassrothen bis tiefrothen Auszug. Da eine solche rothe Farbe auch andere Verunreinigungen des Getreides geben können, so ist daneben der mikroskopische Nachweis nnerlasslich

# China.

Cortex Chinae (Austr Germ) Cortex Cinchonae (Hely) Cinchonae rubrae Cortex (Brit) Cinchona (U-St) — Chinarinde Fieberrinde, — Quinquina (Gali) Écorce de Quina ou de Quinquina. — Cinchona Bark

Abstammung Die Chinarinden stammen von verschiedenen Arten der Gattung Cinchona, Familie der Rubiacese — Cinchonoideae — Cinchonese ab Die Cinchonen sind heimisch auf den Cordilleren Stidamerikus, wo sich ihr Verbreitungsgebiet etwa vom 10° n Br bis zum 22° s Br in einem gegen den Ocean konvexen Bogen von etwa 500 Meilen Länge erstreckt. Sie steigen bis auf eine Höhe von 3400 m und gehen bis auf 1200 m (ausnahmsweise vom Aequator entfernter auf 800 m) Meereshohe hinab Die unterhalb dieser Region ("der Augenbraue des Gehirges, Ceja de la montaña") vorkommenden Cinchonen liefern nur minderwertlige Rinden

Durch die von jeher gebräuchliche, unrationelle Gewinnung der Rinden, bei der die Baume einfach gefallt wurden, ohne dass man für einen Ersatz sorgte, sind werthvolle Cinchonen in ihrer Heimath sehr selten geworden und ihre Rinden kommen für den Handel eigentlich gar nicht mehr in Betracht

Seit dem Anfang der funfziger Jahre hat man angefangen, die Cinchonen ausser halb ihrer Heimath zu kultiviren, und aus solchen Kulturen stammen die jetzt in den Handel gelangenden Rinden. Von grösster Bedeutung sind die Kulturen der Hollander in Java, dann die der Englander in Ceylon, in den Nilagiris im südlichen Vorderindien und in Sikkim in den Vorbergen des Himalaya. Auch in der Heimath der Cinchonen hat man seit einer Reihe von Jahren angefangen, sie zu kultiviren, und es gelangen schon jetzt von dort zuweilen ansehnliche Quantitäten in den Handel

Wie viele Arten die Gattung Cinchona umfasst, darüber gehen die Ansichten der Botaniker weit auseinander, die Arten sind schwer auseinander zu halten, da sie leicht Bastarde bilden Howard (1876) beschreibt 38 Arten, Kuntze (1878) will sie auf folgende 4 reduciren Cinchona Weddelliana Kuntze, C Pavoniana Kuntze, C Howar-

diana Kuntze, C Pahudiana Howard, und erklart alle ubrigen für Bastarde Die Arzneibischer bedienen sich durchweg der alten Namen, es sollen denselben hier aber die Kuntze'schen Bezeichnungen beigefügt werden

Germ verlangt Rinden kultivirter Pflanzen, vorzugsweise von Ginchona succirubra Payon (nach Kuntze C. Howardiana und C Howardiani-Pahudiana)

Helv die Rinden kultivirter Cinchonen, namentlich C succirubra Pavon, C Ledgeriana Moens, C Calisaya Weddell (nach Kuntze C Weddelliana)

Austr Kulturrinden, besonders von C succirubra Pavon

Brit schreibt ausschliesslich C succirubra Pavon vor

U-St C. Calisaya Weddell, C officinalis L (nach Kuntze C Pavoniaul-Weddelliana), Bastarde dieser und anderer Arten, feiner als Red Cinchona C succirubra Pavon

Gall schreibt die Rinden wild wachsender und kultivirter Cinchonen vor in folgenden 3 Sorten

- 1) Grave Lora-Rinden von C officinalis L und C crispa Tatalla (nach Kuntze identisch mit C. officinalis), ferner grave Huanucorinden von C micrantha Ruiz et Pavon (nach Kuntze vielleicht C. Howardiani-Pavoniana), C nitida Ruiz et Pavon (nach Kuntze vielleicht C Pavoniana), C peruviana Howard (nach Kuntze ebenfalls C. Pavoniana)
- 2) Gelbe Königschina von C Calisaya Weddell, worunter auch C Ledgeriana und C javanica verstanden werden, ferner C lancifolia Mutis (nach Kuntze Howardani-Weddellina) und C Pitayensis Weddell
  - 3) Rothe Chinarinde von C succirubra Pavon

Gereinnung In Sudamerika war es gebräuchlich, die Baume zu fallen und zu entrinden, auch wohl mit der Wurzel auszuroden, um die besonders werthvolle Wurzelrinde zu erhalten. In Indien befolgt man verschiedene Methoden, durch welche Rinden ganz verschiedenen Charakters gewonnen werden. 1) Mossing. Man schalt Streifen der Rinde vom Baum, zwischen denen man andere Streifen unversehrt stehen lasst und die Wunden mit Moos, Lehm oder Alang-Alanggras verbindet. Von den stehen gebliebenen Rändern aus regenenit sich dann die Rinde und ist meist alkaloidreichen als die ursprungliche. 2) Schaven. Die Rinde wird mit Schonung des Cambiums in kleinen Stilcken abgeschabt und erneuert sich leicht. 3) Uprooting. Der ganze Baum wird ausgerodet, also vernichtet, wobei man aber die werthvolle Wurzelrinde gewinnt. 4) Coppicing, entspricht unserem Schalwaldbetrieb, der Baum wird gefällt und entrindet, aus dem Stumpf entwickeln sich Schösslinge, von denen man einige stehen lasst. Gegenwartig verfährt man auf Java so gut wie ausschliesslich nach dem letzteren Verfahren

Die für Apotheken bestimmten, sogen "Diogistenrinden" bilden ausgewahlte lange Röhren, welche man in Kisten verpackt, die für die Chininfabriken bestimmten "Fabrikrinden" stampft man in Ballen zusammen

Beschreibung. Die indischen Kulturrinden kommen in bis 50 cm langen und noch langeren Rohren in den Handel, die bis 4 cm Durchmesser haben, meist von beiden Seiten eingereilt sind und aufgerollt einem Rindenstreifen bis 25 cm Breite entsprechen Die Farbe ist aussen grau, oft durch Flechten verdeckt, innen mehr oder weniger gelb braun bis rothbraun. Die nach der Gall noch officinellen Loxa- und Huanocorinden sind dünnere Rinden jungerer Zweige. Uebrigens bezeichnet man gegenwärtig als Loxa in Java einfach dünne Zweigrinden ohne jede Rucksicht auf die Abstammung. Von der ebenfalls in der Gall officinellen Königschina ist die sogenannte "flache unbedeckte Königschina" (Cortex Chinac regius seu planus seu sine epidermide) zu erwahnen, die die Rinde dickerer Stämme bildete, aus flachen Platten bestand und von gelbbrauner Farbe

war. Die Borke war abgekratzt, so dass die Droge meist nur vom Bast gebildet wurde. Es ist darauf aufmerksam zu machen, dass gegenwärtig aus Südamerika wieder flache Rinden, entweder unter dem Namen Calisaya oder Cochabamba u. s. w. in den Handel kommen, die der alten Königschina äusserlich ausserordentlich gleichen, aber durchaus minderwerthig sind, so dass man dieser früher am höchsten geschützten Sorte jetzt mit berechtigtem Misstrauen gegenübertritt.

Bau der Kinde (Fig. 187). Bei der Handelswaare ist die Epidermis wohl kaum jemals erhalten, in der ersten unter derselben gelegenen Parenchymschicht entsteht der Kork, der die Bedeckung bildet; er besteht aus flachen unverdickten Zellen. Bei jüngeren Zweigrinden ist nur dieser oberflächliche Kork vorhanden, bei älteren findet alch Borke-

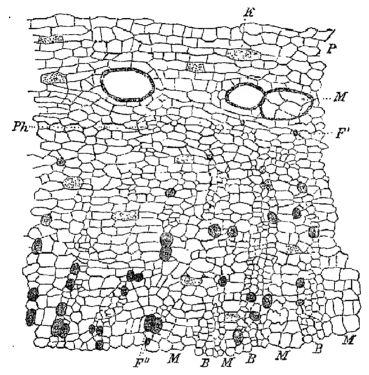


Fig. 187. Querschnitt durch die Riude von Cinchona succirubra. 20 mai vergrössert.

E Erystallsandzellen. P Parenchym der primären Riude. M Milchsaftschläuche, einer mit Füllzellen. F primären Bastissern. Ph primären Phloëm. M Markstrahlen. B Bastistrahlen.

bildung, insofern der Kork in Streifen in die Rinde eindringt und Parthien derselben abtrennt. Unter dem Kork liegt die primäre Rinde oder Mittelrinde, aus tangential gestrecktem Parenchym bestehend, die Zellen führen meist mehr oder weniger lebhaft braunen Inhalt, auch ihre Wände sind braun gefärbt. Nicht selten führen einzelne Zellen ein feines Krystallmehl von Kalkoxalat, das sich auch im Parenchym des Bastes findet. Bei manchen Arten sind diese Parenchymzellen in grösserer oder geringerer Anzahl zu gewöhnlich nicht sehr stark verdickten Steinzellen umgewandelt, die unter Umständen auch im Bast noch auftreten können. Weiter nach innen tritt ein einfacher oder ausnahmsweise doppelter Ring weiter Milchsaftschläuche mit baunem Inhalt auf, die in alten Rinden zusammengedrückt oder mit Parenchym ausgefüllt sein können. Innerhalb der Milchsaftschläuche fallen im Parenchym zuweilen vereinzelt dünne primäre Bastfasern auf. Die primären Phloömtheile sind selten noch deutlich zu erkennen. Die Hauptmasse der Rinde macht der Bast aus; die Markstrahlen sind

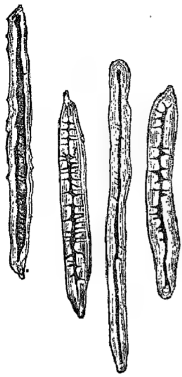


Fig. 168. Bastfasern der Cinchons succirubra.

1—4 Zellreihen breit, sie verbreitern sich gegen die primäre Rinde, ihre Zellen sind grösser wie die des Parenchyms. Die Baststrahlen setzen sich zusammen aus Siehröhren, Cambiform, Parenchym und stark verdickten sklerotischen Zellen. Die Siehröhren sind auch in älteren Rinden auf Längeschnitten unschwer aufzufinden, sie haben geneigte Endfächen mit einer einfachen, oft mit Callus bedeckten Siebplatte. Die sklerotischen Bastzellen sind spindelförmig, die Enden spitz, meisselartig zugeschärft oder abgestutzt, sie sind auf dem Querschnitt deutlich geschichtet, oft radial gestreckt, das Lumen ist meist (abgesehen von den innersten, jüngsten Theilen) auf einen engen Kanal oder Spalt reducirt, die Wand links-schief getüpfelt.

Für die Charakteristik der einzelnen Arten können folgende Momente in Betracht kommen:

Steinzellen in der Mittelrinde und im Bast fehlen bei C. succirubra, C. Ledgeriana, C. officinalis, C. micrantha, 1) C. Pitayensis; sie sind vorhanden (können aber in ganz jungen Binden fehlen) bei C. lancifolia und vereinzelt bei C. Calisaya.

Die Milchsaftschläuche sind in der Handelswaare zu erkennen bei C. succirubra, C. Calisaya, C. micrantha; bei C. officinalis zweifelhaft.

Die sklerotischen Zellen des Bastes erreichen folgende Dimensionen:

	C. succirnbrs	C. Calisaya	C. Ledgerlana	C. officinalis	C, micrantha	C. lancifolia	C. Pitnyensis
Länge	1255 μ	950 μ	1135 μ	1175 μ	1590 μ	1185 μ	1162 μ
Dicke <sup>3</sup> )	77 μ	72 μ	65 μ	68 μ	77 μ	79 μ	61 μ

Bestandtheile. Die Chinarinden verdanken ihre Wirksamkeit in erster Linie einer Anzahl von Alkaloiden. Es sind davon die folgenden bekannt: Formel  $C_{19}H_{28}N_2O$ : Cinchonin, Cinchonidin, Homocinchonidin.  $C_{19}H_{24}N_2O$ : Cinchotin, Hydrocinchonidin, Ginchonamin.  $C_{19}H_{24}N_2O_3$ : Chinamin, Conchinamin.  $C_{29}H_{44}N_2O_2$ : Chinamin, Conchinidin.  $C_{29}H_{20}N_2O_3$ : Cheiramin, Conchinidin.  $C_{29}H_{20}N_2O_4$ : Cheiramin, Cheiramidin, Concheiramin, Concheiramidin.  $C_{29}H_{20}N_2O_4$ : Aricin, Cusconin, Concusconin, Concusconidin.  $C_{39}H_{44}N_4O_6$ : Dicinchonin.  $C_{49}H_{40}N_4O_4$ : Homochinin.  $C_{40}H_{46}N_4O_3$ : Dichinidin; ausserdem eine Anzahl zweifelhafter Alkaloide.

Der Alkaleidgehalt ist ein ausserordentlich schwankender; die Kulturrinden sind im allgemeinen reicher daran, als die von wilden Ciuchonen (man hat Ledgerianarinden mit 13 Proc. Chinin gewonnen). Die durch den Mossingprocess gewonnenen, erneuerten Rinden (renewed bark) sind im allgemeinen alkaleidreicher als die ursprünglichen (z. B. 1,25 Proc. Chinin in ursprünglichen zu 2,5—3,9 Proc. in erneuerter Rinde). Ferner lässt sich

<sup>1)</sup> Nach Beng kommen hier zuweilen Steinzellen vor; ich habe nie nicht gefunden.

<sup>\*)</sup> Die Dicke ermittelt man im Querschnitt: radialer Durchmesser + tangentialer Durchmesser.

ım allgemeinen sagen, dass die Rinden dinner Zweige am alkaloidarmsten, die Wurzel rinde am reichsten ist und dass Stammrinde und solche von dicken Aesten etwa in der Mitte zwischen beiden steht

Der Alkaloidgehalt einer und derselben Art ist abhangig vom Substrat (Boden, Dungung), Beschattung, Seehohe, Klima, Regenmenge, Alter des Banmes, den Theilen desselben, angeblich auch dem Grade der Bastardirung, der Art der Trocknung Durch Feuchtigkeit, Schimmel etc leidet der Alkaloidgehalt, ob auch durch langeres Liegen bei sonst guten Verhaltnissen erscheint zweiselhaft

Der Sitz der Alkaloide in der Rinde ist das Parenchym, die Siebrohren, Fasern, auch die Zellen mit Oxalatsand sind frei davon. Daraus erklart es sich, dass parenchymreiche Rinden, wie solche z.B. durch den Mossingprocess gewonnen werden, alkaloidreicher sind als faserreiche ursprungliche Rinden.

Die von den verschiedenen Pharmakopten angegebenen Cinchona-Arten bilden bezuglich des Alkaloidgehaltes etwa folgende Reihenfolge Ledgeriana, Calisaya, Succirubra, Micrantha, Lancifolia, Officinalis etc

Auch die anderen Theile der Cinchonen, Blatter, Blüthen, Holz des Stammes und der Wurzel enthalten geringe Mengen von Alkaloiden. Die Samen sind frei davon
(Vergl. die einzelnen Artikel.)

Ausserdem enthalten die Rinden folgende Säuren, an welche die Alkaloide gebunden sind Chinasaure  $C_7H_{12}O_6$ , Chinagerbsaure  $C_{14}H_8O_9$   $2H_2O$  (C succiribra 3,18 Proc, C Calisaya 2,1—3,8 Proc) von glukosidischem Charakter, liefert Chinaroth  $C_{06}H_{22}O_{14}$  Chinovagerbsaure  $C_{14}H_{18}O_8$ , ebenfalls von glukosidischem Charakter, liefert Chinavaroth, Chinovasaure  $C_{22}H_{38}O_4$ , in javanischen Kulturrinden gefunden,  $\alpha$ -Chinovin  $C_{20}H_{48}O_8$  ( $\beta$ -Chinovin findet sich in der Cuprearinde Es liefert dieselben Spaltungs produkte) wird durch verdunnte Sauien in Chinovazucker  $C_0H_{12}O_5$  und Chinovasaure gespalten, Chinovit  $C_8H_{11}O_6$   $C_2H_5$ , Cinchol  $C_{20}H_{34}O$   $H_2O_6$  dem Cholesterin nahe stehend

Untersuchung und Werthbestimmung Die Untersuchung muss eine doppelte sein, eine mikroskopische und chemische Bei unzerkleinerten Hinden tritt die erstere gegenwartig mehr in den Hintergrund, es genugt, durch Untersuchung einiger Querschnitte festzustellen, dass eine Chinarinde vorliegt und dass die Merkmale (vergl oben) einer der von den Arzneibuchern zugelassenen Arten entsprechen.

Die Herstellung der Querschnitte ist oft nicht ganz leicht, da die Rinden beim Schneiden leicht brockeln. Meist gelangt man zum Ziel, wenn man Stucke der Rinden mehrere Tage in Wasser oder in einem Gemenge gleicher Theile Wasser, Alkohol und Glycerin einweicht und dann zum Schneiden ein recht scharfes und etwas kraftiges Rasirmesser verwendet. Brockeln die Rinden trotzdem, so kann man auf die Querschnittsfläche trockner Rindenstucke wiederholt dicken Gummischleim, dem man etwas Glycerin zugesetzt hat, aufstreichen Man wiederholt dann das Aufstreichen, nachdem die zuerst aufgestrichene Masse eingezogen ist. Man schneidet vor dem volligen Trocknen. Da die Schnitte meist ziemlich dunkel und unübersichtlich sein werden, hellt man sie auf, indem man sie mehrere Tage in ein Glasschalchen mit ganz koncentrirter Chloralhydratlösung (3 2 Aq) legt, auswäscht und dann untersucht, oder indem man sie auf dem Objehtträger mit alkoholischem Ammoniak (Liquor Ammonia eaustiei spirituosus) behandelt, wodurch ebenfalls die Farbstoffe gelöst werden

Unerlasslich ist die mikroskopische Prufung tertig gekauften Pulvers, wenn es der Apotheker nicht vorzieht, dasselbe aus zuverlassiger Rinde selbst herstellen zu lassen. Da (vergl unten) die Anforderungen der Arzneibücher bezuglich des Alkaloidgehaltes sehr massige sind, und da im Handel reichlich Rinden mit höherem Alkaloidgehalt zu haben sind, so hegt die Versuchung nahe, solche gehaltreiche Rinden mit minderwertligen zu verdünnen, wohl gar dazu fremde Rinden, z B die sogen falschen Chinarinden, zu verwenden. Bei der Prüfung des Pulvers ist besonders auf die spindelförmigen, skleroti-

schen Zellen des Bastes zu achten, die keiner Chinarinde fehlen und die auch im feinen Pulver leicht unverletzt oder in grosseren Bruchstücken aufgefunden werden. Z.B. Succirubra darf keine anderen shlerotischen Elemente enthalten. Ausserdem können noch die Steinzellen der Mittelrinde vorkommen. Andere sklerotische Elemente durfen nicht von kommen. Es ist mit Sandelholz verfälschtes Chinarindenpulver vorgekommen, solches lasst unter dem Mikroskop Elemente des Holzes erkennen und farht beim Schutteln mit Acther diesen orangegelb

Die Grang'sche Probe, die auch heute als eine vorläufige nicht überfüssig ist, hat den Zweck, festzustellen, dass eine vorliegende Chmarinde eine gute ist. Sie berüht darauf, dass Rinden, die Chman, Cinchonidin etc enthalten, beim Erhitzen im Probirrohre rothe Dämpfe entwickeln, die sich an kalten Stellen des Rohres zu einem karminrothen Theor verdichten. Andere Rinden geben einen braunen Theor. Man erhitzt dazu in einem Probirrohr 0,1—0,3 g kleiner Stückehen der Rinde, indem man dem Cylinder eine fast honzontale Lago giobt. Soviel wir wissen, geben alle guten Chinarinden die Reaktion, aber auch manche geringwertligen, so dass wohl aus ihrem Fehlen, nicht aber aus ihrem Auftreten weitere Schlusse gezogen werden konnen.

Feststellung des Alkalordgehaltes Bei den indischen Kulturrinden wird bezüglich der Prufung gegenwartig im Handel das Hauptgewicht auf den Alkalordgehalt gelegt und nach dem Aussehen, der sonstigen Beschäffenheit ete wenig gefragt, wie ja auch die für die Fabriken bestimmten Rinden zu einem höchst unansehnlichen Gemenge zu sammengepresst werden Man handelt in Holland die Rinde nach dem "Unit", womit man die Preiseinheit für je 1 Proc Chininsulfat in 1 Pfd (holl) Rinde bezeichnet

Bei den anderen (z B den stidamerikanischen Kulturrinden) findet die Beurtheilung mehr wie in früherer Zeit nach dem ausseien Aussehen etc statt, und es sind daher solche Rinden, wenn sie ohne gaianturten Alkaloidgehalt in die Hande des Apothekers gelangen, stets mit besondeier Sorgfalt (auch mikroskopisch) zu untersuchen. Die z B neuerdings vorkommende Cochabambarinde, die im Aeusseien dei "unbedeckten Calisayarinde" ausserordentlich ähnlich sieht, ist ganz minderwerthig, eine andere, ganz hurzlich vorge kommene Rinde von garantirt 8 Proc Alkaloidgehalt enthielt 4,5 Proc und bestand aus einem Gemenge verschiedener Chinarinden und einer falschen Chinarinde (Ladenbeigia)

Den Minimalgebalt an Alkaloiden normiren die Pharmakopoen wie folgt Germ 5 Proc, Chinin wird darin nur qualitativ nachgewiesen Austr 3½ Proc Helv 5 Proc, davon mindestens 1 Proc Chinin Brit 5—6 Proc, davon die Halfte Chinin und Cinchonidin. U-St 5 Proc, davon die Halfte Chinin Gall Für graue Rinde, mindestens 1,5 Proc., davon ½ Chinin, für gelbe Rinden 2,5 Proc Chininsulfat, für rothe Rinden 3 Proc Sulfate der Alkaloide, davon ½ Chininsulfat — Es ist nicht sehwer, Rinden in ausreichender Menge, die den Anforderungen an den Gehalt an Gesammtalkaloiden entsprechen, zu beschäffen, hoch erscheint die Forderung der Brit und der Gall für rothe Rinden beziglich des Chiningehaltes im Verhältniss zur Menge der Gesammtalkaloide

Zur Feststellung des Gehaltes an Gesammtalkaloiden verfahrt man nach Kelles folgeudermassen. In ein trockenes Glas von 200 ccm Inhalt bringt man 12 g trockenes Rindenpulver (Sieb V—VI d. Helv.), übergiesst mit 90 g. Aether und 80 g. Chloro form und schüttelt während 5 Minuten ötter um. Hierauf setzt man 10 ccm Ammoniakflussigkeit (10 proc.) hinzu, agitirt sofort kräftig, wiederholt das ofter wahrend einer halben Stunde, dann giebt man bei Succirubra 10 ccm, bei Calisaya 12—15 ccm Wasser zu und schuttelt kräftig, bis sich das Pulver mehr odei weniger zusammengeballt und die Flüssig keit geklart hat. Dann wägt man 100 g des Chloroform-Aetherauszugs ab (—10 g.Rinde), lasst 1—2 Stunden verschlossen stehen und giesst von ausgeschiedenen Wassertropfehen und Rindentheilehen klar in einen Scheidetrichter ab, in dem man dreimal mit 30, 20 und 10 ccm 1 proc. Salzsaure ausschuttelt, oder so lange, bis eine kleine Probe der letzten sauren Ausschüttelung mit Kaliumquecksilberjodidlusung keine Trubung mehr giebt. Die sauren Ausschüttelungen bringt man neuerdings in einen Scheidetrichter macht mit Amsenden der Betaten der Betaten bringt man neuerdings in einen Scheidetrichter macht mit Amsenden der Betaten beine Beine bringt man neuerdings in einen Scheidetrichter macht mit Amsenden der Betaten bei der Betaten bringt man neuerdings in einen Scheidetrichter macht mit Amsenden der Betaten bei der Bet

moniak deutlich alkalisch und schuttelt mit Aether-Chloroform (9 1) aus, so lange, bis eine kleine Menge der letzten Ausschüttelung auf dem Uhiglaschen verdunstet, mit 1 proc Salzsaure aufgenommen, mit Kaliumquecksilberjodidlosung keine Trubung mehr giebt Man wird gewohnlich 100 g Aether Chloroform verbrauchen. Die Losung wird durch ein kleines mit Aether benetztes Filter in einen gewogenen Erlenmeyer gebracht, Aether und Chloroform abdestillirt und der Rückstand bei 80—90°C getrocknet und gewogen. Er stellt die Alkaloide aus 10 g Rinde dar. Da die letzten Reite Chloroform oft schwierig weggehen, so ist es angezeigt, den anscheinend trocknen Rückstand noch einige Male mit einer kleinen Menge (1 com) Aether zu übergiessen und diesen im Wasserbade wegzukochen Bei sorgfaltigem Arbeiten wird man nach diesem Verfahren die Alkaloide stets in genügender Reinheit erhalten

Eine recht befriedigeude Methode zur Bestimmung des Chinins fehlt noch Indessen kann man folgendermassen verfahren. 1) Man nimmt die nach dem oben genannten Verfahren erhaltenen Alkaloide mit 20 ccm Schwefelsaure (10 proc.) unter Erwarmen im Wasserbade auf, giebt ev neue Schwefelsaure zu, bis alle Alkaloide in Losung gegrüngen sind, filtrirt vom ungelöst Gebliebenen durch ein kleines Filter ab, bringt das Filtrat auf das kochende Wasserbad und versetzt anfangs mit koncentrirter, spater mit verdunnter Ammoniakfüssigkeit bis zur schwach sauren Reaktion. Nach dem Erkalten scheidet sich alles Chinin als basisches Sulfat ab. Man sammelt die Krystalle auf einem kleinen, bei 100°C getrockneten und gewogenen Filter, lasst abtropfen, wascht mit sehr wenig Wissel nach, entfernt letzteres nach Möglichkeit durch Absaugen, trocknet bei 100°C und wagt das basische Sulfat, das man dann wieder in Losung bringen kann, aus der man das reine Chinin ausfallt, sammelt, trocknet und wagt

Das nach dieser Methode abgeschiedene Chinin enthält aus Rinden, die reich daran sind, auch immer etwas Chichonin und Cinchonidin — Noch weniger genau, aber für viele Zwecke der Praxis ausseichend, ist es, die nach dem Keller'schen Verfahren gewonnenen Alkaloide mit 15 cem Acther portionsweise zu extrahiren. Es soll nicht mehr als die Halfte ungelost bleiben. Der Acther nimmt Chinin und Chinidin auf

2) Bestimmung als Chiminoxalat 0,5 g des obigen Alkaloidgemenges werden im Becherglase mit Hilfe von moglichst wenig Essigsaure in 40 ccm Wasser bei gelinder Warme gelöst, vom Ungelösten in ein tarirtes Becherglas abfiltrit, das Filter nachgewaschen, das Filtrat genau mit verdunnter Natroulauge neutralisirt, von etwaigen Ausscheidungen abfiltrit und mit 5 ccm einer bei 18° C gesattigten Natriumexalatlösung versetzt Nachdem auf dem Wasserbade auf 10 g Ruckstand eingedampft und eine sich etwa ausscheidende schmierige Masse durch Zusatz von etwa 10 g Wasser wieder in Losung gebracht ist, sammelt man nach mehrstundigem Stehen das ausgeschiedene Chiminoxalat auf einem Filter, wascht mit gesattigter Chiminoxalatlosung aus, trocknet und wagt. Die Vorsicht gebietet, das Filter mit dem noch feuchten Niederschlag auch vor dem Trocknen zu wagen und für je 1 g Trockenverlust von der erhaltenen Menge trockenen Oxalates noch die Korrekturzchl 0,00069 abzuziehen, da dieser Werth dem hinzugebrachten Oxalate entspricht. Dann ist 1 g Chiminoxalat = 0,878 Chimin

Da das nach dieser Methode gewonnene Oxalat sehr unrein zu sein pfiegt, so kann man es in Essigshure lösen, mit Calciumchlorid und Kaliumacetat in Chlorid überführen, dann mit Ammoniak das Chinin ausfallen und mit Aether Chloroform ausschutteln Weil hierbei mit dem Wasser etwas Calciumchlorid in die Ausschüttelung übergeht und als Chinin mitgewogen wird, so empfiehlt es sich, das Chinin völlig auszutrocknen, mit wasserfreiem Aethor von neuem zu losen, zu verdunsten, zu trocknen und zu wägen

Zum qualitativen Nachweis des Chinins übergiesst man die Alkaloide mit frisch bereitetem Chlorwasser und dann mit Ammoniak Es muss eine sehön grüne Farbung auftreten (vergl Chinin)

Weskung. Dieselbe wird bedingt durch die Alkaloide, die Chinasaure, Chinagerbsaure und das Chinovin, sie ist daher neben der autopyietischen der Alka

loide eine adstringirende, tonisirende und antiseptische. Daher liegt es auf der Hand. dass die Rinde für viele Zwecke nicht durch die Alkaloide ersetzt werden kann

Anwendung Acusserlich als Pulver, Extrakt oder Tinktur bei schlaffen, schlecht eiternden Geschwiren, bei Gangran, Dekubitus, bei skorbutischem Zahnfleisch und bei Haarkrankheiten in Form von Pomaden Als Streupulver rein oder mit Kohle, Myrrhe etc Zu Umschlagen, Gurgelwassern, als Dekokt 1 10, als Zahnpulver mit Kohle, Myrrhe und aromatischen Substanzen

Chinadekokte werden in Porcellanbuchsen angesetzt, heiss durchgeseiht und, da sie einen Bodensatz bilden, mit der Aufschrift "Vor dem Gebrauche umzuschutteln" versehen. mit 3-5 Th verdunnter Salzsaure auf 25 Th Rinde bereitet sind sie bedeutend alkaloidreichel Eine solche Abkochung mit Saurezusatz halt bis 74 Proc, ohne Saure nur etwa 42 Proc der wirksamen Bestandtheile in Lösung

Die Hombopathen gebrauchen China bei Schwäche und Bleichsucht Zu vermeiden ist, die Chinarinde zusammen zu verwenden mit Gerbsaure, Alkalien, Leim, Elweiss, Metallsalzen und auch mit Eisen Man gebe an Stelle der letzteren Kombinationen Chimnum-Ferro citricum

Aufbewahrung. Im unzerklemerten Zustande trocken und vor Licht geschutzt aufbewahrt, halten sich die Chinarinden jahrelang im wesentlichen unverandert, eine Verminderung des Alkaloidgehaltes, wie sie nach alteren Angaben bei langerem Lagern eintreten soll, wird durch neuere Erfahrungen nicht bestatigt

## China-Extrakte

Zerstossene Chinarinde 100 Th, destill Wasser Extractum Chinae Austr 1200 Th., 24 Stunden stehen lassen, 1 Stunde kochen, abseihen, Rückstand dreimal mit je 1200 Th. dest Wasser auskochen, die Seihflussigkeiten vereinigen und zur Trockne verdampfen Ausbeute 10-12 Proc

Extractum Chinae aquosum Germ Grob gepulverte Chinarinde 1 Th zieht man zweimal mit je 10 Th Wasser je 48 Stunden lang aus, presst ab, dampft auf 2 Th ein, filtrirt und verdampft zu einem dünnen Extrakt In Wasser trübe lösheh, wie das

folgende Ausbeute 12-15 Proc

Extractum Chinae spirituosum Germ Grob gepulverte Chinarinde 1 Th wird mit verdünntem Weingeist (60 proc) je 5 Th zuerst 6, dann 3 Tage lang ausgezogen, die Pressflussigkeiten zur Trockne eingedampft Ausbeite 11—13 Proc
Extractum Cinchonae fluidum Helv Chinarinde (V) 100 Th werden mit Glycerin 20 Th, verdünnter Salzsaure, Wasser je 15 Th befeuchtet im Perkolator mit Wasser q s erschöpft 1) I Auszug 70 Th giebt mit dem auf 20 Th eingedampften II. Auszug und Weingeist 10 Th = Extrakt 100 Th

Extractum Cinchonae spirituosum s siccum Hely Chinarinde (Y) wird im Perkolator mit verdünntem Weingeist (62,5 proc.) erschöpft, man destillirt den letzteren

ab und verdampft zur Trockne

Extractum Cinchonae liquidum Brit Chinarinde (pulv No 60) 640 g, Salzsaure 20 ccm, Glycerin 80 ccm, destill Wasser q s Durch Verdrängung mittels Wasser sammelt man 9600 ccm und dampft bei höchstens 82° C auf 640 ccm ein Nach Bestimmung des Alkaloidgehalts wird durch Eindampfen, bezw Verdunnen und Zusatz von Weingeist das Extrakt so eingestellt, dass es in 100 ccm 5 g Alkaloide und 12,5 ccm Alkohol enthält

Extractum Cinchonae U-St Calisayarınde (pulv No 60) 1000 g, Alkohol (91 proc ) 3000 ccm, Wasser 1000 ccm. Durch Verdrängung, zuletzt mittels verdunutem Alkohol (41 proc ) q s, sammelt man 4000 ccm, zieht den Weingeist ab und dampft zu einem dicken Extrakt ein

Extractum Cinchonae fluidum U-St Calisayarınde (puly No 60) 1000 g, Glycerin 200 ccm, Alkohol (91 proc.) 800 ccm Durch Verdrängung sammelt man, weiter-hin mittels q s einer Mischung von Alkohol 800 ccm, Wasser 200 ccm, 750 ccm Perko lat, erschöpft die Rinde und bringt I a auf 1000 ccm Extrakt

Extractum Cinchonae Extrait de Quinquina Gall Graue Chinarinde 1000 Th wird zuerst mit 8000, dann mit 4000 g siedendem Wasser übergossen je 24 Stun den stehen gelassen Die Pressflussigkeiten werden, jede für sich, eingeengt, vereinigt, dann zu einem weichen Extrakt eingedampft. Auf Platten gestrichen und eingetrocknet, liefert dasselbe das Extrait sec de quinquina

<sup>1)</sup> Die Rinde ist erschöpft, sobald die Thallesochinprobe (vergl. S 745) versagt

Extractum Cinchonae Calisayae, Extrait de Quinquina jaune Gall Calisayarınde 1000 g wird mittelst Alkohol (60 proc) 6000 g perkolirt, der letztere abdestillirt, der Ruckstand in destillirtem Wasser 1000 g gelöst und das Filtrat zur Trockne eingedampft Ebenso bereitet man das Extractum Chinae rubrae, Extrait de Quinquina rouge Gall

Extractum Chinae spirituosum s alcoole paratum Gall Extrait alcoolique de Quinquina gris, jaune, rouge werden alle drei wie Extractum Digitalis alcoh Gall (siehe dort) bereitet

Extractum Chinae liquidum de Vrij wird aus einer 6 Proc Alkaloide enthaltenden Rinde dargestellt, indem man 25 Th davon mit 3 Th verdungter Salzsäure (121/g proc) und 122 Th Wasser 12 Stunden bei Seite stellt, 5 Th Glycerin zufügt, perkolirt, bis NaOH keinen Niederschlag mehr giebt und im Vacuum auf 25 Th eindampft Ein solches Extrakt soll 5 Proc Alkaloide enthalten und sich besonders zur Darstellung haltbarer Chinaweine eignen

Extractum Chinae frigide paratum Ph Germ L. Braune Chinamide I Th wird mit destillirtem Wasser 6, dann 3 Th je 2 Tage lang ausgezogen, die Pressfluesig keit eingelengt, filtrirt und zu einem dicken Extrakt eingedampft. Ausbeute 9-10 Proc

Extractum Chinae fuscae Ph. Germ. I. Braune Chinarinde 1 Th. je 24 Stunden mit verdunntem Weingeist 4, dann 2 Th ausziehen und 1 a zum dicken Extrakt eindampfen

Extractum Chinae detannisatum Merce wird durch Behandeln einer weingeistigen Lösung von Chinaextrakt mit feuchtem Eisenoxydhydrat beieitet

Bei der Bereitung von Chinaextrakten sind Metallgerathe zu vermeiden! Sirupus Chinae Sirupus Cinchonae Chinasirup Sirop de Quina oder de Quinquina 1) Erganzb Chinarinde (IV) 8 Th, Zimmt 2 Th, Rothwein 50 Th, lasst min 2 Tage stehen, presst und löst im Filtrat 40 Th, Zucker 60 Th zu Sirup 100 Th 2) Helvet Chinaffuidextrakt 10 Th, Zuckersirup 90 Th 3) Gall Calisayarınde 100 g wird durch Verdragung mittels Alkohol (30 proc) 1000 g, dann Wasser q s zu 1000 g Auszug erschöpft, der Alkohol abdestillirt, im Filtrat Zuckei 1000 g zu Sirup 1525 g gelöst. Ehenso aus gravar Rinda der Siron de Chinarina grava. A Extract China del Strap de Richard and estimate, in Filest Zuder 1000 g zu Sirap 1023 g gelost Ebenso aus grauer Rinde der Sirop de Quina gris 4) Extracti Chinae de Vrij 10,0, Sirupi Aurantii cort 90,0, Sirupi simpl 100,0 5) (n Buil de Ph.) Chinarindenpulver 100,0, Salzsäure 5,0, Wasser von 80° C q s Durch Verdrängung sammelt man 550,0 und löst darin Zucker 950,0 zu Sirup 1500,0

Tinctura Chinae (Germ.) Tinctura Oinchonae (Brit, Helv., U-St.) Tinctura

Chinae simplex. — Chinatinktur — Teinture de Quinquina (Gall.) ou de Quina.

- Tincture of Cinchona

Germ Chinarinde, glob gepulvert 1 Th, verdunnter Weingeist (60 proc.) 5 Th Rothbraune Tinktur, die bestandig Bodensätze bildet — Brit Aus 200 g Rindenpulver (No 40) sammelt man durch Perkolation mittels Alkohol (70 proc.) 700 ccm., presst aus, mischt die Flüssigkeiten und fugt soviel Alkohol zu, dass 100 ccm Tinktur 1,0 g Alkaloide enthalten — Helv Aus Chinarinde (V) 20 Th. und verdunntem Weingeist (62 proc.) gewinnt man durch Verdrängung Tinktur 100 Th — U-St Calisayarınde (pulv No 60) 200 g zieht man im Perkolator mittelst einer Mischung aus Glycerin 75 ccm, Alkohol (91 proc ) 675 ccm, Wasser 250 ccm durch Verdrangung zuletzt mittels einer Mischung aus Alkohol und Wasser (675 250) aus und bereitet Tinktur 1000 ccm — Gall Ausgrauer, gelber oder rother Chinarinde 100 g werden 500 g der entsprechenden Tinkturen durch 10 tagiges Ausziehen mittels Alkohol (60 proc) hergestellt

Vinum Chinae. Vinum Cinchonae Chinawein. — Vin de Quinquina, Vin de Quina — Cinchona Wine — Austr Chinarinde, Cognac je 25,0, Malaga wein 500,0 8 Tage maceriren — Erganzb Feinster, weisser Leim 1 Th in Wasser 10 Th gelüst, wird noch warm in Süsswein 1000 Th eingetragen, grob gepulverte China rinde 40 Th zugefugt, nach 8 Tagen abgepresst, Zucker 100 Th, Pomeranzentinktur 2 Th zugesetzt und nach 14 tägigem Stehen im Kuhlen filtrirt.— Helv Chinafluidextrakt 2 Th, Marsala- oder auf arztliches Verlangen ein sonstiger Wein (Malagawein, Rothwein, Weisswein etc.) 98 Th. Nach 8 Tagen filtriren — Gall Chinarinde 50,0 lasst man 24 Stunden mit Allohol (60 proc) 100,0 stehen, fugt Rothwein 1000,0 zu, presst nach 10 Tagen und filtrit Bei Verwendung von Laqueurweinen fallt der Alkohol fort — Direterior a) un versüsst Gelatine 1,0 in Wasser 10,0 gelöst, Xeres oder Rothwein 800,0, Ohinatinktur 200,0, nach 8 Tagen (kalt stellen) filtriren, b) versusst wie a, doch nur 600,0 Wein und dafür weissen Sirup 200,0 — Fracher Extracti Chinae de Vrij 20,0, Mells depurati 40,0, Tinct Aurant cort 5,0, Cognac 20,0, Vini albi seu rubri 340,0, Sacchari 75,0 — Weinebel Chinarinde 500 g, Salzsäure 30 g, Wasser 600 g, Weingeust 400 g erhitzt man 24 Stunden im Dampfbade, bringt in einen Perkolator, fügt Weingeist 500 g hinzu, verdrängt nach 6 Tagen mit Sherry 5000 g, worm Citronensäure 15 g gelöst, setzt zum Perkolat Malaga 5000 g. Zuglasszun 1500 g. Pomaranzantinktur 50 g. Cognak 500 g. gtallt. kolat Malaga 5000 g, Zuckersirup 1500 g, Pomerauzentinktur 50 g, Cognak 500 g, stellt kalt und filtrirt nach 3 Wochen — Außewahrt wird Chinawein vor Incht geschützt an einem mässig warmen, Temperaturschwankungen möglichst wenig ausgesetzten Orte

fatarianus autinataudanus Transver	Elixir Calisayae
Cataplasma antipodagricum Pradice. Pp Tincturae antipodagricae Pricher 100,0	- ·
Aquae Calcariae 200 0	(Form amene)
Placentae seminis Lini q 5	Rp 1 Cortic. Chinae Cahsayae
Ber Podagra, warm anzuwenden	2 Corne Aurantu — 55 45 0 8 Fructus Cirdamomi — 18,0
	8 Fructus Cardamoma 18,0 4 Conticus Cinnamomi 9,0
Chinabitter Extract. Proys	5 Glycerini 540
f p Corticis Chinne Corticis Aurantii exp E5 60,0	6 Alcohol q s ad 4,5 L
Cardamom minor 60	7 Olei Neroli gtt 1
Caryophyllorum 12 0	8 Ole: Aurantii cort git X
Fructus Coriandri 40,0	9 Saccharı 100,0
Cortions Cinnamoma 60,0	10 Aquae destillatae 450,0
Rhizom Graminis 1200	1-4 mittelst 5-6, worm 7-8 gelost, zu perkoliren
Spiritus (90 %) 2000,0	und mit 9, in 10 gelöst, zu mischen
Aquae destillatae °500,0	Llixir Chinae Calisayae
filtra et adde	I Badischer Apoth - Verein
Sizupi Certsorum 500,0	_
Aquae Amygdalar amar 60,0	Rp Fructus Comandra 1,0
Dacoctum Chinas	Fructus Cardamomi 1,6 Caryophyllorum
Form mag Berci	Florum Aurantii
Pp Decocti Corneis Chinae 10 1700	Lign: Santah än 2,0
Acidi hydrochlorici 🦛 1,0	Fructus Amsı stellati a,0
Strupt simplicis 290	Corticis Cimpamomi 12,0
2 stürdlich einen Esslöffel	Corners Aurantai fract 15,0
Eau de Quinine	Corners Chinae Calisayae 36,0
nach Hisarrich	Spurtus diluti (60 %)
Rp Spiritus Vini Gallier 2000,0	Aquae destillatae aa 400 0
Spiritus Coloniensis	Man digeriri 14 Tage, presst und fügt hinzu
Spiratus (95 %) Zā 256 0	Surupi simplicis 400,0
Spiratus saponata 100,0	Saccharin: 0,2 Nach 8 Tagen filtriren
Tincturae Chinse 50,0	
Balsamı peruvianı 20,0	H. Himburg Apoth - Verein
Olea Bergamottae 100	Rp 1 Corticis Chinae Calisayae 200,0
Oler Aurantion dule 10,0 Oler Ceranii 3,0	2 Corticis Aurantii fruct recent No 71/2
Ole: Ceranii 3,0 Tincturae Cantharidum 25,0	8 Fractus Amsı stellatı
Lineturae Concionellae q s	4 Cortic Cumamomi zeyl
	ง Fracus Comandm 6 Fractus Carvi - ถิลิ 45.0
Electrarium antidiarrhoicum Jeanner	
Conservae Rosao 10,0	7 Coccionellae 10,0 8 Aquae destillatae 5: 70,0
Caica phosphores	9 Spiritus (90 %) 2000 0
Corticis Chiune puly	10 Saccham 2000,0
Sirupi Catechu q s	1-7 werden mit 8-9 perkolirt, Auszug auf 8000 0
3-4 mai täglich 1-2 Theelöffel	gebiacht und darin 10 gelöst
_	Chemaniano adetrivosas Davana
Electoarium dentifricium roborans	Gargarisma adstringens Brands
Rp Corticis Chinae	Pp Decoch cort Chinae
Rhizomat Indis flor 22 20,0 Sanguinis Dracoms	Infus: florum Rosae 33 1000
Corlieis Cinnamomi ää 5,0	Tineturae Myrrhae 10 0 Acidi hydrochlorici 25% 1,0
subtalias pulveratia adde	Zum Gurgein bei Rachenentzündung
Mixturae odoriferae q s	
Aquae Rosse et Glycerini q a	Infusum Chinae acidum
Zum Emreiben des Zahnfleisches	Acid Infusion of Cinchona (Bnt)
WII-1	Rp Corticis Chinae succirubr 50 g
Elixir antarthriticum Villette	Acidi sulfurici aromatici 12.5 ccm
Rp Corties Chinae 20,0 Florum Rhoeados 100	Aquae destillatae ebulhentis 1000 ccm
Florum Rhoeados 10 0 Ligni Sassairas 5,0	Nach einer Stande abpressen
Light Guajaca 15,0	Informa Givelence
Spiritus Vini Galifer 200,0	Infusum Cinchonse
Colaturae adde	Infusion of Cinchona (U St.)
Sirtipi Sarsaparillae 200,0	Rp Corneis Chinae Calisayae 60 g
7711-1- 3-71	Acidi sulfunei aromatici 10 cem
Elixir balsamicum Werlhor  Rp Corners Chinge	Aqure destillatae q s
Corticis Auranti ää 50,0	Durch Verdringung (im gläsernen Perkolator)
Croca 5 0	sammelt man 1000 ccm
Kalii carbonica 15,0	Mixtura alcoholica s Aqua Vitae
Myrrhae 10,0	(Form mag Berolin)
Vin Hispanici 600,0	Rp Spiritus (90 %), 40,0
In colatura soive	Tincturae Clumae compositae 8,0
Fritzen Cardin banedicti	Aquae destillatae 157,0
Lutracti Gentianae – är 10,0	Zweistündi einen Esslöffel

Mixtura antiseptica Rayer	Pemata antalopeciaca. Kraus
Rp Decocti Chinas regiae 250,0	Pp Extracti Chinae 10,0
Chimal sulfuriei	Tineturae Canthandum 5,0
Tincturae Aconiti EE 2,0	Olei cadıni 2,5
	Olei Bergamuttae 1,25
Mixturne sulfurione acidae 4,0	
Sirupi Aurantii corticis 60,0	
Ständl einen Esslöffel	Gegen das Ausfallen der Haare.
	Pomata cum China.
Mixtura Chinae Wolff	Chinapomade
Rp Extracts Chinae frigide parats 60	Rp 1 Extract Chinae spirituosi 150
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Aquae Cinnamomi spirit. 15,0	
Aetheris 3,0	8 Spiritus diluti 45,0
Decocti corticis Chinae 180,0.	4 Tineturae Cantharidum 25,0
Zweistündl 1 Esslöffel	5 Cerae albae
	6 Cetnosi SA 30,0
Mixtura Chinae acida	7 Adapts suilla 500,0
(Münch Nosokom -Vorschr)	8 Mixturae odoriferae 800
	9 Olci Amygdalar amar aeth git XX
Rp Decocti cort Chinae 15,0 130,0	Man schmitzt 5-7, mischt Lösung von 1-2 is
cum Acidi hydrochionel 8,0 parati	8-4, zuletzt 8-9 hinzn
Sirupi simphes 20,0	-
	II nach DIETERICH
Mixtura Chinae vinosa Jaccoud	Rp Cerne albre
Rp Extracti Chinae 8,0-4,0	Adıpıs benzoati äž 200,0
Vini rubri 100,0	Oka Ohyarum 600,0
	Balsamı peruviani 20,0
Spiritus Vini Gallici 50 0-100 0	Latracti Chinae spirituosi 10,0
Tincturae Cinnamomi 8,0	Alkannini 0,5
Sirupi Aurantii corticis 80,0	Chlorophylli 2,5
What was also say the many	
Mixtura atomachica Fonssagriyea.	
Rp Extracti Chinae 5,0	Old Amvgdalar amar aether 0,1
Snupi Auranta corticle 500	Comerni 0 03
Vini rubri 250,0	Das Extrakt ward in Weangerst gelöst.
Tincturae Strychni 0,5	III nach Lassan.
Tractorate organia op	Bp Chunni hydrochlorici 4,0
Mixtura vinosa (Form mag Berol)	Pilocarpin hydrochloric 1,0
•	
ip Tincturae Chinae comp 4,0	
Sirupi sımplicis	Sulfur praecipit 10,0
	Meduliae ossium 100,0
Spiritus (87 proc.) ZE 25,0	
Spiritus (87 proc.) aa 25,0 Aquae destillatae 146,0	
	Pulvis dentifricius Hufficand.
Aques destillatae 146,0 Zweistlandlich einen Esslöffel voll	Pulvis dentifricius HUFELAND, Rp Corticis Chinae 300
Aquae destillatae 146,0	Pulvis dentifricius Huffeland, Rp Corticis Chinae 30 0 Ligni Santalı rubri 60,0
Aquae destillatae 148,0 Zweistündlich einen Essióifal voll Oleum crinale com China.	Pulvis dentifricius HUFELAND, Rp Corticis Chinae 30 0 Ligni Santalı rubri 60,0 Alumnis crudi 8,0
Aquae destillatae 148,0 Zweistündlich einen Essiöifel voll Oleum crinale com China. China-Haaröl.	Pulvis dentifricius HUFELAND.  Rp Corticis Chinae 30 0 Ligni Santalı rubri 60,0 Alumnis crudu 8,0 Olei Bergamottae
Aquae destillatae 146,0 Zweistündlich einen Essiöifel voll Oleum erinale com China. China-Haarol. I nach Dieterich	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Alumnis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum EE 1,0
Aquae destillatas 146,0 Zweistündlich einen Esslöffel voll  Oleum erinale cum China. China-Haarol. I nach Disterios Ep 1 Olei Olivarum benzoati 200,0	Pulvis dentifricius HUFELAND.  Rp Corticis Chinae 30 0 Ligni Santalı rubri 60,0 Alumnis crudu 8,0 Olei Bergamottae
Aquae destillatae 146,0 Zweistündlich einen Essiöifel voll Oleum erinale com China. China-Haarol. I nach Dieterich	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Alumnis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum EE 1,0
Aquae destillatae 146,0  Zweistündlich einen Essiolfel voll  Oleum erinale com China.  China-Haarol.  I nach Dieterich  Ep 1 Olei Olivarum benzoati 200,0  2 Olei Amygdalar (8 Arachdis) 800,0  5 Balsami peruviant 200,0	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Aluminis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum EE 1,0  M. f. pulvis subtilissimus
Aquae destillatae 146,0  Zweistündlich einen Essiolfel voll  Oleum erinale com China.  China-Haarol.  I nach Dieterich  Ep 1 Olei Olivarum benzoati 200,0  2 Olei Amygdalar (8 Arachdis) 800,0  5 Balsami peruviant 200,0	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0 Ligni Santali rubri 60,0 Almannis crudi 8,0 Olei Bergamottae Ciei Caryophyllorum 28 1,0 M. f. pulvis subtilisamus Pulvia dentifricius alkalinus Dentifricium alkalinum Poudra dentis
Aquae destillatae 146,0  Zweistündlich einen Essioifel voll  Oleum erinale cum China.  China-Haarōl.  I nach Dieterich  Ep 1 Olei Olivarum benzoati 200,0 2 Olei Amygdalar (s Arachidis) 800,0 5 Balsami peruviani 20,0 4 Olei Jasmini pingus 15,0	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinne 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Alumnis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum 58 1,0  M. f. pulvis subtilisamus  Pulvis dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Fondre dentifrice alcaline (Gall)
Aquae destillatae 146,0  Zweistündlich einen Essioifel voll  Olenm crinale cum China.  China-Haarol.  I nach Dietzerich  Bp 1 Olei Olivarum benzoati 200,0 2 Olei Amygdalar (s Arachidis) 800,0 5 Balsami peruviani 20,0 4 Olei Jasmini pinguis 15,0 5 Olei Milleflorum 2,0	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Aluminis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Ciei Caryophyllorum EE 1,0  M. f. pulvis subtilissimus  Pulvia dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Poudra dentis frice alcaline (Gall)  Rp Corticis Chinae pulverati 100,0
Aquee destilistae 146,0  Zweistündlich einen Esslöifsl voll  China-Hazrol.  I nach Dieterich  1 Olei Olivarum benzoatu 200,0  2 Olei Amygdalar (s Arachidis) 300,0  5 Enlumni peruviani 20,0  4 Olei Jasmini pinguis 15,0  5 Olei Milleflorum 2,0  6 Acidi saheylici 0,0	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santala rubri 60,0  Aluminis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum 48 1,0  M. f. pulvis subtilissimus  Pulvia dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Poudro dentis  frice alcaline (Gall)  Rp Corticis Chinae pulverati 100,0  Calcu carbonici praccipitati 100,0
Aquae destillatae 148,0  Zweistündlich einen Esslöffel voll  Oleum crinale com China.  China-Haarol.  I nach Dietzerich  Bp 1 Olei Olivarum benzoati 200,0  2 Olei Amygdalar (8 Arachdis) 800,0  5 Balsami peruviani 20,0  4 Olei Jasmini pinguis 15,0  5 Olei Milleflorum 2,0  6 Acidi salaeylici 0,0  7 Cumanin 0,05	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Alumnis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum 88 1,0  M. f. pulvis subtilisamus  Pulvis dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Fondra dentis  frice alcaline (Gall)  Rp Corticis Chinae pulverati 100,0  Calcu carbonici praccipitati 100,0  Magnesii carbonici pulverati 100,0
Aquae destillatae 146,0  Zweistündlich einen Essioifel voll  Oleum erinale cum China.  China-Haarōl.  I nach Dieterich  1 Olei Olivarum benzoati 200,0  Olei Amygdalar (s Arachidis) 800,0  Ralsami peruviani 20,0  Olei Jasmini pingus 15,0  Olei Mileflorum 2,0  Acidi saheyhci 0,0  Cumanin 0,05  Allannini 0,0	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinne 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Alumnis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum 28 1,0  M. f. pulvis subtilisamus  Pulvis dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Fondra dentis  frice alcaline (Gall)  Rp Corticis Chinne pulverati 100,0  Calen carbonici pracapitati 100,0  Magnesii carbonici pulverati 100,0  Olei Menthae piperitae 10
Aquee destilistae	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinne 30 0  Ligni Santali rubri 60,0 Alumnis crudi 8,0 Olei Bergamottae Olei Caryophyllorum E 1,0  M. f. pulvis subtilisamus  Pulvis dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Poudro dentis frice alcaline (Gali)  Rp Corticis Chinne pulverati 100,0 Calcu carbonici praccipitati 100,0 Olei Menthae paperitae 10  Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona
Aquee destillatae 146,0  Zweistündlich einen Esslöffel voll  Chins-Harröl.  I nach Dietzerich  Pi Olei Olivarum benzoati 200,0  Olei Amygdalar (8 Arachidis) 300,0  Balsami peruviani 20,0  Olei Jasmuni pinguis 15,0  Olei Milleflorum 2,0  Acidi salevjici 2,0  Acidi salevjici 2,0  Cumanin 0,05  Allannini 0,0  Cliorophylli 2,0  Chorophylli 2,0  —9 mit 1 verreiben, 2—5 zumischen, nach 3 Tagen	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinne 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Alumnis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum 28 1,0  M. f. pulvis subtilisamus  Pulvis dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Fondra dentis  frice alcaline (Gall)  Rp Corticis Chinne pulverati 100,0  Calen carbonici pracapitati 100,0  Magnesii carbonici pulverati 100,0  Olei Menthae piperitae 10
Aquee destillatae	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinne 30 0  Ligni Santali rubri 60,0 Alumnis crudi 8,0 Olei Bergamottae Olei Caryophyllorum E 1,0  M. f. pulvis subtilisamus  Pulvis dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Poudro dentis frice alcaline (Gali)  Rp Corticis Chinne pulverati 100,0 Calcu carbonici praccipitati 100,0 Olei Menthae paperitae 10  Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona
Aques destilistae 146,0  Zweistündlich einen Esslöfsl voll  Oleum erinale com China. China-Haarol.  I nach Dieternics  Ep 1 Olei Olivarum benzoati 200,0 2 Olei Amygdalar (s Arachidis) 300,0 5 Eulumi peruviani 20,0 4 Olei Jamuni pinguis 15,0 6 Olei Milleflorum 2,0 6 Acidi salavylici 2,0 7 Cumanin 0,05 8 Allannini 0,0 9 Chlorophylli 2,0 6—3 mit 1 verreiben, 2—5 zumischen, nach 3 Tagen gu filturen	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Aluminis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum 38 1,0  M. 1. pulvis subtilissimus  Pulvia dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Poudre dentis  frice alcaline (Goll)  Rp Corticis Chinae pulverati 100,0  Calcu carbonici praccipitati 100,0  Mingnesii carbonici pulverati 100,0  Olei Menthae paperitae 10  Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona  (Gall)
Aques destillatae 146,0  Zweistündlich einen Esslöfel voll  Oleum erinale cum China. China-Haarol.  I nach Dieternes  Bp 1 Olei Olivarum benzoati 200,0 2 Olei Amygdalar (8 Arachidis) 300,0 5 Enlami peruviani 20,0 4 Olei Jasmuni pingus 15,0 6 Olei Milleflorum 2,0 6 Acidi salavylici 0,0 7 Cumanim 0,05 8 Allannini 0,0 9 Chlorophylli 2,0 6—9 mit 1 verreiben, 2—5 zumischen, nach 3 Tagen su filturen	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinne 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Alumnis crudi 8,0  Olei Eergamottae  Olei Caryophyllorum 28 1,0  M. f. pulvis subtilisamus  Pulvis dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Fondre dentifrice alcaline (Gall)  Rp Corticis Chinne pulverati 100,0  Calen carbonici pracapitati 100,0  Magnesii carbonici pulverati 100,0  Olei Menthae piperitae 10  Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall)  Foudre dentifrice au charbon et quinquina.
Aquae destillatae 148,0  Zweistündlich einen Esslöffel voll  China-Haarol.  I nach Dieterion  1 Olei Olivarum benzoati 200,0  2 Olei Amygdalar (8 Arachdis) 800,0  3 Ralvami peruviani 20,0  4 Olei Jasmini pinguis 15,0  5 Olei Mileflorum 2,0  6 Aoidi salvaylici 0,0  7 Cumarini 0,05  3 Allamnini 0,0  9 Chlorophylli 2,0  6 —9 mit 1 verreiben, 2—5 zumischen, nach 3 Tagen zu filtnen  II nach Vomačka  Rp Chmini olemet 1,0	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santala rubri 60,0  Aluminis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum 38 1,0  M. f. pulvis subtilissimus  Pulvia dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Poudro dentis  frice alcaline (Gall)  Rp Corticis Chinae pulverati 100,0  Calcu carbonici praccipitati 100,0  Magnesii carbonici praccipitati 100,0  Olei Menthae piperitae 10  Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall)  Poudre dentifrice au charbon et quinquina.  Rp Carbonis vegetabilis pulv 2000
Aquae destillatae 148,0  Zweistündlich einen Esslöffel voll  China-Haarol.  I nach Dieterion  1 Olei Olivarum benzoati 200,0  2 Olei Amygdalar (8 Arachdis) 800,0  3 Ralvami peruviani 20,0  4 Olei Jasmini pinguis 15,0  5 Olei Mileflorum 2,0  6 Aoidi salvaylici 0,0  7 Cumarini 0,05  3 Allamnini 0,0  9 Chlorophylli 2,0  6 —9 mit 1 verreiben, 2—5 zumischen, nach 3 Tagen zu filtnen  II nach Vomačka  Rp Chmini olemet 1,0	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0 Ligni Santali rubri 60,0 Alimmini crudi 8,0 Olei Bergamottae Ciei Caryophyllorum 28 1,0 M. f. pulvis subtilisamus Pulvia dentifricius alkalinus Dentifricium alkalinum Poudra dentis frice alcaline (Gall) Rp Corticis Chinae pulverati 100,0 Calcu carbonici praccipitati 100,0 Magnesii carbonici pulverati 100,0 Olei Menthae paperitae 10 Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall) Poudre dentifrico su charbon et quin- quina. Rp Carbonis vegetabila pulv 2000 Cort. Chinae pulv
Aques destillatae 146,0  Zweistündlich einen Esslöfel voll  Oleum erinale cum China. China-Haarol.  I nach Dieternes  Bp 1 Olei Olivarum benzoati 200,0 2 Olei Amygdalar (8 Arachidis) 300,0 5 Enlami peruviani 20,0 4 Olei Jasmuni pingus 15,0 6 Olei Milleflorum 2,0 6 Acidi salavylici 0,0 7 Cumanim 0,05 8 Allannini 0,0 9 Chlorophylli 2,0 6—9 mit 1 verreiben, 2—5 zumischen, nach 3 Tagen su filturen	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Alumnis crudi 8,0  Olei Eergamottae  Ciei Caryophyllorum 38 1,0  M. f. pulvis subtilisamus  Pulvis dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Fondra dentis  frice alcaline (Goll)  Rp Corticis Chinae pulverati 100,0  Calcu carbonici praceipitati 100,0  Magnesii carbonici pulverati 100,0  Olei Menthae paperitae 10  Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall)  Poudre dentifrice su charbon et quinquina.  Rp Carbonis vegetabilis pulv 2000  Cort. Chinae pulv 100,0  Ol Menthae 1,0
Aques destillatas 146,0  Zweistündlich einen Esslöfsl voll  China-Harol.  I nach Dieterich  Physical School	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Alumnis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum 18 1,0  M. f. pulvis subtilissimus  Pulvis dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Fondra dentis  frice alcaline (Gall)  Rp Corticis Chinae pulverati 100,0  Calcu carbonici praccipitati 100,0  Magnesii carbonici pulverati 100,0  Olei Menthae piperitae 10  Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona  (Gall)  Poudre dentifrice su charbon et quin-  quina.  Rp Carbonis vegetabilis pulv 2000  Cort. Chinae pulv 100,0  Ol Menthae 1,0  Pulvis dentifricius cum Cinoa.
Aquae destillatae 146,0  Zweistündlich einen Essioifsi voll  China-Haaröl.  I nach Dieterich  1 Olei Olivarum benzoati 200,0  Olei Amygdalar (8 Arachdis) 806,0  Ralsami peruviani 20,0  Olei Jasmini pinguis 15,0  Acidi saheylici 0,0  Cumarini 0,05  Allannini 0,0  Chiorophylli 2,0  Chiorophylli 2,0  S—3 mit 1 verreiben, 2—5 zumischen, nach 3 Tagen zu filtrien  II nach Vomačka  Rp Chinini oleinioi 1,0  Olei Arachidis benzoati 100,0	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santala rubri 60,0  Aluminis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum 38 1,0  M. f. pulvis subtilissimus  Pulvia dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Poudro dentis  frice alcaline (Gall)  Rp Corticis Chinae pulverati 100,0  Calcu carbonici praccipitati 100,0  Magnesii carbonici praccipitati 100,0  Olei Menthae piperitae 10  Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall)  Poudre dentifrice au charbon et quinquina.  Rp Carbonis vegetabilis pulv 2000  Cort. Chinae pulv 100,0  Ol Menthae  Pulvis dentifricius cum China.  China-Zahnpulver (Dietffricis)
Aques destillatas 146,0  Zweistündlich einen Esslöfsl voll  China-Harol.  I nach Dieterich  Physical School	Pulvis dentificius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Alumnis crudi 8,0  Olei Eergamottae Olei Caryophyllorum 28 1,0  M. f. pulvis subtilissimus  Pulvis subtilissimus  Pulvis dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Poudra dentisfrice alcaline (Gall)  Rp Corticis Chinae pulverati 100,0  Calcu carbonici praccipitati 100,0  Magnesii carbonici pulverati 100,0  Olei Mentine paperitae 10  Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall)  Poudre dentifrice au charbon et quinquina.  Rp Carbonis vegetabilis pulv 2000  Cort. Chinae pulv 100,0  Ol Menthae 1,0  Pulvis dentifricius cum Cinina.  China-Zahnpulver (Dieterricia)  Ep 1 Tincultae Catecha 1750
Aques destillatas 146,0  Zweistündlich einen Esslöfsl voll  China-Harol.  I nach Dieterich  Parterich  1 Olei Olivarum benzoati 200,0  Olei Amygdalar (8 Arachidis) 300,0  Rusumi peruviani 20,0  Olei Jasmini pinguis 15,0  Olei Milleflorum 2,0  Acidi saheylici 0,0  Cumanini 0,05  Allannini 0,0  Chlorophylli 2,0  Chlorophylli 2,0  Thinach Vomačka  Rp Chinini olemoi 1,0  Olei Arachidis benzoati 100,0  Alkannim  Chiorophylli ää q s ad color fuse,  Pasta Cacao cum China	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Alumnis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Ciei Caryophyllorum 38 1,0  M. f. pulvis subtilisamus  Pulvis dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Fondra dentis  frice alcaline (Gall)  Rp Corticis Chinae pulverati 100,0  Calcu carbonici praceipitati 100,0  Magnesii carbonici pulverati 100,0  Olei Menthae piperitae 10  Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona  (Gall)  Poudre dentifrice au charbon et quin-  quína.  Rp Carbonis vegetabilis pulv 2000  Cort. Chinae pulv 100,0  Ol Menthae 1,0  Pulvis dentifricius eum China.  Chi na-Zah npulver (Dietfrici)  Rp 1 Tincurse Catechu 1750  2 Lequors Ammonni caustici 350
Aques destillatas 146,0  Zweistundlich einen Esslöfsl voll  China-Harol.  I nach Dieterich  Pp 1 Olei Olivarum benzoati 200,0  3 Olei Amygdalar (8 Arachidis) 300,0  5 Enlumi peruviani 20,0  6 Olei Jasmini pinguis 15,0  6 Olei Milleflorum 2,0  6 Acidi saheylici 0,0  7 Cumarini 0,05  3 Allannini 0,0  9 Chlorophylli 2,0  6—9 mit 1 verreiben, 2—5 zumischen, nach 3 Tagen zu filtnren  II nach Vomačka  Rp Chinal olemoi 1,0  Olei Arachidis benzoati 100,0  Alkannim Chicophylli ää q s ad color fuse,  Pasta Cacao cum China Chinachokolade	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Aluminis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum 38 1,0  M. f. pulvis subtilissimus  Pulvia dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Poudro dentisfrice alcaline (Gall)  Rp Corticis Chinae pulverati 100,0  Calcu carbonici praccipitati 100,0  Magnesii carbonici pulverati 100,0  Olei Menthae piperitae 10  Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall)  Poudre dentifrice au charbon et quinquina.  Rp Carbonis vegetabilis pulv 2000  Cort. Chinae pulv 100,0  Ol Menthae  Pulvis dentifricius cum China.  China-Zahnpulver (Dietprich)  Rp 1 Tincurae Catecha 1750  2 Liquoris Ammonii caustici 350  Calcit carbonici pmecapitati 700,0
Aques destillatas 146,0  Zweistündlich einen Esslöfsl voll  China-Harol.  I nach Dieterich  Parterich  1 Olei Olivarum benzoati 200,0  Olei Amygdalar (8 Arachidis) 300,0  Rusumi peruviani 20,0  Olei Jasmini pinguis 15,0  Olei Milleflorum 2,0  Acidi saheylici 0,0  Cumanini 0,05  Allannini 0,0  Chlorophylli 2,0  Chlorophylli 2,0  Thinach Vomačka  Rp Chinini olemoi 1,0  Olei Arachidis benzoati 100,0  Alkannim  Chiorophylli ää q s ad color fuse,  Pasta Cacao cum China	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Aluminis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum 38 1,0  M. f. pulvis subtilissimus  Pulvia dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Poudro dentisfrice alcaline (Gall)  Rp Corticis Chinae pulverati 100,0  Calcu carbonici praccipitati 100,0  Magnesii carbonici pulverati 100,0  Olei Menthae piperitae 10  Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall)  Poudre dentifrice au charbon et quinquina.  Rp Carbonis vegetabilis pulv 2000  Cort. Chinae pulv 100,0  Ol Menthae  Pulvis dentifricius cum China.  China-Zahnpulver (Dietprich)  Rp 1 Tincurae Catecha 1750  2 Liquoris Ammonii caustici 350  Calcit carbonici pmecapitati 700,0
Aquse destillatas 146,0  Zweistündlich einen Esslöfsl voll  Oleum crinale cum China. China-Harol.  I nach Dieterior  Ep 1 Olei Olivarum benzoati 200,0 2 Olei Amygdalar (8 Arachidis) 300,0 5 Ralsami peruviani 20,0 4 Olei Jasmini pinguis 15,0 6 Olei Milleflorum 2,0 6 Acidi saheylici 0,0 7 Cumarini 0,05 3 Allamnini 0,0 9 Chlorophylli 2,0 6—9 mit 1 verreiben, 2—5 zumischen, nach 3 Tagen zu filtrien  II nach Vomačka  Ep Chimin oleimoi 1,0 Olei Arachidis benzoati 100,0 Alkannim Chicophylin & g ad color fuse,  Pasta Cacao cum China Chinachokolade	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0 Ligni Santali rubri 60,0 Alimmini crudi 8,0 Olei Bergamottae Ciei Caryophyllorum 38 1,0 M. 1. pulvis subtilisamus Pulvia dentifricius alkalinus Dentifricium alkalinum Poudro dentis frice alcaline (Gall) Rp Corticis Chinae pulverati 100,0 Calcu carbonici praccipitati 100,0 Magnesii carbonici pulverati 100,0 Olei Menthae paperitae 10 Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall) Poudre dentifrice au charbon et quinculant. Quína.  Ap Carbonis vegetabilis pulv 2000 Cort. Chinae pulv 100,0 Ol Menthae 1,0 Pulvis dentifricius cum China. China-Zahnpulver (Dieterrica) Rp 1 Tincturae Catecha 175 0 2 Lequoria Ammonii caustici 35 0 3 Calcii carbonici pmecapitati 700,0 4. Corticis Chinae pulverati 150,0
Aquse destilistae 146,0  Zweistündlich einen Esslöffel voll  China-Harol.  I nach Dietzerich  Polei Olivarum benzoati 200,0  Olei Amygdalar (s Arachidis) 300,0  Balvami peruviani 20,0  Olei Jasmini pinguis 15,0  Olei Milleflorum 2,0  Aduli salevjici 0,0  Cumanim 0,05  Allamini 0,0  Cumanim 0,05  Allamini 0,0  Chiorophylli 2,0  — mul 1 verreiben, 2—5 zumischen, nach 3 Tagen au filtriren  II nach Vomačka  Rp Chinini olemici 1,0  Olei Arachidis benzoati 100,0  Alkamini Chiorophylli ää q s ad color fuse,  Pasta Cacao cum China Chiu achokolade  Rp Massac Cacao 200,0  Sacchart 180,0	Pulvis dentificius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0 Ligni Santalı rubri 60,0 Alumnis crudı 8,0 Olei Eergamottae Olei Caryophyllorum 38 1,0  M. f. pulvis subtilissimus Pulvis dentifricius alkalinus Dentifricium alkalinum Fondra dentifrica alcaline (Gall) Rp Corticis Chinae pulverati 100,0 Calcu carbonici praceipitati 100,0 Calcu carbonici praceipitati 100,0 Olei Menthae paperitae 10 Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall) Poudre dentifrice su charbon et quinquina. Rp Carbonis vegetabilis pulv 2000 Cort. Chinae pulver 100,0 Ol Menthae 1,0 Pulvis dentifricius cum China. Chi na-Zah npulver (Dietpricia) 1750 2 Liquoris Ammonii caustici 350 5 Calcit carbonici pmecapitati 700,0 4. Corticis Chinae pulverati 150,0 5 Sacchari Lactis pulverati 150,0
Aquse destillatas 146,0  Zweistündlich einen Esslöfsl voll  Oleum erinale cum China. China-Harol.  I nach Dieterior  Ep 1 Olei Olivarum benzoati 200,0 2 Olei Amygdalar (8 Arachidis) 800,0 5 Balvami peruviani 20,0 6 Olei Jasmini pingus 15,0 6 Olei Milleflorum 2,0 6 Acidi saheylici 0,0 7 Cumanin 0,05 8 Allamnini 0,0 9 Chlorophylli 2,0 6—9 mit 1 verreiben, 2—5 zumischen, nach 3 Tagen su filturen  II nach Vomáčka  Ep Chinin olemoi 1,0 Olei Arachidis benzoati 100,0 Alkannim Chiorophyli ää q s ad color fuse,  Pasta Cacao cum China Chinachokolade  Ep Massao Cacao 200,0 Sacchari 180,0 Cortics Chinae puiverati	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Alumnis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum 38 1,0  M. f. pulvis subtilisamus  Pulvis dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Fondra dentifricium Calumenti 100,0  Calcu carbonici praccipitati 100,0  Olei Menthae puperitae 10  Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall)  Poudre dentifricium cum Carbone et Cinchona (Gall)  Poudre dentifricium au charbon et quinquina.  Rp Carbonis vegetabilis pulv 2000  Cort. Chinae pulva 100,0  Ol Menthae 1,0  Pulvis dentifricius cum China.  Chi na-Zah npulver (Dietferici)  2 Liquora Ammonii caustici 35 0  3 Calcii carbonici praccipitati 700,0  4. Corticis Chinae pulverati 150,0  5 Satchari Lactis pulverati 150,0  6 Lapidus Pumicis subt pulverati 30,0
Aques destillatas 146,0  Zweistündlich einen Esslöfsl voll  Olem erinale cum China. China-Harol.  I nach Dieterich  Bp 1 Olei Olivarum benzoati 200,0 2 Olei Amygdalar (s Arachidis) 300,0 5 Ralvami peruviani 20,0 4 Olei Jasmini pinguis 15,0 6 Olei Millefforum 2,0 6 Acidi saheyhci 0,0 7 Cumanini 0,05 8 Allannini 0,0 9 Chlorophylli 2,0 6—9 mit 1 verreiben, 2—5 zumischen, nach 3 Tagen zu filtnren  II nach Vomačka  Bp Chinin oleinici 1,0 Olei Arachidis benzoati 100,0 Alkannim Chiorophylli ää q s ad color fuse.  Pasta Cacao cum China Chinachokolade  Bp Massac Cacao 200,0 Sacchart 180,0 Corticis Chinac putverati Corticis Chinac putverati	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Aluminis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum 38 1,0  M. 1. pulvis subtilissimus  Pulvia dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Poudre dentis  frice alcaline (Gall)  Rp Corticis Chinae pulverati 100,0  Calcu carbonici praccipitati 100,0  Magnesii carbonici praccipitati 100,0  Olei Menthae piperitae 10  Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall)  Poudre dentifrice au charbon et quinquina.  Rp Carbonis vegelabalia pulv 2000  Cort. Chinae pulv 100,0  Ol Menthae 1,0  Pulvis dentifricius cum Cina.  China-Zahnpulver (Dietrinici)  Pulvis dentifricius cum Cina.  China-Zahnpulver (Dietrinici)  2 Lequoris Ammonic austici 35 0  2 Calcit carbonici pmecapitati 700,0  4. Corticis Chinae pulverati 150,0  5 Satchari Lactis pulverati 150,0  6 Lapidis Pumicis subt pulverati 30,0  7 Satcharini 0,8
Aques destilistae 146,0  Zweistündlich einen Esslöfel voll  Oleum erinale com China. China-Haarol.  I nach Dieternen  Bp 1 Olei Olivarum benzoatu 200,0 2 Olei Amygdalar (s Arachidis) 300,0 5 Enlami peruviani 20,0 4 Olei Jamuni pingus 15,0 6 Olei Milleflorum 2,0 6 Acidi salavylici 0,0 7 Cumanim 0,05 8 Allannini 0,05 8 Allannini 0,05 9 Chlorophylli 2,0 6—3 mit 1 verreiben, 2—5 zumischen, nach 3 Tagen zu filtraren  II nach Vomačka  Rp Chuini olemoi 1,0 Olei Arachidis benzoati 100,0 Alkannim Chiorophylii ää q s ad color fuse.  Pasta Cacao cum China Chinachokolade  Rp Massae Cacao 200,0 Sacchari 180,0 Corticis Chinae puiverati Corticis Chinae puiverati Corticis Chinae puiverati	Pulvis dentificius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Alimmini crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum 28 1,0  M. f. pulvis subtilisamus  Pulvia dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Poudra dentisfrice alcaline (Gall)  Rp Corticis Chinae pulverati 100,0  Calcu carbonici praccipitati 100,0  Magnesii carbonici pulverati 100,0  Olei Menthae paperitae 10  Pulvis dentifricius cum Carbons et Cinchona (Gall)  Poudre dentifrice su charbon et quinquina.  Rp Carbonis vegetabilis pulv 2000  Cort. Chinae pulv 100,0  Ol Menthae 1,0  Pulvis dentifricius cum China.  China-Zahnpulver (Dietfrica)  Ep 1 Tincturae Catechu 1750  2 Lequora Ammonii caustici 35 0  3 Calcii carbonici pmecapitati 700,0  4. Corticis Chinae pulverati 150,0  5 Sacchari Lactis pulverati 100,0  6 Lapidis Pumicis subt pulverati 30,0  7 Saccharin 9,8  8 Olei Menthae piptritae 10,0
Aques destillatas 146,0  Zweistündlich einen Esslöfsl voll  Olem erinale cum China. China-Harol.  I nach Dieterich  Bp 1 Olei Olivarum benzoati 200,0 2 Olei Amygdalar (s Arachidis) 300,0 5 Ralvami peruviani 20,0 4 Olei Jasmini pinguis 15,0 6 Olei Millefforum 2,0 6 Acidi saheyhci 0,0 7 Cumanini 0,05 8 Allannini 0,0 9 Chlorophylli 2,0 6—9 mit 1 verreiben, 2—5 zumischen, nach 3 Tagen zu filtnren  II nach Vomačka  Bp Chinin oleinici 1,0 Olei Arachidis benzoati 100,0 Alkannim Chiorophylli ää q s ad color fuse.  Pasta Cacao cum China Chinachokolade  Bp Massac Cacao 200,0 Sacchart 180,0 Corticis Chinac putverati Corticis Chinac putverati	Pulvis dentificius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Alumnis crudi 8,0  Olei Eergamottae  Olei Caryophyllorum 38 1,0  M. f. pulvis subtilissimus  Pulvis dentificius alkalinus  Dentificium alkalinum Fondra dentisfrice alcaline (Goll)  Rp Corticis Chinae pulverati 100,0  Calcu carbonici praccipitati 100,0  Magnesii carbonici praccipitati 100,0  Olei Menthae paperitae 10  Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall)  Poudre dentifrice su charbon et quinquina.  Rp Carbonis vegetabilis pulv 2000  Cort. Chinae pulv 100,0  Ol Menthae 1,0  Pulvis dentifricius cum China.  Chi na-Zah npulverati 100,0  3 Calcit carbonici praccipitati 700,0  4. Corticis Chinae pulverati 150,0  5 Satchari Lactis pulverati 150,0  6 Lapidis Fumicis subt pulverati 30,0  7 Satchuni 0,8  8 Olei Menthae pipritae 10,0
Aquse destiliatas 146,0  Zweistündlich einen Esslöfsl voll  Oleum crinale cum China. China-Hazrol.  I nach Dieterior  Ep 1 Olei Olivarum benzoatu 200,0 2 Olei Amygdalar (8 Arachidis) 300,0 5 Ralsami peruviani 20,0 6 Olei Jasmini pinguis 15,0 6 Olei Milleflorum 2,0 6 Acidi saheylici 0,0 7 Cumarini 0,05 8 Altannini 0,0 9 Chlorophylli 2,0 6—9 mit 1 verreiben, 2—5 zumischen, nach 3 Tagen zu filtrien  II nach Vomačka  Ep Chinini oleumoi 1,0 Olei Arachidis benzoati 100,0 Alkannim Chiorophylin ää q s ad color fuse,  Pasta Cacao cum China Chinachokolade  Ep Massao Cacao 200,0 Saochari 180,0 Corticis Chinachomi 3,100 Balsami peruviani 2,0 Man schmilzt und gresst in Formen	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Aluminis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum 18 1,0  M. 1. pulvis subtilissimus  Pulvia dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Poudro dentisfrice alcaline (Gall)  Rp Corticis Chinae pulverati 100,0  Calcu carbonici praccipitati 100,0  Magnesii carbonici pulverati 100,0  Olei Menthae piperitae 10  Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall)  Poudre dentifrice au charbon et quinquina.  Rp Carbonis vegetabilis pulv 2000  Cort. Chinae pulv 100,0  Ol Menthae  China-Zahnpulver (Dietprich)  Rp 1 Tincurae Catecha 1750  2 Liquoris Ammoni caustici 350  5 Calci carbonici pmecapitati 700,0  4. Corticis Chinae pulverati 150,0  5 Sacchari Lactis pulverati 150,0  6 Lapidis Pumicis subt pulverati 30,0  7 Sacchurin 0,8  8 Olei Menthae piperitae 10,0  9 Olei Aurantii corticis  10 Olei Caryophyllorum 18 2,5
Aques destillatae 146,0  Zweistundlich einen Essloifsl voll  China-Harol.  I nach Dieterine  Bp 1 Olei Olivarum benzoati 200,0 2 Olei Amygdalar (s Arachidis) 300,0 5 Enlumi peruviani 20,0 6 Olei Jasmini pinguis 15,0 6 Olei Milleflorum 2,0 6 Acidi saheyhci 0,0 7 Cumanini 0,0 8 Allannini 0,0 9 Chlorophylli 2,0 6—9 mit 1 verreiben, 2—5 zumischen, nach 3 Tagen su filturen  II nach Vomačka  Ep Chunin olemoi 1,0 Olei Arachidis benzoati 100,0 Alkannim Chiorophylli ää q s ad color fuse,  Pasta Cacao cum China Chinachokolade  Ep Massac Cacao 200,0 Sacchari Consamomi 34 100 Balsami peruviani 2,0 Man schmilzt und gresst in Formen  Pasta Chinac torebiuthinata Eckart	Pulvis dentificius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0 Ligni Santali rubri 60,0 Alimminis crudi 8,0 Olei Bergamottae Ciei Caryophyllorum 38 1,0 M. 1. pulvis subtilisamus Pulvia dentifricius alkalinus Dentifricium alkalinum Poudro dentis frice alcaline (Gall) Rp Corticis Chinae pulverati 100,0 Calcu carbonici praccipitati 100,0 Magnesii carbonici pulverati 100,0 Olei Menthae paperitae 10 Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall) Foudre dentifrice au charbon et quincular. Quína.  Hp Carbonis vegelabilis pulv 2000 Cort. Chinae pulv 100,0 Ol Menthae 1,0 Pulvis dentifricius cum China. China-Zahnpulver (Dieterrica) Rp 1 Tincturae Catecha 175 0 2 Liquoris Ammonii caustici 35 0 3 Calcia carbonici pmecapitati 700,0 4. Corticis Chinae pulverati 150,0 5 Saccharl Lactis pulverati 150,0 6 Lipidus Pumicis subt pulverati 30,0 7 Sacchurin 0,8 8 Olei Menthae piperitae 10,0 9 Olei Aurantii corticis 10 Olei Caryophyllorum 33 2,5 M. n verreibt i und 2 mit 3, trocknet zuerst bei ge-
Aquse destiliatas 146,0  Zweistündlich einen Esslöfsl voll  Oleum crinale cum China. China-Hazrol.  I nach Dieterior  Ep 1 Olei Olivarum benzoatu 200,0 2 Olei Amygdalar (8 Arachidis) 300,0 5 Ralsami peruviani 20,0 6 Olei Jasmini pinguis 15,0 6 Olei Milleflorum 2,0 6 Acidi saheylici 0,0 7 Cumarini 0,05 8 Altannini 0,0 9 Chlorophylli 2,0 6—9 mit 1 verreiben, 2—5 zumischen, nach 3 Tagen zu filtrien  II nach Vomačka  Ep Chinini oleumoi 1,0 Olei Arachidis benzoati 100,0 Alkannim Chiorophylin ää q s ad color fuse,  Pasta Cacao cum China Chinachokolade  Ep Massao Cacao 200,0 Saochari 180,0 Corticis Chinachomi 3,100 Balsami peruviani 2,0 Man schmilzt und gresst in Formen	Pulvis dentifricius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0  Ligni Santali rubri 60,0  Aluminis crudi 8,0  Olei Bergamottae  Olei Caryophyllorum 18 1,0  M. 1. pulvis subtilissimus  Pulvia dentifricius alkalinus  Dentifricium alkalinum Poudro dentisfrice alcaline (Gall)  Rp Corticis Chinae pulverati 100,0  Calcu carbonici praccipitati 100,0  Magnesii carbonici pulverati 100,0  Olei Menthae piperitae 10  Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall)  Poudre dentifrice au charbon et quinquina.  Rp Carbonis vegetabilis pulv 2000  Cort. Chinae pulv 100,0  Ol Menthae  China-Zahnpulver (Dietprich)  Rp 1 Tincurae Catecha 1750  2 Liquoris Ammoni caustici 350  5 Calci carbonici pmecapitati 700,0  4. Corticis Chinae pulverati 150,0  5 Sacchari Lactis pulverati 150,0  6 Lapidis Pumicis subt pulverati 30,0  7 Sacchurin 0,8  8 Olei Menthae piperitae 10,0  9 Olei Aurantii corticis  10 Olei Caryophyllorum 18 2,5
Aques destillatae 146,0  Zweistundlich einen Essloifsl voll  China-Harol.  I nach Dieterine  Bp 1 Olei Olivarum benzoati 200,0 2 Olei Amygdalar (s Arachidis) 300,0 5 Enlumi peruviani 20,0 6 Olei Jasmini pinguis 15,0 6 Olei Milleflorum 2,0 6 Acidi saheyhci 0,0 7 Cumanini 0,0 8 Allannini 0,0 9 Chlorophylli 2,0 6—9 mit 1 verreiben, 2—5 zumischen, nach 3 Tagen su filturen  II nach Vomačka  Ep Chunin olemoi 1,0 Olei Arachidis benzoati 100,0 Alkannim Chiorophylli ää q s ad color fuse,  Pasta Cacao cum China Chinachokolade  Ep Massac Cacao 200,0 Sacchari Consamomi 34 100 Balsami peruviani 2,0 Man schmilzt und gresst in Formen  Pasta Chinac torebiuthinata Eckart	Pulvis dentificius Huffeland.  Rp Corticis Chinae 30 0 Ligni Santali rubri 60,0 Alimminis crudi 8,0 Olei Bergamottae Ciei Caryophyllorum 38 1,0 M. 1. pulvis subtilisamus Pulvia dentifricius alkalinus Dentifricium alkalinum Poudro dentis frice alcaline (Gall) Rp Corticis Chinae pulverati 100,0 Calcu carbonici praccipitati 100,0 Magnesii carbonici pulverati 100,0 Olei Menthae paperitae 10 Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall) Foudre dentifrice au charbon et quincular. Quína.  Hp Carbonis vegelabilis pulv 2000 Cort. Chinae pulv 100,0 Ol Menthae 1,0 Pulvis dentifricius cum China. China-Zahnpulver (Dieterrica) Rp 1 Tincturae Catecha 175 0 2 Liquoris Ammonii caustici 35 0 3 Calcia carbonici pmecapitati 700,0 4. Corticis Chinae pulverati 150,0 5 Saccharl Lactis pulverati 150,0 6 Lipidus Pumicis subt pulverati 30,0 7 Sacchurin 0,8 8 Olei Menthae piperitae 10,0 9 Olei Aurantii corticis 10 Olei Caryophyllorum 33 2,5 M. n verreibt i und 2 mit 3, trocknet zuerst bei ge-

	Pharm Brit
Schwarzes Zahnpulver	Rp 1 Corticle Aurantia fractus 50 g
Rp Corticis Chinne pulv	2 Phizomatis Serpentance 25 g
Fohorum Salviae pulv	3 Cocaonaliae pulveratae 32 h 4 Croca 63 g
Carbonia Ligni pulv ax	5 Tincimae Cinchonas 500 cem
Pulvis febrifagus Ductos	6 Spiritus (70 %) q s
Rp Corticis Chinae reguse 20,0	1-4 werden mit 500 cem von 6 während 7 Tagen
Pulveris aromatici 2,0	au-gazogen, abgepresst, mit 5 vermischt und mit q s von 6 auf 1000 eem gebracht
In der fieberfreien Zeit theelöffelweise	Pharm Germ
Sirupus Chinae ferratus	Pp Corties Chinae gr puly 6,0
Sirupus de Cinchona cum Citrate ferrico	Cortiers Aurantu fruct cone
Sirop de Quinquina forugineux (Gall)	Radicis Gentiamse concis na 2,0
Rp Ferri citrici ammoniat. 10,0	Corties Cinnament or puly 1,0 Spiritus diluti (80 %) 50,0
Aquae desuliatae 200	Durch 8 tilgiges Ausziehen zu bereiten
Strupi Cauchonne cum vino parata 970 0	Pharm Helvet
Sirupus Chinae ferratus Dietgeich	Rp Cortins Chinae (V) 100
Rp Ferri oxydati saccharati (3 %) 10,0	Radicis Gentianae (V) 4,0 Corticis Aurantii fruet, (IV) 4,0
Sirupi simplicis 80,0	Corties Cumamomi (V) 2,0
Tincturae Chinae 10,0	Spiritus diluti (62 %) q s
Sirapus Chinae ferratus Lerorr	Durch Yerdrängung bereitet man
Rp Vini Chinae 400	Inktur 100,0 Pharm U-St
Secchari alba 600	Rp 1 Corneis Cinch succirubra 100 g
Ferri citrici ammoniati 1,0,	2 Corticis Auranta fructus 80 g
Clauma Chines forestes Character	8 Rhizomatis Serpentarine 20 g
Strupus Chinae forcatus GRIMAULT	4 Glycenni 75 ccm
Rp Ferri citrici ammoniati 1,5 Tincturae Chinae rubrae 10,0	5 Sparitus (91 %). 6 Aquae destillatae na q s
Siropi Sacehari 90,0	1-8 zieht man in einem gläsernen Perkoliter
•	mit einer Mischung aus 4, 5 (850 ccm) und 6
Sirupus Cinchonae cum Vino paratus	(75 ccm) and und sammelt mittels einer Misching
Sirop de Quinquina au vin (Gall).	aus 5 und 6 (850 75 cem) I a Tinktur 1000 cem
Rp Extracti Chinae flavae 10,0 Vini de Grenache 4500	Tinctura Chimas crocata
Aim of dichards 4200	Elixir alexipharmacum s februfugum
Sacchari albi 500.0	
Sacchari albi 500,0	Huxham Bad Ergänz -Taxe
Siranus tonicus Bourgogam	Bud Ergänz -Taxe Safranhaltige Chinatini tur
Strapus tonicus Bourgogra Pp Sirapi Chinae	Bud Ergänz-Taxe Safranhaltige Chinatini tur Rp Coiticis Chinae gr pulv 60,0
Sirapus tonicus Bourgogam Pp Sirapi Chinae Sirapi Aurantii corticis	Bud Ergänz-Taxe Safranhaltige Chinatini tur Rp Corticis Chinae gr pulv 60,0 Corticis Aurantii fruct cone 10,0
Strapus tonicus Bourgogra Pp Sirapi Chinae	Bud Ergänz-Taxe Safranhaltage Chinatini tur Rp Conticis Chinae gr pulv 60,0 Corticis Auruntii fruot conc 10,0 Rhizomatis Serpentariae virg 12,0
Siranus tonicus Bourgooms Pp Sirapi Chinas Sirapi Ausanii corticis Sirapi Ausanii florum	Had Ergänz-Taxe Safranhaltige Chinatini tur Rp Cottees Chinae gr pulv 60,0 Cortees Auranti fract cone i,0 Rhizomatis Serpentariae virg 12,0 Croci Coccioneline 2,5
Sirupus tonicus Bourgogam  Pp Sirupi Chinae Sirupi Aurantii corticis Sirupi Aurantii florum  Yini Hispinici aa 25 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw 182.	Had Ergünz-Taxe  Safranhaltige Chinatini tur  Rp Coitics Chinae gr pulv 60,0  Corticis Aurantii fruct conc i,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccionellae 2,5  Spiritus diluti (60 %) 1000,0
Siranus tonicus Bourgogam  Pp Sirupi Chinae Sirupi Aurantii corticis Sirupi Aurantii florum Vini Hispanici aa 2° 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw 182.  Spiritus critalis	Bud Ergünz -Taxe  Safranhaltage Chinatini tur  Rp Corticis Chinae gr pulv 60,0  Corticis Auruntii fruot cone 12,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccioneline 2,5  Spiritus Giinti (60 %) 1000,0  Tinctura dentifricia roborans
Siranus tonicus Bourgogna  Pp Sirupi Chinae Sirupi Aurantii corticis Sirupi Aurantii florum Vini Hispanici aā 3° 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw 182.  Spiritus crinalis Haarapiritus.	Bud Ergänz-Taxe  Safranhaltage Chinatini tur  Rp Conticis Chinae gr pulv 60,0  Conticis Auruntii fruot conc 10,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccionellise 2,5  Spiritus diluti (60 %) 1000,0  Tinctura dentifriois roborans  Stärkende Zahntinktur
Siranus tonicus Bourgogam  Pp Sirupi Chinae Sirupi Aurantii corticis Sirupi Aurantii florum Vini Hispanici aa 2° 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw 182.  Spiritus critalis	Bud Ergünz -Taxe  Safranhaltige Chinatini tur  Rp Corticis Chinae gr pulv 60,0  Corticis Auruntii fruct conc i2,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Creci 4,0  Coccioneline 2,6  Spiritus diinti (60 %) 1000,0  Tinctura dentifricis roberans  Stärkende Zahntinktur  Pp Tinctume Chinae
Sirapus tonicus Bourgogna  Pp Sirapi Chinae Sirapi Aurantii certicis Sirapi Aurantii florum Vini Hispanici an 3° 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw 182.  Spiritus crinalis Harapiri tus.  Rp Balsami peruviani 5,2	Bud Ergänz-Taxe  Safranhaltage Chinatini tur  Rp Conticis Chinae gr pulv 60,0  Conticis Auruntii fruot conc 10,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccionellise 2,5  Spiritus diluti (60 %) 1000,0  Tinctura dentifriois roborans  Stärkende Zahntinktur
Sirupus tonicus Bourgogam  Pp Sirupi Chinae Sirupi Autantii corticis Sirupi Autantii florum Vini Hispanici aă 2° 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw 182.  Spiritus crinalis Harspiri tua.  Pp Balami peruviani 5,2 Tincturae Chinae 150	Bud Ergänz -Taxe  Safranhaltage Chinatini tur  Rp Conticis Chinae gr pulv 60,0  Corticis Auruntii fruot conc 10,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccionelloe 2,5  Spiritus diinti (60 %) 1000,0  Tinctura dentifricis roborans  Stärkendo Zahntinktur  Pp Tincturae Chinae  Tincturae Calami  Tincturae Chinami 55 20 0  Tincturae Santah rubri 10,0
Sirapus tonicus Bourgogam  Pp Sirapi Chinae Sirapi Antantii corticis Sirapi Antantii florum Vini Hispanici aă 3º 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw iss.  Spiritus crinalis Harrapiri tus.  Rp Balsami peruviani 5,2 Tincturae Chinae 15 0 Spiritus Vini Gallici 80 0 Tinctura antipodagrics. Pradier.	Bud Ergänz -Taxe  Safranhaltige Chinatini tur  Rp Conticis Chinae gr pulv 60,0  Conticis Auruntii fruct cone 12,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccionellee 2,5  Spiritus diluti (60 %) 1000,0  Tinctura dentificia roborans  Stärkende Zahntinktur  Pp Tinctume Chinae  Tincturae Calami  Tincturae Canamomi 75 20 0  Tincturae Statal rubri 10,0  Spiritus diluti (60 %) 50 0
Siranus tonicus Bourgogna  Pp Sirupi Chinae Sirupi Aurantii corticis Sirupi Aurantii florum Vini Hispanici aā 3° 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw 182.  Spiritus crinalis Harrapiri tus.  Ep Balsami peruviani 5,2 Tineturae Chinae 15 0 Spiritus Vini Galliei 80 0  Tinetura antipodagrics. Pradier,  Rp Balsami de Mecca 7,0 Croci 5,0	Bud Ergünz -Taxe  Safranhaltage Chinatini tur  Rp Conticis Chinae gr pulv 60,0  Corticis Auruntii fruct cone i.o,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccioneline 2,5  Spiritus diluti (60 %) 1000,0  Tinctura dentifricis roborans  Starkendo Zahntinktur  Pp Tinctune Chinee  Tincturae Calami  Tincturae Chinamomi RE 20 0  Tincturae Sanuali rubri 10,0  Spiritus diluti (60 %) 50 0  Balsami peruviani
Siranus tonicus Bourgogna  Pp Sirupi Chinae Sirupi Aurantii corticis Sirupi Aurantii florum Vini Hispanici aā 3° 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw 182.  Spiritus crinalis Haarapiri tus.  Rp Balsami peruviani 5,2 Tincturae Chinae 15 0 Spiritus Vini Galliei 80 0  Tinctura antipodagrica. Prabier, Rp Balsami de Mecca 7,0 Croci 5,0 Corticis Chinae rubine	Bud Ergänz -Taxe  Safranhaltage Chinatini tur  Rp Corticis Chinae gr pulv 60,0  Corticis Auruntii fruot cone 12,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccioneline 2,5  Spiritus Chinic (60 %) 1000,0  Tinctura dentifricia roborans  Stärkende Zahntinktur  Pp Tincturae Chinae  Tincturae Calami  Tincturae Chinamomi Ma 20 0  Tincturae Santali rubri 10,0  Spiritus Chinic (60 %) 50 0  Balsami peruviani  Acidi benzocci 2 1,0
Sirupus tonicus Bourgogam  Pp Sirupi Chinae Sirupi Autantii forum Vini Hispanici aă 3° 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw 182.  Spiritus crinalis Haarapiri tua.  Bp Balsami peruviani 5,2 Tineturae Chinae 15 0 Spiritus Vini Galliei 80 0  Tinetura antipodagrics. Prabier, Rp Balsami de Mecca 7,0 Croci 5,0 Corticis Chinae rubite Herbae Salviae	Bud Ergünz-Taxe  Safranhaltage Chinatini tur  Rp Conticis Chinae gr pulv 60,0  Corticis Auruntii fruct cone i.o,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccioneline 2,5  Spiritus diluti (60 %) 1000,0  Tinctura dentifricis roborans  Starkendo Zahntinktur  Pp Tinctune Chinee  Tincturae Calami  Tincturae Chinamomi RE 20 6  Tincturae Santali rubri 10,0  Spiritus diluti (60 %) 50 0  Balsami peruviani  Acidi beuzonci 84 1,0  Olei Citri gtt V  Olei Menthae piperitae gtt X
Sirupus tonicus Bourgogam  Pp Sirupi Chinae Sirupi Aurantii corticis Sirupi Aurantii florum Vini Hapanici aa 3° 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw 182.  Spiritus crinalis Haarapiri tua.  Ep Balsami peruviani 6,2 Tinetura e Chinae 15° 0  Spiritus Vini Gallici 80° 0  Tinetura antipedagrica. Prabier.  Ep Balsami de Mecca 7,0 Croci 5,0 Corticis Chinae rubine Herhae Salvine Badicis Sarsaparillas & 10,0	Bud Ergänz -Taxe  Safranhaltage Chinatini tur  Rp Conticis Chinae gr pulv 60,0  Corticis Auruntii fruot conc 10,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccionelloe 2,5  Spiritus diinti (60 %) 1000,0  Tinctura dentifricis roborans  Stärkendo Zahntinktur  Pp Tincturae Chinae  Tincturae Calami  Tincturae Calami  Tincturae Chinami  Tincturae Chinami  Tincturae Chinami  Tincturae Chinami  Tincturae Chinami  Acidi beurocci 55 1,0  Olei Citri gtt V
Sirupus tonicus Bourgogam  Pp Sirupi Chinae Sirupi Autantii forum Vini Hispanici aă 3° 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw 182.  Spiritus crinalis Haarapiritus.  Bp Balsami peruviani 5,2 Tineturae Chinae 15 0 Spiritus Vini Galliei 80 0  Tinetura antipodagrica. Prabier.  Ep Balsami de Mecca 7,0 Croci 5,0 Corticis Chinae rubase Herhae Salviae Radicis Sarsaparillas & 10,0 Spiritus diluti 400 0,	Bud Ergünz -Taxe  Safranhaltıge Chinatini tur  Rp Corticis Chinae gr pulv 60,0  Corticis Auruntii fruct conc 10,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccioneline 2,5  Spiritus diluti (60 %) 1000,0  Tinctura dentifricis roborans  Stärkendo Zahntinktur  Pp Tinctura Chinae  Tincturae Calami  Tincturae Calami  Tincturae Santali rubri 10,0  Spiritus diluti (60 %) 50 0  Balsami peruviani  Acidi benzoici 83 1,0  Olei Ciri gtt V  Olei Menthae piperitae gtt X  Zusatz zum Mundapillwas er
Sirupus tonicus Bourgogam  Pp Sirupi Chinae Sirupi Aurantii corticis Sirupi Aurantii florum Vini Hispanici aā 3° 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw 182.  Spiritus crinalis Harrspiri tua.  Ep Balsami peruviani 5,2 Tineturae Chinae 15° 0  Spiritus Vini Gallici 80° 0  Tinetura antipodagrica. Pradica,  Ep Balsami de Mecca 7,0 Croci 5,0° Corticis Chinae rubixe Herhae Salviae Radicis Sarsaparillas & 10,0° Spiritus diluti 400° 0,  Tinetura Chinae composita	Bud Ergänz -Taxe  Safranhaltage Chinatini tur  Rp Corticis Chinae gr pulv 60,0  Corticis Auruntii fruct conc 12,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccioneline 2,5  Spiritus diinti (60 %) 1000,0  Tinctura dentifricia roborans  Stärkende Zahntinktur  Pp Tincturae Chinae  Tincturae Calami  Tincturae Calami  Tincturae Santali rubri 10,0  Spiritus diinti (60 %) 50 0  Balsami peruviani  Acidi benzonci ää 1,0  Olei Citri gtt V  Olei Menthae piperiae gtt X  Zusatz zum Mundspillwas er  Tinctura stomachica  Munch Nosskom - Vorschr
Sirupus tonicus Bourgogne  Pp Sirupi Chinae Sirupi Aurantii corticis Sirupi Aurantii florum Vini Hispanici aā 3° 0.  Bei Durchfall der Kinder theolöffelw 183.  Spiritus crimalis Haarapiri tua.  Rp Balsami peruvini 5,2 Tincturae Chinae 15° 0  Tinctura antipodagrica. Prapier.  Rp Balsami de Mecca 7,0 Croci 5,0 Corticis Chinae rubrie Herhae Salvine Radicis Sarsaparillas & 10,0 Spiritus diluti 400° 0.  Tinctura Chinae composita. Elixir ro-	Bud Ergänz -Taxe  Safranhaltage Chinatini tur  Rp Conticis Chinae gr pulv 60,0  Corticis Auruntii fruot conc 12,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccionelloe 2,5  Spiritus diinti (60 %) 1000,0  Tinctura dentifricis roborans  Stärkende Zahntinktur  Pp Tincturae Chinae  Tincturae Calami  Tincturae Calami  Tincturae Chinamomi 75 20 0  Tincturae Santali rubri 10,0  Spiritus diluti (60 %) 50 0  Balsami peruviani  Acidi benzonci 83 1,0  Olei Citri gtt V  Olei Menthae piperitae gtt X  Zusatz zum Mundspillwas er  Tincturae Chinae compositae
Sirupus tonicus Bourgogne  Pp Sirupi Chinae Sirupi Aurantii corticis Sirupi Aurantii florum Vini Hispanici aā \$5 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw 182.  Spiritus crinalis Hazrapiri tua.  Ep Balsami peruviani 5,3 Tineturae Chinae 15 0 Spiritus Vini Galliei 80 0  Tinetura antipodagrics. Pradier,  Ep Balsami de Mecca 7,0 Croci 5,0 Corticis Chinae rubrie Herbae Salviae Radicis Sarsaparillas & 10,0 Spiritus dilut 400 0,  Tinetura Chinae composita  Tinet Chinae composita. Elixir roborans s stomachioum Whyttix Tine-	Bud Ergänz -Taxe  Safranhaltage Chinatini tur  Rp Conticis Chinae gr pulv 60,0  Corticis Auruntii fruot conc 12,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccionelloe 2,5  Spiritus diinti (60 %) 1000,0  Tinctura dentifricis roborans  Stärkendo Zahntinktur  Pp Tincturae Chinae  Tincturae Calami  Tincturae Calami  Tincturae Chinamomi 75 20 0  Balsami peruviani  Acidi benzonci 55 1,0  Olei Citri gtt V  Olei Menthae piperitae gtt X  Zusatz zum Mundspillwas er  Tincturae Chinae compositae  Tincturae Chinae compositae  Tincturae Rhel vinosae 55
Sirupus tonicus Bourgogam  Pp Sirupi Chinae Sirupi Aurantii corticis Sirupi Aurantii florum Vini Hispanici aā 3° 0.  Bei Durchfall der Kinder theolöfielw 182.  Spiritus crinalis Harrspiri tua.  Ep Balsami peruviani 6,2 Tineturae Chinae 15° 0  Spiritus Vini Gallici B0 0  Tinetura antipodagrica. Prabier.  Ep Balsami de Mecca 7,0 Croci 5,0 Croci 5,0 Corticis Chinae rubite Herhae Salvine Radicis Sarsaparillas 55 10,0 Spiritus diluti 400° 0.  Tinetura Chinae composita  Tinet Cinchonae composita. Elixir roborans s stomachicum Whytti: Tineture roborans Whytti: Zusammengesetzte Chinatinktur Robert Witt Silber-	Bud Ergünz -Taxe  Safranhaltıge Chinatini tur  Rp Corticis Chinae gr pulv 60,0  Corticis Auruntii fruct conc 12,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccioneline 2,5  Spiritus Chinic (60 %) 1000,0  Tinctura Chinic Theotomas  Stärkende Zahntinktur  Pp Tincturae Chinic Theotomas  Thecurae Calami  Thecurae Calami  Thecurae Chinamomi 75 20 0  Tincturae Santali rubri 10,0  Spiritus Chinic (60 %) 50 0  Balsami peruviani  Acidi benzoici 53 1,0  Olei Citri gtt V  Olei Menthae piperitae gtt X  Zusatz zum Mundapillwas er  Tincturae Chinae compositae  Tincturae Rhel vinosae 55  Tisane de Quinquina (Gali)
Sirupus tonicus Bourgogne  Pp Sirupi Chinae Sirupi Aurantii corticis Sirupi Aurantii florum Vini Hispanici aā 3° (a  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw 182.  Spiritus crinalis Haarapiri tua.  Ep Balsami peruviani 5,2 Tineturae Chinae 15° (5) Spiritus Vini Gallici 80° (6)  Tinetura antipodagrica. Pradier.  Ep Balsami de Mecca 7,0 Croci 5,0 Corticis Chinae rubrae Herhae Salviae Radicis Esrasparillas & 10,0 Spiritus diluti 400° (a)  Tinetura Chinae composita Tinet Cinchonae composita. Elixir roborans s stomachicum Whyttii Tinetura foborans Whyttii Zusammengesetzte Chinatinktur Robert Witt Silbertropfen fürs Freber Whyttische Tropfen	Bud Ergänz -Taxe  Safranhaltage Chinatini tur  Rp Conticis Chinae gr pulv 60,0  Corticis Auruntii fruot conc 12,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccioneline 2,5  Spiritus diinti (60 %) 1000,0  Tinctura dentifricis roborans  Stärkende Zahntinktur  Pp Tincturae Chinae  Tincturae Calami  Tincturae Calami  Tincturae Suntain rubri 10,0  Spiritus diinti (60 %) 50 0  Balsami peruviani  Acidi heuzonci 33 1,0  Olei Citri gtt V  Olei Menthae piperitae gtt X  Zusatz zum Mundspillwas er  Tincturae Chinae compositae  Tincturae Chinae compositae  Tincturae Chinae  Tisana Chinae  Tisana (Gali)  Rp Corticis Chinae conesi 20 g
Sirapus tonicus Bourgogne  Pp Sirapi Chinae Sirapi Aurantii corticis Sirapi Aurantii florum Vini Hispanici aŭ 3º 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw 182.  Spiritus crinalis Haarspiritus.  Bp Balsami peruviani 5,2 Tincturae Chinae 15 0 Spiritus Vini Gallici 80 0  Tinctura antipodagrics. Pradier.  Ep Balsami de Mecca 7,0 Croci 5,0 Corticis Chinae rubrae Herhae Salviae Radicis Sirapparillas Ex 10,0 Spiritus diluti 400 0,  Tinct Clinchonae composita. Elixir roborans s stomachicum Whyttir Tinctura foborans Whyttil. Zusammengesetzte Chinatinktur Robber Witt Sibertropfen fürs Freber Whytt'sche Tropfen Teinture de Quina composé Compound	Bud Ergünz -Taxe  Safranhaltage Chinatini tur  Rp Conticis Chinae gr pulv 60,0  Corticis Auruntii fruct cone i.o.0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccioneline 2,5  Spiritus diluti (60 %) 1000,0  Tinctura dentifricis roborans  Stärkendo Zahntinktur  Pp Tinctume Chinee  Tincturae Chinamomi RE 20 6  Tincturae Sanuah rubri 10,0  Spiritus diluti (60 %) 50 0  Balsami peruviani  Acidi beuzone 8a 1,0  Olei Citri gtt V  Olei Menthae piperitae gtt X  Zusatz zum Mundspillwas er  Tincturae Chinae compositae  Tincturae Rhei vinosae 25  Tisane de Quinquina (Gali)  Rp Corticis Chinae conesi 20 g  Aquae destallatae chullients 1000 g
Sirapus tonicus Bourgogne  Pp Sirapi Chinae Sirapi Aurantii corticis Sirapi Aurantii forum Vini Hispanici aă 3° 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw 182.  Spiritus crinalis Haarapiritus.  Bp Balsami peruviani 5,2 Tineturae Chinae 15° 0 Spiritus Vini Galliei 80° 0  Tinetura antipodagrics. Pradier.  Rp Balsami de Mecca 7,0 Croci 5,0 Corticis Chinae rubrie Herhae Salviae Radicis Esraparillas & 10,0 Spiritus Chinae composita  Tinet Clinchonae composita. Elixir roborans s stomachicum Whyttii Tincturs foborans Whyttii. Zusammongesetzic Chinatinktur Robert Witt Sibertropfen fürs Freber Whytt'sche Tropien Teinture de Quina composé Compound Tinctura of Cinchona	Bud Ergünz -Taxe  Safranhaltage Chinatini tur  Rp Conticis Chinae gr pulv 60,0  Corticis Auruntii fruct cone i.o,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccioneline 2,5  Spiritus diluti (60 %) 1000,0  Tinctura dentifricis roberans  Stärkende Zahntinktur  Pp Tincturae Chinae  Tincturae Calami  Tincturae Chinae  Tincturae Suntali rubri 10,0  Spiritus diluti (60 %) 50 0  Balsami peruviani  Acidi benzore 8 1,0  Olei Citri gtt V  Clei Menthae piperitae gtt X  Zusatz zum Mundspülwas er  Tincturae Shinae  Tincturae Chinae  Munch Nosokom -Vorschr  Rp Tincturae Chinae compositae  Tincturae Rhei vinosae 20 g  Aquae destillatae chullientae 1000 g  Nach zwei Stunden durchseihen
Sirupus tonicus Bourgogam  Pp Sirupi Chinae Sirupi Aurantii corticis Sirupi Aurantii florum Vini Hispanici aă 2° 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw 182.  Spiritus crinalis Harrspiri tua.  Ep Balsami peruviani 5,2 Tineturae Chinae 150 Spiritus Vini Gallici 80 0  Tinetura antipodagrica. Prabier.  Ep Balsami de Mecca 7,0 Croci 5,0 Corticis Chinae rubite Herbae Salvine Radicis Sarsaparillas 55 10,0 Spiritus dilut 400 0,  Tinetura Chinae composita Tinet Chinae composita. Elixir roborans s stomachioum Whyttii. Tineturs foborans Whyttii. Zusammenge-setzic Chinatinktur Robber Witt Silbertropfen fürs Fieber Whytt'sche Tropfen Tointure de Quina composé Compound Tinetura of Cinchona Pharm Austr	Bud Ergünz -Taxe  Safranhaltage Chinatini tur  Rp Corticis Chinae gr pulv 60,0  Corticis Auruntii fruct conc 10,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccioneline 2,5  Spiritus diluti (60 %) 1000,0  Tinctura dentifricia roborans  Stärkendo Zahntinktur  Pp Tincturae Chinae  Tincturae Calami  Tincturae Chinae  Tincturae Santali rubri 10,0  Spiritus diluti (60 %) 50 0  Balsami peruviani  Acidi benzoici 83 1,0  Olei Chri gtt V  Olei Menthae piperitae gtt X  Zusatz zum Mundspillwas er  Tincturae Shome chinae  Munch Nosokom -Vorschr  Rp Tincturae Rhel vinosae ān  Tisane de Quinquina (Gall)  Rp Corticis Chinae concisi 20 g  Aquae destellatae chullientis 1000 g  Nach zwei Standen durchschen  Vinum Chinae aromaticam
Sirapus tonicus Bourgogne  Pp Sirapi Chinae Sirapi Aurantii corticis Sirapi Aurantii forum Vini Hispanici aă 3° 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw 182.  Spiritus crinalis Haarapiritus.  Bp Balsami peruviani 5,2 Tineturae Chinae 15° 0 Spiritus Vini Galliei 80° 0  Tinetura antipodagrics. Pradier.  Rp Balsami de Mecca 7,0 Croci 5,0 Corticis Chinae rubrie Herhae Salviae Radicis Esraparillas & 10,0 Spiritus Chinae composita  Tinet Clinchonae composita. Elixir roborans s stomachicum Whyttii Tincturs foborans Whyttii. Zusammongesetzic Chinatinktur Robert Witt Sibertropfen fürs Freber Whytt'sche Tropien Teinture de Quina composé Compound Tinctura of Cinchona	Bud Ergünz -Taxe  Safranhaltıge Chinatini tur  Rp Cotteis Chinae gr pulv 60,0  Corteis Auruntii fruct conc 12,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccioneline 2,5  Spiritus Chinit (60 %) 1000,0  Tinctura dentifricia roborans  Stärkende Zahntinktur  Pp Tincturae Chinite  Tincturae Chinite  Tincturae Chinite  Tincturae Santali rubri 10,0  Spiritus Chinite (60 %) 50 0  Balsami peruviani  Acidi benzocci ää 1,0  Olei Citri gtt V  Olei Menthae piperitae git X  Zusatz zum Mundspillens er  Tincturae Chinae compositae  Tincturae Rhel vinosae ää  Tisane de Quinquina (Gall)  Rp Corticis Chinae concisi 20 g  Aquae destilatae chullients 1000 g  Nach zwei Stunden durchseihen  Vinum Chinae aromaticum  Rp Tincturae Chinae 20,0
Sirapus tonicus Bourgogne  Pp Sirapi Chinae Sirapi Aurantii corticis Sirapi Aurantii florum Vini Hispanici aă 3° 0.  Bei Durchfall der Kinder theelöffelw isa.  Spiritus crinalis Haarapiritua.  Bp Balsami peruviani 5,2 Tineturae Chinae 15° 0 Spiritus Vini Galliei 80° 0  Tinetura antipodagrics. Prabier.  Rp Balsami de Mecca 7,0 Croci 5,0 Corticis Chinae rubrie Herbae Salviae Radicis Sarsaparillas & 10,0 Spiritus diuti 400° 0.  Tinetura Chinae composita. Elixir roborans s stomachicum Whyttix Tineturs roborans Whyttil. Zusammengesetzte Chinatinktur Eduser Witt Silbertropfen fürs Fieber Whyttis Campound Tinetura of Cinchena Pharm Austr  Pp Corticis Chinae gr pulv 60,0 Radieis Gentianae cone. Corticis Aurantii fruct cone. & 20,0	Bud Ergünz -Taxe  Safranhaltage Chinatini tur  Rp Corticis Chinae gr pulv 60,0  Corticis Auruntii fruct conc 10,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccioneline 2,5  Spiritus diluti (60 %) 1000,0  Tinctura dentifricia roborans  Stärkendo Zahntinktur  Pp Tincturae Chinae  Tincturae Calami  Tincturae Chinae  Tincturae Santali rubri 10,0  Spiritus diluti (60 %) 50 0  Balsami peruviani  Acidi benzoici 83 1,0  Olei Chri gtt V  Olei Menthae piperitae gtt X  Zusatz zum Mundspillwas er  Tincturae Shome chinae  Munch Nosokom -Vorschr  Rp Tincturae Rhel vinosae ān  Tisane de Quinquina (Gall)  Rp Corticis Chinae concisi 20 g  Aquae destellatae chullientis 1000 g  Nach zwei Standen durchschen  Vinum Chinae aromaticam
Sirupus tonicus Bourgogne  Pp Sirupi Chinae Sirupi Aurantii corticis Sirupi Aurantii florum Vini Hispanici aā 3° 0.  Bei Durchfall der Kinder theolöffelw isa.  Spiritus crinalis Haarapiri tua.  Rp Balsami peruviani 5,2 Tincturae Chinae 15° 0  Spiritus Vini Gallici 80° 0  Tinctura antipodagrica. Prapier.  Rp Balsami de Mecca 7,0 Croci 5,0 Corticis Chinae rubrie Herhae Salviae Radicis Sarsaparillas & 10,0 Spiritus diluti 400° 0.  Tinctura Chinae composita. Elixir roborans s stomachicum Whyttix Tinctura folionae Chinae composita. Elixir roborans Whyttii. Zubammengesetzic Chinatinktur Robert Wirt Silbertropfen fürs Fieber Whyttische Tropfen fürs Fieber Whyttische Tropfen fürs Fieber Whyttische Tropfen fürs Fieber Whyttische Tropfen Teinture de Quina composé Compound Tinctura of Cinchena Pharm Austr  Pp Corticis Chinae gr pulv 60,0 Radies Gentanne cone.	Bud Ergänz -Taxe  Safranhaltage Chinatini tur  Rp Conticis Chinae gr pulv 60,0  Corticis Auruntii fruct conc 12,0  Rhizomatis Serpentariae virg 12,0  Croci 4,0  Coccioneline 2,5  Spiritus diinti (60 %) 1000,0  Tinctura dentificia roborans  Stärkende Zahntinktur  Pp Tincturae Chinae  Tincturae Chinae  Tincturae Chinae  Tincturae Suntain rubri 10,0  Spiritus diiuti (60 %) 50 0  Balsami peruviani  Acidi benzonci ää 1,0  Olei Citri gtt V  Olei Menthae piperitae git X  Zusatz zum Mundspillwas er  Tincturae Chinae  Munds Nossoom -Vorschr  Rp Tincturae Chinae compositae  Tincturae Rhei vinosae ää  Tisana Chinae  Tisana (6di)  Rp Corticis Chinae concisi 20 g  Aquae destillatae ebullientis 1000 g  Nach zwei Stunden durchseihen  Vinum Chinae aromaticum  Rp Tincturae Chinae 20,0  Tincturae Chinae 20,0  Tincturae Chinae 320,0  Tincturae Chinae 320,0  Tincturae Chinae 320,0

Chma

Vinum Chinae cacaotinatum  Vin toni-nutritif au quinquina et au cacao de Bugeaud  Pp 1 Seminum Cacao (Caracas) 100,0 2 Spiritus Vim Gallici 400,0 3 Corticis Chinae regiae 120,0 4 Corticis Chinae regiae 120,0 6 Vini Hispanici 2000,0 6 Vini Hispanici 2000,0 1 frisch geröstet und gepulvert imit 2 zwei Tage digeriren, dann mit 3—6 acht Tage maceriren, Starkungsmittel für Genesende  Vinum Chinae ferratum  Chinaeisonwein  I Ergänzb  Rp Ferri citrici ammoniati 5,0 Viui Chinae 1000,0  Nuch 3 Tagenfiltriren Mässig warm aufzubewahren  II nach Masius  Pp 1 Corticis Chinae 90,0 3 Vini Malaconsis 3010,0 4 Tinchinae Aurantii cort. 270 0 5 Solut Ferri sulfurici (10 %) 540,0 8 Liquoris Ammonii caustici q s. 7 Ferri citrici 50,0 8 Sacchari albi 500,0 1 und 2 werden 6 Tage mit 8—4 macerir, 5 durch 6 gefallt, der Niederschlag gewaschen, der Tinktur zugesetzt und diese solauge stehen gelassen bis eine abfülturte Probe durch Eisenchlond nicht mehr gefült wird Dann 16st man 7 und 8 chne Erwärmen.	Vinum Chinae phosphoratum Robin Rp Kalu phosphorae neutral 12,0 Aquino destillatae 20,0 Yim Chinae 450,0 Sirupi Chinae 50,0 Addi phosphorici gtt I Vinum digestivom Malherre. Rp Vini Chinae 200,0 Sirupi opiati 20,0 Acadi hi drochlorici diluti 6 0 Bei Verdauungsschwische esslöffelweise. Vinum führlingum Szoum Rp Corticis Chinae regiae 50 0 Corticis Chinae regiae 50 0 Corticis Augusturae 15,0 Ligni Quassiae 10,0 Opia pulverati 1,0 Vini Hispanici Vini Gallici albi ää 1622,0  Vinum stomachicum Magenwein Rp Tincturae aromaticae 50 Tincturae demonaticae 20,0 Sirupi simplicis 30,0 Vini generosi albi 145,0 Verordaungen nach Husemann Rp Corticis Chinae pulverati Carbonis pulverati 33 100,0 D S Str. upulvei (Bei fauhgen und brandigun Geschwören) Rp Corticis Chinae 25,0 Acadi hydrochlorici diluti 5,0 Sirupi Cinnamomi 25 0 Dreistündlich 1—2 Esslöffel bei Wechselfieber
night mehr gefüllt wird Dann löst man 7 und	Sarupi Cinnamoma 25 0
Vinum Chinae martiatum  Vin ou Oenolé de Quinquina ferruguineux (Gall)  Pp Ferri sulturici cristall. Acidi clirici MA 2,0 Aquae destillatae calidae q s nd solut. (10,0) Vini Cinchonae (griscae, au grenache) 920,0	Carbonis pulverati 5,0  S Zahopulver  Rp Extracti Chinae spirituosi 8,0 Aquae Aurantii florum Aquae Cinnamomi Sirupi Aurantii corticis za 50 0  1/2 ständlich esslöffelweise (Bei Wehenschwäche)
Ague-Cure von Ayre und Ague-Cure Chinarindenauszuge Ague-Mixture von Christik ist eine C	von Jarne sind in der Hauptsache versüs Ihmatinktur mit Capsicumpulver

Agne-Mixture von Christin ist eine Chinatinktur mit Capsicumpulver Barterzeugungspomade von Roxen & Collin pomade Chinaeisenbler von Stroschein in Berlin Stark eingebrautes Bier mit einem Auszuge aus Chinarinde, Orangenschalen, Zimmt, Kardamom, Vanille und 2 Proc Eisenkarbonat

China Eisenbitter von E Meching in Mühlhausen Ein aus Chinarinde, Pome ranzenschalen, Muskathlüthen u.s. w. mit Goldmalaga bereitetei Wein mit 0,5 Proc. Eisen

Chinaperlen, Dr Seyvenen's, Kugelchen mit je 1,3 g Chinaalkaloiden, sollen, in Wasser gelöst, eingestellte Blumen lange frisch erhalten

Cinchonatabletten, Petzold's, enthalten jede 0,016 Cinchonm und 0,042 Koffein Eau dentifiliee des Cordilleres ist eine mit ätherischen Oelen versetzte Chinatinktur Lau de Quinine von Heinrich Eine Mischung aus Perubalsam, Riemusol, Rum. Wasser, Chinatinktur

Eau de Quinine von Pinaun enthalt keine Bestandtheile der Chinamide, ebenso wenig Metalisalze, Gerbstoffe, Canthariden, Sahcylsäure

Elixir antifébille d'Evangelista besteht aus Chinatinktur, Zucker und Elixir ad longam vitam

Elixir toni-fébrifuge au Quinquina et Café, von Deslauriers, ist ein versusster, weiniger Auszug aus Königschina, brauner Chinarinde und geröstetem Kaffee

Gichtessenz, Liquor antineuralgious Barrier, mit Zucker und Glycerin vei setzter, weingeistiger Chinaauszug

Haarbalsam, Mailandischer, von KRELLER, 1st eine Rindermarkpomade mit Chinaextrakt

Haarerseugungstinktur, Knewel's, Chinatinktur, Lebensbalsam und Zwiebelsaft Haaressenz von Moras, ist ein parfümirtes Gemisch aus Chinatinktur, Ricinusol,

Haarwuchssalbe von Otto Selle Wachssalbe mit Chinaextrakt, Catechutinktur

und Perubalsam

Influeuzin der Auerbacher Fabrik soll ein neuer, aus Chinarinde hergestellter neutraler Körper sein (1890)

KAPLICK's Migranemittel. 1) Chinatinktur, 2) aromatische Eisentinktur, 3) Schlüssel

Mundwasser von Perefermann Tinktur aus Sternams, Nelken, Chinarinde mit Pfefferminzöl

Quina Laroche ferrugineux ist ein Chinawein mit 1 Proc Essenpyrophosphat

und Ammoniumcitrat

Raphael Quinquina von Lanque ist ein Wein mit Spuren von Chinin

Reparateur à base de Quinquina, von F Cauco, ist ein bleihaltiges Haarfarbe mittel ohne Chinabestandtheile

Roborirendes Pulver, Simon's, enthalt Chinarinde, Kalkhydrat, Rhabarber, Eisen

karbonat

Tanno Quinine, Haarwuchsessenz, ist eine Tinktur aus Chinarinde, Gallapfeln, Bergamottol und Nerohol

Tinet Stomachica comp. "Tableids" von Burrouges, Wellcome et Co enthalten je 5 Tropfen Tuctura Chimae comp, Rhei vinosa und aromatica Trunksuchtmittel von Keelex, enthalten Goldehlorid, Atropin, Strychnin, Hydrastinin, Chinaffuidextrakt

Vin de Fordyce ist ein weiniger Auszug aus Königschina und Nelken
Vin de Vasseur Ein arsenhaltiger, aromatischer Chinawein
Vin de Vial Calcu lactophosphoric 10,0, Ferri eitzie ammon 3,0, Extract Carnis
3,0, Extract Chinae 10,0, Vini Xerensis et Malacensis ää 250,0
Zahnpulver, Miller's Chinarinde 60,0, pracipit kohlensaurer Kalk 120,0, Auster schalen 60,0, Myrrhe 35,0, Minzenöl 15 Tropfen

# Chinidinum.

Diese mit dem Chinin isomere Base wurde 1833 von Henry und Delonder beobachtet, von ihnen aber für Chiminhydrat gehalten. Als besondere Base wurde sie dann durch VAN HELININGEN 1848 festgestellt Die Base hat im Verlause der Zeit eine grosse Anzahl von Namen erhalten, und zwar die folgenden β-Chinin, β-Chinidin, Conchinin, Chinotin, Cinchotin, Pitayin, krystallisirtes Chinicidin In manchen Preislisten wird sie heute noch als Chinidinum I. aufgeführt.1) Dazu kommt noch, dass das spater zu beschreibende Alkaloid "Cinchonidin" von Hisser und Anderen früher als Chinidin bezeichnet worden ist. - Aus allen diesen Gründen wird man sich namentlich bei alteren Angaben stets die Frage vorzulegen haben, welche Base eigentlich gemeint ist

Das Chinidin ist in der Mehrzahl in der zur Chininfabrikation dienenden China rinden enthalten, ferner in einer auf Java kultivirten Calisaya, auch in Cinchona amygdalifolia und pitayensis, besonders reichlich aber ist es in der von einer Remigia (pedunculata) Kolumbiens abstammenden China cuprea enthalten

l Chmidinum Freies Chinidin. Conchinin. Quinidine. Quinidina Configuration Mol. Gew. = 324 Die Darstellung erfolgt in der Regel aus dem Chinicidin

Darstellung Man extrahirt Chinioidin mit Aether Der nach dem Abdestilliren des Aethers hinterbleibende Rückstand wird in verdünnter Schwefelsaure gelöst und mit Ammoniak genau neutralisirt. Man setzt alsdann zu der Flüssigkeit solange gesättigte Seignettesalzlösung hinzu, als noch ein Niederschlag entsteht. In dem so erzeugten Niederschlage befinden sich die Tartrate des Chinins und des Cinchonidins einigem Stehen, entfarbt das Filtrat mit Thierkohle und fügt Kaliumjedidlosung hinzu Hierdurch schoolet sich das Chinidin als jodwasserstoffsaures Salz ab Man filtrit dieses

<sup>1)</sup> Während das Cinchonidin als Chinidinum II. bezeichnet wird

Chimidinum 741

nach einigem Stehen ab, wäscht es aus, zerlegt es durch Ammoniak und löst das in Fieiheit gesetzte und gewaschene Chinidin in verdunnter Ess graure. Diese Lösung wird nochmals mit Thierkohle entfarbt, alsdann fällt man das fiele Chinidin durch Uebersattigen mit Ammoniak, wascht es aus, presst es ab und krystallisirt es aus siedendem Alkohol ein.

De Veil benutzte die Schwerlöslichkeit des Chimidinbitartrats in Wasser zur Abscheidung des Chimidins aus dem Chimidin 100,0 Chimidin werden unter gelindem Enwarmen in einer Lösung von 50,0 Weinsaure in 200,0 Wasser aufgelöst, hierauf stark umgerührt, wobei die Wande des Glases mit dem Glasstabe gerieben werden, und dann der Ruhe überlassen Enthalt, wie meistens der Fall ist, das Chimidin Chimidin, so gesteht die Masse in wenigen Tagen zu einem dünneren oder dickeren Krystallbrei, der auf ein Leinentuch gebracht wird Nachdem die sirupartige, braune Flüssigkeit so viel wie möglich abgelaufen, wird der Ruchstand gelinde gepresst, um die anhangende Flüssigkeit zu entfernen, in dem 14 fachen Gewichte heissem Wasser aufgelöst und dann die Losung heiss filtrit. Beim Abkuhlen scheidet sich das Chimidinbitartrat in Krystallen ab, welche durch Umkrystallisiren farblos gemacht werden. Die Abscheidung der freien Base und die weitere Reinigung derselben erfolgt wie oben angegeben. Das Chimidin enthalt 20—60 Proc Chimidin

Eigenschaffen Das Chinidin krystallisirt aus Alkohol in glänzenden, vierseitigen Prismen mit 1 Mol Krystallalkohol Diese Krystalle werden an der Luft unter Abgabe von Alkohol undurchsichtig, abei erst bei 120°C alkoholfrei, und zwar, ohne dass dabei Schmelzen stattfindet Das von Wasser und von Alkohol freie Chinidin schmilzt bei 168°C — Aus Aether krystallisirt es in Rhomboedern, aus siedendem Wasser in Form zarter Blattehen mit 1½ Mol Wasser Diese, 1½ Mol Wasser enthaltenden Krystalle verwittern nicht an der Luft

Das wasserfreie Chinidu löst sich in 2000 Th. Wasser von 15°C, oder in 750 Th. siedendem Wasser, auch in etwa 30 Th. Weingeist von 90 Proc, oder in 22 Th. Acther Von siedendem Alkohol braucht es 4 Th. zur Auflosung, in siedendem Chloroform ist es leicht, in Petroleumäther nur weing loslich

Bei der Salzbildung spielt das Chinidin die Rolle einer zweißeurigen Base, inde-sen reagiren die im chemischen Sinne neutralen Salze sauer, die im chemischen Sinne basischen Salze dagegen sind neutral, was zu einer gewissen Verwirrung in der Nomenklatur geführt hat

Die Losungen des Chinidins reagiren sehwach alkalisch, sind von stark bitterem Geschmack und optisch rechts drehend. Für eine Auflosung in 97 proc. Alkohol ist nach Hesse  $|\alpha|_{\rm D} = +286,77$  (Eine alkoholische Chininlosung dreht im Gegensatz hierzu links.)

Seinen chemischen Eigenschaften nach zeigt das Chinidin fast das gleiche Verhalten wie das Chinin Die Uebereinstimmung kommt z B in folgenden Thatsachen zum Ausdruck

1) Die mit sog Oxysauren, z B Schwefelsaure, angesauerten Losungen fluoreseiren blau ebenso wie diejenigen des Chinin — 2) Löst man etwas Chinidin in starkem Chlorwasser, so wird diese Lösung durch Zuträufeln von Ammoniak smaragdgrün gefarbt (Thalleiochin-Reaktion) — 3) Mit Jod geht es dem Herapathit ahnliche Verbindungen ein.

Dagegen weicht es ab 1) im Schmelzpunkt Wasserfreies Chinin schmilzt bei 175°C, wasserfreies Chinidin bei 168°C 2) Es giebt ein schwerlosliches saures Tartrat und ein schwerlosliches Jodhydrat (s. w. unten) 3) Endlich ist die alkoholische Lösung rechtsdrehend, während diesenige des Chinins linksdrehend ist

li Chinidinum sulfuricum (Erganzb) Sulfate de Quinidine basique (Gall) Quinidinae Sulfas (U-St) Chinidinsulfat. Schwefelsaures Chinidin  $(C_{50}H_{21}N_2O_2)_2$ .  $H_2SO_4+2H_2O$  Mol. Gew =782. Das von den Pharmakopoen aufgenommene Salz ist durchweg das dem gewohnlichen Chininsulfat entsprechende basische Chinidinsulfat, welches ebenso wie das Chininsulfat seiner neutralen Reaktion wegen in der Regel als das neutrale Salz bezeichnet wird. Es ist zweckmassig als gewöhnliches Chinidinsulfat zu bezeichnen

742 Chimidinum

Darstellung. Die Darstellung des Chiminsulfats erfolgt in der nämlichen Weise wie diejenige des Chiminsulfats Man löst 6,5 Th Chimidin (auf die wasseifreie Base be rechnet) in 1 Th konc Schwefelsaure und 100 Th Wasser, unter Erwarmen, entfubt die neutral gemachte Lösung durch Thierkohle und bringt sie zur Krystallsation (vergl S 757)

Eigenschaften. Weisse, seidenglauzende, nadelformige Krystalle, löslich in etwa 100 Th kaltem oder 10 Th siedendem Wasser, zu klaren, neutralen Flussigkeiten von stark bitterem Geschmack Löslich auch in 20 Th kaltem oder 10 Th siedendem Chlore form, in siedendem Alkohol ist es leicht, in Aethei nur wenig löslich. In der wässerigen oder alkoholischen Losung ruft verdunnte Schwefelsbure blaue Fluorescenz hervor

Figt man zu 5 Th der kalt gesattigten wassenigen Chinidinlosung 1 Th starkes Chlorwassen, so entsteht auf Zusatz von Ammoniakflussigkeit smanagdgrune Farbung (Thal leiochin-Reaktion, die auch beim Chinin eintritt) — Die wassenige, mit einigen Tropfen Salpetersaure angesauerte Chinidinsulfatlosung wird durch Baryumnitratlosung gefallt, durch Silbernitiatlosung dagegen nicht verändert

1) Das Chmidinsulfat darf durch Trochnen bei 100° C nicht mehr als Prufuna 4.7 Proc Gewichtsverlust erleiden Das Salz obiger Formel besteht iechnetisch aus 82,86 Proc Chinidin 12,54 Proc Schwefelsaure and 4,6 Proc Wasser Ein hoherer Wasser gehalt würde wahrscheinlich auf eine Beimischung von Chininsulfat zuruckzufuhren sein. welches bekanntlich mit 7 Mol Wasser krystallisirt 2) Beim Durchfeuchten mit konc Schwefelsaure oder Salnetersaure farbt Chinidinsulfat sich höchstens gelblich. Die gelb hehe Färbung mit Schwefelsaure wird durch fremde organische Substanzen bewinkt, welche nur in Spuren zugelassen sind. Bei Anwesenheit von Zucker wurde intensive Braunung erfolgen Entsteht durch Salpetersaure Rothfarbung, so konnte diese durch Bruein oder Morphin verursacht sein 3) 0,2 g verbrennen bei Luftzutritt, ohne einen Rückstand zu hinterlassen (Mineralische Verunzeinigungen) 4) 0,5 g Chimidinsulfat sollen sich in 10 g Chlorofoim vollstandig auflösen 5) Erwarmt man 0,5 g Chinidinsulfat mit 10 cem Wasser auf etwa 60°C, so erfolgt Auflusung Fügt man zu der Losung 0,5 g Kahumjodid unter Umschwenken, so erfolgt Abscheidung des schwerlöslichen Chinidinjodhydiates Der Nieder schlag ist zunachst kasig und wird allmahlich kornig. Man lasst 1-2 Studen unter öfterem Umruhien stehen und filturt alsdann ab. Das Filtrat weide auf Zusatz eines Tropfens Ammoniakflussigkeit nicht, oder nur sehr schwich getiubt (Chinin) 6) Lost man 0.5 g Chinidinsulfat mit Hilfe von etwas Schwefelsaule in 10 com Wasser, übersattigt mit Ammoniak und schüttelt mit 15 com Aether, so sollen zwei, auch nach langerem Stehen klar bleibende Schichten sich bilden Eine Trubung deutet auf Cinchonin 7) Wird zu 3 ccm einer bei 15°C gesättigten Lösung von Chinidinsulfat eine kleine Menge Ammoniak zugesetzt, so scheidet sich ein weisser Niederschlag von reinem Chinidin ab, zur Auflösung desselben sind mehr als 30 cem Ammoniakflussigkeit erforderlich, wenn grossere Mengen anderer Alkaloide nicht zugegen sind.

Aufbewahrung Da das Salz nur verhältnissmässig selten gebraucht wird, so empfiehlt sich die Aufbewahrung unter Lichtschutz

Anwendung. Das Chimidinsulfat wird unter den gleichen Indikationen und in den gleichen Gaben angewendet, wie das Chiminsulfat Es wirkt etwas schwacher (ist die Wirkung des Chimins 10, so ist diejenige des Chimidins 9), als das Chimin, dafür aber soll es auch weniger unangenehme Nebenwirkungen besitzen

III. Chimidinum bisulfuricum Saures schwefelsaures Chimidin  $C_{20}H_{24}N_2O_2$   $H_2SO_4 + 4H_2O$ . Mol. Gew. = 494. Nach den heutigen Auffassungen eigentlich das neu trale Sulfat des Chimidins

Zur Darstellung löst man in einer Mischung von 10 Th kone Schwefelsaure und 50 Th Wasser, 82,5 Th wasserfreies Chinidin und dunstet die Lösung bis zur Krystallisation ab — Oder man übergresst 10 Th. des neutralen Chinidinsulfates mit 40 Th Wasser, löst durch Zusatz von 1,3 Th kone Schwefelsaure (mit etwas Wasser verdunnt) auf und dunstet bis zur Krystallisation ab

Chinidinum 743

Farblose, lange Saulen, in 8 Th Wasser von 15°C zu einer blaulich fluoreschien den Flüssigkeit loslich. Giebt mit Jod mehrere als "Chimidin-Herapathite" bezeichnete Verbindungen

Chinidinum hydrochloricum Chlorwasserstoffsaures Chinidin  $C_{20}H_{24}N_2O_3$ . HCl  $+H_2O$  Mol Gew = 378,5 Zur Darstellung löst man a) 10 Th wasserfices Chinidin in 200 Th Wasser and 4,5 Th Salzsaure (von 25 Proc HCl) and dunstet die Losing zur Krystallisation ein, oder b) man setzt 100 Th. krystallisites Chinidinsulfat  $(C_{20}H_{24}N_2O_2)_2$   $H_2SO_4 + 2H_2O$  (s dieses Salz) in wasseriger Losing mit 31 Th krystallisitem Baryumchlorid Ba  $Cl_2 + 2H_2O$  um, verfahrt im übrigen genau, wie unter Chininum hydrochloricum angegeben ist

Farblose, asbestartige Prismen, loslich in etwa 50 Th. Wasser von 15° C, leicht lös lich in Weingeist, fast unloslich in Aether

Chinidinum bihydrochloricum. Saures salzsaures Chinidin  $C_{20}H_{*4}N_{2}O_{*1}$  2 HCl + H<sub>2</sub>O Mol. Gew = 415 Dieses Salz wird erhalten, indem man 10 Th. des vorigen  $(C_{20}H_{24}N_{2}O_{*2} HCl + H_{*2}O)$  mit 50 Th Wasser und 4 Th Salzsaure (von 25 Proc HCl) in Losung bringt und die Losung zur Krystallisation eindunstet

Chinidinum hydrojodicum Jodwasserstoffsaures Chinidin  $C_{20}H_{24}N_2O_3$ . HJ Mol Gew =452. Man lost 10 Th des krystallisurten Chinidinsulfates in 300 Th Wasser von etwa 50°C und fallt unter Umrühren mit einer Losung von 4,5 Th Kaliumjodid Der ursplunglich kasige, spater kornig werdende, weisse Niederschlag wird gewaschen und dann getrocknet. Die Operationen sind moglichst rasch und vor Licht geschützt, aus zuführen

Weisses, körnig krystallinisches Pulver, in 1250 Th. Wasser, sehr schwer in Alkohol loslich. Vor Licht geschutzt aufzubewahren

Chinidinum tannicum. Conchinaum tannicum Gerbsaures Chinidin. Gerbsaures Conchinia Chinidintaniat. Zui Daistellung werden 100 Th. des officinellen Chinidinsulfats (C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub> H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2H<sub>4</sub>O in 8000 Th kochend heissem Wasser gelöst und in einem geraumgen Gefäss (von ca 5000 Vol.-Th Inhalt) mit <sup>3</sup>/<sub>4</sub> Vol. einer kolitten, kalten, aus 180 Th Gallusgerbsaure und 1400 Th. Wasser dargestellten Lösung versetzt Nach dem Umrühren lässt man sofort gleichzeitig das letzte <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Volumen der Gerbsaurelosung und 40 Th 10 proc. Aetzammon, verdunnt mit 360 Th. Wasser, hinzufliessen, wahrend die Fällungsflüssigkeit agitirt wird. Nach einstundigem Stehen wird der Niederschlag in einem leinenen Kolatorium gesammelt, mit kaltem Wasser abgewaschen, ausgedrückt, in nur lauer Warme am schattigen Orte ausgetrocknet, endlich zu Pulvei zerrieben und an einem schattigen Orte in dicht geschlossenem Glasgefäss aufbewahrt Ausbeute 220—230 Th

Zur Darstellung darf unbedingt nur destillirtes Wasser in Anwendung kommen, uberhaupt sind eiserne Gerathschatten sorgfaltig zu vermeiden. Aus der Fallungsflussigkeit ist der Chinidinrest durch Ansauern mit Schwefelsaure etc auszuscheiden. Die Wärme zum Trocknen überschreite nicht 40°C

Ein weissliches, in Wasser und Aether unlösliches, in Weingeist und verdunnten Sauren lösliches Pulver Die verdunnte Losung in verdunnter Schwefelsaure schmeckt sehr bitter und fluoreseirt wie eine Chimilosung Alkaloidgehalt mindestens 33,3 Proc Behufs Abscheidung und Bestimmung des Alkaloidgehaltes wird das Tannat mit dem 15 fachen Gewicht Bleioxyd und Wasser gemischt, langsam bei einer 40°C nicht übersteigenden Lemperatur eingetrocknet, dann mit Weingeist extrahirt, der Auszug eingetrocknet und gewogen Eine Formel lasst sich nicht angeben

Das Praparat findet hauptsachlich in der Kinderpraxis, an Stelle des Chinintannates Verwendung als Antipyreticum, bei Diarihöen und Keuchhusten in Gaben von 0,1—0,2 g mehrmalstäglich. Gegen Dyspepsie, Diarrhoe, Nephritis, Albuminurie Erwachsener 0,1—0,8 g zweimal täglich, in der Veterinarpraxis gegen das Erysipel der Schweine 1,5 g dreimal täglich

744 Chinidinum

Chinidinum glycyrthinatum purum. Chininum dulce Sweet Quinine Büsses Chinin Ist ein mit Glycyrthizm verbundenes Chinidin Zu seiner Darstellung werden 100 Th Glycyrthizm mit 300 Th destillitem Wasser und 45 Th 10 proc Aetzammon gemischt und im Wasserbade erwärmt. In die umgeruhlte Mischung wird eine heiße Lösung von 40 Th gewöhnlichem Chinidin sulfat in 500 Th lauwarmem Wasser und 17,5 Th verdünnter Schwefelsaure (1,115 spec. Gew.) gegossen. Die unter Umruhren im Wasserbade einitzte, dann erkaltete Mischung wird zwei Tage beiseite gestellt, dann der Bodensatz gesammelt, mit etwas kaltem Wasser ausgewaschen und bei gelinder Warme getrocknet. Der Chinidinhydiatgehalt betragt 30 Proc

Ein gelbbraunes Pulver, nur wenig löslich in Wasser, von bitterlich süssem Geschmack

Das robe Glycyrrhizin-Chinidin, robes Süss Chinin, stellt man dadurch her, dass man nach der Bereitung des Succus Laquiritiae depuratus den Ruckstand und die Bodensatze mit ammoniakalischem Wasser extrahirt, den filtriten Auszug zur Trockne eindampft, zu Pulver zerreibt, hierauf 120 Th desselben mit 110 Th Wasser und 45 Th. 10 proc Aetzammon mischt, dann mit einer heissen Losung von 40 Th Chinidinsulfat in 800 Th Wasser und 17,5 Th verdünnter Schwefelsaure versetzt und endlich das Gemisch zur Trockne abdampft und zu Pulver zerreibt. 1 g entspricht = 0,25 g Chinidinsulfat Es ist ein braunes, süsslich schmeckendes Pulver Dieses Prapaiat ist zu dispensiren, wenn das obige reine (purum) nicht ausdrucklich vorgeschrieben ist.

Chinidinum ureato-hydrochloricum Chinidinum binuriaticum carbamidatum. Chinidin-Harnstoff Chlorhydrat Wird aus 380 Th Chinidinum hydrochloricum, 300 Th verdünnter Salzsaure (von 12,5 Proc HCl) und 60—61 Th reinem Harnstoff in der namhehen Weise dargestellt, wie das Chinimum ureato hydrochloricum s dieses 8 754.

## Pilulae anticatarrhales Hagen Hagen's Katarrh-Pillen (Hamb Vorschy)

Rp. 1 Chimidini sulfunci 2 Cinchonidini sulfunci

8 Tragacanthae pulveratae 4 Radicis Gentianae pulv

5 Sacchars albi pulv zā 5,0 6 Radicis Althaese pulv 5,0

7 Aguae 2,0 8 Acid: hydrocklerici (25 %) 9 Glycarini ñā 5,0

Die Mischung von 1-6 ist mit der Mischung aus 7-9 zu 200 Pillen zu verarbeiten, welche mit Zimmtpulyer zu bestreuen sind.

## Pulvis autiphlogisticus infantum Kinderpulver mit Chinidintannat

L

Rp Chinifini tannid 5,0 Magnesii carbonici 0,5 Bacchari albi 80,0 Elzeosarchari Foeniculi 10 0

1-2 ständlich eine starke Messerspitze während des Zahnene, bei heissem Kopt, Durchiall, Katurrh, Husten.

77

Rp. Chinidini tannici 2,0 Magnesii carbonici 0,2 Sacchari albi 5.0.

Divide in partes decem 1 bis 2 stündlich 1/2 bis 1/1 Pulver

> Pulvis contra Hemicraniam Hagen's Migraine-Pulver Ep Chinidini sulfurici 1,5 Coffeni

Acidi tartarici	žă, 1,0
Morphini puri	0,05
Charlenst alka	40.0

Divide in partes quinque Morgens u Abends 1 Pulver

## Pulvis pro infantibus BISMARCK BISMARCK'sches Kinderpulver

Rp Chmidin tanne 5,0
Magnesii carbonic 0,5
Sacrhari albi 20,0
Eleosacchari l'ocnicul 5,0
Radicis Laquirine 1,0

Messerspitzenweise zu gebon

## Trochisci roborantes

## Kraitbrötchen Kraftpastillen Blutundeisenbrötchen

Rp	1	Chimdin tanne	80,0
-	2	Pulveris aromatici	5,0
	3	Cortreis Aurantii fructu	a 2,5
	4	Vanillae saccharatae	5,0
	5	Tragacanthae	20,0
	6	Sacchan Albi	0,008
	7	Magnesii carbonici	2,5
	8	Lign Santah rebri	5,0
	9	Aquee Aurantil florum	500
	10	Glycermi	20,0
	11,	Ferri oxydati fusci	20,0
	18	Magnesii carbonici	2,5
	13	Bacchari albi	50,0
	14	Glycerini	10,0
	15	Aquae destrilatae	5,0

Man mischt einerseits 1—10, anderseits 11—15, vereinigt beide Mischungen u formt 300 Pastillen Äsglich 3—6 Stück bei chlorotuschen und neuraschenischen Zuständen aller Art Chiminum 745

#### Trochisci reberantes infantum Kraftbräichen für Kinder

Rp Chinddini tannici 20,0

Magnesii carbonici 2,5

Tragicanthac 300,0

Bacchari albi 500,0

Ligni Santah rubri 6,0

Pulveris aromatici 2,0

Ferri ovydati fusci 20,0
Giycerini 80,0
Aquae destillatae 40,0, vel q s
Zu 800 Pastillen zu formen 1—4 Pastillen täglich
bei Keuchhusten u Erkunkungen des Verdauungskannsis

Febriline, Gehemmittel, angeblich geschmackloses Chinin. Ist ein sämefreier Citronensirup mit einem mässigen Gehalt an Chinidin.

# Chininum.

Chininum Chinin. Quinine Quinina. Die wasserfreie Base hat die Zusammensetzung  $C_{20} H_{24} N_1 O_2$ . Mol Gew. = 324 Die wasserhaltige Base entspricht der Formel  $C_{20} H_{24} N_1 O_2 + 3 H_2 O$  Mol. Gew. = 878.

I Chiminum hydratum Chimnum (Helv) Quinine hydrate (Gall.) Quinina (U-St) Chiminhydrat.  $C_{00}H_{01}N_0O_0 + 3H_0O$  Mol. Gew = 378

Darstellung Man löst 100,0 g gewohnliches Chiminsulfat in 2 Liter Wasser unter Zufugung von 112 g verdünnter Schwefelsaure (von 10 Proc.) und versetzt diese, wenn nöthig filtrirte Lösung unter Umrühren mit 240,0 g Ammoniakflussigkeit (von 10 Proc.) Man lasst das Ganze unter gelegentlichem Umrühren in einem bedeckten Gefasse 24 Stunden stehen, dann filtrirt oder kolirt man ab, wascht bis zum Verschwinden der Schwefelsaure-Reaktion aus und lasst den Niederschlag auf poröser Unteilage bei 15—25° C an der Luft trocknen

Eigenschaften. Ein weises, mikrokrystallinisches Pulver ohne Geruch, von sehr bitterem Geschmack, welches im befeuchteten Zustande empfindliches rothes Lackmuspapier blaut und Curcumapapier bräunt, sber Phenolphthalein nicht röthet (Atropin würde Phenolphthalein röthen) In kaltem Wasser ist es sehr schwer (1 1670) löslich, gleichfalls sehwer löslich in kaltem Benzol oder Petrolather Dagegen löst es sich in 6 Th Weingeist oder in 5 Th Chloroform, oder 200 Th Glycorin, auch in rund 20 Th. Aether Von siedendem Wasser bedarf es 900 Th zur Lösung — Die Lösungen des Chinins lenken die Ebene des polarisirten Lichtes nach links ab, während Chinidin rechtsdrehend ist. (Siehe S 741)

Ueber Schwefelsäure oder an trockuer Luft grebt das Chininhydrat 2 Mol (= 9,5 Proc.) Wasser ab, es hinterbleibt die Verbindung  $C_{20}H_{24}N_2O_3 + H_3O$  Diese wird erst durch Trocknen bei 100° C völlig wasserfrei. Der Wassergehalt des Chininhydrates  $C_{20}H_{24}N_3O_3 + 3H_3O$  betragt rechnerisch 14,28 Proc.

Wird das Chininhydrat erhitzt, so schmilzt es bei 57° C, bei weiterem Erhitzen wird es unter Wasserabgabe und Uebergang in wasserfreies Chinin wieder fest und schmilzt alsdann bei 175° C. Bei weiterem Erhitzen wird es vollständig zersetzt unter Abschoidung einer schwerverbrennlichen Glanzkohle, die schliesslich vollständig verbrennt, ohne einen Rückstand zu hinterlassen

In wasserigen Oxyskuren, z B Schwefelskure, Essigskure, Weinsäure, löst es sich mit bläulicher Fluorescenz auf Diese wird unterdruckt durch Ferricyankalium, Rhodankalium, Natriumthiosulfat und durch die Fluoride, Chloride, Bromide und Jodide der Metalle, ausgenommen Mercurichlorid, Mercuribiomid, Mercuricyanid, Fluorwasserstoff und Ammoniumfluorid.

Charakteristisch ist für das Chmin die Thulleischin-Reaktion Löst man 0,1 g Chinin in 20 cem starken Chlorwassers, so entsteht auf Zutropfen von Ammoniak-flüssigkeit eine smaragdgrüne Färbung Indessen giebt auch das Chinidin die gleiche Reaktion, s S 741

746 Chiminum

Prifung 1) Es ser reinweiss und verbrenne auf dem Platinbleche zwar schwierig, aber ohne einen Rückstand zu linterlassen (Mineralische Beimengungen) 2) In konc Mineralsauren, auch in konc Schwefelsaure, löse es sich entweder ohne Färbung oder mit nur schwach gelblicher Färbung auf (Dunkle Färbung wurde Zucker anzeigen) 3) Beim Erhitzen mit Natronlauge entwickele es keinen Ammoniakgeruch (Ammoniaksalze) 4) 1 g Chinin soll sich in einem Gemisch von 6 ccm absolutem Alkohol und 3 ccm Aether bei leichter Erwarmung vollstandig auflösen, und die Losung soll nach dem Erkalten klar bleiben (Fremde China Alkaloide, besonders Cinchonin) 5) Die Prufung auf fremde China-Alkaloide erfolgt zweckmassig in der Weise, dass man eine grossere Menge, z B 10 g, mit verdünnter Schwefelsaure genau neutralisirt, das neutrale (basische) Chininsulfat abscheidet und dieses, wie unter Chininum sulfuntum augegeben, auf Nebenalkaloide pruft 6) Es verliere durch Trocknen bei 100° C nicht mehr als 14 Proc an Gewicht (Beschweitung mit Wasser, der theoretische Wassergehalt betragt 14,28 Proc)

Aufbewahrung Vor Licht geschutzt, da es im direkten Lichte braunlich wird Anwendung Das Chininhydrat dient vorzugsweise zur Darstellung einiger seltener gebrauchter Chininsalze Beenatzik empfahl eine 50 procentige atherische Auflesung des Chininhydrates zu subkutanen Injektionen Zu diesem Zwecke werden 5,0 Chininhydrat in 15,0—20,0 Aether gelöst und die Lösung abgedunstet, bis sie das Gewicht 10,0 hat Ueber die Wirkung und Anwendung der Chininsalze 5 unter Chininum sulfuricum

II Chininum anhydricum Wasserfreies Chinin C\_0H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O\_ Mol Gew. = 324 Ist die freie wasserfreie Chinabase Man erhalt sie aus dem wasserhaltigen Chinin, indem man dieses zunachst im luftverdünnten Raume über Schwefelsaure vortrocknet und denn die Trocknung bei 125° C zu Ende führt. Weisses, krystallinisches Pulver von den Engenschaften des vorigen, Schmelzp 175° C

Das wasserfreie Chinin scheidet sich auch aus der bei Siedehitze gesättigten wasserigen Losung aus, ferner wenn man die wasserige Losung bis zur Salzhaut eindampft, endlich aus der alkoholischen Löbung unter bestimmten Bedingungen

Chinium crudum Chinium LABABBAQUE'sches Qu'inium Extractum polychrestum Chinae Grobgepulverte Chinarinde, in welcher Chinai zu Cinchonin dem Gewichte nach wie circa 2 I vertreten ist, wird mit dem halben Gewicht Kalkhydrat gemischt, mit Weingeist in der Warme erschöpft und der weingeistige Auszug durch Destil lation und Abdampfen zur Trockne gebracht. Es ist eine amorphe braunliche bröcklige Masse

Pliuiae Quinii

Rp Chmmi cradi 15,0
icht desseibe in mässiger Wärme und

Man erweicht dasseibe in mässiger Würme und formt daraus 100 Pillen Zweimal des Tages in der fieberfreien Zeit zehn Pillen.

Chinium dulclicatum, versüsstes Chinin, versuchte man vor längerer Zeit in den Handel zu bringen. Man bereitete es aus gelöstem Lakritzensaft, welcher mit Ammon schwach alkalisch gemacht war, durch Versetzen mit Chinoidinlösung und Trocknen des Niederschlages

Quinetum ist die Bezeichnung für ein Alkaloïdgemisch, welches von C H Wood in Bengal aus der Rinde der dort angepflanzten Cinchona succirubra nach De Vrij's Ver fahren dargestellt wird und wenigstens aus vier Alkaloiden Chinin, Cinchonidin, Cinchonin und amorphem Alkaloid besteht. In Bengal hat man dieses Praparat "Cinchona febri fuge" getauft

Achnliche Präparate sind Chinoquinine, das Gemisch sämmtlicher fallbarer Basen aus Cinchona succirubra, an Salzsäure gebinden, ferner Calisagaine, die amorphen, roben, gefällten Chinabasen, also eine Art Rob Chinin

Chinobalsamum. Gosselini.
Quinoban me de Gosselini.

Bp Resinas Balsami Copnivas 5,0
Chinini puri 2,0
Fiant pilulas No 100 Gegon Gonorrhos

Oleum Jeodis Aselli cum (hinimo
Chimn-Loberthran
Rp 1 Chimin puri 2,0
2 Alcohol absoluti 6,0
5 Olei Jecoris 300,0
Man Rat 1 n 2, figt 8 zn u erwärmt, bis 2 verfücklagt 1816.

## Chininum eitricum.

I Chiminum citricum Chimineitrat. Citronensaures Chinin Citrate de Quinine Quinine Citras  $(C_{20}H_{24}N_2O_2)_2$ ,  $C_{6}H_{8}O_7 + 7H_{2}O$  Mol. Gew = 966

Zur Darstellung lost man 1 Th krystallisirte Citronensaure in 100 Th. destillirteni Wasser, setzt 8,086 Th wasserfreies oder 3,6 Th krystallisirtes Chininhydrat hinzu und kocht, bis die Saure gesattigt ist, filtrirt und setzt zur Krystallisation zur Seite

Weisse, nadelformige Krystallnadeln in etwa 900 Th kaltem oder 30 Th siedendem Wasser, oder in 45 Th kaltem oder in 3 Th siedendem Alkohol Ioslich, von bitterem Geschmack — Die heiss bereitete wasserige Losing, mit frisch bereitetem Kalkhydrat bis zur alkalischen Reaktion geschüttelt und nach dem Erkalten (!) filtrirt, muss eine klaie Flussigkeit geben, welche beim Erhitzen bis zum Sieden milchig getrubt wild, die Trubung verschwindet beim Erkalten wieder (Calciumcitrat) Das Salz giebt die Thalleiochin-Reaktion — Die wasserige Losing darf, nach dem Ansauern mit Salpetersaure, durch Buyumchlorid nicht getrubt werden Ex tempore lasst sich 1,0 des Salzes durch Mischung von 0,75 Chininhydrat und 0,4 Crizonensaure darstellen

Das Chinincitrat soll weniger energisch auf Gehirn und Magen wirken, auch ein Antisepticum und Tonicum sein Dosis 0,05-0,8-0,6-1,0 Es wird nur selten gebraucht

Simples Chinin citrici Magendre, eine Losung von 0,65 Chinin citrat und 0,5 Citronensaure in 100,0 Simples Sacchari Taglich 1-2 Loffel voll als Antiscolbuticum und Antisepticum von Magendre empfohlen

Il Chininum-Ferro citricum Chininum citricum martiatum Chinin-Eisencitrat. Die unter diesem oder ahnlichen Namen von den verschiedenen Phaimakopoen aufgenommenen Praparate sind keine einheitlichen Verbindungen, übrigens auch von verschiedener Zusammensetzung

Chiminum-Feiro citricum (Austr Germ) Eisenchinincitrat Citronsaures Eisenchinin Die Germ giebt eine Vorschrift zur Darstellung nicht, doch kann das Praparat nach der von der Austr angegebenen Vorschrift (welche der Germ II entstammt), hergestellt werden

Darstellung. Man lose 6 Th Citionensaure in 500 Th. destillitten Wassers und füge 8 Th gepulvertes Eisen hinzu Hielauf erhitze man unter häufigem Ruhien auf dem Dampfbade Diese Operation führe man in einer flachen Porcellanschale aus, damit durch genugenden Luftzutritt das zuerst entstehende schwerer losliche krysfallinische Ferrocitrat in das amorphe, leichter losliche Ferro-Ferricitrat übergehe, welches zur Darstellung des Chimindoppelsalzes nothig ist Nachdem die anfangliche Wasserstoffentwickelung beendet ist, digerire man daher die Mischung unter bestandigem Eisatze des verdampften Wassers so lange, bis die Losung rothbraun geworden ist. Hierauf filtrie man dieselbe durch ein leinenes Filtertuch und verdampfe die klare Flussigkeit bis zur dünnen Strupsdicke

Der kalten Ersencitratiosung wird noch feuchtes, frisch gefalltes und ausgewaschenes Chiminhydrat zugefügt, welches aus 1,33 Th. Chimisulfat (durch Fallung mit Natronlauge dargestellt ist. Das Chimin wird mit der Eisenlösung innig gemischt, ehe man behufs der Losung gelinde erwarmt. Wenn man das Chimin in die heisse Eisenlösung einträgt, so bilden sich Klumpchen, welche sich sehr schwer lösen. Nachdem die Lösung des Chimin hydrats eine vollstandige geworden ist, streiche man die, dunne Sirupskousistenz zeigende Flussigkeit auf Glastafeln und trockne bei massiger Warme, bis sich das Praparat mit einem Messer leicht von den Glastafeln abstossen lasst. Die Ausbeute beträgt 10 Th. Die Darstellung im Laboratorium bietet keine Vortheile

Ergenschaften Das nach Austr und Germ officinelle Chinineisencitrat bildet glanzende, fast durchscheinende, dunkelrothbiaune Lamellen, von bitterem, hintennach mässig eisenartigem Geschmack, welche sich in Wasser ausserst leicht, dagegen schwer in Weingeist lösen Das in dem Doppelsalze enthaltene Eisencitrat ist ein Oxyduloxydsalz

nicht ein reines Oxydsalz des Eisens. Die mit Salzsaure angesduerte wasserige Losung giebt daher sowohl mit Kaliumferrocyanid- als auch mit Kaliumferricyanidlösung tiefbliue Fallungen Mit Kaliumjodidlosung giebt sie eine braune Fallung von Jodchinin

Aufbewah ung Um eine Reduktion des Chinin-Ferricitiates, welche durch das Tageslicht eintritt, zu verhindern, bewahre man das Salz in einer dicht geschlossenen Flasche vor Licht geschützt auf

Prufung. Man löse 0,5 g des Salzes in 50 ccm destillirten Wassers Man erhalt eine klare Lösung, welche man mit etwas Salzsäure ansauert

1) 10 ccm dieser Lösung geben mit Ferrocyankaliumlosung eine blaue Fallung (Anwegenheit von Ferrisalz) - 2) 10 ccm der namhehen Lösung geben mit Ferricyankalium losung eine blaue Fällung (Anwesenheit von Ferrosalz) - 3) 10 ccm deiselben Losung geben mit volumetrischer Jodlosung eine braune Fallung (von Jodchinin) - 4) 10 cem der Losung verdunne man mit destillurtem Wasser auf 1 Liter Die so erhaltene Lösung von 1 10000 gebe mit Ferro- als auch mit Ferriegankaliumlösung Blauungen und mit Jodlösung noch eine Trübung — 5) Man löst 1 g des Salzes in einem ca 20 com fassenden graduuten Cylinder in 4 ccm Wasser, versetzt die Lösung bis zur stark alkalischen Reaktion mit Nationlauge und fugt sofort 7 cem Aether hinzu. Hierauf entzieht man der alkalisch wassengen Mischung das ausgefallte Chimn durch Schwenken und leichtes Schütteln derselben mit dem Aether Man vermeide hierbei zu heftiges Schutteln, da sonst das Ganze emulgirt Nach dem Absetzen hebe man die atherische Losung mit einer Pipette ab und verdampfe die Lösung in einem tarirten Schalchen. In gleicher Weise mache man zwei weitere ätherische Auszuge. Der Gesammtinchstand der drei Auszuge gebe, bei 100°C getrocknet, mindestens 0.09 g (Germ)

Zur Beurtheilung der Reinheit des in dem Chinineiseneitrat enthaltenen Chinins löse man 20 g Chiuineisencitrat in 80 ccm Wasser und verfahre zur Isohrung des darin enthaltenen Chinins in derselben Weise wie eben angegeben weiter. Das eihaltene Chinin lose man unter massigem Erwarmen in der 20 fachen Menge Weingeist auf und neutialisue die Lösung genau mit verdinnter Schwefelsaure Hiciauf verdunste man den Weingeist und verfahre mit dem im Rückstande bleibenden Chininsulfat, wie unter Prüfung von Chiminum sulfuricum angegeben (s. S. 760)

Anwendung Das Chinineisencitrat wird als Roborans, Stomachicum und die Blutbereitung verbesserades Mittel angewendet. Man giebt es zu 0,05-0,2 g 2-4 mal taglich in Wein gelöst oder in Pillen, bei Chlorose in doppelt so starker Dosis

Chuino-Ferrum citricum (Helv) 26 Th Chronensaure werden in 50 Th Wasser bei 30—40°C gelöst Diese Lösung werde unter haufigem Umruhren mit fruschbereitetem Fernhydroxyd (welches aus 48 Th. Fernichloridösung von 1,28—1,29 spec Gew mittels Animoniakflüssigkeit gefällt und genügend ausgewischen ist) digerrit. In der sauren Lösung des Fernichtrates löse man durch Digestion 5,5 Th. Chininhydrat C<sub>10</sub>H<sub>g1</sub>N<sub>x</sub>O<sub>x</sub> + 3H<sub>x</sub>O (s. 8. 745), worauf die Flüssigkeit sorgfältig bis zur Sirupkonsistenz eingedunstet und auf Glasplatten gestrichen und bei einer 50°C nicht übersteigenden Wärme getrocknet wird Gelb- bis rothbraune Blättighen, in Wasser lösisch. Die Lösung reagrit sauer Der Gehalt an wasserfreiem Chinin betrage mindestens 10 Proc. Ueber die Bestimmung s oben

Ferri et Quininae Citras (U-St) fron and Quinine Citrate 85 Th Ferri-outrat werden in 160 Th Wasser unter Erwärmen im Wasserbade auf nicht über 60°C geldst In diese Lösung bruge man eine Anreibung von 12 Th wasserfreiem Chinn  $C_{20}H_{24}N_{1}O_{2}$  (s S 746) und 3 Th Citronensaure mit 20 Th Wasser Man ruhrt um, bis völlige Auflösung erfelgt ist, dampft bei  $60^{\circ}$  C zum Sirup ein, streicht diesen auf Glas platten und trocknet ihn bei  $50-b0^{\circ}$  C

Rothbraune Blattchen, töslich in Wasser, wenig löslich in Alkohol Es soll min

destens 11,5 Proc wasserfreies Chinin enthalten

Ferri et Quininae Citras solubilis (U-St) Soluble Iron and Quinine Citrate Man löst 85 Th Ferrietrat in 160 Th Wasser bei 60°C, rührt eine Anreibung von 12 Th wasserfreiem Chann mit 8 Th Citronensaure und 20 Th Wasser darunter, und wenn völlige Auflösung erfolgt ist, rührt man in kleinen Antheilen (I) 50 Th Ammomakflüssigkeit von 10 Proc NH<sub>3</sub> oder soviel als nötlig, mit der Vorsicht darunter, dass man einen neuen Zusatz erst dann macht, wenn der durch den vorheigehenden Zusatz entstandene Niederschlag von freiem Chann wieder in Lösung gegangen ist und die Flüssig-

keit eine grünlichgelbe Färbung angenommen hat. Dann dunstet man zum Sirup bei 60°C ah, streicht diesen auf Glasplatten und trocknet bei 50-60°C

Grunhchgelbe Blattchen, an feuchter Luft zerfliessend, sehr leicht in kaltem Wasser, in Alkohol nur thouweise löslich Das Präparat besteht aus Ferricitrat, Chimincitrat und

Amonumetrat Es enthalt etwa 11 Proc wasserfreies Chinin Erricitrat, Chrinicitrat und Ammonumetrat Es enthalt etwa 11 Proc wasserfreies Chinin Ferri et Quinine Citias (Brit) Iron et Quinine Citrate (Brit) Man failt aus 180 ccm Laquor Ferri sulfurici oxydati (spec Gew 1,441) durch Ammoniak das Ferrihydroxyd und wascht dieses genügend aus Anderseits löst man 40 g gewöhnliches Chininsulfat in 320 ccm Wasser unter Zusatz von 50 g verdunntei Schwefelsaure (von 16 Proc H.SO<sub>4</sub>) und failt aus dieser Lösung das freie Chinin durch Zugabe von Ammoniak in mässigem Ueberschuss Man sammelt den Niederschlig und wäscht ihn mit 1200 ccm Wasser aus Dann löst man 123 g Citronensiure in 130 com Wasser, erwarmt die Lösung ım Wasserbade und giebt das vorher gut abgetropfte Ferrihydroxyd unter Umrühren dazu Wenn das Ferrihydroxyd gelöst ist, bringt man das Chinin hinzu und rührt um, bis auch dieses in Lösung gegangen ist. Man lässt alsdann erkalten, setzt unter Umruhren in kleinen Antheilen 60 ccm Ammoniakflüssigkeit (von 10 Proc.) hinzu, welche mit 80 ccm Wasser verdunnt sind, mit der Volsicht, dass ein neuer Ammoniakzusatz erst dann erfolgt, wenn das durch den vorhergegangenen Zusatz ausgeschiedene Chinin wieder in Lösung gegangen ist. Man filtrirt, dunstet die Lösung zum Sirup ein, streicht diesen auf Glasplatten und trocknet ber 380 O

Grunlichgelbe Blättchen Das Praparat besteht aus Ferricitrat, Chinincitrat und Ammoniumcitrat und entspricht bis auf den etwas höheren Chimingchalt dem l'erri et Quininae Citras solubilis der U St-Ph Es enthält 15 Proc wasserfreies Chinin

Das nach Brit oder USt hergestellte Praparat wird in Deutschland bisweilen unter dem Namen Chininum Ferro-citricum viride oder Chininum Feiro-citri-

cum ammoniatum verordnet

Pulvis Ferri et Quininae Citratis effervescens (Nat form) Effervescent Powder of Citrate of Iron and Quinine Effervescent Citrate of Iron and Quinine (Nat form) Rp Chmini Ferri citriei solubilis (USt) 10,0, Sacchari albi 285,0, Acidi taitarici 334,0, Natrii bicaibonici 372,0

Vinum Ferri amaium (U St.) Rp Chinini Ferro citrici solubilis 50,0, Vini albi 500 ccm Solve! Tincturae contras Citra Aurantii (Apfelsmentinktur) 150,0, Sirupi Sacchari 300 ccm, Vini albi q s ad 1 Liter

# Chininum hydrobromicum.

I. Chininum hydrobromicum. (Helv Erganzb) Chininhydiobiomid Bromwasserstoffsaures Chinin. Bromhydrate de Quinine basique (Gall) Quinanse Hydrobromas (U-St)  $C_{20}H_{24}N_2O_2$ . HBr  $+H_2O$ . Mol Gew = 423

Zur Darstellung werden 100 Th. gewohnliches Chiminsulfat in 800 Th. Wasser unter Erhitzen bis zum Sieden gelost, alsdaun fugt man zu der im Sieden zu erhaltenden Flüs sigkeit in kleinen Antheilen unter Umrihren eine Lösung von 38 Th krystallisirtem Baryum bromid in 250 Th Wasser, lasst kurze Zeit sieden und algdann eikalten. Man prüft die abgesetzte Flussigkeit, ob sie gelöstes Barvunisalz enthalt, und stellt sie in der auf S 750 angegebenen Weise so ein, dass sie eher eine kleine Menge Chininsulfat, keinesfalls aber Baryumsalz in Losung enthalt Man filtrirt, wascht das auf dem Filter hinterbleibende Baryumsulfat mit wenig Wasser nach, dunstet das Filtrat bei 60°C ab und lässt es in der Kalte krystallisiren Die Krystalle werden nach dem Abtropfen auf Filtrirpapier ge bracht und an der Luft getrocknet

Feine, seidenartig glanzende, koncentrisch gruppirte Nadeln, loslich in 60 Th kaltem Wasser, in 1 Th siedendem Wasser, auch in 10 Th Chloroform, in 0,7 Th Weingeist, in Glycerin in jedem Verhaltniss. Die wasserige Lösung ist neutral oder sehr schwach, alkalisch und darf durch Zusatz von verdünnter Schwefelsaure nicht getrübt werden (Baryumsalz) Das Salz enthalt 76,6 Proc Chinin CooH24N2O4 und 4,25 Proc Wasser wasserige Losung fluorescirt nicht

Prüfung. 1) Die wässerige Lösung des Salzes (1 50) werde durch Baryumustrat nur wenig (Spuren von Schwefelbaure aind zuzulassen), durch verdünnte Schwefelsaure aber gar nicht gefrüht (Barytverbindungen, welche auch in Spuren nicht zugegen sein dürfen) 2) 0,05 g emer guten Durchschnittsprobe, mit 10 Tropfen konc Schwefelsaure und 1 Tropfen Salpetersäure gemischt, zeigen keine rothe Farbung (Brucin, Morphin) 3) Das Salz verliere bei 100° C nicht mehr als 4,5 Proc an Gewicht 4) Prüfung auf Nebenalkaloide 2 g Chimibrombydrat werden in einem erwäimten Moiser in 20 com heissem Wasser gelöst (!), die Lösung wird mit 1 g zeitiebenem, unverwittertem Natrium sulfat versetzt und die Masse gleichmussig durchgearbeitet Nach dem Erkalten bleibe die Masse, unter zeitweiligem Umrühien, ½ Stunde bei 15° C stehen, hierauf werde durch ein aus bestem Filtrippapier gefertigtes Filter von 7 cm Durchmesser filtrit Von dem 15° C zeigenden Filtrate werden 5 ccm mit Ammoniakfüssigkeit (Spee Gew 0,96) von 15° C versetzt, bis der entstandene Niederschlag wieder gelöst ist Hierzu dürfen nicht mehr als 4 ccm Ammoniakfüssigkeit verbraucht werden

ll Chininum bihydrobromicum Saures Chininbromhydrat. Saures bromwasseistoffsaures Chinin. Bromhydrate de Quinine neutre (Gall)  $C_{40}H_{44}N_2O_2$  2 HBr + 3 H<sub>2</sub>O Mol. Gew. = 540.

Zur Darstellung lost man 100 Th gewöhnliches Chiminsulfat in 800 Th Wasser, welches mit 67,5 Th verdunnter Schwefelsaure (sp G 1,11—1,14) angesauert ist Zu dieser siedenden Lösung fügt man unter Umrühren und ohne das Sieden zu unterbrechen, in kleinen Antheilen eine Losung von 76,0 Th krystellisitem Baryumbromid in 200 Th Wasser Wenn alles zugegeben ist, lässt man noch einige Augenblicke sieden, dann ab setzen und stellt fest, ob in der klaren Flüssigkeit durch Schwefelsaure noch eine Tiubung erfolgt, ob also Baryumsalz noch in Lösung ist. Sollte dies der Fall sein, so fällt man das Baryumsalz durch Zugabe kleiner Mengen des Chiminum bisulfuncum aus, so dass von letzterein nur ein sehr geringer Ueberschuss worhanden ist. Dann filtzirt man ab, wascht das auf dem Filter hinterbleibende Baryumsulfat mit heissem Wasser nach, dunstet das Filtrat bei 60° C bis zum Gewicht von 800 Th ab und lässt es in der Kälte krystalli siren. Die Krystalle werden nach dem Abtropfen auf Filtrupapier an der Luft getrocknet

Farblose prismatische Krystalle, löslich in 7 Th. kaltem Wasser, sehr leicht löslich in ausdendem Wasser, auch in Alkohol Die wässerige Losung rothet blaues Lackmus papier, sie darf durch verdunnte Schwefelsaure nicht getrübt werden (Baryumsalze) Das Salz enthält 60 Proc Chinin und 10 Proc Wasser

Die mit starkem Chlorwasser versetzte wasserige Lösung des Salzes giebt auf Zu satz von Ammoniakflüssigkeit eine smaragdgrüne Farbung (Thalleiochin Reaktion) Silber nitzat ruft in der wasserigen, mit Salpetersäure augesauerten Losung eine blassgelbe Fällung von Silberbromid hervor

## Chininum hydrochloricum.

i. Chininum hydrochloricum (Austr Germ Helv) Chlorhydrate de Quinine basique (Gall) Quinine Hydrochloridum (Brit) Quinine Hydrochloras (U-St) Chininhydrochlorid. Chininchlorhydrat. Chlorwasserstoffsaures Chinin. Chininum muriaticum. Salzsaures Chinin.  $C_{10}H_{24}N_1O_3$ .  $HCl+2H_2O$  Mol. Gew. = 396,5 Dieses Salz wird mit Vortheil nur in grossem Maassstabe, d. h. in chemischen Fabriken, dargestellt

Darstellung. 1) Dieses Salz wird fabrikmässig durch Umsetzung von reinem Chininsulfat mit Baryumchlorid hergestellt. Man fügt zu 1 Th Chininsulfat 15 Th. destil intes Wasser und 0,28 Th Baryumchlorid und erwarmt unter bestandigem Umrühien bis auf 60° C. Wenn die Umsetzung in Baryumsulfat und Chininchlorhydrat beendigt ist, filtrit man ein kleines Probehen durch ein Papierfilterchen und prüft das Filtrat auf Baryum und Schwefelsäure. Im Falle ersteres noch vorhanden ist, fügt man eine weitere kleine Menge von Chininsulfat zu der warmen Lösung, bei einer belangreicheren Schwefelsaurereaktion giebt man noch etwes Baryumchlorid hinzu. Wenn schlieselich die Lösung

so eingestellt ist, dass das Filtrat kein Baryumsalz und kein oder wenig Sulfat mehr enthält, so fugt man etwas Thierkohle zu und filtrirt die durch Dekanthiren ziemlich geklärte, noch heisse Flussigkeit durch Papierfilter. Nach mehrtagigem Stehen wird das aus krystallisite Chininchlorhydrat von der Lauge getrennt und bei gelinder Warme getrocknet. Die Lauge kann auf verschiedene Weise weiter verarbeitet werden, z.B. durch Wiederverwendung derselben bei einem neuen Ansatze oder durch Eindampfen derselben im Valeuum, um durch Erzielung von koncentrirteren Lösungen weitere Krystallisationen von Chininehlorhydrat zu erlaugen

2) Im pharmaceutischen Laboratorium bereitet man es am bequemsten und vortheilhaftesten direkt aus Chininhydrat und Salzsaure

Aus dem Chiminsulfat durch Natriumkarbonat abgeschiedenes, noch feuchtes Chimin hydrat wird in annähernd ausreichender Menge in eine 25 procentige Salzsaure, welche mit der 14 fachen Menge destill Wasser verdännt und auf höchstens 30°C erwarmt ist, auf einmal eingetragen. Nach 15 Minuten langem Stehen an einem lauwarmen Orte wird die Mischung bis auf errea 60°C erwärmt und entweder etwas Chiminhydrat oder verdunnte Salzsaure dazu gegeben, bis die Flussigkeit völlig neutral geworden ist oder eine sehr schwache Alkalität erlangt hat. Dann setzt man zur Krystallisation bei Seite. Um dem erzeugten Chiminchlorhydrat volle Krystallisationsfähigkeit zu erhalten, darf die erwähnte Temperatur von 60°C nicht überschritten werden. Auf 10 Th. jener 25 procentigen Salzsaure ist das Chiminhydrat aus 30 Th. Chiminsulfat ausreichend. Die Ausbeute beträgt dann annähernd 26,5 Th. Die Mutterlauge lasse man langsam, vor Staub geschützt, bei einer Temperatur von höchstens 45°C abdunsten. Sollte sie keine Krystalle ausgeben wollen, so ist es am besten, das Chimin daraus als Hydrat mittels Natriumkarbonat auszufallen.

Engenschaften Das Chininchlorhydrat bildet weisse, seidenglanzende, haufig zu Büscheln vereinigte, nadelformige Krystalle, welche bei gewohnlicher Temperatur beständig sind, bei massiger Warme verwittern und bei 100°C ihr ganzes Krystallwasser verlieren Es ist neutral, geruchles, von sehr bitterem Geschmack, loslich in 34 Th Wasser von 15°C, in 25 Th. von 20°C und in 2 Th von 100°C, in 3 Th Weingeist und in 9 Th Chloroform (Chininsulfat ist in Chloroform fast unlöslich) Die Lösungen fluoreseiren im koncentrirten Zustande überhaupt nicht Stark verdünnte Lösungen zeigen die Andeutung einer schwachen Fluorescenz, die jedoch auf Zusatz von Salzsaure verschwindet

Die Formel des Salzes ist  $C_{20}H_{21}N_2O_3$  HCl + 2 $H_2O$  Mol Gew = 396,5 Dieser Formel entsprechend besteht das Salz aus 81,72 Proc Chinin, 9,20 Proc Chlorwasserstoff und 9,08 Proc Krystallwasser

Prifung. Bezuglich der Prifung ist des Naheren auf das unter "Prifung des Chininsulfats Gesagte zu verweisen Man lose 0,2 g des Salzes in 100 ccm destillirtem Wasser 1) 50 ccm der Lösung werden mit 20 ccm Chlorwasser versetzt und 20 ccm Ammoniak hinzugefügt Die Flussigkeit farbt sich smaragdgrun (Identitätsreaktion bez Thalleiochinicaktion ) - 2) 10 ccm der Lösung geben mit Salpetersaure angesäueit auf Zusatz von Silbernitratiosung einen weissen Niederschlag von Chlorsiber (Identitats reaktion) - 3) 10 ccm der Lösung werden auf Zusatz einiger Tropfen verdunnter Schwefelsdure gar nicht, dieselbe Menge auf Zusatz einiger Tropfen Baryumnitratlösung nur sehr wenig getrübt. Eine Trubung mit Schwefelsaure deutet auf einen von einer wenig sorgfaltigen Darstellung des Salzes herruhrenden Gehalt von Chlorbaryum hm, eine geringfugige Trubung mit Balyumnitratlbsung ist auf einen zulässigen Gehalt von Chininsulfat zuruckzufuhren - 4) 0,05 g des Salzes mit 10 Tropfen Schwefelsaure und 1 Tropfen Salpetersaure gemischt, zeigen keine rothgelbe Farbung Bei Ausfuhrung der Reaktion füge man zuerst die Schwefelsaure zu und warte mit dem Zusatze des Tropfens Salpetersaure so lange, bis die Chlorwasserstoffentwickelung aufgehort hat Es entsteht bei reinem Chininchlorhydrat eine gelbe Lösung (Morphin giebt bei dieser Reaktion eine Rothfarbung, Strychnin eine Orangefarbung, Salicin gieht schon mit Schwefelsaure allein eine Rothfarbung, Zucker und andere organische Verunreinigungen geben eine Braunfarbung ) - 5) Eine kleine Menge auf dem Platinbleche verbrannt, hinterlasse keinen Ruckstand (anorganische Verunreinigungen) - 6) 1 g des Salzes werde bei 100° C ausgetrocknet Es verhere dabei nicht mehr als 0,09 g (Das unverwitterte Salz enthält 9,08 Proc Krystallwasser) 7) Es sei nochmals eindringlich auf die specielle Prüfung des Chininchlorhydrats auf Morphium hingewiesen, nachdem im Jahre 1872 in der Schweiz und in Oesterreich durch Chininchlorhydrat zahlreiche Vergittungen vorgehommen sind, welche durch die durch einen Irrthum bedingte Vermischung dieses Salzes mit Morphinchlorhydrat entstanden

Man verdünnt eirea 5 cem einer gesättigten Ferrievankaltumlösung mit 20—25 cem destillirtem Wasser, giebt dazu 10—15 Tropfen Ferrichloridissung und 5 Tropfen reiner Salzsäure. Ist die Mischung eine klare bräunliche oder gelbgrunliche Flussigkeit, so kann sie sofort als Reagens verbruicht werden. Ist sie wie gewohnlich trubo oder dunkel ge färbt, so muss man sie filtrien.

Von dem Chiminchlorhydrat oder einem anderen Chiminsalze, welches man auf einem glatten Bogen Papier zuvor sorgfaltig durchmischt hat, nimmt man 0,05-0,1 g in kleineren Partikeln und giebt es in einen Reagircylinder, in welchem man es mit mehreren Cubikcentimetern des Reagens übergiesst und nach dem Durchschütteln, wenn nicht als bald Blauung eintritt, 5 Minuten bei Seite stellt. Nach dieser Zeit ist die Flussigkeit, falls Morphin oder eine andere reducirende Substanz gegenwartig war, blau gefanbt

Die blaue Farbenreaktion gehort dem Morphin nicht allein au, auch einige andere Stoffe, welche auf Ferrieyankalium reducirend wirken, erzeugen mit dem Reagens eine ahnliche Reaktion, keine aber so schnell wie Morphin

Untersuchung auf Nebenalkaloide Für die Prifung auf Nebenalkaloide ist das unter Chiminsulfat Ausgeführte im gleicher Weise massgebend

a) Die Probe der Germ III Dieselbe bezweckt eine Umsetzung der Alkaloidchlorhydrate in Sulfate mit Hilfe von Natirumsulfat und eine Trennung der leichter lös lichen Sulfate von Hydrochinin, Cinchonidin, Chinidin und Cinchonin vom schwerer löslichen Chininsulfat auf der Grundlage der Kennen'schen Probe (Siehe diese unter Chininum sulfurieum)

2 g Chminchlorhydrat werden in einem erwärmten Mösser in 20 ccm Wasser von 60° C gelost. Die Lösung werde mit 1 g zerriebenem, unverwittertem Natriumsulfat versetzt und die Masse gleichmässig durchgearbeitet. Nach dem Erkalten bleibe die Masse, unter zeitweiligem Umrühren, eine halbe Stunde bei 15° C stehen. Hierauf werde durch ein aus bestem Filtrirpapier gefertigtes Filter von 7 cm Durchmesser filtrirt und von dem 15° C zeigenden Filtrate 5 ccm in einem trockenen Probirrohre mit Ammoniakflüssigkeit von 15° C versetzt, bis der entstandene Niederschlag wieder klar gelost ist. Die hierzu arforderliche Menge Ammoniakflüssigkeit darf nicht mehr als 4 ccm betragen

Chemisch reines Chininchlorhydrat braucht bei dieser Probe 8,4-8,8 ccm Ammoniak-flüssigkeit-

Ein grosser Uebelstand bei dieser Probe ist der, dass man aus der breiformigen Masse, welche man nach der Umsetzung des Chlorhydrats mit Nathumsulfat erhalt, nur mit Mühe die zur Probe nöthigen 5 cem herausbekommt. Man muss, um dieses zu erreichen, den auf dem Filter befindlichen Brei mit einem kleinen Pistill etwas pressen. Da bei dieser Manipulation leicht das Filter reisst und dadurch kleine Kryställichen in das Filtrat kommen, empfiehlt es sich, an Stelle der in dem Arzneibuche vorgeschliebenen 2 g Chinnahlorbydrat 3 g zu dieser Probe zu verweiden. Der Wasser- und Glauberseitzusatz ist in diesem Falle um die Hälite zu vermehren. Man erhält so die 5 cem Filtrat auf leich tere Weise

Bei Ausführung dieser Probe ist grosse Sorgfalt auf die gleichmässige innige Durcharbeitung des Chimiasulfatbreics zu verwenden. Man nehme hierzu stets ein Pistill, ein Glasstab ist nicht ausreichend. Bei Ausserachtlassung dieser Vorsicht kann es sich ereignen, dass geringe Mengen von Chimiachlorhydrat sich der Umsetzung entziehen, was einen zu grossen Ammoniakverbrauch bedingt

Wenn man neben diesen Uebelstanden noch das unter Chininsulfat über die Empfindlichkeit der Probe von Kennen und Wellen und die Papierfiltration Gesagte in Betracht

zieht, so ergiebt sich, dass diese Probe unter ungunstigen Umstanlen zu abweichenden Ergebnissen führen kann

Einfacher auszufuhren, weniger Substanz erfordernd, dabei empfindlicher gegen Nebenalkaloide ist

b) Schaepen's Oxalatprobe (Das Nähere siehe Chunnum sulfuricum) 0,9 g Chiminchiorhydrat werden in ein kleines tarirtes Kochkölbehen gebracht und in 35 ccm destillirtem Wasser bei Siedehitze aufgelost. Hierauf wird eine Lösung von 0,3 g neutralem krystallisirten Kaliumoxalat in 5 ccm Wasser hinzugefügt und der Kolbeninhalt durch Zusatz von destillirtem Wasser auf 41,3 g gebracht. Man stellt das Kölbehen unter bis weiligem Umschutteln in ein Wasserbad von 20° C, filtrirt nach Verlauf von 1/2 Stunde durch ein Glaswollbauschehen ab und fügt zu 10 ccm des Filtrates einen Tropfen Natron lauge. War das untersuchte Chimichlorhydrat rein, so darf im Verlaufe von einigen Minuten keine Trubung entstehen (Eine solche deutet auf Hydrochimin, Cinchonidin, Chimidin oder Cinchonin. Die Probe zeigt Spuren von Chimidin oder Cinchonin, ferner einen 2 Proc übersteigenden Gehalt an Cinchonidin plus Hydrochimin an)

Aufbewahrung. Das Chininchlorhydrat muss in einem gut geschlossenen Glasgefäss im Dunkeln aufbewahrt werden. In der Warme verliert es einen Theil seines Krystallwassers, am Tageslichte nimmt es einen gelben Stich, bei längerem Stehen sogar eine braunliche Färbung an. Ein solches Salz giebt gefärbte Lösungen

Anvendung Das Chininchlorhydrat wird unter den gleichen Indikationen und in den nämlichen Gaben angewendet wie das Chininsulfat. Es besitzt vor dem letzteren den Vorzug, dass es an der Luft nicht so leicht verwittert, und dass es leichter löslich in Wasser ist. Aus letzterem Grunde wird es auch im Magen leichter resorbirt, ferner kann es deshalb auch zu subkutanen Injektionen benutzt werden. Doch ist für diesen Zweck ganz besonders die Harnstoff-Doppelverbindung im Gebrauche

BACCELLI'S intravenose Injection

Rp Channi hydrochlorici 1,0

Natru chlorati 0,75

Aquae destillatae 10,0

Die Lösung ist bei Blutwärme (87° C) klar

Injectic Chinini BOTERY
Rp Chinini hydrochlorici (25%) 0,4
Aquae destillatae 5,0

Zu subkutanen Injektionen bei ssiatsscher Cholera

Rp Chimni hydrochlorid 0,6
Acid hydrochlorid gtt. 2
Aquae destillatae 6,0

Zur Injection (in die Trachen) bei permeissem Wechselfieber, Cholera, Hydrophobie, Tetanus

> Liquor Chinini hydrochlorici Binz Rp Chinini hydrochlorici 1,0

Aquae 100,0 Kleinen Kindern 2—3stündlich 1 Theelbifel, grösseren Kindern 1 Esslöffel

#### Piluise Brecquii

Rp Chinini hydrochloridi
Extracti Secalis cornuti an 0 15
Extracti Belladonnas 0,008
Pulveris Luquintiase
Glycenni na q s

Fiant pilulas 30 Täglich 6-16 Pillen gegen Urticaris auf nervoser Grundlage

Handb d pharm Praxis I

#### Pilulae Ferri nervinas.

Rp Chmini hydrochlorici 20 Massae Valetti 8,0 Extracti Gentianae 5,0 Glycerini gtt. 5 Radicis Liquiritiae q s

### Flant pilulae 120

Pilulae Chinini hydrochlorici.

Rp Chinini hydrochlorici 5,0
Acidl hydrochlorici gtt nonnullas

Fiant pilulae 20 Jede Piliq enthillt 0,20 g Chininchlorhydrat. Die Pillen and weiss, werden bald
hart, lösen sich aber leicht.

Solutio Chimini hydrochlorici Köbner Rp, Chimini hydrochlorid 0,5—1,0 Glycerini Aguse 55 2,0

Zur auhkutanen Injektion Die Zugabe von Säure zum Zweck der Auflösung ist nicht gestattet

Solute de chlorhydrate basique de Quinine pour injections hypodermiques (Gall)

Chinopyrin nach Santesson u. Layeran Rp Chinin hydrochlorid 8,0

Antipyrmi 2,0
Aquae destrilatae sterilisatae

q s (circa 6 g) ad 10 ccm. 1 ccm = 0 3 Chininchlorhydrat. Die Lösung bläut Lackmuspapier schwach.

II. Chimium bihydrochloricum Saures Chiminehlorhydrat. Saures chlorwasserstoffsaures Chimin. Quininae Hydrochloridum acidum (Brit.) Chiminum bismuriaticum. Chlorhydrate neutre de Quinine (Gall.)  $C_{e_0}H_{e_4}N_2O_2$  2HCl. Mol. Gew. = 397. Diese Verbindung wird erhalten durch Umsetzurg von Chiminbisulfat mit Baryumchlorid Man lost 10 Th Chiminbisulfat in 50 Th Wasser, andererseits 4,45 Th.

krystall Baryumchlorid in 50 Th Wasser, mischt beide Lösungen, sorgt in der bei Chiminum hydrochloricum, S 750, angegebenen Weise dafur, dass unter keinen Umstanden Baryumsalz, sondern dass eher eine kleine Menge Schwefelsaure in Losung ist und dunstet das Filtrat bei einer 60° C nicht übersteigenden Hitze ab, bis es krystallisitt — Man kann auch 10 Th gewöhnliches Chiminchlorhydrat unter Zusatz von 3,7 Th Salzsuure (von 25 Proc) in 20 Th Wasser auflösen und die filtrirte Lösung über Calciumchlorid zur Krystallisation abdunsten lassen

Kleine, farblose Saulen, löslich in 0,7 Th. Wasser, leicht löslich in Alkohol, schwer löslich in verdünnter Salzsäure, schwerloslich in Chloroform. Die wasserige Losung ist von saurer Reaktion

Wird besonders für subkutane Injektionen angewendet

III Chininum bihydrochloricum carbamidatum Chinin-Harnstoff-Chlorhydrat Chininum ureato-hydrochloricum Salzsaures Harnstoff-Chinin.  $C_{30}H_{34}$   $N_{2}O_{3}$ .  $CON_{2}H_{4}$ . 2 HCl + 5  $H_{2}O$ . Mol. Gew = 547.

Darstellung. 400 Th Chiminchlorhydrat weiden in 300 Th verd Salzsäure (1,061 spec Gew) gelöst, mit 60—61 Th völlig rainem Harnstoff versetzt, bis zur Lösung erwarmt, duich Glaswolle filtrirt und zur Krystallisation bei Seite gestellt. (Den Harnstoff reinigt man nöthigen Falles durch Umkrystallisiten aus 95 Proc Alkohol oder aus absolutem, falls der Harnstoff feucht ist.) Die nach 24 Stunden gebildeten Krystalle bringt man auf einen Trichter, lässt abtropfen, wascht mit destillntem, möglichst kaltem Wasser nach, breitet sie auf flachen Tellern aus und trocknet bei Zimmertemperatur. Die Mutterlauge wird eingedampst (die Verbindung des Chimis mit Harnstoff erleidet in wässriger Lösung beim Kochen keine Zersetzung oder Faibenveränderung, auch ist das Sonnenlicht ohne Einfluss auf eine koncentrirte Lösung) und wiederum zur Krystallisation hingestellt. Die letzte, braungefarbte Mutterlauge überlasst man in einer Schale der frei willigen Verdunstung, wober alles Chimindoppelsalz allmahlich herauskrystallisirt und entfernt werden kann

Ergenschaften. Das Chimmum himuriatienm carbamidatum krystallisirt aus heissen Lösungen in harten, weissen, zusammenhangenden, vierseitigen Prismen Bei freiwilligem Verdunsten einer koncentrirten Lösung entstehen sehr grosse, häufig durch die ganze Schale sich erstreckende, durchsichtige Prismen Das Salz lost sich bei gewöhnlicher Temperatur in seinem gleichen Gewicht Wasser, eine etwas dichflussige, am Licht sich nicht verandernde Flüssigkeit von strohgelber Faibe bildend Wahrend des Auflöhens findet eine bedeutende Temperaturerniedrigung statt

Es ist nicht hygroskopisch und verwittert nicht, nur beim Erwärmen werden die Krystalle trübe und gelblich. Bei 70-75° C schmelzen sie unter Verlust von 10 Proc Wasser zu einer gelblichen Flüssigkeit, welche nach dem Eikalten zu einer gelblichen Masse erstaurt. Lässt man die Masse an der Luft stehen, so zieht sie nach einigen Tagen die ganze Menge des verloren gegangenen Wassers an und wird wieder weiss. Löst man das geschmolzene Salz in Wasser, so lässt es sich vollständig in Krystallen wieder gewinnen. Auch in Weingeist ist es löslich, durch Aether wird aus dieser Losung ein Salz von etwas abweichender Zusammensetzung ausgefallt

Anwendung. Das Salz findet besonders Anwendung zu subkutanen Injektionen Es eignet sich hierfür namentlich deswegen, weil es leicht loslich ist und an der Applika tionsstelle nur geringe Reizerscheinungen verursacht

Chiminum-Ferri chloratum. Eisen-Chiminchlorid Man löst 10 Th Chimin-hydrat  $(C_{20}H_{24}N_{4}O_{2}+3H_{3}O)$  in 14,3 Th Ferrichloridlösung (spec Gew = 1,282) in der Kälte auf Die Lösung ist dunkelrothbraun und gesteht bei längerom Stehen zu einem Brei, welcher bei gelinder Wärme und unter Luftabschluss ausgetrocknet, eine harte, dunkelbraune Masse von harzigem Bruch darstellt. Man zerreibt es, trocknet es nochmals über Schwefelsäure oder über Aetzhalk nach und bewahrt es in gut verschlossenen Gefässen vor Licht geschützt auf — Es löst sich leicht in Wasser oder in Alkohol, weniger in Aether und schmeckt bitter adstringrend

Kerson empfiehlt es ausserlich als blutstillendes Mittel Es wirkt im Gegensatz zu Ensenchlorid schmerzlos und nicht ätzend Innerlich giebt er 10 Tropfen der 10 procentigen Lösung in Wasser gegen Blutungen verschiedener Art und als Roborans

Solutio Chinim hydrochloriei pro injectione Stoffella 2 g Chininchlor hydrat werden unter Erwarmen in 10 com destilirtem Wasser gelöst. Die Losung krystallisirt unterhalb 32° C, bei Bluttemperatur aber ist sie flussig und kann alsdann bei dieser Temperatur verwendet werden. Sie darf nicht sauer, sie soll vielmehr schwach alkalisch reagnen.

Chimnum hydrochlorico-phosphoricum Chimnum muriatico-phosphoricum.  $C_{20}H_{24}N_2O_4$  HCl  $2[PO_4H_3]+3H_4O$  Mol Gew = 610,5. Fallt alimahlich aus einer Losung von 35 Th Chimnehlorhydrat in einer schwach erwainiten Mischung von 70 Th Phosphorsaure (1,154 spec Gew) und 9 Th verddinater Salzs wire (von 12,5 Proc HCl) in Krystallen aus Löslich in 2 Th. Wasser, die Losung reagirt sauer Das Salz enthalt rund 53 Proc Chimn und fand erfolgreiche Anwendung bei Malaria und nervosem Kopfschmerz

Chiminum hydrochlorico-sulfuricum Chiminum muniatico-sulfuricum  $[C_{20}H_{21}\lambda_{2}O_{2}]_{2}$ . HSO<sub>4</sub>. 2RCl + 3H<sub>2</sub>O = 873. Wird erhalter, indem man 10 Th gewohnhehes Chiminsulfat in 3,3 Th Salzsaure (von 25 Proc HCl) auflost und die Losung an einem warmen Orte, vor Staub geschützt, der freiwilligen Verdunstung überlässt Farblose, in 1 Th Wasser losliche Krystalle Wird von Grimaux und Labonde zur subkutanen Anwendung empfohlen Rp Chimin hydrochlorico sulfune 5, Aquae destillatae 6,0 1 cem der Losung = 0,5 g des Salzes Das Salz enthalt 74,2 Proc Chimin

Sanochinol-Langheld Ein von Dr Erich Langheld dargestelltes Chinin-Praparat Es wird erhalten durch Einwirkung von Ozon auf wassenig alkoholische Lösungen von Chininsalzen Das gegenwartig im Handel befindliche Praparat ist die mit Ozon be handelte Losung des salzsauren Salzes Sie soll in 100 ccm = 4 g Chininchlorhydrat bez dessen Umwandlungsprodukte enthalten

Gelbe bis biaunliche oder biaune, nach Aldehyd riechende saufe Flüssigkeit, welche durch Natronlauge nicht gefallt wird. Vor Licht geschützt aufzubewahren

Das Sanochinol wird gegen Tuberkulose und gegen Malaria augewendet. Der Er finder stellt sich vor, dass durch die Behandlung mit Ozon aktiver Sauerstoff in die Blutbahn eingefuhrt wird und dort Mikroorganismen schwacht oder tödtet

Zur Zeit werden auch andere Salze, z B das schwefelsaure und das ameisensaure Chinin der Behandlung mit Ozon unterworfen

## Chininum salicylicum.

Chininum salicylicum (Helv Erganzb) Chiniusalicylat. Salicylsaures Chinin. Salicylate de Quinine basique (Gall)  $C_{20}H_{21}N_1O_2$ .  $C_7H_8O_3+\frac{1}{2}H_2O$ . Mol Gew. = 471

Zur Daistellung löst man 8,89 Th Natnumsalicylat in 120 Th Wasser, ei hitzt zum Sieden und setzt alsdann sogleich unter Umrühren 10 Th. officinelles Chininsulfat hinzu Es bildet sich unter diesen Umständen sogleich das schweildsliche Chininsalicylat, welches sich als Niederschlag ausscheidet. Die Umsetzung ist nach weingen Augenblicken des Siedens beendet. Man lässt erkalten, bringt den Niederschlag auf ein Filter, wascht ihn mit kaltem destillirten Wasser, bis das Ablaufende durch Baryumchlorid nicht mehr getrubt wird, und trocknet an der Luft auf poröser Unterlage — Bei der Darstellung sind alle eisenhaltigen Materialien, auch eisenhaltiges Filtrierpapier u. dergl mit Songfalt aus zuschliessen.

Farblose, leicht etwas röthlich werdende Krystallnadeln, löslich in etwa 230 Th Wasser von 10°C, löslich auch in 25 Th Weingeist, besonders leicht löslich in Chlore

Es enthalt 68.79 Proc Chinin Con Hand N.O. und 1,91 Proc Wasser, welches bei 1000 C vollständig entweicht

Fugt man zur kalt gesättigten wasserigen Losung etwas stark verdunnte Eisen chloridlösung hinzu, so tritt violette Färbung auf Versetzt man 10 com der gesättigten wasserigen Losung mit 3 ccm starkem Chlorwasser, so tritt auf Zusatz von Ammoniak smalagdgrine Färbung auf (Thallelochin-Reaktion) - Veildundte Schwefelsaure bringt in der wasserigen Lösung blaue Fluorescenz hervor

Prufung. 1) Das Salz verhert bei 100°C hochstens 2 Pioc an Gewicht 2) Lost man 0,5 g Chiminsalicylat unter Zuftigung einiger Tropfen Salpetersaure in 25 ccm destillirtein Wasser, so darf die von der Salicylsaure abfiltritte Losung weder durch Silbei nifrat noch durch Baryumnitrat merklich getrübt werden (Chlor, bez Schwofelsaure, von denen Spuren zuzulassen sind)

Prufung auf Nebenalkalorde 2 g Chininsalicylat werden in 10 com Wasser suspendirt, die Mischung werde mit Nationlauge stark alkalisch gemacht und wiederholt mit Aether ausgeschuttelt. Den Verdunstungsrückstand der abgehobenen Aetherschichten 16se man in der 20fachen Menge Weingeist, neutralisire diese Losung genau mit ver dunnter Schwefelsaure und verdunste die Mischung im Wasserbade Den zerriebenen Ver dunstungsrückstand übergiesse man alsdann in einem Piebirröhrchen mit 20 ccm Wasser und stelle das Ganze 1/2 Stunde lang, unter haufigem Umschütteln, in ein auf 60-65° C erwarmtes Wasserbad Hierauf setze man das Probirrohr in Wasser von 15°C und lasse es unter häufigem Schütteln 2 Stunden lang darin stehen Alsdann filtrire man durch ein aus bestem Filtrirpapier gefertigtes Filter von 7 cm Durchmesser, bringe 5 ccm des 15°C zeigenden Filtrates in ein trocknes Probirrohr und mische allmählich Ammoniak flussigkeit von 15°C hinzu, his der entstandene Niederschlag wieder klar gelöst ist. Die hierzu erforderliche Menge Ammoniakflüssigkeit darf nicht mehr als 4 com betragen

Chininum salicylicum cum Antipyrmo. Ist em Gemenge gleicher Theile Chinin sahoylat und Antipyrin Bei Neuralgien in Gaben von 0,5-1,0 g gebraucht
Iniluenzin von E Schniewind Elberfeld ist eine Mischung von Phenacetin, Coffein,

Chininsalicylat und Natriumchlorid

## Chininum sulfuricum.

I. Chimnum sulfuricum (Austr Germ Hely) Chimnum sulfuricum basicum. Sulfate de Quinine basique (Gall) Quininae Sulphas (Brit U St.) Chininsulfat (basisches oder neutrales). Gewöhnliches oder officinelles Chininsulfat. Schwefelsaures Chinin.  $(C_{20}H_{01}N_{2}O_{2})_{10}$ .  $H_{2}SO_{4} + 8H_{3}O_{5}$ . Mol. Gew = 800.

Nach der Auffassung der modernen Chemie ist das vorstehend angeführte Salz das hasisch-schwefelsaure Chinin. Da aber seine Reaktion neutral ist, so wird es in der Regel als neutrales Chiningulfat bezeichnet. Da es endlich das am meisten angewendete Chinin salz ist, so wird es auch das "gewöhnliche oder officinelle Chininsulfat" genannt

Darstellung. Die lohnende Darstellung des Chimin's ist nur in besonders hierlur eingerichteten Fabriken möglich. Dieselbe ist in ihren Grundzigen die folgende

Die in feines Palver verwandelten Chinarinden werden mit Kalkmilch alkalisch ge macht, um das Chinin und die anderen Alkalorde, welche in den Rinden an verschiedene Säuren gebunden sind — die wichtigsten der letzteren sind die Chinasaure, die Chinagerb saure und die Chinovasaure - in Freiheit zu setzen

Die Extraktion der Alkaloïde wird nun nach zwei verschiedenen Methoden ausgeführt a) Beim Dekanthirverfahren werden die alkalisch gemachten Rinden in Apparate mit rotirenden Rührwerken gebracht. Sie werden in denselben mit erwärmten, hoch siedenden Mineraldlen, z B Paraffindl, durchrührt, welche die Alkaloide aufnehmen Nach einiger Zeit lässt man die Rinden sich absetzen, neht hierauf die klare Oellösung ab und entzieht derselben durch Schütteln mit verdünnter Schwefelsäure die Alkaloide. In gleicher Wesse macht man mehrere Auszüge bis zur Erschöpfung der Rinden

b) Beim Deplacitverfahren werden die alkalisch gemachten Rinden in cylindrischen, mit Senkhöden versehenen Gefässen mit erwarmten Mineraldlen oder Weingeist bis zur Elechöpfung ausgezogen. Die Alkaloide werden dem Exhaktionsmittel entweder mit verdünntei Schwefelsaure entzogen (bei Verwendung hoofsiedender Oele) oder dieses abdestillirt (bei Verwendung von Weingeist, oder von niedrigsiedenden Oelen) und aus dem in der Destillirblase zurückbleihenden Harze die Alkaloide mit verdunuter Schwefelsäure ausgezogen

Die nach der einen oder anderen Methode erhaltene saure Lösung enthält je nach der Natur der verschiedenen Chinarinden neben Chinin die folgenden Alkalorde

 $\begin{array}{ll} \text{Hydrochinin} & C_{20}\text{H}_{26}\text{N}_2\text{O}_2,\\ \text{Cinchonidin} & C_{10}\text{H}_{22}\text{N}_2\text{O},\\ \text{Hydrocinchonidin} & C_{10}\text{H}_{24}\text{N}_2\text{O},\\ \text{Chimidin} & C_{20}\text{H}_{24}\text{N}_2\text{O}_2,\\ \text{Hydrochimidin} & C_{20}\text{H}_{26}\text{N}_2\text{O}_2, \end{array}$ 

Cinchonn  $C_{10}H_2$   $N_1O$ , Cinchotin  $C_{10}H_{21}N_1O$ , Chinamin  $C_{10}H_{21}N_3O$ , Chinamidin  $O_{19}H_1,N_2O_2$ , Chinamidin  $O_{19}H_1,N_2O_2$ , Chinami  $C_{10}H_{24}N_3O_2$  us we

Diese schwefelsaure Alkalordlösung wird in der Hitze mit Soda neutralient, es krystallient beim Erkalten die Hauptmenge des Chinins als unreines Sulfat aus Aus der Lauge wird das Chinin vollends durch Seignettesalz als schwer lösliches Tartrat ab geschieden. Die so gewonnenen, Chinin enthaltenden Gemenge werden in den verschiedenen Fibriken nach besonderen, als Geheimnis bewahrten Verfahren auf reines Chinin verarbeitet, welches sodann als Sulfat unter Zusatz von Thierkohle aus Wasser umkrystallient wird Es wird so zunachst das gewöhnliche Chiniusulfat erhalten, welches zwar den Ansprüchen früherer Pharmakopöen genugte, dabei jedoch noch mehrere Procente Hydrochinin und Cinchonidin enthalt

Seit etwa 15 Jahren wird ein besonderer Werth darauf gelegt, ein von Nebenalkaloiden möglichst freies Chiminsulfat anzuwenden. Die Trennung des Cinchonins vom Chinin gelang schon früher in zufriedenstellender Weise. Dagegen verursachte zundchst Schwie rigkeiten die Trennung des Chimins vom Cinchonidin und Hydrochinin, welche beiden letzteren Basen man gewohnlich als "Nebenalkaloide des Chimins" bezeichnet. Diese Schwierigkeit berüht darauf, dass das Chiminsulfat die hartnackige Neigung hat, mit dem Cinchonidinsulfat und Hydrochininsulfat zusammen zu krystallisiren, und gerade diese zusammenkrystallisirten Gemenge stellen die beliebte leichte wollige Form des Chiminsulfats dar Andererseits stösst die Prufung solcher zusammenkrystallisirter Gemenge auf Schwierigkeiten, diese zusammenkrystallisirten Gemenge verhalten sich bei einigen Prüfungs methoden wesentlich anders, als durch blosses Zusammenreiben erhaltene Mischungen — Die Darstellung eines reinen oder doch fast reinen (d. h. von Nebenalkaloiden freien) Chiminsulfats gelingt indess, wenn man das Chimin verher in das Chimin-bisulfat verwandelt

Darstellung des reinen, von Nebenalkalorden freien Chininsulfats Man stellt zunächst in der auf S 768 angegebenen Weise durch Auflösen von gewöhnlichem Chininsulfat in verdünnter Schwefelsaure das reine Chininbisulfat dar Alsdam löst man 1 Th. desselben in 80 Th. heissem destillirten Wasser und neutralisit die Lösung mit einer filtrirten Lösung von krystall Soda, bis sie weder blaues noch rothes Lockmuspapier verandert. Hierauf durchrührt man die noch heisse Lösung mit etwas Thierkohle und filtrit noch heiss. Das nach dem Erkalten auskrystallisiste Chininsulfat wird gesammelt und bei gelinder Wärme rasch getrocknet.

Diese Darstellung beruht darauf, dass das Chininbisulfat nicht mehr die Neigung hat, mit dem Cinchonidinbisulfat und Hydrochininbisulfat zusammen zu krystallisiren. Es gelingt demnach, das Chininbisulfat frei von Nebenalkaloiden zu erhalten, worauf alsdana die Ueberführung in das gewöhnliche Chininsulfat keine Schwierigkeiten vorursacht.

Im Jahre 1891 ist es Grimaux und Arnaud gelungen, durch Einwirkung von Brommethyl auf eine Lösung von Cuprein und Natrium in Methylalkohol das Cupreïn ( $C_{19}H_{28}$   $N_2O_3$ ) in Chinin überzuführen Damit ist bewiesen, dass das Chinin die Oxymethylgruppe  $OCH_1$  enthalt

Eigenschaften des Chininsulfats Das reine Chininsulfat bildet weisse, zarte, lockere, biegsame, seidenglanzende Nadela oder harte prisinatische Nadela, welche dem monoklinen System augehoren Es ist genichles und besitzt anhaltend bitteren Geschmack. Es braucht bei 15°C etwa 800 Th., bei 100°C etwa 25 Th Wasser zur Lösung Es ist ferner in etwa 90 Th. kaltem und 6 Th siedendem Weingeist löslich, etwas löslich

(1 40) in Glycerin, fast unlöslich in weingeistfielem Aether und in (1 700) Chloroform Es löst sich ziemlich leicht in einem Gemisch von 2 Raumtheilen Chloroform und 1 Raumtheil Alkohol Die Lösungen sind neutral Unter Zusatz von verdunnten Säuren ist es im Wasser leicht loslich Die Lösung in schwefelsaurehaltigem Wasser fluorescirt blaulich

Das Salz entspricht in unverwittertem Zustand der Formel

2 [C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>] H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 8 H<sub>2</sub>O mit dem Mol Gewicht 890 und enthalt in diesem Zustande 72,81 Proc freie trockene Base, 11,01 Proc Schwefelsaure, 16,18 Proc Waster

Es verwittert sehr rasch an der Luft und verhert alsdann bei langerem Liegen 6 Mol Krystallwasser, so dass ein Salz mit der Formel  $2C_{20}H_{24}N_3O_4$   $H_2SO_4+2H_2O$  zu rüchbleibt Dasselbe enthält noch 4,6 Proc Krystallwasser Dieses entweicht vollends bei  $100^{\circ}$  C Das vollig ausgetrocknete Chiminsulfat zieht an der Luft sehr rasch wieder Wasser an, bis es die 2 Mol Krystallwasser entsprechende Menge wieder enthalt

Bei starkerem Erhitzen schmilzt es, bei weiterem Erhitzen wird es roth und verbrennt auf dem Platinblech, ohne einen Rickstand zu hinterlassen

Aufbewahrung Das Chininsulfat wird am besten in gut verschlossenen Glasgefassen vor Licht geschützt aufbewahrt. In Papierschachteln verliert es mit der Zeit bis zu ¼ seines Krystallwassergehalts, ja selbst in Blechdosen giebt es je nach der Art und Weise des Verschlusses bei langem Stehen einen grösseren oder kleineren Gewichtsverlust. Auch in Glasgefassen tritt eine Verwitterung des Salzes ein, wenn der Stopfen derselben haufig geluftet wird.

Priifung Die Prüfung des Chimisulfats hat unter folgenden wichtigen Gesichts punkten zu geschehen 1) Ist das Prapaiat überhaupt Chimisulfat? 2) Ist es frei von groben absichtlichen (Salicin, Zucker, Gips) Beimengungen und liegt auch keine Verwechse lung mit anderen, toxisch wirkenden Alkaloiden (Morphin, Strychnin) vor? 3) Bewegt sich der Wassergehalt in den zulässigen Grenzen? 4) Ist der Gehalt an Nebenalkaloiden ein zulässiger?

- I. Identitatsreaktionen. Man schüttle 0,1 g des Salzes mit 100 cam destillirtem Wasser, man erhalte eine klare, nicht oder sehr schwach fluoreseirende, bitter schmeckende Losung
- a) 10 ccm der Lösung geben, mit einigen Tropfen verdunnter Schwefelsaure versetzt, eine blaue Fluorescenz b) 10 ccm der Lösung geben, mit einigen Tropfen Ammoniak oder Natronlauge versetzt, eine milchige Trubung, aus welchet sich nach einigen Stunden ein weisser, flockiger Niederschlag absotzt c) 10 ccm der Lösung weiden mit 2 ccm kräftigem Chlorwasser versetzt und 2 ccm Ammoniak hinzugefügt. Die Flüssigkeit fürbe sich smaragdgrün (Thallelo chinreaktion) Beim Uebersatugen der Lösung mit verdünnter Salzaäure schlage die Farbe in rothbraun um d) 5 ccm der Lösung werden mit destillitem Wasser auf 100 ccm verdünnt (Koucentration 1 20000) Diese Lösung werde auf Zusatz von 2 Tropfen Bromwasser und einigen Tropfen Ammoniak smaragdgrün gefärbt e) 10 ccm der Lösung werden mit 2 ccm Chlorwasser, hierauf mit 0,5 ccm ge sättigter Forrocyankahumlösung und mit 1 Tropfen Ammoniak versetzt. Es entstehe eine prächtig rothe Färbung (Voser), welche rasch biaun und missfarbig wird f) Einige ccm der Lösung werden durch Baryumnitrat, nicht dagegen durch Silbernitrat getrubt (Unterschied von Chimichlorhydrat)
- II. Fremde Stoffe a) Chloroform-Alkoholprobe. 1 g des Salzes lose sich in 7 cam eines Gemisches von 2 Raumtheilen Chloroform und 1 Raumtheil absolutam Alkohol beim Erwarmen auf 40 bis 50° C völlig auf Die Losung bleide auch nach dem Erkalten klar (Ammonsulfat und andere anorganische Salze, viele organische Stoffe bleiben ungelöst.) b) Eine kleine Menge, auf dem Platinbleche verbrannt, hinterlasse keinen Rückstand (unorganische Verunreinigungen) e) 0,1 g des Salzes, mit 2 bis 8 ccm konc. Schwefelsäure übergossen, sollen eine geibliche Lösung geben Eine biaune Farbo deutet auf fremde organische Stoffe, wie z. B Zucker Eine Rothfärbung auf Salioin Gips und andere anorganische Stoffe bleiben unaufgelost und sind im Glührückstande aufzusuchen d) 0,1 g, mit 2 bis 8 com kone Salpstersaure von 1,185 spec Gewicht

übergossen, sollen eine schwachgelbliche Losung geben. Eine Braunfarbung deutet auf organische Beimengungen, Rothfärbung auf eine solche von Morphin, Brucin

III. Wassergehalt Die Mehrzahl der Pharmakopden verlangt ein etwas verwittertes Chiniusulfat und lässt höchstens 15 Proc Wassergehalt zu Dies entspricht einem Salze mit 7 bis 7 1/2 Mol Krystallwasser

Es schreiben als zulässigen Wassergehalt (Gewichtsverlust bei  $100\,^{\circ}$  C) vor in Procenten

Austr	Bnt	Gall	Germ	$\mathbf{Hel}_{f v}$	U St	
15,0	15,0	15,0	15,0	15,0	16,2	

Ein Chiminsulfat z B mit der Formel 2 [C. $_0$ H2 $_4$ N2 $_9$ O2] H2SO4 + 7 H2O gedacht, enthält. 74.31 Proc freie Base und 14.45 Proc Wasser

Bei der mit 1 g Chininsulfat auszuführenden Wasserbestimmung muss der Eigenschaft des vollig entwasserten Chininsulfats, aus der Luft sehr lasch Wasser anzuziehen, Rechnung getragen werden. Man sorgt daher, dass das Erkalten des ausgetrockneten Silzes und das Wagen in getrockneter Luft vorgenommen wird

IV. Prifung auf Nebenalkaloide Die Anspruche an die Reinheit des Chinin sulfats haben sich mit Recht in den letzten Jahren erheblich verschäft. Früher war man zufrieden, wenn das Chininsulfat Liebio's Aetherprobe aushielt

I Liebic's Probe Diese Probe, welche zum Nachweis kleiner Beimengungen von Cinchonin lecht hrauchbar ist, wird in folgender Weise ausgeführt 1 g Chininsulfat wird in einem dickwandigen Probinöhrchen mit 10 ccm Aether vom spec Gewicht 0,728 und 2 ccm Ammoniak übergossen, hierauf das Röhrchen gut verkorkt und die Mischung kräftig durchschuttelt Es sollen zwei, auch bei längerem Stehen völlig klar bleibende Schichten resultiren Eine Trübung deutet auf Cinchonin

Bei einem nicht zu geringfugigen Cinchonidingehalt des untersuchten Chininsulfats tritt je nach der Monge bald oder später eine Ausscheidung oder Auskrystallisation von (Chinin haltigem) Cinchonidin ein

Immei him kann ein Chininsulfat, welches 15-20 Proc Cinchonidin + Hydrochinin enthalt, dieser Probe noch Genuge leisten

Schärfer als diese Probe ist die in die Pharm Germ I und II aufgenommene

II Kerner'sche Probe 2 g Chininsulfat schüttle man bei 15°C mit 20 com destillitem Wasser und filture nach einer halben Stunde 5 ccm in ein Proburbrichen Hierauf mische man allmählich Ammoniak zu, bis das ausgeschiedene Alkaloid wieder aufgelöst ist. Es wurde hierbei die Bedingung gestellt, dass ein zulässiges Chininsulfat nicht mehr als 7 ccm Ammoniak erfordere

Diese Probe beruht auf folgenden Thatsachen Die verunreinigenden Nebenalkaloidsulfate sind in kaltem Wasser sehr viel leichter löslich als Chininsulfat. Diese kalt gesatiigte Lösung eines durch Nebenalkaloidsalze verunreinigten Chininsulfates enthält also
grössere Alkaloidmengen in Lösung als die bei der namlichen Temperatur bereitete Lösung
von reinem Chininsulfat. Wird einer solchen Lösung Ammoniaklissigkeit hinzugefugt, so
scheiden sich zunächst die freien Alkaloide unlöslich aus. Zu ihrer Wiederauflösung bedarf es einer bestimmten Menge von Ammoniaklissigkeit, welche um so grösser ist, je
mehr Alkaloidsulfate vorher in Lösung gegangen waren.

Diesen Zweck erreicht jedoch die Probe in höchst unvollkommener Weise Allerdings erfordert das Filtrat von chemisch reinem Chininsulfat nur 3,5—3,8 ccm Ammoniak-

Diesen Zweck erreicht jedoch die Probe in höchst unvollkommener Weise Allerdings erfordert das Filtrat von chemisch reinem Chinisulfat nur 3,5—3,8 ccm Ammoniakflussigkeit zur Lösung, ferner steigt der Ammoniakmehrverbrauch in ziemlich proportionaler Weise, wenn zunehmende Quantitäten von Nebenalkalordsulfaten mechanisch dem Chinisulfat beigemischt werden Wein jedoch die freinden Alkalordsulfate mit dem Chinisulfat zusammenkrystallisirt sind, so geht in den zur Titrirung gelengenden wässerigen Auszug nur ein kleiner Theil derselben über Unter solchen Umständen war es möglich, dass die Probe in ohiger Fassung ein Chinisulfat zuliess, welches bis zu 12 Proc Nebenalkalorde enthielt 1)

DE VRIJ und Schlefer wiesen 1886 auf den hohen Nebenalkalordgehalt des der Kerner'schen Probe entsprechenden, in den Handel gelangenden Chininsulfates hin und theilten einige neue exakte Prüfungsvorschriften für Chininsulfat und Vorschläge zu zweckdienlichen Modifikationen der Kerner'schen Probe mit

Kerner und Weller lieseen darauf die Abanderung der Kerner'schen Probe folgen,\*) welche die Germ III aufgenommen hat Der Grundgedanke dieser modificirten Prüfungs-

<sup>1)</sup> Veigl L Schaefer, Arch Phaim 1896, S 844, Das 1887, S 64

<sup>4)</sup> G Kerner u A Weller, Arch Pharm 1887, S 723

methode ist der, dass durch die Verwitterung des Chiminsulfates die Nebenalkalordaulfate

für Wasser leichter ausziehbar werden

III Probe von Kerner und Weller (Arzneibuch f d Deutsche Reich) 2 g Channaulfat, welches bei 40-50°C völlig verwittert ist, übergiesse man in einem Probir robre mit 20 com destillirtem Wasser und stelle das Ganze eine halbe Stunde lang, unter haufigem Umschütteln, in ein auf 60-65°C erwarmtes Wasserbad Hierauf setze man das Proburohr in Wasser von 15°C und lasse es unter haufigem Schutteln 2 Stunden lang darin stehen. Alsdam filture man durch ein aus bestem Filturpapier gefertigtes Filter von 7 cm Durchmesser, bringe 5 ccm des 15°C zeigenden Filtrates in ein trockenes Probirröhrchen und mische allmählich Ammomakflussigkeit von 15° C zu, bis der ent standene Niederschlag wieder klar gelöst ist. Die hierzu erforderliche Menge Ammoniak flusngkeit darf nicht mehr als 4 com betragen

Der Maximalammoniakverbrauch von 4 ccm, welchen diese Probe vorschreibt, ist so knapp bemessen, dass man daraus wohl die Absicht der Autoren des Arzneibuches erkennen kann, nur noch ein völlig reines Chininsulfat als officinell zuzulassen, obwohl man angesichts der folgenden Thatsachen an der praktischen Verwirklichung dieser Idee in der

vorgeschriebenen Probe etwas zu zweifeln geneigt ist

Fin chemisch reines Chinnsulfat, welches aus einem mehrmals umkrystallisirten Bisulfat hergestellt ist, hefert mit dieser Probe ein Filtrat, von welchem je nach der Natur des Filtrirpapiers die ersten 5 ccm 3,3—3,8 ccm Ammoniak zur Klarlösung gebrauchen Die zweiten 5 ccm erfordern schon 3,8—4,1 ccm Ammoniak Wie erklärt sich dieses? Chinnisulfat wird von Filtrirpapier je nach dessen Dicke

oder Filtrifabigkeit aus wässerigen Lösungen in wechselnder Weise absorbirt. Aus den zweiten 5 ccm des Filtrats nimmt das mit Chinin aus den ersten 5 ccm theilweise gesättigte Filtrirpapier weniger Chinin auf und steigt infolge dessen der Ammoniakverbiauch der ersteren, und zwar, was für die Pharmakopoe-Probe bedenklich ist, bisweilen über die Maximalzahl hinaus

SCHARFER, welcher auf dieses Verhalten zuerst hinwies,1) zeigte, dass eine gesättigte Chunnsulfatlösung bem Filtruen durch ein mehrfach gelegtes Filter sogar alles Chunn verhieren kann, so dass das Filtrat mit einem Tropfen Ammoniak nicht einmal mehr eine Trübung giebt. Derselbe empfiehlt zu solchem Zwecke die gegen Alkaloidsalze völlig undifferente Glaswolle als Filtrimaterial zu verwenden

Bei Verwendung von Glaswolle braucht das Filtrat obigei Probe bei chemisch remem Sulfat 4-4,3 ccm Ammoniak Solche Schwankungen deuten auf geringe, nach dem zweistündigen Abkuhlen der Chiminsulfatlösungen noch verbleibende Uebersättigung

Es ware wohl zweckmassiger gewesen, bei dieser Probe Filtration durch Glaswolle und einen Maximalammoniakverbrauch von 4,5 ccm vorzuschreiben

Man achte bei dieser Probe ferner genau auf die Abkuhlungstemperatur von 15°C, Eine Erhöhung der Temperatur von 1°C kann einen Mehrverbrauch an Ammoniak von

0,2-0,8 ccm bedingen

Den erwähnten, bisweilen einen grossen Ausschlag im Ammoniakverbrauch der Probe hervorrufenden Umständen steht eine ziemlich schwach ausgeprägte Empfindlichkeit derselben gegen kleine Cinchonidinbeimengungen gegenuber Die ersten Procente in das Chimnsulfat einkrystallisirten Cinchondin's worden hei der Probe so gut wie gar nicht angezeigt.

Immerhin ist die Probe mit genauer Berucksichtigung des oben Gesagten wesentlich

schärfer als die der früheren Pharmakopöe

Da sich bei allen Prufungsmethoden des Chininsulfats, welche auf der Basis der Kerner'schen Probe stehen, zusammengemischte Gemenge der Sulfate von Chinin, Cinchonidin and Hydrochian vollig anders verhalten wie zusammenkrystallisirte, so haben die Proben, bei welchen während des Untersuchungsganges eine völlige Auflösung der Alkaloidsulfate eintritt, wesentliche Vorzüge vor den ersteren, weil eich deren Em pfindlichkeit gegen Nebenalkaloide durch Gemische chemisch reiner Sulfate der genannten Alkaloide jeweils kontrolliren lässt. Von solchen Proben seien hier die Oxalat- und die Chromatprobe angeführt.

IV Schaefer's Oxalatprobe') Dieselbe beruht darauf, dass Chininoxalat in Wasser

viel schwerer löslich ist, wie die Oxalste der anderen Chinaalkaloïde

Chimnoxalat lost sich bei 15° C in 1340 Theilen Wasser, Hydrochminoxalat do 509Cinchonidinoxalat đ٥ 140

1 g Chunnsulfat, kryst (resp 0,85 g völlig ausgetrocknetes Sulfat) wird in ein kleines tarirtes Kochkölbehen gebracht und in 85 ccm dest. Wasser in der Siedelntze aufgelöst

Pharm Zeitg 1887, 320 Arch Pharm 1887, 1041
 Arch. Pharm 1887, S 1040

Hierauf wird eine Lösung von 0,8 g neutralem kryst Kaliumoxalat in 5 ccm Wasser hinzu gefugt und der Kolbeninhalt durch Zusatz von destillirtem Wasser auf 41,3 g gebracht Man stellt das Kolbohen unter bisweiligem Umschutteln in ein Wasserbad von 20°C. filturt nach Verlauf von ½ Stunde durch ein Glaswollbauschehen ab und fügt zu 10 ccm des Filtrates einen Tropfen Natronlauge Es darf im Verlaufe von einigen Minuten keine Trübung entstehen, wenn das untersuchte Sulfat rem war

Ein Chininsulfat, welches durch Ueberführung von gewöhnlichem Chininsulfat in Bisulfat und Verwaudlung des letzteren in Neutralsulfat dargestellt ist (siehe oben S 757)

entspricht der Probe

Auf Zusatz von 1 Proc Cinchonidinsulfat zu solchem Chimpsulfate entsteht im Filtrate mit Nationlange eine Trübung

11/e Proc Cinchonidinsulfathermischung werden auf gleiche Weise bei einem Chimisulfate erkannt, welches durch zweimalige Krystallisation von Bisulfat gereinigt war

2-21/2 Proc Bermischung rufen dieselbe Reaktion bei einem Chininsulfat hervor, welches aus einem viermal umkrystallisirten Bisulfat gewonnen war 1)

Man ersieht hieraus

a) wie schwierig die letzten Nebenalkaloidbeimengungen aus dem Chininsulfat zu beseitigen sind und

b) dess ein Chininsulfat, welches der Oxalatprobe genugt, im Maximum 2 Proc

Nebenalkalorde (Hydrochimin + Cinchonidin) enthalt

V DE VRIJ'S Chromatprobe Diese Probe basirt auf demselben Princip wie die Oxalatprobe Die Sulfate werden mit Kaliumchromat in die Chromate übergeführt. Das durch seine Schwerlöslichkeit im Wasser sich auszeichnende Chininchiomat krystallisirt

aus, die Chromate der anderen Alkaloide gehen in die Mutterlauge

1 g Chininsulfat wird in 45 com kochenden Wassers gelöst und 0,25 g reines neutrales Kaluumchromat zugefügt. Die Flüssigkeit wird auf 15° C abgekühlt. Nach einer Stunde wird das auskrystallisiste Chininchromat auf einem Filter gesammelt, mit wonig Wasser nachgewaschen, bis das Filtrat 45 com beträgt. Zu 10 com der abfiltrirten Lauge füge man I Tropfen Natronlauge oder so viel, dass die Mischung gegen Phenolphthaleinpapier

Es soll eine klare Lösung entstehen, welche sich auch nicht trübt, wenn dieselbe auf 50° C erwaimt wird Eine Trübung deutet auf Verunreinigungen mit Nebenchina-

alkalorden der Chinarinde

Die Empfindlichkeit dieser Probe ist wohl annahernd dieselbe wie die der Oxa-

latprobe

Zur Isolirung des reinen Cinchonidius aus dem mit Hilfe der Aether-, Oxalat-, Chromat- oder Bisulfatprobe von DE VRIJ2) aus Cinchonidin enthaltendem Chinin abgeschiedenen chininhaltigen Cinchonidin benützt man

VI Schaffel's Tetrasulfat probe 2) Diese Probe beruht darauf, dass Cinchonidin ein in Alkohol viel schwerer lösliches Tetrasulfat bildet als Chinin (Hydrochinin), und dass auch die Tetrasulfate dieser Alkaloide eine ähnlich geringe Neigung zu Doppelsalzbildungen

zeigen, wie die Bisulfate derselben

I g des Gemenges der freien Basen (Cinchonidin mit Chinin und Hydrochinin) werde in 9 g absolutem Alkohol und 3 g 5 procentiger Schwefelsaure in einem kleinen Pulverglase gelöst Das Auskrystallisiren des in der überschüssigen Saure schwer löslichen Cinchonidinsalzes wird durch öfteres Umschütteln und Abkuhlen der Mischung unterstützt Nach eintagigem Stehen wird abfiltrirt, die Lauge mittels einer Saugpumpe abgesaugt und mit wenig absolutem Alkohol tropfenweise nachgewaschen Das ausgewaschene Salz wird an der Luft getrocknet und gewogen Dasselbe entsprieht der Formel  $C_{19}H_{s2}N_2O$   $2H_2SO_4+2H_2O$  Von reinem Cinchonidin gehen bei diesem Verhaltnisse 0,05 g freie Base in die Lösung über

Aus dem bei dieser Probe erhaltenen Cinchomdintetrasulfat kann man durch Ausfällung der wässerigen Lösung des Salzes mit Natronlauge chemisch reines Cinchonidin

vom Schmelzpunkt 199°C gewinnen

VIL KUBLI'S Wasserprobe und Carbodioxydproba.

A) Die Wasserprobe Diese Probe beruht auf folgenden Ueberlegungen die Sulfate der sog "Nebenalkaloide" sind in Wasser sehr viel leichter löslich als das Chiminsulfat Bei den freien Basen ist das Umgekehrte der Fall, d h das freie Chinin ist in Wasser sehr viel leichter löslich als die freien Nebenalkalofde Kubil bringt das Chininsulfat m Lösung, kuhlt diese Lösung rasch auf 19-20°C ab, lasst sie 1/2 Stunde bei

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Pharm. Zeitg 1887, No 100. <sup>2</sup>) Arch Pharm 1886, 846

<sup>9</sup> Pharm Zeitg 1887, 97

20 °C stehen und filtrirt. Das Filtrat wird mit genügenden Mengen Natriumkarbonat lösung versetzt, um die in Losung befindlichen Basen zu fallen, und es werden alsdann die jenigen Mengen Wasser ermittelt, welche erforderlich sind, um die ausgeschiedenen Basen wieder in Lösung zu bringen. Die Probe soll nach Kubli nicht blos geeignet sein festzustellen, ob ein Chininsalz probemassig ist oder nicht, sondern sie soll auch über die Menge der Verunreinigungen genügend genaue Auskunft geben, weil die Zunahme der zur Auflösung der ausgeschiedenen Basen erforderlichen Wassermenge den vorhandenen Ver unreinigungen proportional ist. Die genauere Anweisung zur Ausführung der Wassei probe lautet

1,793 g (rund 1,8 g) Chininsulfat, welches bei 40-50°C völlig verwittert ist, [bez 1,8 g lufttroekenes Chininchlorhydrat mit 0,375 g chemisch reinem, wasserfreiem Natriumsulfat] übergiesse man in einem tarirten Glaskölbehen mit 60 g destillutem Wasser, erhitze unter Umschwenken zum Sieden, erhalte darin 5 Minuten und bringe dann auf der Wasge durch vorsichtigen Zusatz von destillutem Wasser auf das Gesammtgewicht von 62 g Das Kölbehen verstopfe man jetzt, kühle unter einem kalten Wasserstrahl bei beständigem Schütteln auf 19-20°C, ab, setze darauf in ein Wasserbad von genau 20°C und lasse hier unter häufigem Schütteln ½ Stunde siehen Man filtrire jetzt durch ein trocknes Filter von schwedischem Filtrirpapier, dessen Durchmesser 9 em beträgt, bringe 5 cem des 20°C zeigenden Filtrates in einen trockenen Glascylinden von 25 bis 30 cem Inhalt, tröpfle hierzu mittels des Tropfglases 3 Tropfen Natriumkarbonatlösung — bestehend aus 1 Th chemisch reinem, wasserfreiem (!) Natriumkarbonat und 10 Th Wasser — und mische dann allmählich destillites Wasser von 20°C hinzu, bis der entstandene Nieder schlag wieder klar gelöst ist — Die luerzu erfordeiliche Menge Wasser darf nicht mehr als x com beträgen (Dieses x ist im Sinne des Germ III = 12 cem, nach Ross IV als x com betragen (Dieses x ist im Sinne des Gorm III = 12 ccm, nach Ross IV == 13 ccm)

B) Die Carbodioxydprobe beruht auf folgenden Beobachtungen Wenn man aus einer bei gewöhnlicher Temperatur gesattigten neutialen Losung von Chininsulfat das Chinin durch Natrumkarbonat fällt, so löst sich das ausgeschiedene Chinin sehr leicht in einer Natrumbikarbonatlösung auf. Leitet man in eine solche Lösung Kohlensaure, so scheidet sich das Chinin (unter dem Mikroskop beobachtet) in prachtvollen, meist zu Buscheln vereinigten Nadeln aus Diese stellen das neutrale Karbonat des Chinins dar Die Gegenwart von Cinchonin, Cinchonidin und Chinidin, einzeln oder gemengt, vermehrt aufanglich, vermindert und verzogert darauf, oder verhindert, wenn die Menge der Nebenalkaloide einen gewissen Betrag übersteigt, auch ganz die Ausscheidung eines solchen Niederschlages, während Hydrochium, wenn es allem im Chiminsulfat voikommt, die Menge des aus letz terem zu erzielenden Chininkarbonats um 0,1-0,2 ccm verringert, wobei es gleich ist, ob die Beimengung des Hidrochinius 1 Proc oder bis 10 Proc betragt. Die Anweisung zur Ausführung dieser Probe lautot

Die Vorschrift zur Darstellung der Chininlösung ist die nämliche wie für die

Wasserprobe

In einen trockenen Glascylinder von 25—30 ccm Fassungslaum bringt man 5 ccm obiger Chininiösung, tröpfele hierzu 3 Tropfen Natriumkaibonatlösung (s Wasselprobe), um das Chinin zu fällen, füge alsdann 5 ccm einer frisch und kalt bereiteten Lösung von remem Natrumbikarbonat (3 50) hinzu, worauf aich das gefallte Chinin wieder klar auflösen muss. Die Lösung bringe man auf 15°C, setze sie darauf in ein Wasserbad von der gleichen Temperatur und leite nun in die Lösung 30 Minuten luftfreie und trockene

Während des Emleitens der Kohlensäure hat man zu beobachten, wann die ersten wahrend des Einleitens der Kohlensaufe hat man zu beobachten, wahn die ersten unzweifelhaften Spuren einer Ausscheidung in der Chininlösung erfolgen, welche Form die Flocken bei mikroskopischer Betrachtung allmählich annehmen, ob dieselben dem Anschein nach amorph hieiben (reines—1/2 Proc Verunreinigung enthaltendes Chininsulfat) oder theilweise (I Proc Verunreinigungen) oder gänzheh (2—5 Proc Verunreinigungen) körnige Beschaffenheit annehmen, in welchem Mausse sich der Niederschlag vermehrt, oder ob im Verlaufe von 80 Minuten gar keine Ausscheidung erfolgt (mehr als 10 Proc Verunreinigungen)

Bei Chininsulfat bez Chininchlorhydrat (Germ III) entsteht eine reichliche, die ganze Flüssigkeit erfüllende Krystallisation von Chininkarbonat.

Beide Proben sollen einander erganzen, d. h die nach der Wasserprobe erhaltenen Resultate sollen in Uebereinstimmung stehen mit den nach der Carbodioxydprobe sich ergebenden - Indessen sind die Kunlischen Angaben nicht ohne Widerspruch geblieben, auch liegen noch nicht hinreichende praktische Erfahrungen über diese neuen Prufungs methoden vor

Die unter I bis VI aufgeführten alteren Prufungsmethoden spiegeln sich in den nachstehenden Anforderungen der verschiedenen Pharmakopoen bezuglich der Prufung des Chimpsulfats auf Nebenalkaloide wieder

Austr 3 g Chiminsulfat werden mit 20 ccm destillhriem Wasser übergossen und, unter fortwährendem Umschützeln, im Wasserbude bls auf 60°C erwärnt. Die Mischung wird dann 1 Stunde bei Seite gestellt, hierauf <sup>1</sup>/<sub>2</sub>, Stunde lang auf 15°C gehalten und durch ein trockenes I liter filtrit. — 5 ccm des Filtrases werden nach und nach mit 7,5 ccm Ammoniakflussig keit (0 360 sp G) versetzt. Der milänglich entstillende Niederschlag soll sich vollständig auflösen, so dass die Füssigkeit klar wird und nicht ungelöste Flocken zurfücklieines

Germ 2 g Chiminsulfat, welches hei 40—50°C völlig verwittert ist, wird im Probiniohre mit 20 cem destillartem Wasser übergossen Man stelle das Garzé 1/4 Stunde lang, unter Umschitteln, in ein auf 80—63°C erwäumtes Wasserbad Hierauf bringe man des Probinrohr in Wasser von 15°C und lasse es dann, unter häufigem Schütteln 2 Stundin lang stehen Dann filtrire man durch ein Filter von 7 ein Durchmesser aus bestem Filtripppier, bringe 5 cem des 15°C zeigenden Filtrates in ein trockenes Probinrohr und mische allmählich Ammoniakflüssigkeit von 15°C hinzu, bis der entstehende Aiederschlag wieder gelect ist Die hierzu erforderliche Menge Ammoniakflüssigkeit der fincht mehr als 4 eem betragen

Helv 2g zuvor bei 50°C verwittertes Chininsulat digernt man nach son hilt gem Zerreiben mit 20 g Wasser wahrend 1 Stunde unter öfterein Agniren, lasse das Gemenge weitere 2 Stunden lang bei 15°C stuhen, woben zuweilen umgerührt wird, und filture sodaan durch em Filter von 7—8 cm Durchmesser 5 ccm des Filtrates sollen mit 6 ccm Ammomak von gleicher Temperatur unter Schütteln gemischt, eine klare Flüssigkeit liefern

Gall 2g Chminsulfat werden in einem verkolkten Probinglase mit 20 ccm destillirtem Wasser gemischt und, unter öfterem Umschüttelin, 2/2 Stunde in heisem Wasser gelassen Man lässt alsdann am der Luft vollständig erkalten und bringt das Geffiss in ein Wasserbad von 15°C, in welchem man es unter häufigem Umschütteln 1/2 Stunde belässt. Man filtrit und mischt 5 ccm des Filtrates mit 7 ccm Ammoniukflüssigkeit von 0,960 spec Gew D.e Mischung muss klur sein und während 24 Stunden klar bleiben — Man ver-

dampit andere 5 ccm des Filtrates in einer gewogenen Schale und trocknet bei 100° C bis zwm konstanten Gewicht Das Gewicht des Trockenrückstandes darf nicht mehr als 0,015 g betragen

U St Lässt man 2 g Chminsulfat bei 100° C völlig verwittern, und wird der Trockenrickstand ilsdam mit 20 cem Wasser I<sub>2</sub> Stunde bei 15° C unter gelegentlichem Umschütteln maeerirt, dit Mischung als dum durch Glaswelle frittrit, so sollen 5 ccm des Fritrates mit 7 ccm Ammomaklüssigkeit von 0 960 spec Gew eine kinre Flussigkeit geben Bei 15° C können 7,5 ccm, bei 17° C können 8 ccm Ammomaklüssigkeit arforderlich sein.

Brit (Prüfung auf Ginchonidin und Ginchonin) Man lest 4 gChimmsulfat in 120 ccm sie den dem Wasser und kühlt die Lösung under Umrühen auf 30°C ab Al dann filtrirt man die durch krystallisation gereinigte Chimnsulfat ab Das Filtrat koncentrirt man durch Abdaimpfen auf 10 ccm und bringt es in ein kleimes Gefüss und schuttelt in diesem mit 10 ccm Acther und 5 ccm Ammoniakflüssigkeit (spec G =0 950) Man stellt die Mischung für mitstenen Gefüssen auf der Mischung für mitstenen mit 10 ccm Acther und Ende man die aus Cinchonidin, Cinchonin und Chimn bestehenden Kristalle auf einem gewogenen Filter, wEscht mit etwas Acther und trocknet bei 100°C Das Gewicht der Krystalle soll nicht mehr als 0,12 g betrigen

Prüfung suf Chinidin Man löst 1 g Chmin sulfat in 10 cem slodendem Wasser, lässt erkalten und filtrit Zum Filtrat giebt man eine Lösung von Kalmindid und etwis Alkohol (von 90 %), um die Fäll ung von amorphen Jediden zu verhindern Man sammelt das ausgeschiedene Chindinfodid, wäscht es mit wenig Wasser, trocknei und wägt es Sein Gewicht entspricht ungefähr dem gleichen Gewicht von Chindinsulfat

Prüfung auf Cinchonin und amorphe Manlöst 1g Chininsulfat in 30 ccm siedendem Wasser und mischt 1g Kahum Natruumtar trat dazu Man kuhlt unter Umrühren vollständig ab und filtrit Wird das Filtrat auf ein kleines Volumen eingedunpft, so soll auf Zusatz von Ammoniakfüssigkeit kein, oder nur ein sehr geringer Niederschlag entstehen

Dispensation Ueber die Dispensation des Chiminsulfats und die technischen Recepturveihaltnisse ware Folgendes zu erwähnen Verschreibt der Arzt eine Mixtur aus Chiminsulfat und wasscriger Flussigkeit bestehend, ohne den Zusatz von verdünnter Schwefelsaure zu bemerken, so ist es allgemeiner Gebrauch, das Chiminsulfat in klarer Losung zu verähfolgen und zwar auf ja 0,05 g Chiminsulfat einem Tropfen verdünnter Schwefelsaure, auf 0,5 g Chiminsulfat 8 Tropfen, auf 1 g nur 15 Tropfen dieser Saure zuzusetzen Treteu in die Mischung saure Zuckersafte ein, so genügt auch wohl die Halfte der verdünnten Saure Hierbei ist zu beachten, dass man die Saure nicht direkt auf das in die Flasche eingetragene Chiminsalz auftropft, sondern dieses zuvor mit etwas Wasser oder dem vorgeschiebenen Situp zu durchmischen hat Im anderen Falle bildet sich aus dem Chiminsalz und der Saure eine feste Masse, welche oft eine halbe Stunde Zeit beansprücht, um in das spater zugesetzte Wasser in Lösung überzugehen

Wird das Chiansulfat mit Succus Liquirities, Schleimsubstanzen (Tiaganth, Salep), gerbstoffhaltigen Substanzen in Mixturen verordnet, so ist es nothwendig, das Lösungsmittel in zwei Halften zu verwenden, mit der einen Halfte das Chiansalz unter Beihilfe der verdunnten Saure zu lesen, mit der anderen Halfte des Lösungsmittels

die vorerwähnten Subsianzen zu vermischen und dann beide Flüssigkeiten zu vereinigen Im anderen Falle bilden sich gewohnlich klumpige oder zihe oder flockige oder fadenähnliche, höchst unappetitliche Abscheidungen

In Pulyern wird Chiminsulfat gemeiniglich mit Zucker vermischt Hierbei ist es nothwendig, die Mischung unter nur leisem Drucke des Pistills auszuführen. Bei starkem Druck setzt sich das Chinin mit dem Zucker wie Harz an die Reibfläche und ist dann schwer von dieser abzustossen.

In Pillen mit Extrakten resultirt in den allermeisten Fallen eine brückelige Masse, aus welcher sich Pillen kaum formiren lessen. Dieser Uebelstand wird leicht gehoben durch Zusatz einer geringen Menge Saure, z.B. auf 1,0 g. Chininsulfat einen 5 Tropfen Salzsaure oder 0,8 g. Weinsaure. Ausserdem ist ein Zusatz von einigen Tropfen Glycerin sehr geeignet, der Masse Plasticität zu verleihen. Auf 10,0 g. Pillenmasse nehme man 5 Tropfen Glycerin.

Das beste Geschmackskorrigens für Chinn ist Kaffeeaufguss oder Chloroform Die hypodermatische Anwendung ist vielfach versucht worden, jedoch erfolgt in vielen Fallen Schmerzhaftigkeit der Injektionsstelle, nicht selten auch Entzundung und Absechtung oder Schorfbildung derselben. Die Injektionslosung besteht aus 1,0 g Chinin sulfat, 9,0 g destill Wasser und soviel (5) Tropfen Salzsaure, als innerhalb 5 Minuten ausreichen, das Chininsalz in Lösung zu bringen. Zu diesen hypodermatischen Injektionen ist Chinium hydrochlorieum viel geeigneter und zutraglicher

Dosen für Klysma sind in Grammen 0,2-0,5-1,0 für ein Suppositorium 0,25-0,5 (Ol Cacao 4, Cara flava 1), gegen Askanden besonders hilfreich. Zu Einspritzungen in die Nase (bei Heufieber) 1.0 auf 500.0 Wasser

Wenn "Chininum sulfuricum" oder "Chininsulfat" schlechthin verordnet ist, so ist stets das im Vorstehenden beschriebene basische Chininsulfat der Formel (C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>3</sub> H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 8H<sub>2</sub>O abzugeben

Wirkung, Anwendung und Dosirung Chimi ist ein hefuges Gift für die niedersten thierischen Organismen (Infusorien) Es wirkt toxisch auf Insekten und kleinere Thiere, tödtet auch Spermatozoen.

Chinin hat ferner fäulnisswidlige, gahrungshemmende Eigenschaften, doch ist seine Wirkung gegen Bakterien und Gahrungspilze eine verhaltnissmassig schwächere als gegen animalische Organismen. Es hemmt die Weiterentwicklung von Pilzvegetationen in Le eingen, welchen 1—8 pro Mille Chininsalz beigefügt ist

Beim Menschen bewirken kleine Gaben innerlich vermehrte Sekistion des Magensaftes, dieser Beförderung der Verdauung Ferner wird durch dieselben Steigerung des Blutdrucks herbeigeführt Grössere Gaben bewirken Hernbsetzung der Körpertemperatur, und zwar tritt die antipyretische Wirkung viel leichter beim fieberkranken als beim ge sunden Menschen ein. Grössere Chiningaben rufen Verkleinerung der Milz heivor, sie wirken ferner auf das Gehirn, indem sie einen Zustand veränlassen, welchen man als "Chininrausch" bezeichnet Dieser zeigt sich in Schwindel, Ohrensausen, Betäubung und Schlafsucht.

Grosse Chiningaben wirken auf das Herz und zwar blutdruckvermindernd Nach dem Gebrauche von Chinin benierkt man häufig Schweisse und Hautausschlage Solche Ausschläge zeigen sich besonders häufig in Chininfabriken bei Arbeitern, welche mit china-alkaloïdhaltigen Dämpfen, Lösungen oder Staub in Beruhrung kommen Diese Exantheme beginnen gewöhnlich mit einer Knötchenbildung im Gesicht und an den Armen und einer Anschweilung der Augenlieder und Genitalien Bei der Weiterentwicklung solcher, oft langwieriger Ausschlage bilden sich Krusten oder Schrunden

Die ausgezeichneten Erfolge des Chinins bei einer grossen Anzahl von Krankheiten und die verhältnissmässig geringe Giftigkeit desselben räumen diesem Medikamente eine der ersten Stellen im Arzneischatze ein

Seme Hauptanwendung findet es bei Malariakrankhaiten, und ist das Chinin bis jetzt das einzige Mittel geblieben, welches eine specifische, heilende Wirkung bei Sumpf-

100.0

20.0

und Wechselfiebern zeigt - Auch gegen die Nachkrankheiten des Wechselfiebers (Milztumoren) wird Chinin mit bestem Erfolge gegeben. Eine grosse Beachtung hat das Chinin m den letzten Jahren als prophylaktisches Mittel gagen die Maiaria gefunden

Die therapeutische Anwendung des Chinins erstreckt sich weiterhin auf eine ganze Reihe von krankhaften Zuständen Bei allen Krankheiten, welche mit Fieber verbunden sind, wird es als Antipyreticum verwendet, besonders bei Typhus, Puerperalfieber. hektischem Fieber, Pneumonien u a m. Dosis pro die 0,75-1,5 g und mehr. Es findet ferner Verwendung als antiseptisches Mittel bei Halsentzundungen. Diphtherie. Augenentzundungen, ferner als Mittel gegen Parasiten

#### Als Tonicum wird es meistens in Form des Tannates angewendet Aqua carbonica febrifuga Injectio antigonorrhofoa HABERKORN (Französ Specialität) Rp Chinini sulfunca Aquae destrilatae 150 C Chinmi bisulfarici 1,0 Aquae destillatae 60.0 Acida hydrochlorici g a Giveenin 1 Theolöffel voll auf 1 Glas Sodawasser Zur Injohtion bei Tripper Balsamum febrifagum Linimentum trickopathicum Rp Mixturas oleoso-balsamicae 500 Ro Olei Ricini Chimni sulfunci Zum Einreiben des Rückgrats bei Kindern, welche Champa sulfurici Acidi acetici diluti (80 %) Chinin per os nicht nehmen Acidi carbolici liquefacti file gtt XV Elixic alcetico febrifagum RECAMIER. Glycenni Rp 1 Tincturae Alois Mixturae oleoso balsamicae 2 Tincturae Myrrhae aa 15,0 Fint agitindo linimentum. Umgeschüttelt zum 3 Spiritus (90 Vol %) Einreiben des Haupthaares gegen das Spalien 4 Aquae destillatae na 35,0 desselben 5 Chimini antimici 8,0 6 Acida sulfurici diluta Mixtura antirhenmatica Lempe 7 Tincturae Opii crocatae 1,0 Rp Chanini salfarica Man muscht 1-4, filtnet und fligt 5-7 zu Er-Kalu lodati wachsenen täglich 1-2 Esslöffel als Fiebermittel Acida sulfurior diluti aa 1,0 und bei Neuralgien. Aquae destillatae 175.0 Sirupi Sacchara 45,0 Elixir Quininae compositum (Nat Form ) Bei akutem Gelenktheumahsmus Sstündheh 1 Ess-Compound Elixir of Quinine (Nat Form) 1öffel Rp Chuini sulfurici 2,0 Carchonidial sulfurici 1.0 Mixtura contra malariam BACCELLE Rp Chimni salfarici Cinchonini sulfurici 1,0 Elixir aromatici (U St.) Ferro-Kalii tartarici Agusa destillatse q s ad 1 Liter Laquoris Kahi arsenicosı gtt XXV Ellxir Quininae et Phosphatum compositum 1-3 Esslöffel im Tage (Nat Form) Mixtura Chinini sulfurioi dulcificata Compound Elixir of Quinine and Phosphates (Nat form) Ro Chinini sulfurici 1.0 Rn Chinin: sulturici Infusi Coffene testae 100,0 Terri phosphorici solubilis (U-St.) Sirupi Chloroformii 50,0 āā 17,5 g Das Chimpsulfat ist mit dem Sirup und dem er-Kaliı cıtrici kalteten Aufguss anzureiben Die Mixtur Strupi Calcii lactophosphones (U-St.) 250 ccm Aquae destillatae schmeckt nur wenig bitter Elixir aromatici (U St ) q s ad 1 Liter Mixtura contra choleram Asiaticam. Enema febrifugum DE LOVIGNAC Rp Chanal sulfarici 0,5-1,0 Rp Chinmi sulfanci Aquae destillatae Ferri jodati 1,5 Aceti (6 %) 55 25.0 Strupt gummosi 95,0 Mit gleichviel lauwarmem Wasser gemischt zum Aquae destillatae 150.0 Klystier bei Intermittens, auch gegen Askanden Misco agitando Bei Choleraanfall zwei Esslöffel auf emmal, dann stündlich einer Essköffel Injectio Chinini subcutanca SHAPP (Sobald Durchfall und Erbrechen aufhören, der Rp Chinini sulfurici 1,0 Körper warm wird, sollen auf den Kopf Lis-

3,0

0.03

gtt X

2.0

0,5

Aquae destillatae

Natri bisulfurosi

Zum Einreiben auf den Unterleib

Rp Chimini sulfurica

Extracti Opn

Tartarı stibiatı

Aquae destribate q s ad com 40

Linimentum antiperiodicum Schuster

Spiratus camphorati 100,0

Acidi lactici

#### Wasser gegeben werden) Mixtura splenetica (Nat Form ) Spleen-Mixture Godsenay's Mixture Rp Ferm sulfuriei erystallisati Chimini sulfurici leidi nitrici (25 %) 64.D Kaliı nitrici 42,0 Aquae desullatae q s ad 1 Later

umschläge gemacht und dem Kranken kaltes

Piluise antineuralgicae Laborde	Pomata contra alopeciam cum Chinino
Rp Chinini sulfunci 2,0	Rp Channi sulferici 1,0
Tincturae Aconiti 1,0	Aquie destillatae
Radicia Altheene pulverzine 2,5 vel q s	Acidi acetici diluti ää gtt. X
M f pilu'ae quinquaginta (50)	Unguenti odorati 100,0
D S Vier bis fünf Pillen den Fag über (bei Pro-	M f unguentum Zum Einzeiben der Kopfhaut.
sopalgie, Hemicranie und anderen Neuralgien	Pulyls Tibaci cum Chinino
rut intermittirendem Charakter)	Rp Chimal sulfuries 05
Pilulae Chinini cum Ferro Hagen	And other 0.25
Rp Chinini sulfurici 100	Pulveris Tabaca sternutatorii 5,0
Liquoris Ferri sesquichlerati 3,0 (gtt L)	Misee, ut that puly s
Acidi hydrochlorici git. X\	D S Schnuplpusver auf einen Tag (bei Gesichts-
Extracti Trifolli 8,0	schmerz)
Glycerini gtt XXX	Pulvis errhinus antiprosopalgicus cerir-
Rad Althacae puly 1,0	FIGUANO ist ein Gemisch aus 1,0 Ohmmentiat
Fil Gentianae pulv q s	und 0,5 Schnupftabak
Frant polulae ducentae (200)	Pulvis Tabaci cum Chinino Radius ist aus
Cornea Cunamonii Cassiae pulvera to conspergantur	0,5 Chminsulfat und 15,0 Schnupitabak zusam-
415 Cholera and Typhusprophylacticum tiglich 2	m bgeseict
bis Smal zwei Pilien, ber Apetitiosigkeit 2- bis	
Smal eine Pille, bei Neurolgien alle zwei Stur den	Pulvis dentifricius cum Chinino (Dieteren).
8 Pillen	Chinin-Zahnpulver
	Rp Calcil carbonici 825,0
Pilalae antine ralgicae Gross (Nat Form)	I luzomatis Iridis pulv
Gross' antineuralgie Pills (Nat Form)	Sacchari Lactis 54 100,0
Rp Chimni sulfunci 18,0	Saccharini 0,25
Morphini sulfurici 0,32	Lapid:s Pumicie puly
Strychnini purl 0,22	Magnesii carbonici 12 25,0
Acida arsenicosi 0,82	Tannini 20,0
Extracti Aconiti folil 8,2	Chimin hydrochlorici 5,0
Fiant pilulae 100	Olei Rosae 1,0
Pilulae Chiulni cum Ferro (Form Berol)	Olci Menthae piperutae 5,0
I p Chimni sulfurici 1,5	Olei Anonae odoratisamae gtt. V
Perri reducti 5,0	Olei Amygdalarum aethorei gtt V
Radicis Gentianae puly 0,5	Siropus Chiaini sulfarici
Extracti Gentianae 2,5	Sirop de sulfate de Quinine (Gall)
First pilul e 60 Dreimal täglich zwei Pilka.	Ep. Chimni sulfarici 0,5
	Acidi sulfurici diluti (16 %) 0,4
Pilulae Metallorum amarae (Not Torm)	Aquae 42
Bitter metallic pills (Nat Form)	
Rp Chinim sulfurici	Sirupi Sacchari (spec Gew 1,82) 95,0
Γεννί reducti āā 6,5	Strupus febrifugus infantiam
Strychnia: pur: 0,82	Pp Snupi Coffeae tostae 060,0
Acidi arsenicost 0,82	Chunini sulfunci 1,0
Fiant pilulae 100	Acidi catrici 2,5
Pilulae touicae Altken (Nat Form)	Täglich viermal i Theeloffel bis i Esslöffel in der
AITEN's tonic pills (Nat Form)	fleberfieien Zeit
Rp Ferm reducts 4,5	Suppositoria Chinini.
Chioini sulfarici 6,5	Rp Chanini sulfurici 1 5
Strychnini puri 0,13	Olea Cagao 10,0
Acidi arsenicosi 0,13	Fight suppositoria No 3
Figut pilulae 100	Tinctura Chinini aloetica
The same and the s	Tincture antilebrilis Riegles.
Pilulas quadraplices (Nat. Form )	TIME OF THE CHARLES AND
	Ro Tincturae Alods 50
Quattuorpilla. Pilulae Ferri et Quininae	Hp Tincturae Aloës 5,0
compositae (Nat. Form)	fincturae Aurantu corticis 30,0
compositae (Nat. Form)  Rp Ferri sulfurici sicci	fincturae Aurantu corticia 30,0 Spintus camphorati 2,0
compositae (Nat. Form)  Rp Ferri sulfurici sicci  Chmini sulfurici	fincturae Aurantin corticis 30,0 Spiritus camphorati 2,0 Chinim sulfurici 4,0
compositae (Nat. Form)  Rp Ferri sulfurici sicci  Chmini sulfurici  Aloës depuratae zn 6,5	Fincturae Aurantin corticis 30,0 Spiritus camphorati 2,0 Chinim sulfure: 4,0 Acidi sulfure: diuti 9,0
compositae (Nat. Form)  Rp Ferri sulfurici sicci  Chmini sulfurici  Aloës depuratae 25 6,5  Extracti Strychni (U-St.) 1,8	Fincturae Aurantin corticis 30,0 Spiritus camphorati 2,0 Chinim sulfurici 4,0 Acidi sulfurici diluti 9,0 Tincturae Opul simpheis 1,0
compositae (Nat. Form)  Rp herri sulfurici sicci  Chmini sulfurici  Aloës depuratae za 6,5  Extracti Strychni (U-St.) 1,8  Extracti Gentianae q z.	Fincturae Aurantin corticis 30,0 Spiritus camphorati 2,0 Chinim sulfure: 4,0 Acidi sulfure: diluti 9,0 Tincturae Opii simplicis 1,0 Spiritus diluti 70,0
compositae (Nat. Form)  Rp herri sulfurici sicci  Chmini sulfurici  Alces depuratae 21 6,5  Extracti Strychni (U-St.) 1,8  Extracti Gentianae q s.  Fignt pilulae 100	Fincturae Auranta corticis 30,0 Spartus camphorats 2,0 Chinim sulfure: 4,0 Acidi sulfure: diluti 9,0 Tracturae Opti simphess 1,0 Spartus diluti 70,0 Thacturae Chiuini composita
compositae (Nat. Form)  Rp Ferri sulfurici sicci Chmini sulfurici Alces depuratae En 6,5 Extracti Strychni (U-St.) 1,8 Extracti Gentianne q s.  Fignt piluke 100  Plimiae tonicae Rell.	Fincturae Auranta corticis 30,0 Sparitus camphorata 2,0 Chinim sulfure: 4,0 Acadi sulfure: diluti 9,0 Tincturae Opti simplicis 1,0 Sparitus diluti 70,0 Tincturae Chiuini composita Ep. Chinini sulfure: 2,0
compositae (Nat. Form)  Rp herri sulfurici sicci  Chmini sulfurici  Alces depuratae 21 6,5  Extracti Strychni (U-St.) 1,8  Extracti Gentianae q s.  Fignt pilulae 100	Fincturae Aurantin corticis 30,0 Spiritus campliorati 2,0 Chinim sulfure: 4,0 Acidi sulfurici diluti 9,0 Tracturae Opti simplicis 1,0 Spiritus diluti 70,0 Tlucturae Chiuini composita
compositae (Nat. Form)  Rp Ferri sulfurici sicci Chmini sulfurici Aloës depuratae 25 6,5 Extracti Strychni (U-St.) 1,8 Extracti Gentianae q s. Fignt pilulae 100  Pilulae tonicae Bell. Bell's tonic p.ils  Rp Extracti Hyoscyami	Fincturae Auranta corticis 30,0 Spantus camphorata 2,0 Chinim sulfure: 4,0 Acad sulfure: diluti 9,0 Theorems Opti simplies 1,0 Spantus diluti 70,0 Tlucturae Chiuini composita Ep. Chinini sulfure: 2,0 Theorems Aurantii corticis 100,0
compositae (Nat. Form)  Rp Ferri sulfurici sicci Chmini sulfurici Aloës depuratae 25 6,5 Extracti Strychni (U-St.) 1,8 Extracti Gentianae q 8, Fignt pilulae 100  Pilulae tonicae Rell. Bull's tonic pills  Rp Extracti Hyoscyami Aloës 25 25	Fincturae Aurantin corticis 30,0 Spiritus camphorati 2,0 Chinim sulfure: 4,0 Acidi sulfurici diluti 9,0 Tructurae Opii simplicus 1,0 Spiritus diluti 70,0 Tincturae Chivini composita Ep. Chinini sulfurici 2,0 Tincturae Aurantii corticis 100,0 Tincturae febrifuga Wareurae
compositae (Nat. Form)  Rp Ferri sulfurici sicci Chmini sulfurici Aloës depuratae 25 6,5 Extracti Strychni (U-St.) 1,8 Extracti Genuanae q s. Fignt piluhe 100 Pilulae tonicae Bell. Bell's tonic pills  Rp Extracti Hyoscyami	Fincturae Aurantin corticis 30,0 Spiritus camphorati 2,0 Chimim sulfure: 4,0 Acidi sulfure: diluti 9,0 Tincturae Opii simphers 1,0 Spiritus diluti 70,0 Tincturae Chimin composita Ep. Chimin sulfurio: 2,0 Tincturae Aurantii corticis 100,0 Tincturae Abrifinga Warburge Warburg's Fiebertinktur
compositae (Nat. Form)  Rp Ferri sulfurici sicci  Chmini sulfurici Aloës depuratae 25.6,5  Extracti Strychni (U-St.) 1,8  Extracti Gentianae q s.  Fiant piluhe 100  Pilulae tonicae Bell.  Bell's tonic pilis  Rp Extracti Hyoscyami Aloës 25.6  Chmini sulfurici 1,25  Ferri sulfurici 1,0.	fincturae Auranta corticis 30,0 Spantus camphorats 2,0 Chinim sulfure: 4,0 Acid sulfurici diluti 9,0 Tracturae Opti simplicis 1,0 Spantus diluti 70,0 Tlactura Chinini composita Ep. Chinini sulfunca 2,0 Tracturae Aurantii corticis 100,0 Tinctura febrifaga Wareure Wareure's Fiebertinktur Ep. Radiess Angelicae
compositae (Nat. Form)  Rp Ferri sulfurici sicci Chmini sulfurici Aloës depuratae En 6,5 Extracti Strychni (U-St.) 1,8 Extracti Gentlanne q s.  Fignt pilulae 100  Pilulae tonicae Bell. Bell's tonic p. 11s  Rp Extracti Hyoscyami Aloës Extracti 1,25	Fincturae Aurantin corticis 30,0 Spiritus camphorati 2,0 Chinim sulfurici 4,0 Acidi sulfurici diluti 9,0 Tricturae Opil simplicis 1,0 Spiritus diluti 70,0 Tlincturae Chiuini composita Ep. Chinini sulfurici 2,0 Tricturae Aurantiti corticis 100,0 Tincturae febrifuga Wareure Wareure's Fiebertinktur Ep Endicas Angelicae Rhizomatis Zingiberis
Compositae (Nat. Form)  Rp Ferri sulfurici sicci Chmini sulfurici Aloës depuratae 25 6,5 Extracti Strychni (U-St.) 1,8 Extracti Gentianne q s.  Fignt pilulae 100  Pilulae tonicae Bell. Bell's tonic pills  Rp Extracti Hyoscyami Aloës 25 Chmini sulfurici 1,25 Ferri sulfurici 1,0.  Fiant pilulae 60	Fincturae Auranta corticis 30,0  Spantus camphorats 2,0  Chinim sulfurer 4,0  Acad sulfurer dutut 9,0  Tructurae Opri simplicus 1,0  Spantus ditut 70,0  Tincturae Chivini composita  Ep. Chinini sulfurici 2,0  Tincturae Aurantit corticis 100,0  Tincturae febrifuga Wareure  Warbure's Fiebertinktur  Ep Radiess Angelene  Thisomats Zingibens  Aloës 33 4,0
compositae (Nat. Form)  Rp Ferri sulfurici sicci Chmini sulfurici Aloës depuratae 25 6,5 Extracti Strychni (U-St.) 1,8 Extracti Genuanae q s.  Fignt piluhe 100  Pilulae tonicae Bell. Bell's tonic pills  Rp Extracti Hyoscyami Aloës 25 Chmini sulfurici 1,25 Ferri sulfurici 1,0.  Fiant pilulae 60  Pomata contra alopeciam Stenge.	Fincturae Auranta corticis 30,0 Spantus camphorats 2,0 Chinim sulfure: 4,0 Acad sulfuree duluti 9,0 Tracturae Opul simplicus 1,0 Spantus duluti 70,0 Tincturae Chiuini composita Ep. Chinini sulfurne: 2,0 Tincturae Aurantit corticis 100,0 Tincturae Aurantit corticis 100,0 Tincturae Febrifuga Wareure Warburg's Fiebertinktur Ep Fadies Angelicae Rhizomatis Zingibens Alocs 33 4,0 Camphorae
Compositae (Nat. Form)  Rp Ferri sulfurici sicci Chmini sulfurici Aloës depuratae 25 6,5 Extracti Strychni (U-St.) 1,8 Extracti Genuanae q s.  Fignt pilulae 100  Pilulae tonicae Bell. Bell's tonic p.ils  Rp Extracti Hyoscyami Aloës 25 Chmini sulfurici 1,25 Ferri sulfurici 1,0.  Fiant pilulae 60  Pomata contra alopeciam Stenge.	Fincturae Auranta corticis 30,0 Spantus camplorati 2,0 Chinim sulfure: 4,0 Acidi sulfure: dinti 9,0 Tracturae Opul simplicis 1,0 Spantus dinti 70,0 Tincturae Chimin composita Ep. Chinin sulfure: 2,0 Tincturae Aurantii corticis 100,0 Tincturae Aurantii corticis 100,0 Tincturae febrifaga Warburae Warburae's Fiebertinktur Ep Radiess Angelicae Ehizomatis Zingiberis Aloës 33 4,0 Camphorae Crici 63 0,3
Compositae (Nat. Form)  Rp Ferri sulfurici sicci Chmini sulfurici Aloës depuratae 25.6,5 Extracti Strychni (U-St.) 1,8 Extracti Gentianne q s.  Fignt piluhe 100  Pliniae tonicae Bell. Bell's tonic pills  Rp Extracti Hyoscyami Aloës 25. Chmini sulfurici 1,25 Ferri sulfurici 1,0.  Fiant pilulae 60  Pomata contra alopeciam Sterber.  Rp Chinini sulfurici 0,5 Tannini	Fincturae Auranta corticis 30,0  Spantus camphorats 2,0  Chinim sulfurer 4,0  Acadi sulfurer dutul 9,0  Trecturae Opti simpliers 1,0  Spantus ditul 70,0  Tincturae Chivini composita  Ep. Chinini sulfurica 2,0  Tincturae Aurantii corticis 100,0  Tincturae Aurantii corticis 100,0  Tincturae Febrifaga Wareure  Wareure's Fiebertinktur  Ep Radiers Angelicae  Thisomatis Zingiberis  Aloës 33 4,0  Camphorae  Crocc 53 0,3  Spintus diluii 100,0
Compositae (Nat. Form)  Rp Ferri sulfurici sicci Chmini sulfurici Aloës depuratae 25.6,5 Extracti Strychni (U-St.) 1,6 Extracti Gentianae q s.  Fiant piluhe 100  Pliniae tonicae Bell. Bell's tonic pills  Rp Extracti Hyoscyami Aloës 25.2,5 Chmini sulfurici 1,25 Ferri sulfurici 1,0.  Fiant pilule 60  Pomata contra alopeciam Stenge.  Rp Chinini sulfurici 0,5 Tannini Spiritus odorati 25.1,0	Fincturae Auranta corticis 30,0  Spantus camphorats 2,0  Chinim sulfurer 4,0  Acad sulfurer dulut 9,0  Tructurae Opul simplicus 1,0  Spantus dulut 70,0  Tincturae Chivini composita  Ep. Chinini sulfurici 2,0  Tincturae Aurantii corticis 100,0  Tincturae Aurantii corticis 100,0  Tincturae Febrifuga Wareure  Warburg's Fiebertinktur  Ep Radies Angelicae  Thisomatis Zingibens  Aloës 33 4,0  Camphorae  Crocc 53  Spiritus diluti 100,0  Digere, in colstura solve
Compositae (Nat. Form)  Rp Ferri sulfurici sicci Chmini sulfurici Aloës depuratae En 6,5 Extracti Strychni (U-St.) 1,8 Extracti Strychni (U-St.) 1,8 Extracti Gentlanne q s.  Fignt piluhe 100  Piluhe tonicae Bell. Bell's tonic p 1,11  Rp Extracti Hyoscyami Aloës ID 5,5 Chmini sulfurici 1,25 Ferri sulfurici 1,0.  Fiant puluhe 60  Pomata contra alopeciam Stenge. Rp Chinini sulfurici 0,5 Tannini Spurton ederati IA 1,0 Unguenti odorati 60 0	Fincturae Aurantin corticis 30,0 Spiritus camphorati 2,0 Chimim sulfurer 4,0 Acidi sulfurer diluti 9,0 Tincturae Opin simphers 1,0 Spiritus diluti 70,0 Tincturae Chimin composita Ep. Chimin sulfurer 2,0 Tincturae Aurantii corticis 100,0 Tincturae Aurantii corticis 30,0 Spiritus diluti 100,0 Digere, in colstura solve Chimin sulfurici 2,0
Compositae (Nat. Form)  Rp Ferri sulfurici sicui Chmini sulfurici Alces depuratae El 6,5 Extracti Strychni (U-St.) 1,8 Fight pilulae 100  Plimlae tonicae Bell. Bell's tonic p.11s  Rp Extracti Hyoscyami Alces El 2,5 Chmini sulfurici 1,25 Ferri sulfurici 1,0 Fiant pilulae 60 Pomata contra alopeciam Stenge.  Rp Chinini sulfurici 0,5 Tannini Spuritos odorati 34 1,0 Unguenti odorati 60 0 M funguentum Das Chminsals ist mit cinigen	fincturae Aurantin corticis 30,0  Spintus camphorati 2,0  Chinim sulfurer 4,0  Acidi sulfurici diluti 9,0  Trieturae Opil simpliers 1,0  Spintus diluti 70,0  Tlieturae Chivini composita  Ep. Chinin sulfurici 2,0  Tincturae Aurantiti corticis 100,0  Tincturae Aurantiti corticis 100,0  Tincturae Febrifuga Warbure  Warburer's Fiebertinktur  Ep Radies Angelicae  Rhizomatis Zingiberis  Aloës 53 4,0  Camphorae  Croci 53 0,3  Spiritus diluti 100,0  Digere, in colstura solve  Chinini sulfurici 2,0  Täglich 4—6 Theelöffel. Gegen Malaria, Fieber,
Compositae (Nat. Form)  Rp Ferri sulfurici sicci Chmini sulfurici Aloës depuratae En 6,5 Extracti Strychni (U-St.) 1,8 Extracti Strychni (U-St.) 1,8 Extracti Gentlanne q s.  Fignt piluhe 100  Piluhe tonicae Bell. Bell's tonic p 1,11  Rp Extracti Hyoscyami Aloës ID 5,5 Chmini sulfurici 1,25 Ferri sulfurici 1,0.  Fiant puluhe 60  Pomata contra alopeciam Stenge. Rp Chinini sulfurici 0,5 Tannini Spurton ederati IA 1,0 Unguenti odorati 60 0	Fincturae Aurantin corticis 30,0 Spiritus camphorati 2,0 Chimim sulfurer 4,0 Acidi sulfurer diluti 9,0 Tincturae Opin simphers 1,0 Spiritus diluti 70,0 Tincturae Chimin composita Ep. Chimin sulfurer 2,0 Tincturae Aurantii corticis 100,0 Tincturae Aurantii corticis 30,0 Spiritus diluti 100,0 Digere, in colstura solve Chimin sulfurici 2,0

Unguentum febrifngum Boudin  Pp Chmini sulfunc: 10  Mixturae sulfurico-acidae get A.	Vinum Carnis, Ferrl et Cinchenae (Nat I erm) Wine of Beef, Iron et Cinchena (Nat Form)		
Adipis soilli 4,0 (Wird auf die Schamleisten oder in die Achsel hühlen eingerieben.)	Pp Extracti Carms 35,0 g Tracturae Ferra citro-chloridi 35 ccm Chinini sulfurici 20 g Cinchonidus sulfurici 1,0 g Acidi citrici 0,76 g		
Ung nentum febrifugum Bouchardar Ap Channa stearnach 2,0 Adaps suilli 4,0	Aquae feividus Aquae feividus An <sub>b</sub> chea Wine q s ad i Liter Vinum Chinini Dietericu		
Ungaeutum febrifugum Spinelli.  Ep Chinini sulfurici 1,0 Oph pulverati 0,1 Acidi scetici diluti gtt X Adipis sulfil 20,0 In den Rücken einzureiben (Die Original-Vor-	Rp 1 Gelatinae albae 0 5 2 Aquae destillatae 10,0 3 Vini Xorensis 270,0 4 Chinini hydrochlorici 1,0 5 Aquae destillatas 20,0 6 Acidi hydrochlorici gtt X Man mischt die lösung von 1 in 3 zu 3, fügt die		

Antidyspepticum, Mittel gegen Seekrankheit, ist ein Gemisch aus Tartarus natronatus, Natrum bicarbonicum, Magnesium carbonicum, Ammonium chloratum, Chiminum sulfuricum.

Eau de Quinne Von dieser französischen Specialität, welche ein beliebtes Haur pflegemittel ist, werden eine Anzahl von Vorschriften angegeben, welche mehr oder weniger den Anspruch erheben, ein dem Original ahnliches oder gleichkommendes Praparat zu ergeben

I. Chinim sulfurici 1,0, Aquae Colomensis 10,0, Rum 100,0, Spiritus 100,0, Glyce rini 100,0, Aquae Rosae 600,0, Alkannini q s. II Chinini sulfurici 0,2, Tinoturae Canthuri cum 2,0, Glycerini 15,0, Spiritus diluti 100,0, Spiritus Lavandulae 10,0, Tinoturae Ra tanhiae 4,0. Diese Vorschrift soll dem Fixaud'schen Eau de Quininie nahe kommen III Spiritus Vini Gallici 200,0, Aquae Colomensia, Spiritus (95 Vol Proc.) ää 25,0, Spiritus saponati 10,0, Tinoturae Chinae 5, Balsami peruviami 2,0, Olei Bergamottae, Olei Aurantii dulcis ää 1,0, Olei Geranii 0,3, Tinoturae Cantharidum 1,0

Eau de Quinine-Oel wird von Schimark & Co in Leipzig in den Handel gebracht und dient zur Bereitung des Eau de Quinine

Kaskine, in Amerika als Chinin-Ersatz in den Handel gebracht, hat sich als granuhrter Zucker herausgestellt

Katarrh-Pillen I. Nach Hager Chinidmi sulfurici 1,0, Radicis Althaese 1,0, Radicis Gentianae 8,0, Tragacanthae 2,5, Lagni Santalmi rubri 1,0, Glycermi 8,0, Acidi hydrochlorici 4,0 Werden zu 200 Pillen verarbeitet Die Masse ist anfänglich sehr weich, wird sie aber aufs Neue angestossen, so ergiebt sich gute Pillenconsistenz Die Pillen werden mit Zimmt konspergit Nach 1—2tägigem Liegen an der Luft sind sie so trocken, dass sie in Glasgefassen aufbewahrt werden können

II Voss'sche Katarrhpillen Diese sollen die gleiche Zusammensetzung haben wie die Haerrischen, nur sollen sie an Stelle von Chinidinsulfat Cinchonidinsulfat enthalten ausgehöhen und zu mit Kalzen übergeren. Vergl. auch S. 744

halten, ausserdem sind sie mit Kakao überzogen Vergl auch S 744

Kopfwehpulver (Wiener Specialität) Chinin bisulfurici 0,2, Natru salicylici,
Pastae Guaranae pulveratae ää 0,5 Dosis 1, — ad capsulam amylaceam

Wohlschmeckende Chinin-Praparate von Prof Dr Caspari, von J D Ribbell-Beilin dargestellt Chinin-Pralinés, aus Chokolade mit einem Geschmackskorzigens bereitet, enthalten je 0,1 g Chinin

Zymieidin von Dr Rosenberg gegen Gonorrhoe soll unter Verwendung von Wismutoxyd, Zinkoxyd, Aluminiumoxyd, Jod, Borsäure, Karbolsäure, Gallussaure, Salicylsäure, Chinin hergestellt werden und wird in Form von Pulvern, Salben, Lösungen und als Bougies angewendet

ll. Chininum bisulfuricum (Austr Helv Ergänzb) Sulfate de Quinine neutre (Gall) Quininae Bisulfas (U-St) Chininbisulfat. Saures schwefelsaures Chinin.  $C_{20}H_{24}N_{2}O_{3}$ .  $H_{2}SO_{4}+7$   $H_{2}O$ . Mol Gew. = 548.

Das vorstehend aufgeführte Salz ist nach den Anschauungen der modernen Chemie das neutrale Chiminsulfat. Nach dieser modernen Nomenklatur ist es von der Gall als "Sulfate de Quinnne neutre" aufgenommen. Da es aber stark sauer reagurt, so wird es in der Praxis, und namentlich auch von der Mehrzahl der Arzneibucher, als Chiminbi sulfat bez saures schwefelsaures Chimin bezeichnet.

Darstellung 10 Th gewohnliches krystallisirtes Chiminsulfat werden unter Ei wärmen im Dampfbade in einer Mischung aus 15 Th destillirtom Wasser und 6,85 Th verdunnter Schwefelsäure (spec Gew = 1,110—1,114) gelöst, wobei man darauf zu achten hat, dass die Temperatur der Flüssigkeit nicht über 60°C hinausgeht, damit Zersetzungen des Chinins vermieden werden. Man filtrie die noch warme Lösung durch Papier und lasse sie erkalten. Nach eintägigem Stehen in der Kalte ist das reine Chininbisulfat auskrystallisirt. Man giesst die Mutterlauge ab und befreit das Salz von der noch anhaftenden Lauge durch Absaugen oder Abschleudern.

Die Mutterlange kann auf verschiedene Weise verwerthet werden. Man verdunnt sie z.B. mit Wasser, neutralisist die erwärmte Losung mit Soda und krystallisist das beim Erkalten sich abscheidende gewohnliche Chininsulfat unter Zusatz von etwas Thierkohle um. Oder man fällt mit Ammoniak oder Natronlange die freie Chininbase. Jedenfalls ist wegen der leichten Löslichkeit des Salzes und der damit verbundenen Koncentration des Mutterlangen die Kleindarstellung des Chininbisulfats vom Geldpunkte betrachtet, nicht lehnend.

Eigenschaften. Farblose, glanzende, an der Luft verwitteinde, am Licht sich gelb färbende Prismen, welche mit 11 Th Wasser oder 32 Th Weingeist Lösungen geben, welche sauer reagiren und bitter schmecken. Die wasserige Lösung fluorescirt blaulich Verdunkt man eine der genannten Lösungen mit etwa 200 Th Wasser und 50 Th Chlor wasser, so entsteht auf Zusatz von Ammoniakflussigkeit im Ueberschuss eine smariagdgrüne Farbung. (Thalleiochin-Reaktion, welche die Gegenwart von Chinin oder Chinidin anzeigt.) — Die wasserige, mit einigen Tropfen Salpetersaure angesauerte Lösung des Salzes wird durch Baryumnitratiosung gefällt, dagegen durch Silbernitratiosung nicht getrübt (Unterschied vom Chininchlorhydrat.) Im Glassohrchen erhitzt, schmilzt das Chininbisulfat be 80° C, bei 100° C wird es vollstandig wasserfrei, wobei es rechnungsmässig 22,99 Proc Wasser verhiert.

Prüfung 1) Nach dem Trocknen bei einer allmählich (I) bis auf 100°C gestei gerten Temperatur mussen mindestens 77 Proc wasserfreies Salz (s oben) zurückbleiben —

2) Bei Luftzutritt eintzt, verbreunt es, ohne einen Rückstand zu hinterlassen (Mineralische Verunieinigungen) 3) Mit kone Schwefelsaure oder Salpetersaure durch feuchtet, führt es sich höchstens gelblich (Morphin, Bruein, s. S. 759) 4) Prüfung auf Nebenalkalofde 2,0 g. Chimibisulfat lose man durch gelindes Erwarmen in einem Prohirohre in 20 ccm Wasser auf, neutialisire diese Lösung genau mit Normal-Kalilauge und stelle das Ganze ¼ Stunde lang, unter häufigem Umschutteln, in ein auf 60—65° C erwärmtes Wasserbad. Hierauf setze man das Probirrohr in Wasser von 15° C und lasse es unter häufigem Umschutteln 2 Stunden lang darin stehen.— Alsdam filtrire man durch ein aus bestem Filtrirpapier gefertigtes Filter von 7 ccm Durchmesser, bringe 5 ccm des 15° C zeigenden Filtrates in ein trockenes Probirrohr und mische allmählich Ammoniak flüssigkeit von 15° C hinzu, bis der entstandene Niederschlag wieder klar gelost ist. Die hierzu erforderliche Menge Ammoniakstüssigkeit darf nicht mehr als 4,0 ccm betragen (s. Seite 760)

Aufbewahrung. Vor Licht geschittzt Damit die Krystalle nicht verwittern, sind sie in einem gut geschlossenen Glasgefässe aufzubewahren

Anwendung. Das Chininbisulfat weicht in seiner Wirkung qualitativ von dem gewöhnlichen Chininsulfat nicht ab, doch enthält es etwas weniger Chinin als dieses Man rechnet 8 Th gewöhnliches Chininsulfat als gleichwertlig mit 10 Th. Chininbisulfat Dagegen ist es durch seine leichtere Löslichkeit ausgezeichnet — In Frankreich wird es gewöhnlich in 2 procentiger wässenger Lösung theelöffelweise mit Selterswasser genommen

### Chininum tannicum.

I Chiminum tannicum (Austr Germ Helv) Chimintannat. Gerbsaures Chimin. Tannate de Quinine (Gall) Tannate of Quinia Fallt man Lösungen von Chiminsalzen mit Gerbsaure, so erhalt man Niederschläge von gerbsaurem Chimin, und zwar konnen diese recht verschiedene Zusammensetzung haben, weil der durch Zusatz einer gewissen Menge von Gerbsäure gebildete Niederschlag von Chimintannat die Fahigkeit hat, weitere Mengen Gerbsäure auf sich niederzuschlagen, also gleichsam saure gerbsaure Salze zu bilden. Um demnach ein Chimintannat von bestimmter Zusammensetzung zu erhalten, muss die zu dieser Verbindung führende Vorsehrift genau eingehalten werden

Darstellung 1) Germ giebt keine Vorschrift, das von ihr geforderte Praparat ist wie folgt zu bereiten 1 Th gewöhnliches Chininsulfat werde in 30 Th kaltem destillirtem Wasser, welchem man etwas Essigsaure zusetzt, gelöst. In diese Losung wird in dunnem Strahle eine solche von 1,8 Th Tannin in 18 Th kaltem destillirten Wasser eingeruhrt. Es werde bierauf der größere Theil der überschüssigen Saure durch sehr langsamen Zusatz von Ammoniak unter bestandigem Ruhren abgestumpft. Dann lasse man die Mischung an einem kalten Orte stehen, damit der Niederschlag sich absetze. Diesen sammle man auf einen Filter und wasche ihn wiederholt mit einer kleinen Menge kaltem Wasser. Hierauf wird der Niederschlag abgepresst und bei gelinder Wärme getrocknet. Bei einer Wärme von über 40° C tritt leicht eine Schmelzung des feuchten Tannats ein, wodurch dasselbe braun wird. Das getrocknete Chinintannat wird zu feinem Pulver zerrieben.

- 2) Austr 10 Th gewohuliches Chininsulfat werden in 6,2 Th verdünnter Schwefolsäure (von 16,0 Proc  $\rm H_2SO_4$ ) and 300 Th destilirtem Wasser gelbst. Die filtrirte Lösung ist mit einer ebenfalls filtrirten Lösung von 23 Th. Gerbsaure in 150 Th. destillirtem Wasser zu mischen. Nach dem Absetzen des Niederschlages an einem kühlen Orte filtrirt man ab, wäscht den Niederschlag mit wenig destillirtem Wasser aus und trocknet ihn bei nicht über 30° C
- 3) Hely Man löst bei gewöhnlicher Temperatur 9 Th. gewöhnliches Chininsulfat in 255 Th Wasser und 10 Th verdünnter Schwefelsäure (von 16 Proc H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) und fügt zu der filtritten Lösung eine kalt bereitete Lösung von 21 Th Gerbsäure, 3,5 Th Natriumbikarbonat und 250 Th Wasser unter lebhaftem Umschwenken zu Der Niederschlag wird mit kleinen Mengen Wasser gewaschen, bis das Filtrat, nach dem Ansauern mit Salpetersaure, durch Baryumchlond nicht mehr getrüht wird, dann bei nicht über 30—35°C getrocknet und gepulvert
- 4) Man löst Chininhydrat in soviel 30 proc Essigsdure, dass die Lösung nur schwarh sauer reagirt, verdunnt mit Wasser und fügt soviel Gerbsäurelosung hinzu, dass der entstehende Niederschlag sich wieder auflöst, und neutralisirt alsdann mit Natriumbikarbonat Der nunmehr entstehende Niederschlag wird abfiltrirt, getrocknet, gepulvert, hierauf mit destillirtem Wasser gewaschen und aufs neue getrocknet (Gall)

Eigenschaften Das Chinintannat der verschiedenen Pharmakopeen ist ein gelblich-weisses, amorphes, geruchloses Pulver von schwach bitterlichem, etwas adstringirendem Geschmack Es ist in kaltem Wasser nur sehr wenig (etwa 1 800), etwas reichlicher in siedendem Wasser (etwa 1 50) löslich. Von kaltem Weingeist bedarf es etwa 50--60 Th., von siedendem Weingeist etwa 5--6 Th. zur Lösung. Von Aether und Chloroform wird es sehwer und sparlich aufgenommen, dagegen löst es sich in 100 Th. kaltem oder in 10 Th. heissem Glycerin. Die Lösungen werden nach dem Verdunnen, ebenso wie die kalt gesättigte wasserige. Lösung durch stark verdünnte Fernichloridlösung blau oder grauschwarz gefärbt. — Chinintannat giebt beim Erhitzen im Glasrohr purpurröthen Theer. Der Gehalt des Chinintannats an wasserfreiem Chinin wird von den verschiedenen Pharmakopöen varschieden normirt. Es verlangen

	Austr	Gall.	Gèrm	Helv
Proc wasserfreies Chinin		20-21	<b>30-32</b>	3035
Handb d pharm Praxis I				49

Prifting 1) Zu 1 g Chimitanuat füge man 50 ccm destillites Wasser und 10 Tropfen Salpetersaure. Man schüttelt einige Zeit und fügt einigen ccm des Filtrats eine entsprechende Menge Schwefelwasserstoffwasser bez Silbernitrat bez Baryumnitratlosung zu Schwefelwasserstoffwasser darf keine Veränderung bewirken (Abwesenheit gewisser Metalle, Verunreinigungen des Praparats mit Kupfer- oder Bleisalzen z B geben zu schwarzen Farbungen oder Fallungen Veranlassung). Silbernitratlosung soll hochstens eine Opalescenz hervorrufen. Eine leichte Trubung auf Zusatz von Baryum nitratlösung ist zulassig.

- 2) 1 g Chinintannat werde auf dem Platinbleche verbrannt Es darf kein wagbarer Ruckstand bleiben (anorganische Beimengungen)
- 3) Man suspendire I g Chimitannat in einem hohen, graduirten Cylinder in 4 cem Wasser Hierauf versetze man mit 2 ccm Nationlauge, sowie mit 7 ccm Aether und duichschüttle die Mischung Nach der Trennung der beiden Schichten hebe man mittels einer Pipette die obere ab und verdunste dieselbe in einem tarirten Schalchen In gleicher Weise mache man 2 weitere atherische Auszüge mit je 7 ccm Aether<sup>1</sup>) Den Rückstand der 3 Actherauszüge trockne man bei 100° C aus, derselbe wiege mindestens 0,3 g Nach Helv 0,3—0,35, nach Gall 0,20—0,21

Zur Beurtheilung der Reinheit des in dem Tannat enthaltenen Chinins nehme man eine etwas grossere Menge von Chinintannat, etwa 6 g, in Arbeit und verfahre zur Isolirung des darin enthaltenen Chinins genau nach obigen Verhaltnissen. Das dabei erhaltene Chinin löse man unter massigem Erwärmen in der 20fachen Menge Weingeist auf und neutralisire die Lösung genau mit verdünnter Schwefelsaure. Hierauf verdunste man den Weingeist und verfahre mit dem im Rückstande bleibenden Chininsulfat, wie bei Chininum sulfurieum unter Prüfung angegeben.

Aufbewahrung Das Praparat soll bei einer 35°C nicht übersteigenden Warme gut ausgetrocknet, hierauf gepulvert werden Es empfichlt sich, das Pulver nochmals über Schwefelsaure oder im Kalktrockenschrauke (s S 546) nachzutrocknen alsdann in die erkalteten, aber völlig trockenen Standgefässe zu bringen Die Aufbewahrung erfolgt an einem trockenen, nicht zu waimen Orte

Anwendung. Das Chimintannat vereinigt in sich die Wirkungen des Chinins und der Gerbsaure, lässt aber die des Chinins nur langsam sich entwickeln. Daher eignet sich diese Chininverbindung da, wo man eine allmahliche, also roborirende Wirkung des Chinins beabsichtigt. In Fallen, in welchen eine schnelle Chininwirkung erwunscht ist, wird es nicht gegeben. Als Roborans, bei Diarrhoe, gegen Nachtschweiss, giebt man es zu 0,2—0,5 g dreimal täglich in Pulvern oder Pillen. Aeusserlich hat es in Haarpomaden als Mittel gegen das Haarausfallen Anwendung gefunden

Il Chinium tannicum insipidum Rozsnyay Rozsnyay's geschmackloses Chiniatannat Vorschrift der Pharm Hungar 40 Th gewohnliches Chinisulfat werden in 1200 Th destillirtem Wasser und der nöthigen Menge verdunnter Schwefelsaure (wozu aber mehr als höchstens 35 Th einer 16 proc Saure Germ III gebraucht werden dursen) gelöst. Der siltrirten Losung wird unter beständigem Umrühren allmahlich zu gesügt eine Auslösung von 80 Th Gerbsaure in 560 Th destillirtem Wasser Alsdann wird in die so erhaltene Flüssigkeit unter beständigem Umrühren eine weitere Lösung eingetragen aus 20 Th Gerbsaure, 320 Th destillirtem Wasser und 20 Th Ammoniaksussigkeit (von 10 Proc NH<sub>4</sub>) Der Niedeischlag wird nach 24 stündigem Absetzen auf ein Filter gebracht, mit 400 Th destillirtem Wasser ausgewaschen, darauf durch leichtes Pressen von dem Ueberschuss an Wasser befreit Den abgepressten Niederschlag erwärmt man als

<sup>1)</sup> Helv lässt mit Chloroform ausschätteln Sie schreibt vor, 1 g Chimitannat mit 10 g Wasser anzureiben, mit 10 g (?) Aciznatron zu versetzen, ½ Stunde auf dem Wasserbade zu digeriren und die Mischung nach dem Erkalten zweimal mit je 15 ccm Chloroform auszuschütteln Bei der Angabe betr die Gewichtsmenge des Aetznatrons scheint ein Druckfehler vorzuliegen

dann mit 200 The destillistem Wesser, bis er zu einer durchsichtigen, gelblichen, hazzigen Masse schmilzten Diese wird nach dem Austrocknen in Pulyerform gebracht

Ein gelbliches, fast geschmackloses Pulver, welches in Wasser kaum, dagegen in 40 Th Spiritus löslich ist und 30-32 Th wasserfreies Chinin enthalt Gehaltsbestimmung s oben

Pulvis antirhachilicus Lorex Chimin tannici 1,0, Calcu phosphorici 5,0, Sacchari Lactis 5,0 Viermal täglich 1 Messerspitze

### Chininum valerianicum.

Chininum valerianicum (Ergänzb Helv) Chininvalerianat. Valeriansaures Chinin. Baldriansaures Chinin. Valerianate de Quinine (Gall) Quininae Valerianas (U-Si)  $C_{20}H_{34}N_2O_3$ .  $C_0H_{10}O_3$  Mol Gew 426.

Dar stellung 40 Th Chimisulfat werden in einer Mischung aus 600 Th destilitem Wasser und 35 Th verdinnter Schwefelsaure gelöst, die Lösing, wenn nothwendig, durch ein mit Wasser zuvor durchfeuchtetes lookeres Glaswellebauschehen filtrit, mittelst eines Ueberschusses Natriumkarbonatlösing ausgefällt, der aus Chiminhydrat bestehende Niederschlag mit kaltem Wasser ausgewaschen, noch feucht mit 100 Th Weingeist gemischt und unter gelinder Erwarmung gelost, die Lösing dann mit einem Gemisch aus 11 Th officineller Valeriansäure und einea 20 Th Weingeist oder mit soviel jener Saure versetzt, dass eine neutrale oder ganz schwach saure Reaktion resultirt. Nachdem noch 100 Th warmes destillites Wasser hinzugesetzt sind, giesst man die noch warme Flüssigkeit auf Porcellanteller in 1 cm hoher Schicht aus und überlasst sie, mit Papier überdreht, au einem staubfreien, eines 25°, hochstens 30° C warmen Orte der freiwilligen Verdunstung Das Chiminyalerianat hinterbleibt je nach der Dauer der Verdunstung in zarten nadelformigen, prismatischen oder schief rhombischen tafelformigen Krystallen. Die Ausbeute beträgt eines 30 Th. Die Krystalle enthalten kein Krystallwasser und sind an der Luft beständig

Beim Abdampfen koncentriter Chininvalerianatlösungen bei einer Wärme von circa 60°C scheidet sich das Chininvalerianat nicht in Krystallen ab, sondern schmilzt im Augenblicke der Ausscheidung zu einer klaren Flussigkeit, welche in Tropfen theils auf der Oberstache der Lösung schwimmt, theils sich harzeihnlich an die Wandung des Abdampfgefasses ausetzt. Dieses amorphe Valerianat ist von derselben Zusammensetzung wie das krystallisite Salz, also nur geschmolzenes Valerianat. Das Abdampfen der Lösungen in der Warme vermeidet man deshalb

Eigenschaften Schuppige, glanzende, weisse Krystalle oder ein weisses mikrokrystallinisches Pulver von deutlichem Geruche nach Baldriansaure und von bitterem Geschmack Es löst sich in 60 Th kaltem Wasser und in etwas weniger als 1 Th Weingeist Es schmilzt, nachdem es über Schwefelsaure vollig ausgetrocknet worden war, bei 90°C, nicht völlig wasserfreie Praparate besitzen niedrigeren Schmelzpunkt. Die wässrige Lösung ist gegen Lackmus neutral oder sie reagirt nur ganz schwach alkalisch. Sie giebt die Thalleiochin-Reaktion und nimmt auf Zusatz von verdünnter Schwefelsäure blaue Fluorescenz an

Fritjung. Die wässinge Losing (1 = 20) sei neutral und werde durch Baryumnitratiosung (Schwefelsaure) und Silbernitratiosung (Chlor) nicht, oder nur ganz unbedeutend getrubt. Beim Durchfeuchten mit Schwefelsaure werde es nur gelblich (dunkle Faibung = Kohlehydrate), mit Salpetersaure nicht deutlich gelb oder roth (Morphin, Brucin) gefarbt — Bei mehrstundigem Trocknen bei 100°C soll es nicht mehr als 5 Proc an Gewicht (Wasser) verlieren — 2 g Chininyalerianat werden mit 1 g Ammoniumsulfat innig gemischt, die Mischung wird mit 20 g Wasser von hochstens 40°C angerieben und 2 Stunden lang bei 40°C stehen gelassen. Nachdem die erkaltete Mischung noch 1 Stunde lang bei 15°C gestanden hat und mehrmals umgerührt worden ist, wird sie durch ein Filter von 7 cm Durchmesser gegossen 5 ccm des Filtrates (welches eine gesättigte Losung von Chininsulfat darstellt), in ein trockenes Probirrohr gebracht, sollen, mit 4 ccm Ammoniakflussig keit gemischt und geschüttelt, eine klare Losung geben. (Prufung auf unzulassigen Gehalt von Neben-Alkaloiden, vergl Chiminum sulfuricum)

Anwendung Innerlich in Gaben von 0,05-0,5 g bei intermittirenden Neuralgien namentlich auf hysterischer Grundlage und bei febris intermittens mit großer Reizbar keit des Magens Nicht in Lösung, sondern in Form von Pulvern oder Pillen

Chining myalerianicum cum Antipyrino Antipyrin-Chininyalerianat Man löst gleiche Theile Antipyrin und Chunivalerianat unter Erwarmen in Weingeist und überlässt diese Lösung in einem flachen Gestisse, durch Ueberdrehen mit Papier vor Staubgeschützt, der Verdunstung an einem warmen Orte Weisses krystallinisches Pulver Elixir Ammonii Valerianatis et Quaninae (Nat form) Elixir of Ammonium

Valerianate et Quinine (Nat Form) Chinini hydrochlorici 4,25, Elixir Ammonii valerianioi (Nat form) q s ad 1000,0 ccm

Elixir Ammonii valerianici USt Rp Ammonii valerianici 35,0 g, Chloro formu 0,8 ccm, Tincturae Vanillae U-St, Tincturae Persionis (Cudbear) aa 16,0 ccm Inque

ns Ammoni caustici q s ad reactionem alcalinam, Elixir aromatici (USt) q s ad i Liter Elixir Quininae Valerianatis et Strychninae (Nat form) Elixir of Chinine Valerianate and Strychnine (Nat form) Rp Chinini valerianici 17,5, Strychnim sulfurim 0,175, Tincturae Persionis (Cudbear) compositi 15 ccm, Elixir aromatici (U-St) q s ad l Later

Tinctura Persionis. Tincture of Oudbear (Nat form) Orseille pulv 125,0 wird mit einer Mischung von 1 Vol Alkohol (95 Vol Proc) 2 Vol Wasser zu 1 Liter

Tinktur perkelirt

Tinetura Persionis composita. Compound Tineture of Cudbear (Nat form) Orseille puly 20,0, Caramel 100,0 Wird mit einer Mischung aus 1 Vol Alkohol (95 Vol Proc) und 2 Vol. Wasser zu 1 Later Tinktur verarbeitet.

## Chinini salia varia.

Im Nachstehenden sollen eine Auzahl von Chiningalzen und anderen Verbindungen besprochen werden, welche gelegentlich einmal therapeutisch angewendet werden, oder welche mit Rücksicht auf ihre sonstigen Eigenschaften analytisch von Wichtigkeit sind

I Chininum aceticum Basisches Chinmacetat C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>,C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub> Gew. = 884. Bildet lange, farblose, seidenglänzende Nadeln Man stellt es dar durch Fallen einer warmen Lösung von 10 Th Chininsulfat in 500 Th Wasser mit einer gleichfalls warmen Lösung von 4 Th kryst Natriumacetat in 50 Th Wasser Die nach dem Erkalten abgeschiedenen Krystalle werden durch Umkrystallısıren gereinigt und bei 25° C. getrocknet Ausbeute 8 Th Es ist in circa 600 Th kaltem, 20 Th heissem Wasser und in 7 Th Weingeist löslich Bei 100° C verliert es etwas Essigsdure. Es wurde von Harlæss wegen der milderen Wirkung auf den Magen empfohlen

Es wird therapeutisch kaum angewendet, entsteht aber gelegentlich einmal bei An stellung von Reaktionen

Wird freies Chinin oder das Chininacetat in tiberschüssiger Essignäure aufgelöst, so krystalliairt beim freiwilligen Verdunsten das neutrale Chininacetat CooHaiNeOs 2(C.H.O.) + 3H.O in glänzenden Nadeln aus

Il Chininum albuminatum (hydricum) Chininalbuminat Es wurde von Tarozzi durch Umsetzung der Lösungen von Chininsulfat mit Natriumalbuminat (Hühnererweiss) erhalten und soll aus 54 Th. Chinin und 46 Th. wasserhaltigem Albumin bestehen

Ein weisses, amorphes, sehr bitter schmeckendes Pulver, in heissem Wasser leichter löslich als in kaltem. Noch löslicher ist es in Wasser, welches mit Milchsäure oder mit Salzsäure angesäuert ist oder in klinstlichem Magensaft. Es soll vom Magen aus resorbirt werden und vor anderen Chininsalzen den Vorzug haben, dass es von den Korpersaften nicht zersetzt wird

- III †† Chiminum arsonicicum Arsensaures Chinin. Chininarseniat  $2[C_{20}H_{24}N_2O_3]$   $H_1AsO_4 + 8H_2O$  Mol Gew = 934. Ist bereits auf S 396 abgehandelt worden
- IV  $\dagger\dagger$  Chiminum arsenicosum Chiminarsenit. Arsenigsaures Chimin  $H_3AsO_4.8[C_{30}H_{44}N_2O_2]+4H_2O$ . Mol Gew = 1170

Diese Verbindung kann nicht durch Neutralisiren von Chinin mit arseniger Saure und Abdampfen der Lösung, sondern muss durch Umsetzen von Silberarsenit mit Chinin-chlorhydrat dargestellt werden. Man bringt in einen Kolben eine Mischung aus 100 Th Silberarsenit (AsO $_3$ Ag $_3$ ) mit 226 Th. Chininchlorhydrat (C $_{20}$ H $_{24}$ N $_2$ O $_3$  HCl + 2H $_2$ O), übergiesst mit einer hinreichenden Menge verdünntem Weingeist (von 70 Vol. Proc.) und erhitzt langere Zeit am Ruckflusskühler. Beim freiwilligen Verdunsten des Filtrates hinterbleibt das obige Salz in langen, seidenglanzenden, koncentrisch gruppirten Nadeln, welche schwer in kaltem oder heissem (1.150) Wasser loslich, leicht loslich dagegen in Alkohol, Aether oder Chloroform sind. Sehr vorsichtig aufzubewahren

Das Chiminarsenit des Handels ist haufig nur ein Gemenge von Chimin mit arseniger Saure, man prüfe es durch das Mikroskop und stelle fest, ob es in Alkohol, Aether und Chloroform leicht und ohne Rückstand loslich ist

V Chiminum benzoicum Chiminbenzont. Benzoesaures Chimin.  $C_{30}H_{24}N_2O_3$ .  $C_2H_5O_2$  Mol Gew = 446

Zur Darstellung lost man 10 Th Benzoesanre ( $\epsilon$  Toluolo s S 15) in 60 Th Alkohol und neutralisist diese Losung durch Zufugung von 26,6 Th wasserfreiem Chinin oder 31,0 Th. Chininhydrat ( $C_{c0}H_{24}N_2O_2+3H_3O$ ) Die neutrale, alkoholische Lösung wird, vor Stanb geschutzt, an einem warmen Orte zur Verdunstung gebracht

Kleine, weisse Prismen, in etwa 350 Th Wasser loslich Die Lösung wird durch Ferrichlorid rehbraun gefallt (Ferribenzoat), sie giebt ferner die Thalleiochin Reaktion.

VI Chininum boricum Chininborat. Borsaures Chinin.  $C_{20}H_{24}N_3O_2$  BO $_3H_{24}$  Mol. Gew = 386 Zur Darstellung fällt man mittels Natronlauge aus 10 Th officinellen Chininsulfat das Chininbydrat aus, wäscht es mit kaltem Wasser vollstandig aus, ruhrt es mit einer kalt gesättigten Lösung von I,4 Th Borsaure au, trocknet die Mischung an einem warmen Orte aus und zerreibt den hinterbleibenden Rückstand Gelblichweisses Pulver Dieses Praparat kann ersetzt werden durch eine Mischung von 10 Th wasserfreiem Chinin  $(C_{10}H_{24}N_2O_2)$  mit 1,91 Th Borsaure

VII Chiminum camphoricum Kamphersaures Chinin. Chinineamphorat.  $[C_{20}H_{24}N_2O_2]_3$   $C_{10}H_{16}O_4$  Mol. Gew = 848

Wird gewonnen durch Eindunsten einer alkoholischen Lösung aus 10 Th Kamphersaure und 37,8 Th Chininhydrat  $(C_{20}H_4N_2O_2+3H_2O)$  Weisses Pulver, unlöslich in Wasser, loslich in Alkohol Wird wie das Chininsulfat angewendet

VIII † Chininum carbolicum Phenoi-Chinin. C<sub>10</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O Mol Gew. = 418 Man tragt in eine heisse Auflösung von 34,4 Th wasserfreiem Chinin in 100 Th Weingeist 10 Th krystallisirtes Phenoi ein Die obige Verbindung scheidet sich beim Er kalten in zarten weissen Nadeln aus Man kann auch die alkoholische Lösung an einem warmen Orte freiwillig abdunsten lassen und den Ruckstand austrocknen und pulvern

Lòslich in 400 Th Wasser und in 80 Th Alkolici Dosis 0,2-0,5 g drei- bis viermal täglich

IX Chininum carbonicum Chininkarbonat Kohlensaures Chinin  $C_{00}H_{24}N_2O_1$   $H_4CO_2+H_2O$  Mol Gew. =404 Dieses Salz kann durch Umsetzen von Chininsalzlosungen mit Alkalikarbonaten nicht dargestellt werden, da sich hierbei unter Entweichen von Kohlensäure Chininhydrat ausscheidet Man erhalt es, indem man frisch gefälltes und gut ausgewaschenes Chininhydrat in Wasser vertheilt und in die Flussigkeit gewaschene Kohlensaure bis zur volligen Auflosung des Chininhydrates einleitet. Aus der Losung

scheidet sich allmählich das Chiminkarbonat in feinen weissen Nadeln aus. Das Chinin karbonat ist ziemlich loslich in Wasser zu einer alkalisch reagnenden Flussigkeit, die nicht so stark bitter schmeckt als die gewöhnlicher Salze. Auch in Alkohol ist es loslich Indessen ist das Salz von nur beschiankten Haltbarkeit, da es allmählich in Kohlensauie und Chinin zerfallt. In Sauren löst es sich unter Aufbrausen

**X** Chininum chinicum Chinisures Chinin Chininchinat  $C_{50}H_{24}N_2O_2$   $C_7H_{12}O_6+2H_{2}O$  Mol Gew = 552 Zur Daistelling mischt man eine alkoholische Losung von 10 Th. Chininhydrat  $(C_{20}H_{24}N_2O_2+3H_2O)$  mit einer alkoholischen Losung von 5,1 Th Chinashure und überlasst die Flussigkeit an einem warmen Orte der Verdunstung Kleine weisse Nadeln, in etwa 3 Th. Wasser oder in 10 Th. Alkohol loslich

XI † Chiminum chromicum Chiminchromat. Chromsaures Chimin.  $C_{20}H_{24}N_{2}O_{2}$ .  $H_{2}(2rO_{1}+2H_{2}O-Mo)$  Gew = 478

Zur Darstellung lost man 10 Th Chunnchlorhydrat in 300 Th Wassel und ver mischt diese Lösung mit einer zweiten Losung aus 2,5 Th neutialem Kaliumehiomat in 60 Th Wasser unter Umruhren Dei sich ausscheidende gelbe Niederschlag wird ge sammelt, mit kaltem Wasser gewaschen und aus siedendem, verdunntem Alkohol um krystallisirt Glanzende, gelbe Nadeln, in 2400 Th kaltem oder 160 Th siedendem Wasser lösisch

XII Chininum ferrocyanatum Ferrocyanwasserstoffsaures Chinin Eisen blansaures Chinin Ferrocyanhydrate de Quinine (Gall)  $C_{20}H_{24}N_2O_2$  Fe(CN)<sub>4</sub>H<sub>4</sub> + 2H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> Mol Gew = 576

Die Darstellung dieses Salzes erfolgt, indem man alkoholische Lösungen von 10 Th Chimhydiat  $(C_{20}H_{21}N_2O_2+3H_2O)$  und 5,71 Th Ferrocyanwasserstoffsäure (s bei Kalium ferrocyanatum) mischt und der freiwilligen Verdunstung überlasst — Man erhalt es so in gelben, nadelförmigen Krystallen, wahrend es sich beim Verdampfen der Lösungen in der Hitze als amorphe harzige Masse abscheidet

Es ist kaum loslich in Wasser, leicht loshich dagegen in Alkohol, besonders beim Erwarmen, es verwittert an der Luft und ist von bitterem Geschmack Es enthalt 56,25 Proc. Chinin und 6,25 Proc Wasser

Beim Verbrennen hinterlasst es eine kleine Menge Eisenoxyd, welches frei ist von löslichen Salzen. Die wasserige Lösung werde durch Baryunichlorid nicht getrübt (Chinissulfat)

XIII Chininum glycerino-phosphoricum Glycerinphosphorsaures Chinin  $PO_1H_2(C_3H_2O_2)$  ( $C_{20}H_{24}N_2O_2$ )  $+4H_2O$ . Mol. Gew = 892

Zur Darstellung setzt man eine wässerige Losung von 10 Th Calciumglycero phosphat (s S 96) in 800 Th Wasser mit einer Lösung von 34,8 Th Chininchlonhydrat in 1000 Th Wasser um. Der entstehende Niederschlag wird mit wenig kaltem Wasser gewaschen und nach dem Absaugen getrocknet

Tenne weisse Krystallnadeln, äusseilich an das gewöhnliche Chimisulfat erinnernd sie sind geruchles, von bitterem Geschmack, aber nicht so stark bitter wie Chimisulfat Loslich in 200 Th. kaltem oder in 100 Th. siedendem Wasser, loslich in 40 Th. kaltem Alkohol, leicht löslich in siedendem Alkohol, auch loslich in koncentrirtem Glycerin, unlos lich in Aether. Schm.-P 145° C

Löst man das Salz in Chlorwasser, so wird die Lösung auf Zusatz von überschitssiger Ammoniakflüssigkeit grün gefärbt (Thalleicohin-Reaktion) Dagegen ist die Phosphorsaure erst nach Zerstörung des Moleküls nachzuweisen Verg! S 95

Pritieng. Zur Wasserbestimmung wird eine gewogene Menge des Salzes bei 100°C getrocknet Darauf löst man den Ruckstand in salzsaurem Wasser, fallt das Chinin mit Natroulange, sammelt es auf einem Filter, wascht es aus, trocknet und wägt es—Das Filtrat wird eingedampft und nach Zusatz von Kaliumkanbonat — Kaliumnitrat verascht Die Asche wird mit salpetersäurehaltigem Wasser aufgenommen, man fallt und bestimmt die Phosphorsäure nach der Molybdän-Methode, s S 92

XIV Chininum hydrojodicum Chininhydrojodid. Chininjodhydrat Jodwasserstoffsaures Chinin  $C_{20}H_1N_2O_2$  HJ. Mol Gew = 452. Zur Darstellung löst man 10 Th Chininchlorhydrat in 300 Th warmem destillirten Wasser und versetzt diese Losung unter Umruhren mit einer anderen, aus 6 Th Kaliumjodid mit 12 Th destillirtem Wasser bereiteten (Gegenwart von Saure ist auszuschließen, weil sonst braune Niederschlage aus fallen) Der sich nach einigen Stunden in der erkalteten Flussigkeit absondernde, gelbliche, harzige Niederschlag wird an einem lauwarmen Orte ausgetrocknet, zu Pulver zer nieden und in einer Glassasche vor Sonnenlicht geschutzt ausbewahrt. Ausbeute 20-21 Theile Es ist in kaltem Wasser sehr schwer, in kochendem Wasser leicht, auch in Wein geist und Aether loslich

Das Chininhydrojodid wurde gegen Intermittens bei Skrophulosen empfohlen und zu 0,2-0,3-0,5 g gegeben. Es durfte dieses Salz durch einfache Mischung vollstandig ersetzt werden. Zur Darstellung von 1,0 Chininhydrojodid ex tempore genugen 0,95 Chininsulfat und 0,4 Kaliumjodid

XV Chininum hydrojodicum ferratum Ferro-Chininum hydrojodicum. Jodure de Fer et de Quinine. 10,0 Chininbisulfat werden in 90,0 Weingeist gelost und mit einer kalten Lösung von 6,3 Kahumjodid in 17,5 frischbereiteter Ferrojodidlösung versetzt Nach halbstündiger Digestion wird die heisse Flüssigkeit filtrirt, das Filtrum mit etwas heissem Weingeist nachgewaschen und das Filtrat ein bis zwei Tage bei Seite gestellt Die abgeschiedenen gelbgrunlichen Krystalle werden ohne Warmennwendung so schnell als möglich trocken gemacht und in gut verstopftem Glasgefasse vor Licht und Luft geschutzt aufbewahrt. Dieses Praparat ist sehr leicht zersetzlich, so dass es Boughardat, der Urhober dieses Piapaiats, obgleich er es von vorzuglicher Wirkung bei Chlorose, Intermittens und Scrofulosis findet, dennoch zu extemporiren vorschlagt

### Pilulae Chinimi hydrojodici ferrati

BOUCHARDAT

Rp Ferri protojodati 5,0

Chunun sulfurici

Mellis 33 1,0

Radicis Ligumuse pulveratse q s

Fiant pilulae 50

8-6 Pillen täglich (bei Chloross, die Dosis allmüllich steigernd) oder 12-18 Pillen täglich
(bei Intermittens)

Sirupus Chinini hydrojodici ferrati BOUCHARDAT

Sirop d'iodure de Berat de Quinine.

Rp Jod: 5,0

Ferri pulverati 2,0 Aquae 20,0

Digere per aliquot momenta, tum liquorem coloris viridulum commisce cum Sirupi Sacchari 1120,0

Deinde adde liquorum paratum e Chrima sulfurici 1,0 Acidi sulfurici gtt 15 Acida destilatus 10.0

Wird löffelweise bei Scrofulosis genommen

† Chininum jodo-hydrojodicum Jod-jodwasserstoffsaures Chinin  $C_{20}H_{24}N_{1}$ .  $O_{3}$ . J. JH. Mol Gew. = 579

Wird durch Fallen einer Chininsalzlosung (z.B. Chininum hydrochloricum) mit Jodjodkaliumlösung erhalten. Der entstandens Niederschlag wird mit kaltem Wasser gewaschen und auf porösen Unterlagen bei 25—30°C getrocknet

Kermesbraunes, in Wasser unlösliches, in Alkohol losliches Pulver Der Jodgehalt betragt 43,8 Proc Es wurde neuerdings von Assaky als Jodpraparat bei syphilitischen Erkrankungen empfohlen Rp Chinim jodo-hydrojodici 10,0, Kaolini pun 2,0, Mucilaginis Gummi arabiei q s fiant pilulae 80, conspergendae Talco veneto

XVI Chimnum hypophosphorosim (falschlich Chimnum hypophosphoricum). Chimnypophosphit Unterphosphorigsaures Chimn  $C_{80}H_{24}N_2O_3$   $H_3PO_2$ . Mol. Gew. =300-5 Th Calciumhypophosphit (s S 561) werden in 120 Th Wasser gelöst und mit einer Lösung von 25 Th Chimnsulfat in 400 Th Weingeist durchmischt Nach mehrmaligem Umrühren und einstundiger Digestion wird filtrirt und das Filtrat durch Abdampfen um  $^{9}/_{8}$  seines Volumens vermindert zur Krystallisation bei Seite gestellt etc Das durch gelindes Pressen zwischen Fliesspapier zum Theil entfeuchtete Salz wird an einem kaum lauwarmen Orte trocken gemacht Ausbeute 17—18 Th

Es 1st ein farbloses, lockeres, aus sehr kleinen Prismen bestehendes Salz, löslich in 89-70 Th. kaltem, 15 Th. kochendem Wasser, leicht löslich im Weingeist

Das Chininhypophosphit wurde von Lawrence Smite als Mittel bei Lungenphthisis, Cachexie, Skiopheln empfohlen und von ihm Hypophosphate of Quinia genannt Dosis 0,05-0,1-0,15 taglich drei- bis viermal Dieses kaum in Anwendung kommende Salz lasst sich durch Mischung extemporiren Fur 1,0 desselben sind 1,0 Chininchlorhydrat und 0,24 Calciumhypophosphit erforderlich

XVII Chimnum lacticum Chiminlactat. Milchsaures Chimin. Lactate de Quinine (Gall)  $C_{20}H_{24}N_1O_2 \cdot C_2H_0O_3$  Mol. Gew. = 414 Zur Darstellung vertheilt man 10 Th Chiminhydrat ( $C_{20}H_{24}N_1O_1+3H_1O$ ) in etwa 150 Th Wasser und neutralisirt unter Erwärmen durch Zugabe einer hinreichenden Menge (3,2 Th) Milchsaure von 75 Proc — Die neutrale Flüssigkeit wird noch warm filtrirt, bei nicht über 60°C eingedunstet und über Schwefelsaure zur Krystallisation gebracht

Farblose, prismatische Nadeln ohne Krystallwasser, dem officinellen Chimiusulfat ahnlich Loslich in 3 Th kaltem oder in weniger als 1 Th siedendem Wasser zu einer neutralen Flüssigkeit, sehr leicht löslich in Alkohol von 90 Proc, fast unlöslich in Aether Das Salz enthält 78,26 Proc, Chimin

Chininum ferro-lacticum Chininum lacticum martiatum. Chinineisenlactat, ein Gemisch aus Chinineisetat und Ferrilactat, entsprechend dem Chinineisencitrat Es wird wie dieses aus 10,0 Chininhydrat, 5,0 oder der genügenden Menge Milchsäure, 80,0 Ferrilactat (Ferrum lacticum oxydatum in hellbraunen Lamellen) und der genügenden Menge Wasser gemischt, so dass eine sirupdicke Flüssigkeit entsteht, welche auf Glastafeln ausgestrichen und am schattigen Orte getrocknet wird. Es bildet bitter-eisenhaft schmeckende braune Lamellen mit etwa 10 Proc Chiningehalt

XVIII Chiminum oleinicum Oleatam Quininae (Nat Form) Oleate of Quinine Man reibt 25,0 Th bei 100° C völlig ausgetrocknetes, wasserfreies Chimin mit 75,0 Th. möglichst remer Oclsaure an und erwärmt die Mischung, bis das Chinin gelbst ist. Es ist keine einheitliche Verbindung, sondern ein Gemisch von etwa 50 Proc Chiminoleat mit etwa 50 Proc freier Oclsaure. Es lost sich in Alkohol, in Aether und in fetten Oclen und wird innerlich als Antipyreticum und Antiperiodicum, Eusserlich in Salbenform angewendet

XIX † Chininum Oxalicum Chininoxalat. Neutrales (basisches) oxalsaures Chinin.  $[C_{30}H_{24}N_3O_3]_3$ .  $C_2O_4H_2 + 6H_2O$  Mol Gew = 846

Man löst 10 Th gewöhnliches Chiminsulfat in 350 Th siedendem destillirten Wasser auf und mischt eine heisse Lösung von 3 Th neutralem Kaliumoxalat in 50 Th Wasser hinzu. Die nach dem Erkalten ausgeschiedenen Krystalle werden mit wenig Wasser gewaschen und an der Luft rasch getrocknet. Farblose, lange, leicht verwitternde Prismen, in etwa 1400 Th Wasser löslich

XX Chininum phosphoricum Chininphosphat. Phosphorsaures Chinin [C40H21N2O3]2. H2PO4 + 8H2O Mol Gew. = 890.

Neutralisirt man heisse verdünnte Phosphorsäure mit freier Chininbase, so krystallisiren aus der Lösung Nadeln der Zusammensetzung 3[C<sub>10</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>1</sub>] 2[PO<sub>4</sub>H<sub>1</sub>] bald mit 5, bald mit 12H<sub>4</sub>O Das Salz obiger Zusammensetzung erhalt man wie folgt

Man löst 10 Th Chunchlorhydrat in 300 Th Wasser und fällt diese Lösung mit einer anderen aus 4,6 Th kryst. Natriumphosphat (Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> + 12 H<sub>2</sub>O) in 100 Th Wasser Der entstandene Niederschlag wird aus siedendem Wasser umkrystallisirt Farblose, seidenglänzende, lange Nadeln, in etwa 700 Th Wasser löslich.

Nach Harless und Perriea soll es besser vertragen werden als das Chininsulfat Sie empfahlen es besonders bei lenteseirenden Fiebern, atonischen Gichtfiebern mit colli quativen Schweissen, atonischer Leucorrhoe und atonisch cachectischer Chlorose Dosis wie yom Chininsulfat

XXI. † Chininum picrinicum Chininpikrat. Pikrinsaures Chinin Wird erhalten, wenn man eine Lösung von Chininchlorhydrat mit einer wassrigen Pikrinsäure-

lbsung, welche im massigen Ucherschuss zuzusetzen ist, fallt. Durch freiwilliges Verdunsten der alkoholischen Lösung erhält man gelbe, nadelformige Krystalle

Gelbes, krystallinisches Pulver, in Wasser fast unlöslich

XXII Chiminum saccharinicum Fahlbeng's Saccharin-Chinin. Zur Darstellung werden 64 Th wasserfreies Chinin mit 36 Th Saccharin vermischt, mit verdundtem Weingeist zum Brei angerührt, den man unter Umrühren zum Trocknen verdunstet. Weisses Pulver von nur schwach bitterem Geschmack. Dieser kann durch Vermischen des Praparates mit gleich viel Saccharin noch vollstandiger beseitigt werden. Es ist in kaltem wie in heissem Wasser nur wenig loslich und eignet sich deshalb besonders für Pulvermischungen.

XXIII Chininum suifo-aethylicum Chininum aethylosulfuricum. Chininum sulfovinicum (?). Aethylschwefelsaures Chinin. Chininathylsulfat  $(C_{10}H_{21}N_3O_2)$ . SH $[C_1H_0]O_4$ . Mol Gew. = 450. Wird durch Doppelzersetzung aus 100 Th saurem Chininsulfat und 35,7 Th trocknem oder 39 Th krystall Baryumathylsulfat dargestellt. Baryum- und Chininsalz werden in der geringsten Menge heisen Weingeistes gelost und gemischt, ein Ueberschuss des einen oder des anderen Salzes ausgeglichen, das Filtrat durch Abdampfen bei gelinder Warme eingetrocknet und der Buckstand ausgetrocknet. Ausbeute eines 100 Th.

Das Chininathylsulfat enthält 72 Proc trocknes Chinin und bildet ein weisses krystallinisches, sehr bitteres, in gleichviel Wasser, leicht in Weingeist, nicht in Aether lösliches Pulver Die wässerige Lösung ist nicht fluoreseirend und reagirt schwach alkalisch.

Dieses in Wasser sehr leicht lösliche Salz ist von Jahland zu hypodermatischen und auch anderen Injektionen empfohlen worden, und sollen bei der hypodermatischen Anwendung die örtlichen Nachwirkungen nicht eintreten, insofern es sich gegen die Albuminkörper und das organische Gewebe indifferent verhalt

XXIV Chiminum sulfophenolicum Chiminum sulfocarbolicum Phenolsulfosaures Chimin. Carbolschwefelsaures Chimin. Carbolsulfosaures Chimin ( $C_{10}H_{24}N_1O_3$ ) ( $C_6H_1[OH]SO_3H$ ). Mol Gew = 408.

Zur Darstellung löst man 10 Th. Phenolsulfosaures Baryum (über die Bereitung desselben s S 87) in 80 Th. Wasser und setzt es unter Erhitzen mit einer heissen Lösung von 16,6 Th gewöhnlichem Chininsulfat in 800 Th Wasser so um, dass unter keinen Umständen Baryumsalz, sondern eher eine kleine Menge unorganischer Schwefelsaure in Lösung ist. Man lässt absetzen, filtrirt, dunstet das Filtrat bei mässiger Wärme ein und setzt das Trocknen im Wasserbadtrockenschranke, schliesslich im Vakuum Exsikkator fort

Gelblichweisse, harzartige, in der Warme erweichende Masse, schwerloslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol

XXV Chininum stearinicum Chininum stearicum. Chininstearinat. Chininstearinat. Talgsaures Chinin. 30 Th Chininsulfat, geldst in 300 Th destillirtem Wasser und 20 Th verdunnter Schwefelsäure, werden mit einer wassrigen Losung von 22 Th trocknem Natriumstearat in 300 Th heissem Wasser gemischt, die entstandene breitge Masse den folgenden Tag in einem leinenen Kolatorium gesammelt, ausgepresst und an einem lauwarmen Orte getrocknet. Man kann auch 10,0 Chininhydrat und 7,5 Stearinsaure in 50,0 absolutem Weingeist unter Digestionswarme lösen und die Lösung im Wasserbade eintrocknen. Erkaltet wird es zu einem Pulver zerrieben.

Es 1st ein weisses, in Wasser kaum losliches Pulver von weit weniger bitterem Geschmacke als das Chimmsulfat Dosis 0,1—0,3—0,6 Es 1st nur selten versucht worden, heute wohl nicht mehr im Gebrauch

XXVI Chinnum tartaricum. Chinintartrat neutrales bez. basisches Weinsaures Chinin  $[C_{20}H_{24}N_{2}O_{2}]_{1}$ .  $C_{4}H_{6}O_{6}+2H_{4}O$  Mol. Gew. = 834 Wird als weisser krystallimischer Niederschlag erhalten, wenn man eine lauwarm bereitete Lösung von 15 The Chininsulfat mit einer Lösung von 4 Th neutralem Kaliumtartrat fallt. In Wasser sehr schwer löslich

Chininum bitartaricum, saures weinsaures Chinin, scheidet sich in Krystallen  $C_{20}H_{24}N_2O_1$   $C_4H_6O_6+H_4O$  ab, wenn man eine alkoholische Losung von 10 Chininhydrat  $(C_{20}H_{24}N_2O_3+3H_4O)$  und 4 Th Weinsaure der freiwilligen Verdunstung überlasst

Chininum taitarico-sulfuricum. Chininum sulfurico-tartaricum Sulfo tartrate de Quinina. Ist eine Mischung aus 2 Th. gewohnlichem Chininsulfat und 1 Th. Weinsaure

XXVII. Chiminum uricum Chininum urinicum. Chininurat Harnsaures Chinin. Das aus 12,5 Chininsulfat durch Natriumkarbonat abgeschiedene und noch feuchte Chininhydrat wird mit 5,0 Harnsaure und 100,0 heissem destillirtem Wasser ge mischt und im Wasserbade zur Trockne eingedampft. Will man es in zarten farblosen Krystallen gewinnen, so löst man es in kochendem Weingeist und bringt die Lösung zur Krystallisation. Dosis auf den Tag 0,2—0,8 Es wurde von Perenne empfohlen, ist aber, wie es scheint, nicht in den Gebrauch gekommen. Der Gebrauch beim niederen Volke, den eigenen Harn gegen Intermittens zu trinken, soll Perenne (1860) auf den Gedanken gebracht haben, das Chiminurat in den Arzneischatz einzuführen. Er behauptet, dass es in weit kleineren Gaben Hilfe leist als das Chiminsulfat, und nicht die unangenehmen Neben wirkungen des Chimins offenbare.

Chinaphtholum  $\beta$ -Naphthol  $\alpha$ -monosulfosaures Chinin.  $C_{10}H_{24}N_1O_2$  [ $C_{10}H_0(0H)$   $SO_2H)_4$ . Mol Gew. = 772.

Wird durch Fällen einer Losung von Chimnehlorhydrat mit einer Lösung von  $\beta$ -Naph thol- $\alpha$  monosulfosaurem Natrium erhalten Gelbes, krystallinisches, bitterschmeckendes, in kaltem Wasser nicht, aber in heissem Wasser, sowie in Alkohol etwas losliches Pulver Schmelzpunkt 185—186° C Es enthält 42 Proc Chinin Bei Typhus abdominalis, Darm tuberkulose, Dysenterie, akutem Gelenkrheumatismus, in Gaben von 0,5—3,0 g pro die

Chiminum anisatum Anethol-Chimin  $[C_{20}H_{24}N_2O_2]_2 \cdot C_{10}H_{12}O \cdot + 2H_1O$ . Mol Gew = 832.

Man löst 5 Th Chumhydrat in 100 Th siedendem Alkohol und fügt zur Lösung i Th Anisci (Anethol) Beim Erkalten scheidet sich obige Verbindung in glasglanzenden Rhombenoktadern aus, welche kaum in Wasser oder kaltem Weingeist löslich sind, da gegen von Aether oder heissem Weingeist leicht gelöst werden Durch Salzsaure wird die Verbindung zerlegt unter Bildung von Chiminchlorhydrat und Anethol

Chinium eugenolicum Eugenol-Chinin Nelkensaures Chinin  $C_{10}H_{24}N_2O_2$ .  $C_{10}H_{11}O_2$ . Mol. Gew. =488. Wird in gleicher Weise wie das Anethol Chinin dargestellt unter Ersatz des Anisöls durch Nelkenöl oder Eugenol

† Chloral-Chinin  $C_{20}H_{21}N_2O_1$ . CCl\_2CHO. Mol. Gew. = 471,5. 324 Th wasser freies Chinin werden in Chloroform gelöst. Diese Losung wird mit Aether verdünnt und in ihr werden 147,5 Th wasserfreies Chloral (nicht Chloralhydrat!) aufgelost. Die sich massenhaft ausscheidenden Krystallwarzen erscheinen nach dem Waschen mit Aether und Trocknen über Schwefelsäure als amorphe leiehte Masse von hitterem Geschmack, die sowohl in angesäuertem Wasser, als auch in Weingeist löslich ist

Chinoral. Soll als ölige, diekliche Flüssigkeit durch Kombination von Chinin mit Chloral erhalten werden und als Antiseptieum Verwendung finden. Hersteller Apotheker K. Meyen in Apolda

Chimin-Urethan Ist eine Mischung von 2 Th Chiminum hydrochloricum und 1 Th Urethan Dieses Gemisch, welches natürlich nicht vorrättig gehalten werden braucht, ist in Wasser sehr leicht löslich und wird von Gaglio an Stelle anderer Chiminsalze zu subkutanen Injektionen empfohlen Dosis 1,5 g Salz + 1 ccm Wasser.

Chinoidinum 779

### Chinicudinum.

L Chinioidinum. (Erganzb) Chinoidin. Chinioideum. Chininum amorphum fuscum. Em Nebenprodukt bei der Darstellung des Chinins aus den Chinorinden, welches besonders früher, als die Chinin-Preise sehr hoch waren, eine bedeutende Wichtigkeit hatte

Gewinnung. Die Mutterlaugen von der Chiminfabrikation, aus denen die krystal lisirbaren China-Alkaloide nach Möglichkeit abgeschieden sind, werden mit Natronlaugs gefallt. Der harzartige Niederschlag wird zur Entfernung des Natrons und von Farbstoffen mit heissem Wasser geknetet

Im Handel unterscheidet man ein rohes, gereinigtes und höchst gereinigtes Chiniotidin (Chiniodium crudum, depuratum, purissimum) Das letztere ist das Chiniotidin des Enganzungsbuches Es wird aus dem rohen Chiniotidin durch zweimaliges Auflosen in Salzsaure und Fallung, das erste Mal mittels Natriumkarbonat oder Natronhydrat, das andere Mal mit Ammoniak abgeschieden Der Niederschlag wird schliesslich mit heissem Wasser ausgeknetet, bei gelinder Wärme geschmolzen, in Form von Tafeln oder cylindrischen Stangen gebracht und diese über Aetzkalk ausgetrocknet. Die einzelnen Stucke werden meist in Paraffinpapier eingehüllt

Eigenschaften Braune oder braunschwarze, harzartige Massen in der Form von Tafeln oder Stangen, leicht zerbrechlich, mit glanzendem, muscheligem Bruche In Wasser ist es fast unlöslich, in siedendem Wasser schmilzt es In (mit Salzsaure oder Essigsaure oder verdunnter Schwefelsaure) angesauertem Wasser, in Weingeist und in Chloreform ist Chimoidin leicht löslich zu sehr hitter schmeckenden Flussigkeiten. Die Lösungen in Alkohol und in Chloroform blauen rothes Lachniuspapier. Das Chimoidin giebt ebenso wie das Chimi und das Chimidin die Thalleiochin-Reaktion, d. h. Versetzt man die verdunnte salzsaure Lösung mit einer genugenden Menge stalken Chlorwassers, so wird die Lösung auf Zusatz von Ammoniakflüssigkeit im Ueberschuss smaragdgrün gefanbt

Das gegenwartig im Handel befindliche Chinioidin besteht, abgesehen von kleinen Mengen Mineralstoffen (Natron), deren Anwesenheit sich aus der Art der Darstellung ergiebt, fast ausschließlich aus amorphen Chinabasen. Nach Hesse besteht die Haupt menge aus einem Gemenge von amorphen Diconchinin und Dicinchonin. Ausserdem sind wechselnde Mengen von Chinicin und Cinchonicin, den amorphen Umwandlungsprodukten des Chinins, Chinidins, Cinchonis und Cinchonidins, welche im Verlaufe der Fabrikation aus den krystallisirenden Basen entstehen, vorhanden

Prifung 1) 1 g Chimioidin lose sich in einer Mischung von 1 ccm verdünnter Essigsbure (von 30 Proc) und 9 ccm Wasser klar oder doch nahezu klar auf Ein erheblicher unlöslicher Ruckstand wurde zeigen, dass eine nicht oder nur mangelhaft gereinigte Sorte vorliegt 2) In 10 ccm kaltem, verdunntem Weingeist sei 1 g Chimioidin klar löslich (wie sub 1) 3) Beim Verbrennen soll das Chimioidin nicht mehr als 0,6 Proc Asche hinterlassen (Mineralische Verunreinigungen) Die Lösung der Asche in schwach salzsaurem Wasser soll durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert werden (Dunkelfarbung — Blei oder Kupfer)

Aufbewahrung. Man schlagt die Tafeln bez Stangen des Chinioidins in Wachspapier ein und bewahrt sie in der Officin in Porcellanbüchsen, größere Vorräthe in Blechgefassen an einem trocknen, kühlen Orte, am besten über Actzkalk auf — Beim Zerreiben im Porcellanmorser wird des Chinioidin elektrisch, das Pulver backt leicht zusammen Durch Zerreiben im eisernen Morser kann das Elektrischwerden vermieden werden

Anvendung Das Chinioidin wild in Weingelstiger Losung, in Pillen und Pulvern zu 0,2—0,5—1,0 g 2—4 mal taglich in Stelle des Chinins gebraucht. In Sauren gelost, sowie mit aromatischen Mitteln kombinirt, wird es vom Magen gut vertragen. In starken Gaben wird es nicht selten wieder ausgebrochen, weniger in saurer Losung. Es ist für die Kinderpraxis von vielem Werthe, weil es, gröblich zernieben und mit Butter gemischt,

780 Chinoidinum

auf Brod von Kindern, die nichts Bitteres einnehmen wollen, gegessen wird. Auch kann es als grobes Pulver, in eine gekochte Backpflaume gehullt, den Kindern beigebracht werden Die Dosis für 2 bis 6 jährige Kinder ist 0,1-0,3-0,4 g

Es ist zu beachten, das das Chinicidin nur als Fiebermittel und in kleinen Dosen als Stomachicum verwendbar ist, als Roborans kommt es dem Chinin kaum nahe. In starken Dosen (1,0-1,5) mit Säure verbunden, bewirkt es nach 20-30 Stunden gehnd und schmerzles kopiesen Stuhlgang, ohne den Körper bemerkbar zu schwächen

Chiniordinum citrioum, Chiniordinortrat Zur Darstellung sättigt man eine wasserige 15 procentige Citronensaurelösung bei Digestionswarme mit Chimordin Die eingedampste Lösung hefert ein trockenes amorphes, in dunnen Schichten durchsichtiges, braunhoh gelbes Salz In analoger Weise werden dargestellt Chinioidinum aceticum. Chinioidinum hydrochloricum und Chinioidinum sulfuricum.

#### Il Chinioidinum tannicum (Eiganzh) Chinioidintannat. Chinoidintannat Gerbsaures Chinioidin

Zur Darstellung lost man 10 Th. Chinioidin unter Zugabe von 7,5 Th. Salzsdure (25 Proc.) in 500 Th. Wasser, vermischt diese Lösung mit einer kalten Lösung von 40 Th. Gerbshure in 400 Th Wasser und fügt eine Lösung von 20 Th krystall Natriumacetat in 200 Th Wasser hinzu, wodurch zu dem zuerst ausgeschiedenen Niederschlage eine weitere Menge ausgefallt wird Man sammelt den Niederschlag, wascht ihn mit Wasser und trocknet ihn über Aetzkalk, Calciumchlorid oder Schwefelsaure

Eigenschaften Ein amorphes, braunliches Pulvei, von zusammenziehendem und zugleich bitterem Geschmacke, kaum löslich in Wasser, schwerlöslich in Alkohol, vollstandig löslich in säurehaltigem Alkohol - Die alkoholische Losung des Chimioidintannates wird durch Ferrichloridiösung blauschwarz gefarbt (Reaktion der Gerbsaure) Das Präparat enthalt die unter Chinioïdin angegebenen amorphen Chinabasen an Gerbsaure gebunden

1) Wird 1 g Chinicidintannat in 4 ccm Wasser suspendirt, die Mischung mit Natronlauge bis zur stark alkalischen Reaktion versetzt und mit 7 ccm Chloroform ausgeschuttelt, so hinterbleibt nach dem Verdunsten der Chloroformschicht ein Ruckstand, dessen Losung in der 200 fachen Menge saurehaltigen Wassers auf Zusatz von 3/2 Volum Chlorwasser und überschüssige Ammoniakflussigkeit grun gefarbt wird (Thalleiochin-Reaktion, s 8 745) 2) Der unter Zusatz von Salpetersaure durch Schutteln und darauf folgendes Filtriren bereitete wasserige Auszug (1 50) werde durch Silbernitrat oder Baryumnitrat nicht sofort getrubt 3) Chinioldintannat soll nicht mehr als 0,5 Proc Die Asche ist in Salpetersaure zu lösen und abzudunsten, der m Wasser geloste Verdampfungsruckstand 1st mit Schwefelwasserstoffwasser auf Kupfer und Blei zu prüfen

#### Mixtura Chinoïdini.

Rp. Tincturae Chinoidini 25.0 Tincturae aromaticae 3,0 Aquae Menthae piperitae 72,0 Morgens, Mittags und Abends einen halben Essloffel voll

#### Pilulae contra febres recidivas

Ro Chinofdini Acidı tartarici 5,0 Aloës 05 Liquorie Ferri sesquichiorati 7,5 Extracti Gentianae Gly cerini Pulveris aromatici q 8

Figut pilules 250, Cassia cinnamomea pulversta conspergondae

Tüglich des Morgens beim Frühstlick und vor dem Abendbrod 4-5 Pillen (um die Wiederkehr des Wechselhebers zu verhüten).

> Pilulae febrifugae Fieberpillen,

Bo Chinoïdini Acidi taztarici Pulyens aromatica 55 50

#### Aloče Extracti Gentianae q s Fiant pilulae ducentae (200), Cassia cinnamomea

pulverata conspergendae D S Morgens und Abends in der tieberfreien

Zeit je 4-5 Pillen

#### Pulvis febrifugus

Rp Chinoidini 10.0 Corticis Chinas 15.0 Corticus Cunnamomi Cassiae Acida tartarica ăā 5,0 Fiat pulvis Divide in partes aequales triginta (30)

In der fieberfreien Zeit Morgens und Nachmittage ein Polver mit Kuffee zu nehmen.

> Sirupus febrifugus Sirupus amarus

Rp Chinoldina 2,0 Acidi citrici 1,0 Spiratus Vini 7.0

Conterendo mixtus adde

Sirupi Coffean tostae 80,0. Taglich awer- bis dreimal einen bis zwei Theelöffel in der fieberfreien Zeit (für Kinder der

Armen)

Chinolinum 781.

Tinetura Chinioidini (Germ II, Ergänz - B, Hamb-Vorschr)
Chinioldin tinktur Fiebertropfen

Bp Chimoidini 20
Spintus diluti (70 Vol. %), 17,0
Acidi hydrochloriei (25 %), 1,0
Tinetura Chinioidini composita
Tinetura febrifuga

By Chinoidini
finctures aromaticae \$5 100.0

Acidi hydrochlonei 50,0
Spirtus Vini dilut 1000 0
Olei Cassine chunamomene 3 0
Macerando, sacpius agriando fiat tinctura. In der fieleritaien Zeit alle dzei bie vier Stuuden einen Theelöffel voll

Vut VOMACKA'S RothFaufmittel

Rp Acida hydrochlorici (23 %), 5,0
Chindolfami
Liquous Stabli chlorati
1.0

## Chinolinum

I & Chinolinum (Ergánzb) Chinolin. Quinoline. Chinoline. Coll., N. Mol. Gew = 129 Wurde durch Schmelzen von Chinin mit Kalihydrat (daher Chinolin, von Oleum Chinae) erhalten, auch im Steinkohlentheer aufgefunden Das gegenwärtig in der Therapie verwendete Chinolin wird jedoch ausschliesslich synthetisch nach dem von Skraup angegebenen Verfahren dargestellt

Darstellung Man mischt 24 Th Nitrobenzol mit 38 Th Amlin, 120 Th. Glycern und 100 Th. kone Schwefelsaure, erhitzt anfangs vorsichtig, da sonst eine sehr stürmische Reaktion eintritt, dann erhitzt man noch einige Stunden am Ruckflusskuhler, verdunnt hierauf mit Wasser, destillirt das Nitrobenzol ab, giebt schlicsslich zum Ruckstand Natronhydrat bis zur stark alkalischen Reaktion und destillirt im Wasserdampfstrom ab Zur Reinigung wird das gewonnene Chinolin fraktionirt und dann durch Losen in 6 Th Alkohol und Zufugen von 1 Mol H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> als saures Chinolinsulfat niedergeschlagen (Anilinsulfat geht in Lösung), oder aber man kocht es mit Chromsauremischung, welche nur beigemengtes Anilin angreift

Die Vorgange, welche sich bei diesem synthetischen Process abspielen, lassen sich wie folgt interpretiren. Durch Einwirkung der Schwefelsaure auf das Glycerin bildet sich Acrolem CH,—CHO

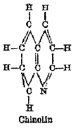
Das Acrolein verbindet sich mit dem Anilin wahrscheinlich zunächst zu Acrolein-Anilin C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>—N=CH—CH=CH<sub>2</sub>, und aus diesem entsteht alsdam durch Abspaltung von 2 H-Atomen das Chinolin Der zur Oxydation der Wasserstoffatome erforderliche Sauerstoff wird von dem vorhandenen Nitrobenzol geliefert — Es werden etwa 60 Proc der theoretisch möglichen Ausbeute erhalten

Eigenschaften In reinem Zustande — und frisch destillirt — bildet das Chinolin eine fast farblose Flussigkeit, welche ein erhebliches Lichtbrechungsvermogen und einen charakteristisch aromatischen, auf die Dauer unangenehmen Geruch besitzt. Der Siedepunkt liegt bei 227—228° C (unkorngirt), das spec Gewicht ist bei 15° C = 1,095—1,096. In einem Kaltegemisch aus fester Kohlensaure und Aether eistarrt es krystallinisch — In Alkohol, Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzin ist es leicht löslich, sehr weinig löslich dagegen ist es in Wasser. Indessen zeigt das Chinolin dech die Neigung Wasser aufzunehmen es ist hygroskopisch. Lässt man es längere Zeit in einer feuchten Atmosphäre stehen, so entspricht seine Zusammensetzung dem Hydrate C<sub>2</sub>H<sub>7</sub>N+1½-H<sub>2</sub>O. Dieses Hydrat trubt sich beim Erwarmen auf 40° C. Chinolin besitzt alkalische Reaktion

Unter dem Einfass des Lichtes und der Luft braunt sich umsprünglich ganz farbloses Chinolin sehr bald und ziemlich intensiv. Um ein so verändertes Präparat wieder in ungefarbten Zustand überzuführen, muss es mit etwas festem Kali- oder Natronhydrat geschüttelt und langsam rektificirt werden

Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist das Chinolin eine Verbindung, in welcher je ein Benzolkern und ein Pyridinkern zu einem einhaltlichen Ganzen zusammengeschweisst sind

Das Chinolin ist eine Base, es verbindet sich mit den Sauren, ähnlich dem Am moniak, durch direkte Addition zu Salzen. Bei der Salzbildung zeigt es zumeist den 782 Chinolinum



Charakter einer einsaurigen Base, d. h. 1 Mol. Chinolin verbindet sich mit 1 Mol. einer einbasischen Säure. Die Salze krystallisiren ziemlich schlecht, sind auch im Durchschnitt etwas hygroskopisch (Ausnahmen sind das weinsaure und das salicylsaure Salz.) Bemerkenswerth ist ferner die Eigenschaft des Chinolins und seiner Salze, mit einigen Metallsalzen gut krystallisirende Doppelverbindungen einzugehen. So verbindet sich das salzsaure Salz CoH, N. HCl. mit Zinkchlorid zu dem gut krystallisirenden Zinkdoppelsalz (CoH, N. HCl). Zin Cl2, welches bisweilen zur Reinigung des Chinolins be nutzt wird.

Beim Kochen mit Salpetersaure oder Chromsäure wird Chinolin nur wenig verändert (Unterschied vom Anilin), durch Kaliumpermanganat dagegen wird es unter Sprengung des Benzolkerns in Chinolinsäure (a,  $\beta$ , Pyridindicarbonsaure) verwandelt. Von nascirendem Wasserstoff wird es zu Tetrahydrochinolin reducirt.

Prifting. 1) 4 Tropfen Chmolin, mit 2 Tropfen verdinnter Salzsaure vermischt, geben auf Zusatz von 1 Tropfen Kaliumierrocyanidiosung eine tiefrothe Farbung (Identitäts Reaktion) 2) Chmolin sei in verdunnter Salzsaure klar löslich, eine Trubung, welche nicht auf Zusatz von genügenden Mengen Salzsaure verschwindet, wurde auf Verum einigung durch Kohlenwasserstoffe hinweisen 3) Mit der 40-50fachen Menge Wasser geschuttelt und durch ein mit Wasser befeuchtetes Filter filtrirt gebe es ein Filtiat, melches durch Chlor kalklosung nicht violett gefärbt wird (Anilin) 4) Beim Erhitzen soll Chinolin ohne einen Rückstand zu hinterlassen sich verflüchtigen bez verbreinen (Mineralische Verumieinigungen)

Aufbewahrung Vorsichtig und vor Licht geschutzt in gut verschlossenen Gefässen, letzteres wegen der hygroskopischen Eigenschaften

Anwendung Das Chinolin wurde zur medicinischen Anwendung auf Grund seiner von Dosar festgestellten antiseptischen Eigenschaften empfohlen. In 0,2 procentiger Losung verhindert es die Fäulniss von Urin und Leim, in 0,4 procentiger die Blutfaulniss, in 1 procentiger Lösung vernichtet es die Gerinnungsfähigkeit des Blutes, drückt es die Gerinnungsfähigkeit von Ehweiss herab. Es verhindert die Milchsauregahrung, erweist sich aber bei der alkoholischen Gahrung schon entwickelten Hefozellen gegenüber wirkungslos Innerlich angewendet, setzt es die Korpertemperatur herunter, wird aber meist nur in Form seiner Salze gegeben, da es in freiem Zustande auf die Magenschleimhaut stark reizend wirkt. Aeusserlich dient es als kraftiges Antisepticum, namentlich zu Mund und Zahnwässern, zu Pinselungen und zu Gurgelwässern bei Diphtherie, und zwar wird es stets in alkoholisch-wässeriger Lösung benutzt. Zu Pinselungen dienen 5 procentige, zu Gurgelwässern 0,2 procentige Lösungen.

	Rp. Chi	lailon	Б,0	Rp Chinolin:	1,0
	Spi	ritus		Spiritus	50,0
	pĂ	destill	BE 50,0	Aq destill	500,0
DB.	Zu Piuselun	ger.	•	Olei Menthae pip	gtt II
		7	Gurgelwasser		

Von den Salzen des Chinolins haben sich besonders das weinsaure und das salicylsaure Chinolin eingebürgert. Sie werden sowohl zum inneren wie zum äusseren Gebrauche angewendet

† Chinolinum hydrochloricum Chinolinchlorhydrat Salzsaures Chinolin. C.H., N. HCl. Mol. Gew. = 165,5.

Zur Darstellung löst man 10 Th Chinolin in 11,4 Th Salzsaure von 25 Proc auf und lässt die Lösung in einem Schwefelsäure-Exsiccator eintrocknen. Das Salz krystallisirt nur schwierig, bildet in der Regel eine farblose, zerfliessliche Masse, die in Wasser sehr leicht löslich ist, aber beissend und unangenehm schmeckt. Dieses Salz wird in der Therapie kaum angewendet

ROSENTHALS Lösung zum Aufbewahren anatomischer Praparate Chino hin hydrochlorici 5,0, Natru chlorati 6,0, Glycerini 100,0, Aquae destillatae 900,0

† Chinolinum tartaricum (Ergänzb) Chinolintartrat. Weinsaures Chinolin. 3 (Coll, N). 4 (Coll, O). Mol. Gew = 987.

Chinolinum 783

Zur Darstellung neutralisist man 10 Th Chinolin mit einer wasserigen Losung von 16 Th Weinsaure (Theoretisch sind nur 15,5 Th Weinsaure erforderlich, man setzt aber absiehtlich einen Bleinen Ueberschuss zu), wobei letztere in kleinem Ueberschuss zugesetzt wird, dampft zur Trockne und krystallisist das trockene Salz aus Alkohol in der Warme um

Eigenschaften Farblose, luftbestandige, glanzende, nadelförmige Krystalle, die sich in 70—80 Th Alkohol, schwierig in Aether lösen. Die wasserige Losung ist neutral oder neagirt nur sehr schwach saner. Das Salz enthalt 60,8 Proc Chinolin und 39,2 Proc Weinsaure. Die gesattigte wässerige Losung scheidet auf Zusatz von Kaliumacetatlosung. 

+ Essigsaure einen bei langerem Stehen krystallinisch werdenden Niederschlag von Kalium bitartrat ab, durch Zusatz eines gleichen Volumens Alkohol kann die Ausscheidung dieses Niederschlages beschleunigt werden (Nachweis der Weinsaure)

Aufbewahrung Vor Licht geschützt, vorsichtig aufzubewahren.

Prüfung 1) 20 com einer 1 procentigen wasserigen Losung müssen auf Zusatz von 2 com Kalilange eine rein weisse, milchige Trübung zeigen (Färbung würde Verunreinigung durch heterogene Basen anzeigen) Beim Erwärmen dieser Flüssigkeit mit Ammoniumchlorid muss die Trübung verschwinden 2) 0,5 g müssen, auf dem Platinblech erhitzt, ohne Ruckstand verbrennen (unorgan Verunreinigungen) — 3) 20 com der 1 procentigen Lösung dürfen durch Chlorkalklösung nicht gefärbt werden (Anilinsalze)

Anwendung Das Chinolintartrat wird bei verschiedenen fieberhaften Zustanden, auch bei Keuchhusten gegeben. Die Dosis bei Erwachsenen ist 0,5—1,0 g, drei- bis viermal taglich, am besten in Oblatenpulvern, Kinder erhalten 1/5—1/2 dieser Dosis. Acusserlich wirkt es antiseptisch

Aqua dentifricia Chinollui Schieff Chinolin Mundwasser		Pasta dentifricis Chinolini Chinolin Zahnpasta	
Ap Chinolini tartanci 1,0 Aquae destillatae 150,0 Spiritus (90 Vol %) 30,0 Cocionellae 0,5 Olei Menthae pip git V Digere, filtra Mit der 5—3 inchen Menge Wasser vermischt zu gebrauchen	Rp Ossia Sepiae Chinolini tartanci Saponis medicati Phloxini Glycerini Olei Geranii Olei Menthae pip Si Ueber die Daratellung vergi f	-	

† Chinolinum salicylicum Chinolinsalicylat. Salicylsaures Chinolin C.H.N. C.H.O. Mol Gew = 267.

Zur Darstellung neutralisit man 10 Th Chinolin mit 11 Th Saheylsäure in wässerig alkoholischer Lösung, so dass die Reaktion schwach sauer wird, und krystallisit das Salz aus siedendem Wasser um

Ein weissliches krystallinisches Pulver, löslich in 80 Th. kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol, Vaseline, fetten Oelen und Fetten, auch in Glycerin loslich

Die 1 procentige wässerige Lösung wird durch Kalilauge unter Abscheidung von Chinolin milehig getrübt — Dieselbe Lösung wird durch Ferrichlorid violett gefarbt, auf Zusatz von Salzsaure scheidet sich aus ihr Salicylsaure in Krystallen aus 0,5 g des Salzes müssen auf dem Platinblech erhitzt verbrennen, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Prüfung, Aufbewahrung und Anwendung wie Chinolinum tartaricum

† Chinolinum rhodanatum Chinolinrhodanid Chinolinum sulfocyanatum. Rhodan (wasserstoffsaures) Chinolin Sulfocyanwasserstoffsaures Chinolin. C. H. M. HCSN. Mol Gew = 188 Die Darstellung dieses Salzes erfolgt durch Umsetzung von Chinolinchlorhydrat mit Kaliumrhodanid

Zur Darstellung bereitet man sich zunächst eine Lösung von Chinchinchlorhydrat, indem man 12,9 g Chinchin in 14,6 g Salzseure (von 25 Proc.) oder in soviel dieser Salzseure auflost, dass die Flüssigkeit gegen Methylorange neutral ist. Diese Lösung vermischt man alsdann mit einer Lösung von 9,7 Th. Rhodankalium in 40 g Wasser. Man dunstet diese Flüssigkeit auf dem Wasserbade so lange ein, bis sie sich in eine schwere wässerige Schicht und eine über dieser schwimmende ölige Schicht scheidet. Alsdann stellt man zum Erkalten zur Seite. Die abgeschiedene ölige Schicht scheiset in Krystallen an

784 Chinolinum

(event fügt man einen kleinen Krystall zu), die man abpresst und durch Umkrystallisiren aus siedendem Wasser reinigt. Man halte bei der Darstellung jede Verunreinigung durch Eisen, auch durch eisenhaltiges Filtrirpapier forn.

Fast farbloses oder gelbliches Krystallpulver, aus säulenformigen Krystallen be stehend, bei 137-138° C zu einer gelben Flüssigkeit schmelzend. In kaltem Wasser schwer, in heissem Wasser und in Weingeist ziemlich leicht, weniger in Aether löslich Die wässerige Losung ist neutral und wird durch Natronlauge unter Abscheidung von freiem Chinolin milchig getrübt, Ferrichlorid ruft in der wassrigen Lösung blutrothe Färbung hervor Vor Licht geschützt vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung Nach Edware ist das Chinolinrhodanid durch antiseptische Eigenschaften ausgezeichnet, die nicht blos auf die Anwesenheit des Chinolins, sondern ganz besonders auf diejenige der Rhodanwasserstoffsaure zuruckzufuhren sind. Lutten hat die 1 piocentige Lösung zu Injektionen bei Gonorrhoe angewendet, die Heilung erfolgte au geblich schnell und ohne Schmerzen

Chinolinum-Bismutum rhodanatum Chinolin-Wismut-Rhodanid Bi (SCN): + (C.H.N. HSCN). Mol. Gew == 758.

Zur Darstellung zerreibt man 48,5 Th krystallisirtes Wismutnitrat [Bi (NO<sub>3</sub>)<sub>x</sub> + 5 H<sub>2</sub>O] mit 30 Th Kaliumrhodanid und fügt vorsichtig (') nur soviel Wasser (40 bis 60 ccm) hinzu, dass man eine rothgelbe Losung ohne Niederschlag erhalt. Diese Losung giesst man tropfenweise unter Umruhren in eine kalt bereitete Losung von 38 Th Chinolinrhodanid in etwa 1000 Th Wasser ein — Der entstehende Niederschlag wird nach kurzem (') Absetzen abfiltrirt, mit wenig kaltem Wasser ausgewaschen und auf porosen Unterlagen an der Luft getrocknet

Grobkeringes, rethgelbes Pulver, von etwas scharfem Geruche, bei 70°C schmelzend In Wasser, Alkohol oder Aether ist es unloslich, doch wird es durch langere Einwirkung von Wasser unter Abscheidung basischer Verbindungen, welche heller gefarbt sind, zersetzt

Es ist von Forcherimen mit gutem Erfolge bei Krampfadergeschwüren und luefischen Geschwüren angewendet worden. Der Verbandwechsel soll alle 4—6 Tage erfolgen, nach dem ein Fuss oder Vollbad genommen worden ist, welches die Verbandabnahme erleichtert Vor Luft geschutzt aufzubewahren

H H
C C C—H
H—C C C—H

N C—NH(CH<sub>p</sub>CO)
Acctorthoamidochinolin

† Acctorthoamidochinolin C₀H₀N (NH CH₂CO) Mol. Gew. = 186 Zur Darstellung wird Ortho-Nitrochinolin durch Zinn und Salzsaure zu Ortho-Amidochinolin reducirt und dieses mit Acetyl chlorid oder Essigsäureanhydrid acetylirt

Das Präparat ist ein Analogon des Acetanilids Farblose, bei 102,5° C schmelzende Krystalle, Siedep oberhalb 300° C Durch atzende Alkalien oder konc Salzsaure wird es beim Erhitzen in Orthoamidochinolin und Essigsäure gespalten — Es wurde vorüber-

gehend als Antipyreticum empfohlen, hat sich aber nicht einzuburgern vermocht

 $\dagger$  Disphthermum. Disphtherm Oxychinaseptol (C<sub>9</sub>H<sub>6</sub>N OH)<sub>2</sub> C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OH) SO<sub>3</sub>H = 464 Diese Substanz ist eine Verbindung vol 1 Mol. Oxthophenolsulfosdure mit 2 Mol. Oxtho-Oxychinolin

Die Darstellung erfolgt durch Sattigung von Ortho-Phenoisulfosäure mit berechneten Mengen Ortho-Oxychinolin

Aus Wasser krystallisirt bernsteingelbe, durchsichtige, dem hexagonalen System angehörende, sechseckige Säulen, im Handel meist ein krystallinisches Pulver, schwach nach Säffran und Phenol riechend, von stechendem, salzigem Geschmack, in kaltem Weingeist ist das Diaphtherin schwer, in heissem Weingeist leichter löslich, in Wasser ist es fast in jedem Verhältniss löslich. Schmelzp 85° C

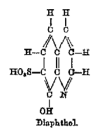
Die wasserige Lösung ist gelb gefarbt und wird durch Zugabe von Natronlauge zunachst getrübt. Auf Zugabe von mehr Natronlauge erfolgt Auflosung, allmählich scheidet sich alsdann o-Oxychinolin in Krystallen aus, wobei die Farbung der Flussigkeit heller wird.

Chinolinum 785

Durch Ferrichlord wird die wässerige Lösung blaugrün gefärbt, durch Bleiacetat entsteht in ihr ein eitronengelber, durch Baryumchlorid ein heligelber Niederschlag

Das Diaphtherin ist von Emmerich und Kronicher als Antisepticum in 0,5 bis 1,0 procentiger wasseriger Lösung empfohlen worden. Es ist relativ ungiftig und soll doch den Phenol-Antisepticis wie Phenol, Kresol, Lysol mindestens gleichwertling sein. Zum Desinficiren nicht vernickelter Instrumente ist es unbrauchbar, weil diese in Berührung damit schwarz anlaufen. Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren.

† Diaphtholum. Chinaseptol. Orthe Oxychinolin-meta Sulfosaure  $C_9H_5N$  (OH)SO<sub>4</sub>H = 225



Die Darstellung erfolgt fabrikmassig durch Einwirkung kone Schwefelsaure auf o Oxychinolin

Ein gelbliches Krystallpulver, in kaltem Wasser schwer, in heissem Wasser leichter (1 35) loslich Die wasserige Losing ist gelb gefaibt, von saurer Reaktion und wird durch Ferrichlorid blaugrun gefarbt Durch Baryumchlorid entsteht in der wasserigen Losing keine Fallung, ebenso nicht durch Silbernitrat, dagegen entsteht durch Bleiacetat Ausscheidung eines hellgelben Bleisalzes Der Schmelzpunkt liegt bei 295° C

Diaphthol. Es wurde von Guinard wegen seiner aftiseptischen und nicht reizenden Eigenschaften besonders zur Desinfektion der Harn- und Geschlechtswege empfohlen und wird in gleicher Weise wie das Aseptol (s. S. 86) angewendet

il † Chinosolum Oxychinolin-Kaliumsulfat. Oxychinolinsehwefelsaures Kali. Oxychinolin Alaun  $C_0H_0N$  OSO $_0K+$ aqua

Vorsichtig und vor Licht geschutzt aufzubewahren

Darstellung Dieselbe erfolgt durch Kochen von o-Oxychinolin in alkoholischer Losung mit Kaliumpyrosulfat Demgemass verhalt sich das Chinosol allen seinen Reaktionen nach wie eine Doppelverbindung von Oxychinolinsulfat mit Kaliumsulfat

Uebrigens wird der Wassergehalt verschieden angegeben und zwar zu 1)  $C_0H_0NO$   $SO_3K + H_aO$  und 2)  $C_0H_aNOSO_3K + 1/2$   $H_2O$ 

Eigenschaften. Ein krystallinisches gelbes Pulver, von saffranartigem Geruch und adstringfrendem, aromatischem Geschmack. Von Wasser wird es fast in jedem Verhaltniss zu einer gelben Flüssigkeit gelöst, welche noch bei einer Verdünnung von 1 1000 durch Eisenschlorid lebhaft blaugrün gefärbt wird. Die wässerige Lösung giebt mit Baryumchlorid, Bleiacetat und Quecksilberchlorid unlosliche Verbindungen, durch Zinksulfat und Aluminiumsulfat wird sie nicht gefällt.

Zum Unterschied vom Diaphthol und Diaphtherin hinterlasst Chinosol beim Erhitzen auf dem Platinblech nach dem volligen Verbrennen der Kohle etwa 27 Proc aus Kalssalzen bestehende Asche, während die erstgenannten Praparate ohne Hinterlassung von Asche verbrennen

Prifting Der Wassergehalt des Chinosols ist kein ganz fester, aus diesem Grunde empfiehlt sich die Bestimmung des Oxychinolinis. Man bringt in einen graduirten Glascylinder mit Glasstopfen 1 g Chinosol, füllt mit Wasser zu 10 cem auf, setzt hierauf eine Lösung von 1 g Natriumacetat zu 15 cem unter Schütteln auf einmal zu, giesst nun 15 cem Aether hinzu und schuttelt einige Zeit, die das ausgeschiedene Oxychinolin vom Aether aufgenommen ist. Die sich absetzende Aetherschicht wird durch weiteren Aetherzusatz auf 20 cem gebracht. Dann entnimmt man mittels einer Pipette 10 cem der gemischten Aetherschicht, lässt diese im gewogenen Schalchen freiwillig abdunsten und trocknet bei sehr gelinder Warme oder über Calciumchlorid. Das Gewicht des trockenen Rückstandes soll 0,25 g betragen, entsprechend dem ca 50 Proc betragenden Oxychinolingehalt des Chinosols.

Aufbewahrung. Vorsichtig Anwendung. Das Chinosol ist nach Kossmann u. A ein vorzügliches Antisepticum, welches Sublimat, Karbolsdure, Lysol, Kreolin bei weitem übertrifft, da es mindestens ebenso wirksam ist wie diese, aber relativ ungsftig Handb d pharm Praxis I.

786 Chinolinum

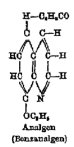
ist und in tiefere Gewebsschichten eindringt. Es fallt Ehweiss nicht und wirkt nicht ätzend. Man benutzt zur Desinfektion der Hande und des Operationsfeldes wässinge Lösungen (1 1000), auf frische Wunden, Brandwunden (1 500), bei Gonorrhoe (1 500 bis 250). Die Chinosol-Verbandstoffe sind sterilisirbar — Zur Desinfektion stählerner Instrumente eignet es sich nicht. — Es kommt als Pulver und in Form von Pastillen in den Handel

Man beachte, dass Chinosol mit eisenhaltigem Wasser grüne Farbung, mit kalkhaltigem Wasser Tribungen giebt.

Chinagal Ctraumuluan

Chinosol Bleiwasser	Chinosol Stroupulver				
(Frostwasser)	A. Gegen Fussschweiss				
Rp Chinosoli 1,0 Aquae destillame 97,0 Luquoris Plumbi subsectici 2,0. Chinosol Gaze (10 %)	Rp Chnosoli 20 Anyll Traticl pulv 10,0 Tales veneti pulv 880 (vel Terras silicese calcinatae 88,0)				
Rp Chinosoli 12,0 Aqua destiliatac 80,0 Glycerul 10 0 Spiritus 46,0 Gaze 100,0	B Einder-Streupulver  Rp Chinosoli 0,5  Amyli Triticl 19,5  Lycopodil 80,0				
Chinosol Gelatinestifte.	Chinosol Talg				
Für Wundkanüle  Ep 1 Gelatinae galbae 8,0 2 Aquae destillatae 32,0 3 Glycerini 8,0 4. Chinosoli 3,0  Man löst 1 in 2 und 8, fügt 4 hinzu und glesst ru Siäbchen aus, welche übertrocknet oder in Glycerin aufbewahrt werden,  Chinosol Mundwasser  Ep Chinosoli 0,25 Aquae destillatae 250,0					
Spiritus Arak 50,0  Chinesol Salbe  Brandsalbe, Salbe gegen das Aufliegen  Rp Chinosoli 1,0  Unguenti cerei 45,0  Liquoris Plumbi subacetici 4,0,	(Ihinosol Watte (10 %).)  Rp Chinosoli 12,0  Aquae destillatae 80,0  Glycerini 10,0  Gossypii depurati 100,0				
Chinesol Schnupfpulver Rp Chinesoli 1,0 Mentholi 2,0 Acid: borici 20,0 Escehar: albi 17,0 Sacchari Lactis 60,0	Chinosol Zahnpulver  Rp Chinosoli 5,0 Calcul carbonnei 70,0 Magnesii carbonnei 25,0 Eucalyptoli Mentholu ää 0,5				
RI L Avalaganing on a line of	The second secon				

iii † Analgenum (Ergänzb) Benzanalgen. o Aethoxy-ana-Monobenzoylamidochinolin Labordin C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>(OC<sub>2</sub>H<sub>8</sub>)(NHCOC<sub>4</sub>H<sub>8</sub>)N Mol Gew = 292



Unter dem Namen Analgen wurde zunächst die Acetylverbindung o-Aethoxy-ana-monoacetylamidochinolin  $C_0H_b(OC_2H_0)NH$  (CH<sub>2</sub>CO)N beschreben Die hier zu besprechende Benzoylverbindung hiess damals "Benzanalgen" Später wurde die Acetylverbindung fallen gelassen und so wurde der Name Analgen für die Benzoylverbindung angenommen

Darstellung Wird o-Oxychinolin mit Kalihydrat und Bromäthyl in alkoholischer Lösung erhitzt, so entsteht o-Aethoxychinolin  $C_9H_6(OC_2H_5)N$ , welches durch Behandeln mit Salpetersäure in o-Aethoxy ana-Nitrochinolin  $C_9H_6(NO_2)(OC_2H_5)N$  übergeht Durch Reduktion des letzteren mit Zinn und Salzsäure erhält man o-Aethoxy-ana-Amidochinolin  $C_9H_5(NH_2)(OC_2H_5)N$  Durch Erhitzen dieser Verbindung mit Essigsäureanhydrid oder mit Eis

essig kann der Acetylrest, durch Erhitzen mit Benzoylchlorid kann der Benzoylrest eingeführt werden (DRP 60308)

Eigenschaften Weisses, in Wasser fast unlösliches, vollkommen geschmackloses, neutrales Pulver, in kaltem Alkohol ist es schwer löslich, leichter löslich in heissem Alkohol, auch in verdünnten Säuren Der Schmelzpunkt liegt bei 208° C

Chinohum 787

Die kalt gesattigte Lösung wird durch Eisenchlorid in der Kälte nur gelblich, beim Erwärmen braunroth gefärbt — Von Salpeteisaure (25 Proc.) wird es mit gelblicher Farbe gelost, welche Losung beim Verdunsten auf dem Wasserbade einen orangerothen Rückstand hinterlasst. Konc Schwefelsaure nimmt das Präparat zu einer hellgelb gefärbten Flüssigkeit auf, beim Verdunnen mit Wasser scheidet sich ein eitronengelber Niederschlag ab — Schüttelt man etwa 0,1 g des Praparates mit 6—8 com Wasser an, so nimmt dasselbe auf Zusatz von Salzsaure oder verdünnter Schwefelsaure eitronengelbe Färbung an Beim Erwarmen der Flüssigkeit tritt Lösung ein, beim Erkalten krystallisirt die gelbgefarbte Verbindung aus

Prifung. Die kaltgesättigte wassenge Lösung reducire Silbernitrat weder in der Kälte noch in der Warme Das Praparat schmelze bei 208°C und hinterlasse beim Verbrennen keinen Rückstand

Aufbewahrung Vorsichtig aufzuhewahren.

Anwendung. Das Praparat wurde v G Loebell, Treupel, Krust und Krulle auf Grund seiner autifebrien und antineuralgischen Eigenschaften einpfohlen. Sie wandten es an gegen verschiedene Arten von Nervenschmeizen, Cephalaea, Migrane, Trigeminus-Neuralgie und gegen die im Gefolge von Tabes, Alkoholismus, Hysterie auftretenden Beschwerden, Gicht und Muskelrheumatismus. Doeis 0,5 g bis zu Tagesdosen von 8-5 g Unangenehme Nebenwirkungen wurden nicht beobachtet. Die antifebrie Wirkung ist von Schweissen begleitet. Höchstgaben pro desi 1,0 g, pro die 3,0 g (Erganzb)

Im Organismus soll die Verbindung durch den Magensaft gelöst und zum Theil in Benzoeskure und c-Aethoxy ana-Amidochinolin gespalten werden. Der Urin nimmt unter dem Gebrauche des Mittels blutrothe Farbung an, die durch Kalilauge oder Natnumkarbonat in Gelb umschlagt (Unterschied von Blut)

o-Aethoxy ann-acetylamidochinolin C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>(OC<sub>2</sub>H<sub>2</sub>)NH(CH<sub>2</sub>CO)N, schmilzt bei 155° C

Chinojodin wurde als Antisepticum empfehlen. Es soll ein Chlor- und Jodadditionsprodukt sein, im Geruch dem Chinolin, im Aussehen dem Jodoform ahnlich sein. Zusammensetzung angeblich C<sub>2</sub>H<sub>1</sub>NJCl. Unlöslich in Wasser, schwerlöslich in Alkohol und in Aether Zur therapeutischen Anwendung wird es in Mischung mit Talcum, als Salbe mit Vasehne als Pulver, mit Kollodium augeschüttelt, als Paste mit Wasser angerührt empfehlen

Chinotoxin. Dichinolylin-Dimethylsulfat, von Ostermayer dargestellt, ist von Hoppe-Seyler auf Grund von Thierversuchen als Ersatzmittel für Curare empfohlen worden.

Jodolin ist Chinolin chlormethylat-Chlorjod Man stellt zunächst aus Chinolin und Jodmethyl das Chinolinjodmethylat her, welches sich durch direkte Vereinigung der angegebenen Substanzen bildet, und setzt zu der salzsauren Losung eine Lösung von Chlorjod in Salzsaure Es fällt nun zunächst Jod aus unter Bridung von Chinolinchlormethylat und wenn keine Jodfallung mehr, sondern ein gelber Niederschlag entsteht, führert man ab und fällt dann aus dem Filtrate durch weiteren Zusatz von Chiorjod die gelbe Doppelverbindung, welche sich aus Salzsaure umkrystallisiren lässt

Thermifuglu. Unter desem Namen ist eine kurze Zeit hindurch besonders in Amerika das Methyltrihydroxychinolinkaibonsaure Natrium  $C_5H_5(H_5)N(CH_5)(OH)CO_5Na$  als als Antipyreticum empfohlen worden, ohne sich jedoch einzuburgern

IV Kresochin der Firma Franz Friesche & Co in Hamburg ist ein Desinfektionsmittel für Instrumente und für die grobe Desinfektion. Es besteht aus neutralem trikresylsulfosaurem Chinolin und einer lesen Verbindung von Chinolin mit Trikresol. Es enthält 33 Proc Chinolin und 17 Proc Trikresol.

Zur Bestimmung der wirksamen Bestandtheile verfahrt man wie folgt 100 ccm des Kresochin werden in einem Scheidetrichter mit 100 ccm Wasser verdünnt, mit verdunnter Schwefelsaure stark angesäuert und mit etwa 100 ccm Aether wiederholt ausgeschättelt. Die Etherische Lösung wird filtrirt und abgedunstet. Der Rückstand vergegenwärtigt die Trikresole, welche wenigstens 17 Proc. des Kresochins ausmachen müssen und

bei 185 bis 210° C sieden - Die verbleibende wasserige Lösung wird mit Kahlauge stark alkalisch gemacht, wober sie sich blau farbt, und wiederum mehrere Male mit Aether aus geschüttelt Nach dem Verdunsten des Aethers hinterbleibt das Chinolin, welches minde stens 33 Proc vom Kresochin ausmachen und bei 227-2376 C sieden muss - Die Blau färbung der alkalischen wässerigen Losung rührt von der Bildung indulmartiger Farbstoffe her, welche bei der gleichzeitigen Anwesenheit geringer Spuren stickstoffhaltiger Basen und Phenole durch Oxydation mittels des Luftsauerstoffes entstehen

Das Kresochin charaktensirt sich den bekannten Seifenkresollösungen gegenüber dadurch, dass es keine Alkalien enthalt. Das Praparat macht nicht schlüpfrig wie die Seifenpräparate, atzt und reizt nicht, und lost sich zu 5 Proe in Wasser, auch in kalk haltigem auf.

## Chirata.

Swertia Chirata Ham Familie der Gentianaceae - Gentianeae. Heimisch im Himalaya Mit gegenstandigen, zugespitzten, ei- oder herzeiformigen, 5 bis 7 nervigen Blättern Bluthen klein, gelb, vierzahlig, in lockeren Trugdolden Verwendung findet das ganze, bitter schmeckende Kraut

Herba Chiratae s Chirettae s Chiraytae. Herba Cherettae Indicae Stipite-Chiratae Chirata (Bnt U St)

Bestandtheile. Opheliae äure C15H20O10, ein Glakosid Chiratin C26H48O15

Verwechslungen und Verfalschungen. Andere Swertia-Arten, Slevogtia orientalis Griseb (Gentianaceae), Rubia cordifolia (Rubiaceae), Andrographis paniculata Nees (Acauthaceae), für die Erkennung der letztgenannten Pfianze kommen die in den Blattern und in der Rinde vorkommenden Cystolithen in Betracht

Wie Radix Gentianae und Herba Centaurii Anwendung. Soll auca als Hopfensurrogat benutzt werden

Extractum Chiratae fluidum (USt) Aus gepulverter Chirata (No 30) 1000 g und q s etner Mischung von Alkohol (91 proc) 600 ccm und Wasser 300 ccm bereitet man durch Verdrängung Extrakt 1000 ccm
Infusion Chiratae Infusion of Chiratae (Brit) wie Infus Uvae Ursi (S 363)

Liquor Chiratae concentratus Concentrated Solution of Chiretta (Brit')

Liquor Chiratae concentratus Concentrated Solution of Chiretta (Brit) Aus Chirettapulver (No 40) 500 g und Alkohol (20 proc) 1250 ccm oder q s sammelt man durch Verdrängung 1000 ccm Flüssigkeit.

Tinctura Chiratae Tincture of Chiretta (Brit U-St) Aus 100 g Chiretta und q. s Alkohol (60 proc) stellt man durch Verdrängung 1000 ccm Tinktur dar Saccharum Cherettae s. chiratinatum, Chiratina saccharata ist eine Ver reibung von 1 Th Chiratin mit 9 Th Zucker Wird gegen Wechselfieber angewendet Wahrscheinlich hierier gehört ein als Ersatz des Chinins empfohlenes Präparat Halviva, das aus einer indischen Pflanze Agathotes (syn mit Swertia) oder Kreat (Bezeichnung von Swertia Chirata in manchen indischen Sprachen) hergestellt werden soll

## Chloralum.

Unter dem Namen "Chloral" ist streng genommen nur die wasserfreie Verbindung, das Trichloraldehyd CClaCHO, zu verstehen. Im gewöhnlichen Sprachgebrauch, besonders aber in der medicinischen Litteratur, versteht man unter Chloral fast ausnahmslos das Chloralbydrat CCl.CH(OH).

I. + Chloralum anhydricum Chloral. Wasserfreies Chloral Trichloraldehyd CCl\_CHO Mol. Gew. == 147,5

Darstellung Man leitet getrocknetes Chlorgas in absoluten Alkohol, und zwar zunächst unter guter Kühlung, um die anderenfalls eintretende sturmische Reaktion zu

massigen Das Chlor wirkt auf den Alkohol unter Freimachen von Salzsaure ein, welche in einem vorgelegten Absorptionsgefasse durch Anffangen in Wasser unschädlich gemacht wird. Man setzt das Einleiten von Chlor in der Kalte so lange fort, die Salzsaure nicht mehr entweicht. Sobald dieser Punkt eingetreten ist, wird die Einleitung von Chlor unter allmahlicher Steigerung der Temperatur, zuletzt die auf fast 100°C, wobei nun wiederum Salzsäure entweicht, so lange fortgesetzt, die das Reaktionsprodukt sich fast klar in Wasser auflost. Das Einleiten von Chlor muss ohne Unterbrechung geschehen und dauert auch dei kleineren Mengen mehrere Tage

Beim Erkalten erstarrt die Flussigkeit zu einem Brei von Chloralalkoholat, welches sich durch Vereinigung des gebildeten Chlorals mit noch vorhandenem, unver anlertem Alkohol gebildet hatte

Man behandelt (schuttelt) dieses Produkt wiederholt mit koncentrirter Schwefelsaure, welche den Alkohol aufnimmt, und gewinnt durch Destillation das bei 94,5°C siedende wasseifreie flussige Chloral, welches durch Rektifikation über Calciumkarbonat entsauert bez rein erbalten wird.

Eigenschaften. Farblose, leicht bewegliche, stechend riechende und atzend wirkende Flüssigkeit, welche bei 94,5°C siedet und bei 18°C ein specifisches Gewicht von 1,502 besitzt. Im Verlaufe der Aufbewahrung wandelt es sich nach kurzeier oder 'angerer Zeit freiwillig, rascher unfreiwillig durch Schutteln mit dem mehifachen Volumen kone Schwefelsaure in die sog porcellansitige Modifikation (Parachloral, Metachloral, friehloral (CCl<sub>3</sub>CHO)<sub>3</sub> um, welche in Wasser, Alkohol und Aether unleslich ist, bei der Destillation aber wieder in das gewöhnliche Chloral übergeht

Das Wasserfreie Chloral hat ein bemerkenswerthes Additionsverinigen. Es addirt Wassei, Alkohol, Ammoniak, Formamid, Cyanwasserstoff, unter Bildung neuer Verbindungen, welche durchweg therapeutisch von Wichtigkeit sind

Aufbewahrung In mit Glasstopfen gut verschlossenen Glasgefässen an einem Orte mittlerer Temperatur, vorsichtig — Das wasserfreie Chloral findet als solches therapeutische Anwendung nicht, dagegen ist es das Ausgangsmaterial zur Darstellung einer Reihe interessanter Derivate, welche meist Additionsprodukte darstellen

il  $\dagger$  Chioralum hydratum (Austr Germ Helv) Chloral (U-St) Chloral Hydras (Brit) Chloral hydrate (Gall) Chloralhydrat. Trichloraldehydhydrat. (Chloral) Hydras Chloralis. CCl<sub>2</sub>CHO + H<sub>2</sub>O. Mol Gew. = 165,5

Die Darstellung dieser Verbindung setzt die vorherige Bereitung des reinen, wasserfreien Chlorals voraus (s vorher sub I) Die Darstellung kleinerer Mengen Chloralhydrat aus käuflich bezogenem wasserfreiem Chloral zu Uebungszwecken ist zu empfehlen

Darstellung. Zu 100 Th. wasserfreiem Chloral fügt man unter Umrühren in mehreren Antheilen rasch hintereinander 12,2 Th. Wasser hinzu. Das Wasser wird unter erheblicher Selbsterwärmung vom Chloral aufgenommen unter Bildung von Chloralhydrat. Man giesst die noch warme Flüssigkeit in dünner Schicht auf Porcellanteller (oder Porcellanteuvetten oder Glascuvetten) und lässt sie in diesen erstarren, wobei man die Gerasse mit Glasplatten bedeckt, um Verluste durch Verdampfen zu vermelden — Die schliesslich erhaltene Krystallmasse verwandelt man durch Umkrystallisiren aus Benzin in die beliebten trockenen Krystalle

Ergenschaften Das officinelle Chloralhydrat bildet luftbestandige, trockne, farblose durchsichtige, rhomboidale Krystalle von aromatischem, wenig stechendem Geruche

und bitterlichem, etwas unangenehmem, atzendem Geschmacke Es löst sich leicht in Wasser (14/2 Th.) ohne vorhergehende Veränderung seiner Form, es lost sich auch leicht m Amylalkohol, Weingeist und Aether, weniger leicht, bez nur unter Erwaimen, in Petrol ather, Benzol, Schwefelkohlenstoff, 1st langsam loslich in 5 Th kaltem Chloroform, 1) fast unlöslich in Terpentinol Mit Kampher gemischt, geht es mit diesem eine dickflussige. in Wasser unlösliche Verbindung ein Bei etwa 58° C schmilzt es zu einer klaren, farblosen Flüssigkeit (von circa 1,575 spec Gewicht), welche bis auf 30° C abgekuhlt Krystalle abscheidet, weiter erkaltet zu einer festen weissen krystallinischen, dem Walrat ahnlichen Masse erstarrt Bei 98-98° C beginnt es unter Zerfall in Chloral und Wasser zu sieden and verflüchtigt sich vollständig Mit verdünnter Aetzkalilösung geschüttelt, trennt such die Mischung in 2 Schichten, von welchen die untere aus Chloroform (71-72 Proc.), die obere, allmablich klar werdende, aus Natrium- oder Kaliumformiat, in Wasser gelost, besteht Die wasserige Lösung unterliegt einer allmahlichen Zersetzung in Salzsaure und Dichloraldehyd Daher reagiren die wasserigen Chloralhydratiösungen kurze Zeit nach ihrer Darstellung sauer. In der weingeistigen Lösung bildet sich allmahlich Chloralsikoholat, welches eine abweichende physiologische Wirkung aussert. Ein an der Luft feucht werdendes Chloralhydrat ist meist mit Schwefelsäure verunreinigt. Während das Chloralhydrat sich, ohne seine Form zu ändern, in Wasser löst, wird Chloralalkoholat sonächst ölähnlich flüssig und löst sich erst dann im Wasser

Aufbewahrung und Dispensation. Da das im Tages- und Sonnenlichte auf bewahrte Chloralhydrat eine saure Beaktion annimmt, da es ferner schon bei mittlerer Temperatur einigermassen flüchtig ist, so ist seine Aufbewahrung in gut geschlossenen Glasgefässen und am schattigen Orte nothwendig. Da Korkstopfen zerfressen werden, so sind als Aufbewahrungsgefässe Gläser mit Glasstopfen zu wahlen. Werden vom Arzte wässenige Lösungen verordnet, so dürfen dieselben nie mit warmem Wasser hergestellt werden, weil warmes Wasser stärker zersetzend einwirkt. Ebenso dürfen aus den ange führten Gründen keine wässerigen, und niemals weingeistige Lösungen des Chloralhydrats vorräthig gehalten werden. Lösungen von Chloralhydrat mit Boiax in Wasser mussen ohne Erwärmung bereitet werden. Die Aufbewahrung erfolge vorsichtig

Priting. Als Identitätsreaktion ist anzufuhren, dass die Krystalle des Chloralhydrates beim Erwärmen mit Nationlauge eine trube, unter Abscheidung von Chloroform sich klärende Lösung geben. Diese Erscheinung tritt natürlich auch in der wässerigen Lösung ein, ausserdem aber kann die Zersetzung des Chlorals nicht nur durch atzende Alkalien, sondern auch schon durch kohlensaure Alkalien, ja sogar durch Borax bewirkt werden. — Eine audere Identitätsreaktion heruht auf der Bildung eines Silberspiegels Mani vermischt in einem Probitrohre 10 Tropfen Silbernitratösung mit 15 ccm Wasser, fügt etwa 0,1 g Chloralhydrat hinzu, löst und mischt durch sanftes Schwenken und setzt nun eine Spür Ammoniak hinzu. Zieht man das Rohr jetzt einige Male durch eine Flamme, so scheidet sich ein prachtvoller Silberspiegel ab. (Die gleiche Erscheinung zeigen zwar auch andere Aldehyde, aber nicht in der leichten und sicheren Weise wie das Chloralhydrat)

- 1) Die Lösung von 1 g Chloralhydrat in 10 ccm Weingeist darf blaues Lackmuspapier erst beim Abtrocknen schwach röthen und durch Silbernitrat nicht sofort verandert werden. Wässerige Chloralhydratiösungen zeigen stets schwach saure Reaktion, daher wird die Prüfung auf Sauren (Salzsaure, Trichloressigsaure) in der alkoholischen Lösung vorgenommen. Tritt in der alkoholischen Lösung durch Silbernitrat sofort eine Veränderung (weisslichs Trübung oder bräunliche Reduktion) ein, so liegen zersetzte Präparate vor
- 2) Erhitzt, sei Chloralhydrat flüchtig, ohne leicht entzündliche Dämpfe zu entwickeln Diese Prüfung richtet sich gegen eine Verunreinigung durch Chloralalkoholat oder

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Die Angabe über die Uniöslichkeit des Chloralhydrats in Chloroform der Pharm Germ II, war unzutreffend

Urethan, welche beide beim Erhitzen leicht bronnbare Alkoholdämpfe abgeben Zweckmassiger ist folgende Prüfung. Wird 1 g Chloralhydrat in 6 ccm Wasser gelöst, mit 0,5 Aetzkali versetzt und erwarmt, dann filtrirt und mit einer wasserigen Jodjodkalium losung bis zur starken Gelbfarbung versetzt, so sollen sich nach einstündigem Stehen Krystalle von Jodoform nicht ausscheiden

Wirkung und Anwendung Chloralhydrat wirkt gahrungs- und faulnisswiding In der Sprocentigen wasserigen Lösung lassen sich Pflanzen oder Thiere ausgezeichnet konserviren In Substanz oder koncentrirter Lösung wirkt es reizend, auf Wunden und Schleimhaute atzend

Innerlich (am besten in verdunnter Lösung, welche keine Magenbeschwerden verursacht) bewirkt es in Gaben von etwa 2 g beim Menschen ruhigen Schlaf Der Schlaf wird erzwungen, daher ist Chloralhydrat ein Narcoticum Bei Herzkranken sind grosse Dosen von Chloralhydrat, bez dieses überhaupt zu vermeiden Grösste Einzelgabe 3,0 g Grösste Tagesgabe 6,0 g (Austr Germ Helv)

Nach toxischen Dosen erfolgt der Tod schliesslich durch Herzlähmung Antidot Excitantien (Kaffee, Cognac etc.), künstliche Respiration, Hautreize, subkutan Strychnin

Die Ausscheidung des Chlorals erfolgt durch den Urm und zwar — ob zum Theil oder gänzlich, ist noch unentschieden — als Urochloralsaure C<sub>2</sub>H<sub>12</sub>Cl<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, der Harn ist infolge der Anwesenheit der letzteren linksdrehend und reducirt die Fehling'sche Lösung

Der Apotheker hüte sich, infolge mangelhafter Verschreibung (als Hydr chlor = Hydras chloralis) Chloralhydrat und Hydrargyrum chloratum mit einander zu verwechseln

Chloralum hydratum fusum Geschmolzenes Chloralhydrat. Erwarmt man Chloralhydrat zum Schmelzen und giesst es dann in ½ cm hoher Schicht in eine Glascuvette aus, so erhalt man krystallinische Tafeln von walratartigem Aussehen Diese Form des Chloralhydrates scheint eine isomere Modifikation zu sein. Sie wirkt energischer wie das krystallisiste Chloralhydrat, ist fibrigens nach dem Wortlaute der Arzneibücher nicht officinell.

Chloralhydratlösung zum Aufhellen mikreskopischer Präparate 30 Th Chloralhydrat, 20 Th Wasser Diese Lösung wird namentlich zum Aufhellen solcher Präparate verwendet, welche vorher mit Säuren behandelt worden waren

Nachweis von Chloralhydrat in forensischen Füllen. Das Untersuchungsobjekt wird mit Wasser ausgezogen und die Lösung auf ihre Reaktion geprüft. Ist diese
stark sauer, so stumpft man mit Magnesiumkarbonat ab und macht mit Weinsaure schwach
sauer, ist sie alkalisch, so fügt man Weinsaure bis zur deutlich sauren Reaktion hinzu —
Alsdann setzt man eine kleine Menge Alkohol (10—15 com) hinzu und unterwirft das
Ganze der Destillation unter guter Kühlung Die Destillation ist lange fortzusetzen

Das Chloralhydrat geht in das Destillat über — In diesem Destillate I kann man den qualitativen Nachweis des Chloral's wie folgt führen

- 1) Versetzt man eine Probe des Destillates (namentlich der ersten Antheile) mit einer Lösung von Calciumsulfhydrat, so entsteht bei Anwesenheit von Chloralhydrat nach kurzer Zeit eine rothe Färbung
- 2) Man erhitzt einige Tropfen des Destillats mit einem Tropfen Anilin und etwas alkoholischer Kalilauge Bei Anwesenheit von Chloralhydrat wird dieses in Chloroform gespalten, und letzteres giebt unter diesen Umstanden widerlich riechendes Isonitril. (Die Reaktion weist also eigentlich Chloroform nach)
- 3) Erwarmt man die zu prüfende Flüssigkeit mit einer Auflösung von  $\beta$ -Naphthol in Kahlauge, so tritt Blaufärbung auf Auch diese Reaktion weist das Vorhandensein von Chloroform nach.

Um den Nachweis des Chloralhydrats mit Sicherheit zu führen, muss man daher neben dem als Spaltungsprodukt auftretenden Chloroform auch noch das andere Spaltungsprodukt, die Ameisensäure nachweisen

Man kocht also das vorher erhaltene Destillat zunachst etwa '/2 Stunde mit einem kleinen Ueberschuss von Magnesiumoxyd am Ruckflusskühler ('), dann kehrt man den Kühler um und destillirt nochmals ab. In diesem zweiten Destillat weist man das in ihm enthaltene Chloroform wie oben augegeben nach

Die im Kolben hinteibliebene Flüssigkeit enthält Magnesiumformiat. Man kann sie filtriren und im Filtrat die Ameisensaure nach den üblichen Reaktionen (s. S. 48) nach weisen. Bisweilen kann es auch nothwendig werden, die Salzlösung mit Phosphorsaure zu destilliren und die in das Destillat übergehende freie Ameisensaure nachzuweisen.

Zur quantitativen Bestimmung veisetzt man das zuerst erhaltene Destillat (Destillat I) mit überschüssiger, chlorficier Kalilauge, erhitzt die Flüssigkeit einige Zeit (1/2—1/1 Stunde) am Ruckflüsskuhler (1) zum Sieden, verjagt spater den Alkohol und bestimmt alsdann das gebildete Chlor gewichtsanalytisch oder nach Volhard (s. S. 58) 106,5 Gewichtstheile Chlor entsprechen = 165,5 Gewichtstheile Chloralhydrat

Inegt Chloralhydrat in Substanz oder in einer Lösung vor, welche ausser Chloral hydrat keine Substanzen enthält, welche auf Alkali einwirken, so kann man eine gewogene oder gemessene Menge mit einem Ueberschuss Normal Kalilauge versetzen, gelinde erwärmen und den Ueberschuss in Kalilauge durch Saure (Phenolphthalein als Indikator) wieder zurücktutriren. Da diese Reaktion nach der Gleichung  $CCl_2CH(OH)_2 + KOH = CCl_2H + HCO_2K + H_2O$  verläuft, so zeigt jeder verbrauchte cem Normal Kalilauge = 0,1655 g Chloralhydrat an

# iii † Chloraialkoholat. Chloraiathylalkoholat. CCl<sub>3</sub> CH(OH)OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> Mol Gow. = 193.5.

Es entsteht als Zwischenprodukt bei der Darstellung des Chloralhydrates und kann in kleinen Mengen erhalten werden, wenn man 100 Th. wasserfreies Chloral mit 32 Th Alkohol mischt

Krystalle oder krystallinische Massen, welche bei 46° C schmelzen und bei 115° C sieden, etwas feucht aussehen, im übrigen denen des Chloralhydrats sehr ahnlich sind. Die beim Erhitzen des Präparates auftretenden Dampfe sind leicht entzündlich. Es löst sich auf gleiche Weise in Wasser, als Chloralhydrat, aber schwieriger als dieses. Uebergiesst man es mit dem doppelten Volumen Wasser und erwarmt, so schmilzt das Alkoholat zu einer öligen, beim Erkalten krystallinisch erstarrenden Flüssigkeit. Bei der Zersetzung mittels wässeriger Alkalien liefert es neben Chloroform und ameisensaurem Salz auch noch Aethylalkohol. — Beim Mischen mit kone Schwefelsaure farbt es sich braun und bei Erwärmen mit kone. Salpetersäure von 1,2 spec Gew tritt eine stürmisch verlaufende, von Entwicklung braunrother Dämpfe begleitete Reaktion ein

# iV † Amylenchloralum Chloral-Amylenhydrat. Dormiol. CCl<sub>5</sub>CH(0H) $0C_5H_{11}$ Mol Gew. = 235,5.

Die Darstellung erfolgt durch Zusammenmischen von 100 Th wasserfreiem Chloral mit 60 Th. Amylenhydrat (s. S. 292) Farblose, ölige, mit kaltem Wasser nicht mischbare Flüssigkeit von kampferartigem Geruche, kühlend brennendem Geschmacke, und dem spec Gew 1,24 In Alkohol, Aether, Aceton, fetten Oelen löst es sich in jedem Verhaltniss auf, in siedendem Wasser ist es nur unter Zersetzung löslich

Die Darstellung der Verbindung geschah zu dem Zwecke, das Chloral in eine Form zu bringen, in welcher es langsamer vom Organismus resorbirt wird, die also weniger stürmisch wirkt wie das Chloralhydrat Bei Kaninchen und Hunden erfolgte bald ruhiger tiefer Schlaf Zu subkutanen Injektionen lässt es sich nicht gut verwenden, weil es an der Einstichstelle Beizerscheinungen verursacht. Dagegen wurde es mit Oel gemischt in Gelatinekapseln sich darreichen lassen. Vorsichtig aufzubewahren.

V. † Chloralammonium. Chloralammoniak Chloralamid. CCl. CH(OH)NH. Mol. Gew. = 164,5. Wurde von Nesterr als Schlafmittel bez als Ersatz des Chloralampfohlen

Dasselbe entsteht, wenn man in eine Losung von wasserfreiem Chloral in Chlorotorm trocknes Ammoniak einleitet (Schiff) Beim Abdunsten des Chloroforms krystallisit das Chloralammonium in feinen weissen Nadeln aus, welche bei 82-84° C schmelzen. Es ist in kaltem Wasser nahezu unlösheh und wird durch heisses Wasser in Chloroform und ameisensaures Ammoniak zeilegt. In Alkohol und Aether ist es leicht losheh. Therapeutisch soll es die Vorzuge des Chlorals und Urethans in sich vereinigen, d. h. ein gutes Hypnotieum und Analgetieum sein, ohne die Herzthätigkeit in dem Maasse wie Chloralhydrat schadlich zu beeinflussen. Die hypnotische Gabe beträgt 1-2 g. Vorsichtig aufzubewahren

VI † Chloralimid CCI,—CH—NH Mol. Gew = 146,5. Wird erhalten durch Erhitzen von Chloralammoniak auf 100°C, oder indem man Chloralhydrat mit trocknem Aminoniumacetat bis zum Sieden erhitzt Beim Eingiessen des Reaktionsproduktes in kaltes Wasser scheidet sich das Chloralimid als krystallinischer Niederschlag aus Farblose, geruchlose, lange Krystallinadeln vom Schmelzpunkt 168°C, wenig löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Aether Durch Mineralsauren wird es zerlegt in Chloral und die Ammoniakselze der betreffenden Sauren

Die Verbindung ist entstanden zu denken durch Wasserabspaltung aus dem Chloralammoniak

Anwendung Als Hypnoticum in Gaben von 1-4 g wie Chloralhydrat. Ausscheidung als Urochloralsaure

VII † Chloral-Urethan Uralium Uraline Chloral (oder geschmolzenes Chloral hydrat) lost das Urethan schon bei gewohnlicher Temperatur auf Setzt man einer solchen Losung konc Salzsaure zu, so erstarrt sie innerhalb 24 Stunden zu einer in Wasser unlöslichen Masse Dieselbe wird zunachst mit konc Schwefelsaure behandelt, dann mit Wasser gewaschen, wobei ein Oel resultirt, das spätei krystallisirt Der chemische Vorgang ist ein sehr einfacher Es verbinden sich je I Mol. Chloral und 1 Mol. Urethan unter einfacher Addition.

Das Chloral-Urethan ist in kaltem Wasser unlöslich, in kochendem unter Spaltung in Chloral und Uiethan zersetzbar. Alkohol und Aether lösen es leicht, durch Wasser wird es aus diesen Lösungen wieder abgeschieden. Der Schmelzpunkt wurde bei 103° C beobachtet, doch zersetzt sich die Verbindung sehen bei 100° C theilweise in Chloral und Urethan

C Hubbyr und G Stickeb haben das Chloral-Urethan untersucht und dasselbe in seiner Wirkung sinnlich dem Aethyl-Urethan befunden, doch schien die hypnotische Wirkung weniger zuverlassig und nachhaltig — Dagegen rühmt es neuerdings Poppi (unter dem Namen Uralium oder Uraliu) sehr Es soll eben so sicher wirken wie Chloralhydrat, aber besser als dies, sogar bei Herzkrankheiten, vertragen werden.

VIII † Chloralcyanhydratum Chloralcyanhydrat. Chloralcyanhydrin. Blausaure-Chloral. CCl<sub>2</sub>CH(OH)CN. Mol Gew. = 174,5.

Diese 1872 von Hagemann zuerst dargestellte Verbindung wurde 1887 von Hermes als geeigneter Ersatz des Bittermandelwassers empfohlen

Darstellung. 40 Th kone wasserige Blausaure von etwa 45% werden mit 60 Th. Chloralhydrat gemischt und am Rückflusskühler bei 60—70% C etwa 8 Stunden lang erwärmt. Alsdann verdunstet man die überschüssige Blausäure auf dem Wasserbade, worauf der Rückstand krystallinisch erstarrt. Man krystallisirt ihn alsdann entweder aus Wasser

oder aus Schwefelkohlenstoff um — Die zur Darstellung nötlige Blausäure bereitet man sich durch Destillation von 100 Th gelben Blutlaugensalzes mit einem Gemisch von 70 Th engl. Schwefelsäure mit 160 Th Wassnr, und zwar destillirt man bei eingeschaltetem Rückflussrohr 40 Th ab Es bedarf wohl keines besonderen Hinweises darauf, dass sämmtliche Operationen, bei denen sich Blausäure entwickelt, also hier die Destillation, die Digestion und das Abdampfen, unter einem gut wirkenden Abzuge oder im Freien auszuführen sind Ueber die nach der Gleichung CCl. CHO + HCN = CCl. CH(OH)CN verlaufende Reaktion siehe oben S 789

Eigenschaften. Das Chloralcyanhydrat bildet weisse, krystallinische, dem Chloralhydrat ähnlich riechende Massen oder — aus Wasser oder Schwefelkohlenstoff krystallisirt — dünne rhombische Tafeln, welche bei etwa 60° C schmelzen und unter geringer Zersetzung bei 215—220° C sieden. In Wasser, Alkohol und Aether ist die Verbindung leicht löslich, genaue Angaben über die Löslichkeit im Wasser lassen sich deshalb nicht machen, weil das Praparat durch kaltes Wasser allmählich, schneller noch beim Erwarmen in Chloral-

CCL CH CN
Chlorsleyanhydrat

(hydrat) und Blausäure gespalten wird Durch wasserige Alkalien, z B Kali- oder Natronlauge, erfolgt Zersetzung in Blausaure, Ameisensaure und Chloroform Beim Kochen mit Salzsaure entsteht Trichlormilchsaure CCl<sub>4</sub>CH(OH)CO<sub>2</sub>H — Silbernitrat erzeugt in der frisch bereiteten wässerigen Lösung zunächst keinen Niederschlag, ein solcher tritt erst

beim Erhitzen der Lösung auf. — Aus heisser Freilung'scher Losung wird durch gentigende Mengen von Chloralcyanhydrat kein rothes Kupferoxydul abgeschieden, sondern die Flüssigkeit wird entfärbt unter Bildung des farblosen Doppelsalzes Kupferoxyanid-Natriumcyanid Cu(CN). 2 NaCN

Priting Fügt man zu einer Mischung aus 2 ccm Natronlauge und 3 ccm Wasser etwa 0,1 g Chloralcyanhydrat, 0,2 g Ferrisulfat und 1 Tropfen Ferrichlorid und lässt unter bisweiligem Umschütteln einige Minuten stehen, so entsteht beim Uebersättigen mit Salzsaure ein blauer Niederschlag (Blausäure) Wird 1 g Chloralcyanhydrat mit 3—5 ccm Natronlauge schwach erwärmt, so scheiden sich Tröpfehen von Chloroform ab (Chloralderivat)

Zur Beurtheilung der Reinheit eignet sich die Bestimmung des Schmelzpunktes nicht, da derjenige des Chloralhydrates (57° C) dem des Chloralcyanhydrates zu nahe kommt. Es ist daher am zweckmässigsten, eine Bestimmung des Blausauregehaltes, als des wesentlichsten Bestandtheiles, suszuführen. Zu diesem Zwecke zersetzt man 1—2 g Chloralcyanhydrat mit 4—8 g Kalilauge von 33¹/s Proc und dampft unter Zusatz von 4 bis 8 g Natriumthiosulfat auf dem Wasserbade zur Trockne. Der Ruckstand wird in Wasser gelöst, mit Schwefelsäure schwach gesäuert und die Lösung mit einer hinreichenden Menge Kupfersulfatlösung erhitzt. Es fällt weisses Kupferrhodanur, welches nach dem Trocknen ber 110° C die Zusammensetzung Cu. (CNS) + H<sub>2</sub>O besitzt, aus. Man erhalt direkt das Gewicht der Blausäure, wenn man das Gewicht des getrockneten Kupferrhodanürs mit 0,2077 multiplicit (Kaiser und Schärges)

Handelt es sich um den Nachweis freier Blausäure in einer frisch bereiteten oder älteren, dissociirten wässerigen Lösung, so fügt man von der letzteren einige Tropfen zu der Schär-Schoenseinischen. Guajakkupferlösung Chloralcyanhydrat als solches wirkt auf das Reagens nicht ein, bei Gegenwart von freier Blausäure jedoch entsteht Blaufärbung

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefassen und in trocknem Zustande, vorsichtig

Anwendung. Das Chloralcyanhydrat wurde von Hermes als Ersatz des Bitter mandelwassers empfohlen Die Vorzüge, welche es dem letzteren gegenüber bieten soll, bestehen darin, dass es eine konstante chemische Verbindung ist, welche in trockenem Zustande sich unbegrenzte Zeit, in Lösung immerhin einige Zeit unzersetzt aufbewahren

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Man versetzt eine zweckmässig im Dunkeln aufzubewahrende Lösung von 1 Resina Guajaci in 100 absolut. Alkohol mit wenigen Tropfen einer schwachen Kupfersulfatlösung (1 6000 bis 1 10000 Wasser), die Mischung darf auch bei leichter Erwärmung keine Blaufärbung annehmen.

lässt Nach Hermes soll ihm reine Blausdurewirkung zukommen. Die Entscheidung, ob diese letztere den Heilwerth des Bittermandelwassers bedinge, muss den Pharmakologen von Fach überlassen bleiben, immerhin scheint das Praparat Beachtung gefunden zu haben

Fur die Dosirung ist zu bemerken, dass 6,46 g Chloraleyanhydrat = 1,0 g wasserfreie Blausäure enthalten. Um also ein Praparat von gleichem Blausauregehalt wie das Bittermandelwasser zu erzielen, müsste man rund 0,06 Chloreyanhydrat in 10 Wasser auflösen.

0,01 g Chloralcyanhydrat enthalten gleich viel Blausaure als 1,57 g Bittermandelwasser — Durch den Urin wird das Praparat als Urochloralsäure ausgeschieden

IX Chloralum formamidatum (Gerin) Chloralformamid C Cl. CH(OII) NH. (HCO). Mol. Gew. = 192,5 Dieses Praparat wurde ursprünglich unter dem nicht zutreffenden und bereits vergebenen Namen "Chloralamid" zur therapeutischen Verwendung empfohlen Sollte demnach "Chloralamid" verordnet werden, so vergewissere man sich, welche Verbindung thatsachlich gemeint ist

Darstellung Diese erfolgt durch direkte Vereinigung von wasserfreiem Chloral und Formamid und kann sehr wohl im pharmaceutischen Laboratorium zu Uebungszwecken ausgeführt werden

Man mischt bei kleineren Mengen in einem Krystallisirschalchen, bei grösseren Mengen in einer Porcellanpfanne 147 Th wasserfreies Chloral und 45 Th Formamid bei gewöhnlicher Temperatur zusammen Beide Flüssigkeiten zeigen zunschist keine Neigung, sich mit einander zu verbinden, nach kurzem Umruhren jedoch wird die Mischung unter erheblicher Selbsterwarmung klar Man stellt sie nun wohlbedeckt einige Zeit zur Seite

Ist sie nach dem Erkalten auf mittlere Temperatur nicht freiwillig krystallinisch erstarrt, so zwingt man sie zum Krystallisiren durch Reiben ("Kitzeln") mit einem Glasstabe. Hat man krystallisirtes Chloralformamid zur Hand, so kann man das Krystallisiren durch Eintragen eines kleinen Krystallichens sehr beschleunigen. Auch das Festwerden der flüssigen Mischung erfolgt unter Abgabe von Wärme. Die völlig erkaltete und fest gewordene Masse krystallisirt man schließlich aus Wasser oder 30 procentigem Alkohol mit der Vorsicht um, dass man eine Erwärmung über 60° C hinaus sorgfältig vermeidet

Die Darstellung im pharmaceutischen Laboratorium ist nicht rentabel wegen der in den Mutterlaugen verbleibenden beträchtlichen Antheile. Sie empfiehlt sich jedoch zu Uebungszwecken. In diesem Falle sollte man aber, da das wasserfreie Chloral doch bezogen werden wird,<sup>2</sup>) gleich auch andere Derivate, z. B. Chloralhydrat, Chloralalkoholat u. s. w. darstellen.

Der chemische Vorgang besteht einfach darin, dass sich Chloral und Formamid unter Auflösung der doppelten Bindung des Sauerstoffatomes zu Chloralformamid vereinigen

Eigenschaften Das Chloralformamid bildet schneeweisse, glänzende, weisse Kryställichen. Es schmilzt bei 114—115°C und zerfällt bei dem Versuche, es zu destiliren, in seine Komponenten, d. i Chloral und Formamid Es löst sich langsam in etwa 20 Th kalten Wassers, rascher in etwa 1,5 Th Alkohol Das Auflösen in Wasser darf höchstens durch sehr mässige Erwärmung unterstützt werden, da die wässenge Lösung schon wenig über 60° hinaus unter Rückbildung von Chloral und Formamid zerlegt wird

Eine eigentliche Identitätsreaktion für dieses Präparat giebt es zur Zeit noch nicht Die Angabe der Germ III "Die Krystalle geben beim Erwarmen mit Nationlauge eine trübe, unter Abscheidung von Chloroform sich klärende Lösung" trifft auch für das Chloralhydrat zu, welches sich übrigens durch seinen eigenthümlichen Geruch und durch die leichte Löslichkeit in Wasser von dem Chloralformamid unterscheidet. Durch

<sup>1)</sup> Man halte das wasserfreie Chloral nicht längere Zeit vorrätlig, sondern verarbeite es bald, da es — bisweilen sehr rasch — in die "porcellanartige Modifikation" übergeht

diese Reaktion wird daher lediglich die Gegenwart von Chloral in irgend einer Form nachgewiesen Dagegen fehlt es an einem einfachen Hilfsmittel, das Vorhandensein des Ameisensaurerestes festzustellen. Von anderer Seite ist in dieser Beziehung mit Uniecht Werth darauf gelegt worden, dass bei dem Erwarmen mit Natronlauge zugleich Ammoniak in Freiheit gesetzt wird, als Zersetzungsprodukt des zurückgebildeten Ammoniumformiates Ammoniakentwickelung tritt unter diesen Bedingungen auch bei anderen — und gerade als Schlafmittel empfohlenen — Chloralderivaten, z B bei dem Chloralamid und dem Chloralammonium ein Ein sichereres Kennzeichen wäre die Entwickelung von Kohlenoryd beim Erwärmen mit kone Schwefelsaure

Das Charakteristische des Chloralformamides besteht eben darin, dass es eine (ziemlich lose) Verbindung von Chloral mit Formamid ist. Alle Veranderungen, welche für das Chloral und das Formamid bekannt sind, werden daher auch für die Verbindung beider zutreffen. Dahin gehören z. B. die leichte Spaltbarkeit des Chlorals in Chloroform und die Ueberführung des Formamides in Ammoniumformiat unter dem Einflusse von atzenden Alkalien.

Das Chloralformamid enthalt nach seiner Bereitung und nach seiner Formel 76,6 Proc wasserfreies Chloral und 28,4 Proc Formamid

**Prifing.** 1) Das Formamid bildet weisse, geruchlose Krystalle, welche in etwa 20 Th. kaltem Wasser löslich sind (Chloralhydrat bildet durchsichtige Krystalle, welche stechend riechen und sehr leicht in Wasser löslich sind)

- 2) Die Lesung von Chloralformamid in 9 Th. Weingeist darf blaues Lackmuspapier nicht röthen (freie Ameisensäure, Salzsäure als Zersetzungsprodukte des Präparates) Die wässerige Lösung resgirt ganz schwach sauer
- 3) Die nämliche alkoholische Lösung soll sich auf Zusatz von Silbernitratiosung nicht sofort verändern Eine weisse Trübung könnte von Salzsaure (in einem zersetzten Praparate), aber auch von freiem Formamid herrühren, doch würde sich diese Verunzeinigung schon durch das Sinken des Schmelzpunktes zu erkennen geben. Die Beobachtung ist sofort anzustellen, da nach einiger Zeit in der mit Silbernitrat versetzten alkoholischen Lösung auch bei reinen Praparaten eine röthliche Färbung infolge Reduktion des Silbernitrates eintritt.
- 4) Erhitzt, sei Chloralformannd flüchtig (Ruckstand unorganische Verunrennigungen), ohne leicht entzündliche Dampfe zu entwickeln. Diese Prufung bezieht sich auf eine Verwechslung mit Chloralalkoholat, oder Urethan, welche beide beim Erhitzen Weingeist abspalten und daher leicht entzündliche Dampfe von Alkohol abgeben

Aufbewahrung. Vorsichtig! Gegen Licht ist des Chloralformamid, soweit die Enfahrungen bis jetzt reichen, nicht empfindlich

Anwendung. Chloralformamid wird als Schlafmittel benutzt. Seine Wirkung berüht auf dem Umstande, dass es in der Bluthahn in Chloral und Ammoniumformiat ge spalten wird. Als Vorzug vor dem Chloralhydrat wird ihm nachgerühmt, dass es die Athmung und Herzthätigkeit nicht beeinflüsst, den Blutdruck nicht herabsetzt und die Verdauung nicht stört, was jedoch nach Langgaand nur in bedingtem Mansse der Fall ist. Die schlafbringende Dosis ist 1—2—3 g. Hächstgaben pro dom 4,0 g, pro die 8,0 g (Germ.)

Ausgeschieden wird das Chloralformamid, ebenso wie das Chloralhydrat, als Uroshloralsaure, s unter Chloralhydrat

Lösungen von Chloralformamid in Wasser sind aus den oben angeführten Gründen ohne Erwärmung darzustellen

X. † Chioralose Anhydrogiucochloral C<sub>8</sub>H<sub>11</sub>Cl<sub>4</sub>O<sub>6</sub>. Mit dem Namen "Chloralose" bezeichnen Hammor und Richer das schon 1889 von A Hefferen dargestellte Anhydrogiucochloral

Darstellung Man erhitzt im geschlossenen Rohr ein Gemisch gleicher Theilt wassersteien Chlorals und trockner wassersreier Glucose (Traubenzucker) eine Stunde lang auf  $100^{\circ}$  C behandelt die Reaktionsmasse nach dem Erkalten mit wenig Wasser, dann mit siedendem Aether, und bringt die atherischen Auszuge zum Verdunsten Der Verdunstungsruckstand wird mit Wasser aufgenommen und solange mit Wasserdampf destillirt, bis alles Chloral vertrieben ist. Die nurmehr hinterbleibende Substanz kann man durch successive Krystallisation in einen a-Körper, welcher in kaltem Wasser wenig, in warmem Wasser sowie in Alkohol ziemlich löslich ist, und in einen  $\beta$  Korper trennen, welcher auch in heißen Wasser schwer loslich ist

Der soeben angeführte leichter lösliche a-Korper ist die Chloralose, die schwerer lösliche  $\beta$  Substanz nennen Harriot und Rioher "Parachloralose" Die Ausbeute an ersterer betragt nur  $3^0/_0$ 

Die Chloralose bildet farblose, feine Nadeln, welche bei 184 bis 186° C schmelzen Sie lost sich in 170 Th Wasser von 15° C, leichter in heissem Wasser, sehr leicht in Alkohol, Aether und Eisessig Die Krystalle schmecken bitter

$$\begin{array}{lll} {\rm CCl_1CHO} + {\rm C_6H_1,O_6} & = & {\rm H_2O} + {\rm C_8H_1Cl_8O_6} \\ {\rm Chioral} & {\rm Glucose} & {\rm Anhydroglucochloral} \end{array}$$

Die Chloralose ist ein Hypnoticum und steigert die Erregbarkeit des Rückenmarkes Die Wirkung ist nicht lediglich dem in der Verbindung vorhandenen Chloral zuzuschreiben, da man schon mit 0,5 g mehrstündigen, ruhigen, tiefen Schlaf erzeugen kann, selbst bei Personen, bei denen andere Schlafmittel unwirksam sind. Als Einzelgabe soll man über 1,0 g nicht hinausgehen. Vorsichtig aufbewahren

 $\dagger$  Parachloralose hat die gleiche empirische Zusammensetzung wie Chloralose, namlich  $C_6H_{11}O_6$  und ist mit dieser entweder isomer oder polymer Farblose, perlmutter artig glanzende Blattchen, in kaltem Wasser gar nicht, in heissem Wasser wenig löslich, leicht loslich in heissem Alkohol, Aether und Eisessig Schmelzpunkt 229° C

Achnliche Verbindungen sind Arabino-Chloralose, aus Chloral + Arabinose, Galacto Chloralose (Galaktochloral) aus Chloral + Galaktose, Laevulo-Chloralose (Laevulo Chloral) aus Chloral + Laevulose und Xylo-Chloralose (Xylochloral) aus Chloral + Xylose dargestellt Indessen werden dieselben z Z therapeutisch kaum verwendet

- † Chinoral. Em angeblich aus Chinin und Chloral dargestelltes Additions- oder Kondensationsprodukt. Eine olige, dickliche und sehr bitter schmeckende Flüssigkeit, welche weder die Reizwirkung des Chinins, noch diejenige des Chlorals besitzen und auf die Herzthätigkeit ohne Einfluss sein soll. Seine Verwendung ist vornehmlich als anti septisches Mittel gedacht, indem es als solches sogar das Quecksilberehlorid übertieffen soll. Innerlich werden 0,05—1,0 g als Einzelgabe angegeben, während zur schlafbringenden Wirkung des Mittels grossere Gaben erforderlich sind
- † Coffein Chloral, Chloral-Coffein entsteht durch Zusammenbringen von 10 Th Coffein mit 7,8 Th Chloralhydrat in kone wasseriger oder alkoholischer Lösung und Verdunsten der klaren Losung bei mossiger Walme

Farblose, glanzende, in Wasser und in Alkohol leicht lösliche Blättchen Beim Erwarmen mit Alkalien spalten sie sich in Coffein und Chloroform Die wässerige Losung spaltet sich beim Erwarmen in ihre Komponenton

Die Verbindung wird bei hartnackiger Verstopfung subkutan als leichtes Abführmittel und als Beruhigungsmittel bei Reizung des peripherischen Nervensystems angewendet Dosis 0.2-0.4 g -0.9 g pro die

- † Chlorobrom Eine Losung von 6 Th. Kaliumbromid und 6 Th. Chloralformamid in 58 Th Wasser Schlafmittel Dosis 1 Esslöffel voll
- † Jodo-Pheno-Chloral. Eine Mischung aus gleichen Theilen Jodtinktur, Karbolsäure und Chloralhydrat Braune Flüssigkeit zum Aufpinseln bei parasitaren Hauterkrankungen angewendet
- † Somnal. Eine Auflösung von Chloralhydrat und Urethan in Alkohol Lediglich eine Mischung, kein chemisches Priparat

+ Chloralum camphoratum. Chloral-Kampher Kampher-Chloral Gleiche Theile Chloralhydrat und Kampher werden im erwarmten Mörser zusammengerieben. bis sie sich vollständig verflüssigt haben Als hautreizende Emreibung angewendet Bei mittlerer Temperatur aufzubewahren

† Chloral-Acetophenonoxim (CaHa)(CHa)C = NO CH. (OH)CCl. Zur Darstellung werden molekulare Mengen wasserfreies Chloral und Acetophenonoxim bei niedriger Temperatur und zwar zweckmassig bei Gegenwart eines Verdünnungsmittels wie Benzol zusammeng ebracht

Farblose, bei 81°C schmelzende, in Alkohol und Aether leicht lösliche Prismen Durch Säuren, leichter noch durch Alkalien, erfolgt Spaltung in die Komponenten

An Stelle des Chloralhydrats, dessen unangenehme Nebenwirkungen es nicht besitzen soll, bei Krampfzustanden, wie Epilepsie, Eklampsie und Tetanus - Vorsichtig aufzubewahren

Captol Em Kondensationsprodukt von Chloral und Gerbsaure Captolum

Zu einer heissen wässerigen Lösung von Tannin fügt man Schwefelsäure und nach Abscheidung des Tannins eine kone Lösung von Chloralhydrat Das Ganze wird bis zur Bildung einer Pasta erhitzt. Der Niederschlag wird abfiltzirt, gewaschen und getrocknet. (Engl. Patent 2882)

Granbraunes, amorphes Pulver, welches in heissem Wasser löslich ist, beim Erkalten sich aber zum Theil wieder abscheidet. In Alkohol ist es leicht löslich, die wasserige Lösung grebt mit Eisenchlorid eine olivgrüne Färbung, die auf Zusatz von Sauren, z B Salzsaure oder Oxalsaure, wieder verschwindet. Beim Erhitzen des Captols mit Anilm + Kalilauge tritt starker Isonitril-Geruch auf. - In den Handel gelangt eine 10procentige alkoholische Captol-Lösung

Nach Eighnory ist das Captol ein ausgezeichnetes Mittel bei Seborrhoea capitis. die sich in Schuppen- und Schinnenbildung mit allmahlichem Haarausfall aussert. Man reibt die erkrankte Kopfhaut morgens und abends mit einer 1-2procentigen alkoholischen Captollösung ein, wobei Seife, Pomade, Salben auszuschliessen sind Etwaige Flecke in der Wäsche lassen sich durch verduunte Salzsäure oder durch Oxalsaure entfernen

Spiritus Captoli Captol-Haarspiritus Rp Captol, Chlorali hydrati, Acidi tartarici ää 1,0 Olei Ricini 0,5, Spiritus (65 Vol Proc.) 100,0, Parium ad libitum Spiritus Captoli compositus Rp Captoli, Acidi tartarici, Resoremi ää 1,0, Acidi saheylici 0,7, Olei Ricini 0,5, Spiritus (65 proc.) 100,0, Parium ad libitum Liquor crinalis. Chloral-Tannin-Haarol, Glycermi, Aquse destillatae ää 40,0, Chlorali hydrati, Acidi tannici ää 10,0 Gegen Haarerkrankungen, welche durch Mikroben veranlasst werden

Enen	a Chiorali hydrati	Waldenburg.
	orali hydrati nae destillatae	2,5
	cilaginis Gummi arab	nici 25 50,0.
S. Zum E	Llystier	
נ	Emplastrum Chlorali	l hydrati
Rp	1 Chlorali hydrati pe	nlv 10,0

2. Cerne flavse 80.0 8 Sehi avilia 20,0 Man löst 1 in der geschmelzenen Mischung von

2 and 3, und bringt in Stangenform. Linetus Chlorali hydrati

(Münch Ap V., Nosokom Yorschr) Po Chlorali hydrati 9,0 Sirupi Aurantii corticis Aquae destillatas XX 15,0,

### Linimentum Chlorali hydrati.

Ro Chlorali hydrati pulverati 10.0 Olei Amygdalarum 50,0

Noive Zum Einreiben der schmerzhaften Stellen.

# Liquor Chiorali bromatus Felleges.

	(Münch A V) loco Broi	nidia	
Rp	Chloralı hydrata	8,0	ĸ
-	Kalii bromati	6.0	*
	Extracti Hyoscyami	0,8	×
	Extracti Caunabis Indicae	0,048	-
	Aquae Menthae piperitae	<b>4,</b> 0	,
	Aquae Aurantii florum	80,0	7
	Chloroformin gi	t V	-
	Tincturse Zingiberis	3,0	75
	Sirupi Liquiritiae	45,0	*
	Aquae destillatas	32,0	73
	-	•	~

#### Mixture anodyna Liebraica.

Rp Chlorali hydrati Aquae destillatae Sirupi Aurantii corticia 35 15,0 Als Sedaticum 1 Theoloffel bis 1/2 Esslottal. Als Hypnoticum auf einmai zu mehmen

#### Mixtura Chlorali hydrati

(Münch A V, Nosokom, Vorschr.)

Rp Chlorali hydrata 5,0 Aquae Strupi Sacchari 20,0

Mixtura Chlorali hydrati composita loco Bromidia (Hamb Vorschr)  Rp 1 Extracti Hyoseyami 1,0 2 Kalib bromati 8 Chlorali hydrati 55 1000 4 Aquae 300,0 5 Tincturas Quillajas 30,0 6 Extracti Cannabia Indicas 1,0 7 Spiritus (80 Vol Proc.) 20,0 8 Aquae q s ad 600,0 Man löst 1—4 und filtrirt, fügt 5 zu, hierauf die filtrirte Lösung von 6 in 7, schliesslich 8 q s Mistura Chlorali et Potassii Bromidi composita	Oleum Jecoris chloralizatura.  Rp Chlorali hydrati 10,0 Clea Jacoris 190,0  Abenda 1 Essiöffel für Phthisiker  Sirupus Chlorali (Gall), Sirop de Chloral (Gall)  Rp Chlorali hydrati 50,0 Aquae destiliatas 45,0 Sirupi Sacchari (spec. G =1,32) 900,0 Spiritus Menthao 50
(Nat Form) Compound Mixture of Chloral and Potassium Bromide Bromidia  Bp Chloral hydrati 200,0 g Kalli bromati 250,0 n Extracti Cahnabis Indicae (U-St.) 2,0 n Extracti Hyoseyami (U-St.) 2,0 c Spiritus (95 Vol Proc.) 50 ccm Tincturae Quillajee 65 n Aquae q s. ad 1 Liter	Suppositoria Chlorali hydrati Whidborne  I  Bp Chlorali hydrati 4,0 Saponis medicati 2,5 Mellis q s  Fiant suppositora No 2
Mixtura hypnotics Waldenburg  Rp Chlorall hydrati 3,0  Kalii bromati 50  Aquae destillatae 100,0  Sirupi Aurantii corticls 50,0  Abenda den 1/a Theil and enimal zu nehmen  Hixtura sedativa Jasteowita  Rp Chlorali hydrati 10,0  Morphini hydrochlorici 0,1  Infusi Althaeae frigide parati 150 0  Succi Liquirtina depurati 10,0  1 bis Settindlich 1 Essiöfiel als Sedativum bei  Gelisteskranken	Cerne flavae 5,0 Ole: Cacao 12,0 Chlorali hydrati 3,0  Fiant suppositoria No 5  Vet Mixtura sedativa pro canibus  Rp Chlorali hydrati 10,0 Gummi arabici Sirupi Sacchari 55 10,0 Aquae communis 150,0  Stündlich einen Esslöffel Für einen Hund mit nächtlichem Heulen

Unguentum pomadinum Captoli, Captol Pomade Rp Captoli, Acidi tartame 1—2,0, Lanolini 5,0, Vaselini 90,0, Parfum ad libitum

# Chloroformium.

I † Chloroformium (Austr Germ) Chloroformum (Brit Helv U-St) Chloroforme officinal (Gall) Chloroform Trichlormethan Formylam (Formyle) trichloratum Formylchlorid. CHCl<sub>3</sub> Mol. Gew. = 119,5 Die Hauptmengen dieses Praparates werden auch heute noch durch Einwirkung von Chlorkalk auf Weingeist oder Aceton dargeeteilt Nicht unbedeutende Mengen werden ferner durch Zersetzung von Chloralhydrat gewonnen Ausseidem aber kommen noch eine grosse Anzahl Specialmarken im Handel vor

Darstellung. 1) Aus Weingeist und Ohlorkalk. 20 Th Chlorkalk von 30 Proc Chlorgehalt werden in einer geräumigen Destillirblase mit 80 Th. Wasser angerührt und mit 4 Th füselfreiem Weingeist von 86 Proc vermischt Nachdem die Blase gehörig gedichtet und mit der Kühlvorrichtung in Verbindung gebracht worden ist, erwärmt man den Blaseninhalt auf 45-50° C durch Einlassen von Dampf Sobald diese Temperatur erreicht ist, stellt man den Dampf ab, da sonst die Reaktion zu stürmisch und unter Bildung anderer Produkte verlaufen würde. Unter freiwilliger Erwärmung beginnen nun Chlorkalk und Weingeist auf einander einzuwirken, und es destillirt eine Mischung von Wasser, Alkohol und Chloroform über. Wenn die Reaktion nachlässt, kann man sie durch weiteren, vorsichtigen Zutritt von Dampf auf's neue hervorrufen

Nach Beendigung der Operation bildet das Destillat zwei Schichten, von denen die untere, spec schwerere, aus Robchloroform, die obere, spec leichtere, aus einer wassengalkoholischen Auflösung von wenig Chloroform besteht, aus welcher man durch Verdunnen unt Wasser das in Losung gehaltene Chloroform abscheiden kann 800 Chloroformium

Man trennt nun das Rohehloroform von der wässerigen Flüssigkeit, wäscht es zu nachst mehrmals mit Wasser und behandelt es alsdann mehrere Tage unter haufigem Um schütteln mit koncentriter Schwefelsaure, um die gebildeten chlorhaltigen Nebenprodukte zu entfernen. Diese Behandlung ist so oft zu wiederholen, bis die Schwefelsaure durch das Chloroform nicht mehr geschwarzt bez gebraunt wird. Das so gereinigte Chloroform wird hierauf von der Schwefelsaure getrennt, mit einer Losung von Natriumkarbonat, später mit Wasser gewaschen, alsdann durch Maceration mit geschwolzenem Chloroalcium oder geglühter Pottasche (oder zum Schluss mit Phosphorsaureanhydrid) entwässert, hierauf der Rektifikation bez Destillation aus dem Wasserbade unterworfen, wobei die ersten, in der Regel trübe übergehenden Antheile gesondert aufgefangen und nur die bei 59-62 übergehenden Antheile als Chloroform aufgefangen worden. Durch Zusatz von fuselfreiem absoluten Alkohol wird das reine Chloroform alsdann auf das geforderte spec Gewicht gebracht

2) Aus Aceton und Chlorkalk Seit etwa 20 Jahren wird Chloroform auch aus dem bei der Holzessigfabrikation abfallenden Roh-Aceton dargestellt. Man mischt 270 Th Chlorkalk (von 33 Proc Chlorgehalt) mit 800 Th Wasser und lasst ein Gemisch von 22 Th Aceton und 70 Th Wasser zufliessen. Die Bildung des Chloroforms erfolgt frei willig und wird später durch schwache Erwärmung unterstutzt

a) 
$$2[CH_3 CO CH_3] + 3 Ca (OCI)_2 = 2[CH_4 -CO CCI_2] + 3 Ca (OH)_2$$

Accton

Trichloraceton

D)  $2[CH_4 CO CCI_4] + Ca (OH)_2 = Ca (C_2H_3O_2)_2 + 2 CH CI_3$ 

Trichloraceton

Calciumacetat

Chloroform

Das als Nebenprodukt entstandene Calciumacetat kann auf Essigsaure oder durch trockne Destillation wieder auf Aceton verarbeitet werden.

3) Chloroform aus Chloral. Wasserfreies Chloral oder Chloralhydrat werden mit Natronlauge von 1,1 spec Gewicht einige Zeit digerirt, alsdann destillirt und das gewonnene Chloroform schliesslich, wie sub 1) angegeben, gereinigt

Auf die Darstellung von Chloroform durch Elektrolyse einer massig starken alkoholischen Losung von Calciumchlorid (analog dem Jodoform) ist zwar ein Patent ge nommen worden, doch ist das Produkt selbst im Handel anscheinend noch nicht zu haben

Das von den Pharmakopöen recipirte Chloroform ist nicht reines Chloroform, viel mehr haben die officinellen Chloroform-Sorten, um ihre Haltbarkeit zu erhöhen, Zusatze von Alkohol erfahren. Eine Ausnahme hiervon macht die Gall

Eigenschaften A) des reinen Chloroforms Dasselbe hat im übrigen die noch zu besprechenden Eigenschaften des officinellen Chloroforms, doch ist sein spec Ge wicht bei  $+10^{\circ}$  C=1,5088, bei  $15^{\circ}$  C=1,502, bei  $17,75^{\circ}$  C=1,497, bei  $20^{\circ}$  C=1,4936 Der Siedepunkt liegt unter dem normalen Barometerdrucke bei  $62^{\circ}$  C Das reine Chloroform hat die Eigenschaft, sich unter dem Einflusse von Luft und Licht (bei direkter Be sonnung sehbn nach einigen Stunden, im zerstreuten Tageslichte nach Tagen oder Wochen) zu zersetzen Im Verlaufe dieser Zersetzung tritt zunachst freies Chlor auf, dann entstehen Phosgen (s. 8–36), welches an seinem widerlichen Geruch kenntlich ist, Wasser, schliesslich Salzsäure 1) 2 CHCl $_3$  + 3 O = 2 COCl $_4$  + 1 O + 2 Cl. 2) COCl $_4$  + 1 O = CO $_4$  + 1 O Diese Fähigkeit des Chloroforms, durch Licht zersetzt zu werden, ist eine Eigen schaft des reinen Chloroforms und kann diesem durch einen verhältnissmässig kleinen Zusatz von Alkohol genommen werden Durch diesen Zusatz von Alkohol werden spec Gewicht und Siedepunkt etwas beeinflusst. Nach Bildzigt

Bei einem	das spec Gewicht	der
Alkohol Zusatz von	ber 15° C	Stedepunkt O
0,25 Procent	1 4977	61,861,9
0,50 "	1 <del>4</del> 939	61,07-61,8
1,0 ,,	1 4854	60,27-61.6
2,0	1 4705	59, 0-61,2

Chloroformium 801

Durch Abkühlen auf niedrige Temperatur erstarrt das reine Chloroform zu Krystallnadeln, welche bei etwa  $-70^{\circ}$  C schmelzen

B) des officinellen Chloroforms Dieses ist eine klare, farblose, leicht flüchtige Flüssigkeit von eigenthümlichem Geruche und sitslichem Geschmacke. In Wasser ist es nur wenig (1 200) löslich, ertheilt demselben aber seinen specifischen Geruch und Geschmack. Mit Weingeist, Aether, fetten und atherischen Oelen ist es in jedem Verhalt nisse mischbar. Nicht mischbar ist es mit kone Schwefelsäure oder mit Glycerin. Es ist ein ausgezeichnetes Lösungsmittel für eine Anzahl sonst schwerloslicher Stuffe. So löst es z. B. Jod (mit violetter Färbung), Schwefel, Phosphor, Paraffine, Fette, Harze, Alkaloïde, Kautschuk. Auf die Haut gebracht, verursacht es infolge seiner Verdunstung zunächst Kaltegefühl, alsdann bewirkt es Brennen und Röthung der Hautstelle. Nach wiederholter ausserer Anwendung von Chloroform stösst sich die Haut an den betreffenden Stellen ab Chloroform ist nicht leicht entzündlich, sein Dampf aber verbrennt mit gruner Flamme, ohne jedoch mit Luft explosive Gemenge zu geben

Kone Schwefelsaure oder Salpetersaure greifen Chloroform bei mittlerer Temperatur nicht an, dagegen fuhrt es ein Gemisch von kone Schwefelsaure und rauchender Salpetersäure beim Erwärmen in Nitrochloroform (—Chlorpikrin  $COl_3NO_3$ ) über, eine ölige, bei  $112^{\circ}$  C siedende Flüssigkeit von heftig reizendem Geruche Alkoholische Kali- oder Natron lauge wirken zersetzend auf Chloroform unter Bildung von Alkalichlorid und Alkaliformiat  $CHCl_3+4$  KOH = 3 KCl +  $HCO_2$ K +  $2H_3$ O Auf dem Auftreten von Ameisensaure bei dieser Reaktion berüht die Thatsache, dass Chloroform aus Febline'scher Lösung beim Erhitzen Kupferoxydul abscheidet

Eine weitere, sehr wichtige Reaktion ist die Isonitrilreaktion oder Carbylaminreaktion (A W v Hofmann). Diese besteht darin, dass Chloroform beim Erhitzen mit (weingeistiger) Kalilauge und irgend einem primaren Amin die ausserordentlich widerlich riechenden Isonitrile giebt. Benutzt man als primares Amin — das Anilin erhitzt man also das letztere mit (weingeistiger) Kalilauge und etwas Chloroform, so bildet sich Phenylcarbylamin oder Isocyanphenyl.  $C_0H_8$   $NH_2$ -+  $CCl_8H$ -+ 3KOH = 3KCl +  $3H_9O$  +  $C_8H_8NC$ 

Von Farbreaktionen sind einige von Interesse, welche Chloroform mit mehreren Phenolen bei Gegenwart von ätzenden Alkalien giebt

- a) Beim Erwarmen von Chloroform mit Resorein und 83 proc Kalilauge entsteht gelbrothe Färbung mit grüner Fluorescenz
- b) Beim Erwärmen von Chloroform mit Naphthol und kone Kalilauge entsteht blaue Farbung, an der Luft in Grün, dann Braun übergehend

Das spec Gewicht und die Siedetemperatur des officinellen Chloroforms werden von den hier berücksichtigten Pharmakopoen wie folgt angegeben

	Austr	Bret	Gall	Germ	Helv	U-SL
Spec Gewicht bel 15°C	1,485-1,50	1,491,495	1,50	1,485-1,489	1,4851 49	>1,49
Siede-Temperatur C	6062,0	6062,0	60,8	60-62	6062	6061
Hiernach Gehalt an Alkohol in 9	0 25-1.0	0,40,7	_	0.7-1.0	0.7—1.0	0.6 - 1.0

Ein Gehalt von 1,0 Procent absolutem Alkohol ist bei sonst zweckmassiger Aufbewahrung im Stande, das Chloroform jahrelang vor Zersetzung zu schützen. Bei einem Gehalt von 0,25 Proc dauerte die konservirende Wirkung mehrere Wochen, bei 0,5 Proc 11 Monate. Wie man sich diese Wirkung des Alkohols vorzustellen hat, ist noch nicht aufgeklart. Ueber die Bestimmung des Alkohols im Chloroform's Pharm. Centralh. 1897, 647

Prilfung Dass eine Flüssigkeit Chloroform ist, erkennt man an dem eigenthümlichen Geruche, ferner an dem zutressenden spec Gewichte und am Siedepunkte Die Isonitril-Reaktion ist für die Bestimmung der Identität allein nicht hinreichend, denn sie ist so scharf, dass sie in einer Flüssigkeit mit ähnlichen physikalischen Eigenschaften wie Aethylenchlorid und Aethylidenchlorid auch noch wenige Procente Chloroform erkennen lassen würde Die angegebenen Farbreaktionen treten auch mit Chloral, Bromal, Bromoform und Jodoform ein Die Prüfung auf Reinheit hat sich auf folgende Punkte zu erstrecken

- 1) Es sei klar, farblos und zeige das vorgeschriebene spec Gewicht und gehe in seiner ganzen Menge bei 60-62° C über Bei der Bestimmung der Siedetemperatur wende man eine grössere Menge Chloroform (100-200 ccm) an und destilltre diese aus einem Fraktionsköllichen, welches in ein Wasserbad eingehangt wird. Die Temperatur des als Warmequelle dienenden Wassers soll 70° C nicht erheblich übersteigen
- 2) Der Geruch sei charakteristisch, nicht unangenehm erstickend (Phosgen) Werden etwa 5 ccm Chloroform auf gutem Filtrirpapier der freiwilligen Verdunstung überlassen, so soll sich kein füseliger oder anderer unangenehmer Geruch wahrnehmen lassen
- 3) Man schüttelt in einem sauberen Stopfenglase 20 ccm Chloroform mit 10 ccm vorher ausgekochtem und wieder erkaltetem Wasser eine halbe Minute kraftig durch Nach dem Absetzen des Chloroforms wird die wasserige Schicht mittels einer Pipette ab gehoben. Sie darf a) empfindliches blaues Lackmuspapier (Marke-Helfenberg) nicht röthen (bez durch neutrale Lackmustinktur nicht roth gefarbt werden), andernfalls ist freie Salzsaure als Zersetzungsprodukt des Chloroforms (oder freie Schwefel-äure, oder Essigsäure etc.) vorhanden, b) vorsichtig auf eine Mischung von je 2,5 ccm Wasser und Silbernitratlosung geschichtet, an der Berührungsstelle eine Trubung nicht hervorrufen Eine weisse Trübung würde auf Gegenwart von Salzsaure zuruckzufuhren sein, eine gelbliche oder röthliche Trubung könnte von Anwesenheit arseniger Saure oder Arsensäure herrühren, über deren Vorkommen im Chloroform Scholvien (Apoth-Zig 1887, 92) herrehtefa
- 4) Werden 5 ccm Chloroform mit 5 ccm Zinkjodidstarkelösung (oder Cadmiumjodidstärkelösung Heiv) geschüttelt, so darf weder eine Blaufarbung derselben, noch eine rothliche Farbung des Chloroforms eintreten Beide Erscheinungen wurden durch in Freiheit gesetztes Jod bewirkt werden Als Verunzeinigung, welche das Jod aus dem Zinkjodid in Freiheit setzt, gilt freies Chlor, man nimmt an, dass auch dieses ein Zersetzungs produkt des Chloroforms ist
- 5) 20 ccm Chloroform sollen ber haufigem Schütteln mit 15 ccm Schwefelsaure in einem 3 cm weiten, vorher mit Schwefelsaure gespillten weissen Glase mit Glasstopsel innerhalb einer Stunde die Schwefelsaure nicht farben. Hierzu ware folgendes zu be merken Chloroform wird von kone Schwefelsaure nicht angegriffen, es ist gegen Schwefelsäure "parum affinis" Wohl aber werden von der Schwefelsaure angegriffen unter Dunkel- bis Schwarzfärbung, die das Chloroform verunreinigenden fremden Chlor produkte, insbesondere Aethylidenchlorid und gechlorte Amylverbindungen, letztere aus fuselhaltigem Alkohol herruhrend.

Lässt sich ein Chloroform, welches diese Probe nicht halt, durch blosse Rektifikation in ein probehaltiges umwandeln, so sind die Verunreinigungen wahrscheinlich erst im Verlaufe der Aufbewahrung aus Korkstopfen etc in das Chloroform gelangt. Rühren sie dagegen von fremden Chlorprodukten her, so lässt sich das Chloroform durch einfache Rektifikation von ihnen nicht befreien und muss alsdann dem weiter unten angegebenen Reinigungsverfahren unterworfen werden.

Aufbewahrung Wie schon bemerkt wurde, ist absolut reines Chloroform nicht gut haltbar Seme Haltbarkeit wird jedoch erhöht durch einen geringen Weingeistzusatz Aus diesem Grunde enthält das Chloroform der Pharmakopeen einen Zesatz von 0,5—1 Proc Weingeist. Weiterhin hat man die Erfahrung gemacht, dass das Tageslicht die Zersetzung des Chloroforms begünstigt, daher ist die Aufbewahrung unter Lichtabschluss zu empfehlen Wegen seiner narkotischen Eigenschaften ist Chloroform endlich vorsichtig aufzubewahren

Für die Praxis sind folgende Regein aufzustellen das Chloroform werde in gelben (anaktinischen) Flaschen mit gut eingeriebenen Glasstopfen (!) an einem kuhlen Orte des Keilers aufbewahrt. Korkstopfen sind nicht zu empfehlen, weil sie an das Chloroform Extraktivstoffe abgeben, infolgedessen dann das Chloroform die Schwefelsaureprobe nicht halt.

Chloroformium 803

Die Gefasse fulle man mit dem Chloroform fast völlig an und wahle sie je nach dem Bedarf so gross, dass sie nicht zu oft geoffnet weiden brauchen

Wirkung und Anwendung Auf der Haut erzeugt Chloroform beim Verdunsten Kältegefühl, Brennen, Rothung, Herabsetzung der Sensibilität der betreffenden Stelle, auf Schleimhauten Warmegefühl und lokale Anasthesie. In grosser Verdunnung, z. B. als Chloroformwasser, ist Chloroform ein ausgezeichnetes Antisepticum, z. B. zur Konservirung von Extraktlösungen etc. empfohlen wolden.

Man wendet Chloroform ausserlich an unverdünnt oder mit verschiedenen Oelen und alkoholischen Flüssigkeiten kombinirt zur Linderung verschiedener schmerzhafter Affektionen Neuralgien, rheumatischen Schmerzen, Zahnschmerzen, Ohrenschmerzen, wobei es zugleich als Anasthetieum und Rubefaeiens wirkt

Innerlich gegeben, wird Chloroform resorbirt, und es kommt zu einer entfernten allgemeinen Wirkung, doch ist dieselbe weniger sicher als nach Einathmung von Chloroformidampfen — Die Hauptanwendung findet Chloroform als Anastheticum bei chirur gischen Operationen Man lässt es zu diesem Zwecke mittels vor den Mund gehaltener, mit Chloroform getrankter Tucher (auch Chloroform-Masken) einathmen unter genauer Beobachtung von Puls und Respiration des zu Chloroformirenden Es folgt zunachst ein Stadium der Erregung (Excitationsstadium), sodann vollständige Bewusst- und Empfindungs lösigkeit — Der Tod erfolgt nach übermassiger Einathmung von Chloroform durch Herzlähmung Bisweilen tritt der Tod schon nach wenigen Zügen durch Herzlähmung ein — Da in der Chloroformnarkose die Muskeln erschläften, so wird die Einrichtung von Verrenkungen durch Anwendung der Chloroformnarkose ungemein erleichtert

In der Analyse wird das Chloroform namentlich als Auflösungsmittel verwendet zum Nachweis von Jod und Brom ferner zum Ausschutteln von Alkaloiden (s. S. 210 f), auch kann man es zur Trennung von festen Substanzen benutzen, deren spec Gewicht höher oder geringer ist als das des Chloroforms Schuttelt man z. B. Gewürze, Mohnsamen u dergl mit Chloroform, so sinken Sand und Steinchen zu Boden, während die Mohnsamen etc auf dem Chloroform schwimmen

In der Technik dient es namentlich als Lösungsmittel für Kautschuk und Guttapercha — Die Mischung von Chloroform mit Wasser ist durch einen kleinen Zusatz von Saponin möglich

Chloroform ist auch das beste Mittel, um Theerflecke aus Zeugstoffen zu entfernen.

Chloroforme rectifié du commerce. (Gall) Ist em Handelschloroform mit rund 1 Proc Alkohol, welches nach Gall zu medicinischem Gebrauche erst verwendet werden darf, nachdem es einem von ihr speciell angegebenen Reinigungsverfahren unterworfen worden ist

Reinigung des Chloroforms Obgleich das Chloroform des deutschen Handels zur Zeit von grosser Reinheit ist, so halten es viele Operateure und Apotheker doch für geboten, dasselbe noch einer Reinigung zu unterwerfen. In gleicher Weise wurden auch Chloroformsorten zu reinigen sein, welche aus irgend einem Grunde einer Reinigung beduiftig erscheinen

1 Later Chloroform giesst man in eine starkwandige weisse Flasche mit Glasstopfen, fügt 100 ccm farblose kone Schwefelsäure hinzu und schüttelt die Mischung kräftig durch Dieses Durchschütteln wiederholt man während eines Tages ½ stündlich, bewahrt aber während der Pausen die Flasche an einem dunklen Orte auf. Nach dem Absetzen scheidet man das Chloroform von der Schwefelsaure und schüttelt es mit einer neuen Menge von 50—60 com Schwefelsäure durch und wiederholt diese Behandlung, bis die Schwefelsäure nicht micht merklich gefirbt wird. Ist dieser Punkt erreicht, so treint man das Chloroform von der Schwefelsaure, wäscht es zunächst zweimal mit je 100 ccm Wasser, dann lässt mit es zweimal 12 Stunden unter gelegentlichem Umschütteln mit 100 ccm einer dunnen Sodalösung (1 10) in Berührung, wäscht nochmals mit Wasser und sammelt das gewaschene Chloroform. Alsdamn macerirt man es 12—24 Stunden unter gelegentlichem Umschutteln über geschmolzenem Calciumchlorid, giesst es ab und rektificit es aus dem Wasserbade, am besten aus einer Retorte (s. Fig. S. 190) mit eingesetztem Thermometer Man fangt die ersten, gewöhnlich etwas trübe übergehenden 5 Procent gesondert auf, dann als Chloroform etwa 90 Procent, und die letzten 5 Proc. sammelt man wieder besonders

Zum Schluss muscht man dem Chloroform das erforderliche Quantum absoluten, reinen Alkohol zu

Die Gall. schieht vor, die Rektifikation unter Zusatz einer kleinen Menge Mandelol auszuführen, ein früher häufig geubter, nicht unrationeller Kunstgriff, durch welchen riechende Verunreinigungen zurückgehalten werden sollen, der in Deutschland aber in Vergessenheit gerathen zu sein scheint

Todesfälle in der Narkose. Die Fälle, dass während der Chloroformnarkose der Tod eintrit, ohne dass das klinische Krankheitsbild und die später folgende Sektion eine greifbare Todesursache orkennen lassen, sind nicht sehr selten. In der Regel wird zunächst die Beschaffenheit des Chloroforms für den Unglucksfall verantwortlich gemacht und zwar in der Regel zu Unrecht. Es ist noch kein Fäll bekannt geworden, in welchem ein Todesfall in der Chloroformnarkose mit Sicherheit auf die mangelhafte Beschaffenheit des verwendeten Chloroforms hatte zurückgeführt werden konnen

Zit dieser irrigen Ausicht hat sehr viel beigetragen die Beobachtung, dass während Narkosen, welche bei künstlicher Beleuchtung ansgeführt werden, Dampie auftieten, welche zum Husten reizen und erstickend wirken. Diese Dämpfe, welche im wesentlichen aus Salzsnure bestehen, ausserdem auch Phosgen enthalten, entstehen durch Verbrennen des Chloroformdampies an den offenen Flammen, ihr Auftreten hat mit der Reinheit des Chloroforms nichts zu thun. — Es ergiebt sich indessen daraus, dass Naikosen bei offenen Flammen thunlichst zu vermeiden sind und dass die geeignetste Beleuchtung zur Ausführung von Chloroformnarkosen diejenige durch elektrisches Gluhlicht ist

Manche Aerzte schreiben, um sich vor unerwarteten Todesfallen bei der Narkose zu schützen, vor, dass der Apotheker das Chloroform vor der Abgabe frisch rektisieren solle Dieser Forderung hat der Apotheker unweigerlich nachzukommen. Thut er es nicht, so kann er unter Umständen wegen fahrlässiger Todtung zur Rechenschaft gezogen werden

Forensischer Nachweis. Ist der Nachweis einer Chloroformvergiftung zu führen, so werden die mit Weinsäure schwach angesäuerten Objekte nach Zusatz einiger Kubilcentimeter Alkohol der Destillation im Wasserdampfstrom unterworfen Arbeitet man mit einem aufsteigenden (Mitscherlichen) Kühler, so ist alles Chloroform in den zuerst übergehenden Antheilen enthalten, wesshalb man die zuerst übergehenden Antheile für sich auffängt Mit dem Destillate stellt man an 1) die Isonitril Reaktion, bei welcher man sich durch den Geruch des Anilins nicht täuschen lassen darf, 2) die oben angegebenen Faibreaktionen, d. h. man lost etwa 0,1 g \( \beta\)-Naphthol in Kalilauge, erwarmt auf etwa 50° C und setzt einige Tropfen des Destillates hinzu. Bei Anwesenheit von Chloroform tritt vorübergehende Blaufärbung auf Man setzt ferner zu einer Auflosung von 0,1 g Resorcin in 1—2 ccm Wasser einige Tropfen des ersten Destillates, dann einige Tropfen Natronlauge (von 15 Proc NaOH) und erhitzt zum Sieden Bei Anwesenheit von Chloroform färbt sich die Flüssigkeit gelbroth mit grüner Fluorescenz

Die quantitative Bestimmung führt man am sichersten und einfachsten nach Lupwie aus

Das Objekt (Blut, Gehun, Organtheile) wird in einen Kolben, mit doppelt durchbehrtem Stopfen gebracht. Durch die eine Bohrung führt ein bis fast an den Boden des Kolbens reichendes Glasrohr, durch die andere Bohrung ein Gasableitungsrohr. Letzteres steht in Verbindung mit einem in einem Verbrennungsofen rühenden Verbrennungsrohr, welches mit Stäcken von Kaliglas gefüllt ist An das Verbrennungsrohr ist ein mit Silbernitratlösung beschicktes Peligot-Rohr angeschlossen. Zur Ausführung des Versuches drückt oder saugt man mit Hülfe eines Gasometers, während der Kolbeninhalt auf dem Wasserbade auf 60—70°C erwärmt wird, einen Luftstrom, welcher durch Kahlange gewaschen wird, Dieser führt etwa vorhandenes Chloroform mit sich und verbrennt es in dem zum Glühen erhitzten Glasrohre zu Chlorwasserstoff, welcher in der vorgelegten Silbernitratlösung als Chlorsilher gefällt wird. Nach beendigtem Versuche, d. h. nach 1—2 stündigem Durchleiten von Liuft und Glähen bestimmt man das Gewicht des ausgeschiedenen Chlorsilbers (s. S. 368) 100 Th. Chlorsilber AgCl entsprechen == 27,75 Th. Chloroform CHCla

form CHCl.

Es ist nothwendig, dass man vorher durch einen gleichlange Zeit andauernden blanden Versuch sich davon überzeugt, dass ohne Einschaltung des Untersuchungsobjektes

Chleroformium 805

keine Trübung in der Silbernstratlösung erfolgt. Ferner ist darauf aufmerksam zu machen, dass andere flüchtige Chlorverbindungen, z B Methylehlorid, Aethylenchlorid, Aethylidenchlorid u s w bei dieser Methode mit bestimmt werden. Will man die Fehlerquelle vermeiden, dass etwa vorhandene freie Salzsäure als Chloroform mit bestimmt wird, so kann man diese durch Zugabe einer genügenden Menge von reinem Calciumkarbonat neutralisiren.

In den meisten Fallen wird man nach Chloroform-Todesfällen durch Inhalation nur Centigramme oder gar Milligramme Chloroform finden (in Blut und Gehirn) Vergiftungen durch Einnehmen von Chloroform per os sind selten, und auch in diesen Fallen erhalt man aus dem Mageninhalt wegen der leichten Flüchtigkeit des Chloroforms nur geringe Mengen

Chloroformium e Chloralo hydrato (Erginzb) Chloralchloroform. Dieses Chloroform verdankt seine Darstellung und Anwendung dem Bestreben, eine möglichst reine Chloroformsorte zur Anasthesie zu verweuden. Wesentlich ist für dasselbe, dass zu seiner Darstellung ein reines krystallisirtes Chloralhydrat und nicht etwa Mutterlaugen von der Chloraldarstellung verwendet werden. Diese Gewahr erhalt man dadurch, dass man eine zuverlässige Marke (z B die von Scherine) einkauft. Ohne Zusatz von Alkohol hält sich dieses Chloroform keineswegs besser als gewöhnliches, gutes Chloroform, dagegen erhalt es seine Haltbarkeit genau wie dieses durch einen genügenden Zusatz von Alkohol. Das spec. Gewicht dieses Chloroforms ist etwa 1,4874 bei 15° C

Chemisch ist es von gutem Chlorkalk-Chloroform nicht zu unterscheiden. Für seine Prüfung und Aufbewahrung gilt das auf S. 802 Gesagte

Chloroformium medicinale Pictet Eischloroform Durch Abkühlen auf —100°C kann das Chloroform in farblosen nadelformigen Krystallen erhalten und dadurch von nicht krystallisirenden chlorhaltigen Nebenprodukten getrennt werden. Die ursprungliche Annahme, dass dieses Chloroform auch ohne Alkoholzusatz unbegrenzt haltbar sein werde, hat sich nicht bestätigt, es hat sich vielmehr ergeben, dass es ohne Alkoholzusatz ebenso leicht zersetzlich ist als gewohnliches Chloroform, dass es aber durch Zusatz von Alkohol entsprechend konservirt wird. Das spec Gewicht dieser Chloroformsorte wurde bei 15°C zu 1,4863 bestimmt.

Saircylid-Chioroform (Ansonoetz) Das Saircylid ( $C_6H_4O$  CO)<sub>4</sub> s S 106, hat die Eigenschaft, mit Chioroform eine krystallisirende Verbindung einzugehen. Löst man daher Saircylid im Roh-Chioroform auf und überlässt die Flüssigkeit einige Zeit sich selbst, so krystallisirt Saircylid Chioroform ( $C_6H_4O$  CO)<sub>4</sub> + 2 CHCl<sub>2</sub> aus, während die Verunreinigungen des Chioroforms in der Mutterlauge bleiben. Lösst man die Krystalle an der Luft liegen, so verlieren sie das aufgenommene Chioroform allmählich. Rascher geben sie das Chioroform beim Erwärmen ab. Man kann also das Chioroform von den Krystallen aus dem Wasserbade abdestilliren. Hierdurch ergiebt sich einerseits die Möglichkeit, das Chioroform auf Grund dieser Thatsache zu reinigen, anderseits es in festen Zustand zu bringen, was unter Umstanden erwunscht sein kann. Auch dieses Chioroform bedarf zu seiner Haltbarkeit eines Zusatzes von etwa 1,0 Proc. absolutem Alkohol

Zusammenfassung Die leichte Zersetzlichkeit durch Licht und Luft ist eine Eigenschaft des reinen absoluten, alkoholfreien Chloroforms Diese Zersetzlichkeit kann durch einen Zusatz von 1 Proc absolutem, reinem Alkohol auf Jahre hinaus zurückgehalten werden Die Aufbewahrung unter Lichtschutz ist zu empfehlen Die im Preise hoch stehenden Chloroformsorten wie Chloralchloroform, Chloroform Pictet, Salicylid-Chloroform, bieten gegenüber guten Sorten von Chloralch Chloroform keine wesentlichen Vorzüge Sie sind aber zu dispensiren, sobald ale vom Arzte verordnet werden Eine gute Sorte Chloralk Chloroform ist unter anderen das Chloroform E H von Eduard Heure in Cotta bei Dresden — Chloroform, welches schon irgend einen chemischen Process durchgemacht hat, sollte wissentlich auch nach erfolgter Reinigung niemals zur Inhalations-Anasthesie verwendet, sondern zu Einreibungen u dergl verbraucht werden.

Die zahlreichen Specialmarken von Chloroform, wie z B das sog englische Chloroform von verschiedenen Firmen (z B von Salamon Co, G Dumonthiers-Paris), haben

den guten deutschen Handelssorten gegenüber keine Vorzüge, stehen aber im Preise viel fach hoher

Mischungen für Andstliesie Von den Mischungen für Inhalations-Anasthesie welche den Zweck haben, die Gefahren bez Unannehmlichkeiten des reinen Chloroforms zu mildern, geben wir im Nachstehenden die folgenden, wichtigeren an

Chloroformu 3,0, Alkohol 1,0, BILLROTH'S Mischung für Kriegs Chirurgie. Aotherns 1.0

DOBISCH'S Chloroform - Aether - Mischung. Chloroformu 10,0, Aetheris 15.0. Mentholi 1,0

Englische Mischung 1) Chloroformu 2,0, Alkohol absoluti Aethoris aa 1,0 2) A C E -Mixtur. Alkohol 1 Vol., Chloroformu 2 Vol., Aethoris 2 Vol

Methylen, in Amerika benutzte Mischung Alkohol methylici 1 Vol., Chloro

formu 4 Vol. NUSSBAUM'S Chloroform Mischung Chloroform, parfumirt mit etwas Nelkenöl, um den stisslichen Geruch abzuschwächen

RADESTOCK'S Mischung für Kriegs Chirurgie. Chloroforma 2,0, Aethers 3,0

SCHLEICH's Mischangen fur allgemeine Anasthesie. Mischang I fur Operationen von kurzer Dauer Chloroformii 45,0, Aetheris Petrolei (Siedipunkt 60-65°C) 15,0, Aetheris 180,0 (Siedepunkt der Mischung = 38°C) Mischung II für Opera-15,0, Aetheris 100,0 (Siedepunkt der Mischung = 50°C) Mischung II für Operationen von langer Dauer oder für Eingriffe bei fiebernden Patienten Chloroformi 45,0, Aetheris Petrolet (Siedep 60-65°C) 15,0, Aetheris 150,0 (Siedepunkt der Mischung = 40°C) Mischung III Ebenfalls für Operationen von langer Dauer und für Eingriffe bei fiebernden Patienten Chloroformi 80,0, Aetheris Petrolet (Siedep = 60-65°C) 15,0, Aetheris 80,0 (Siedep der Mischung = 42°C)

Wiener Mischung. Chloroformi 1,0, Aetheris 3,0 Oder Chloroformi 8,0, Aetheris,

Alkohol absoluti aš 1,0

Aqua Chloroformii (Ergänzb Hamb Vorschr) Chloroformwasser Aqua Chloroformi. (Brit Ergänzb) 1) Ergänzb und Hamb Vorschr Chloroform 1,0 wird in 200,0 Wasser gelöst Vor Licht geschützt aufzubewahren 2) Brit 2,5 ccm Chloroform weiden in 1000 ccm Wasser unter Schütteln gelöst 3) U-St Ein Ueber schuss von Chloroform wird mit Wasser geschützelt und das gesätzigte Wasser nach völtungen. hgem Absetzen klar abgegossen

Antidot von Otto Kretschmar in Berlin, Zahnschmerzmittel, ist eine Mischung von Chloroform, Essignther und Alkohol, mit Fuchsin gefarbt

Bor-Chloroform-Alkohol nach Unna Rp Acidi borici 1,0, Spiritus 100,0, Chloro formu 5.0 Haarwaschmittel.

Chloreformium ammoniacale, ammoniakalisches Chloreform, zum Ausziehen von Alkaloiden eto aus Objekten Chloroform, welches unter Abkuhlung mit trockenem Ammoniakgase gesättigt ist

Chlorodine. (Pharm Hungar) Rp Extracti Cannabis Indicae 0,1, solve in Aetheris acetici gtt 30, Sirupi Aurantii corticis 5,0, Tincturae Zingiberis 10,0, Aetheris acetan 5,0, Chloroforma 5,0 Vor dem Gebrauche umzuschutteln Höchstgaben pro dost 1,5 g, pro die 6,0 g

English Odontine Chloroformu 20,0, Camphorae 2,5 Auf Watte in den hohlen Zahn emzuführen.

Feytonia. Mittel gegen Schmerz cariöser Zähne Chloroformu 20,0, Olei Caje puti 10,0, Camphorae 5,0 Olei Caryophyllorum gtt 3

Gicht- und Rheumatismusbalsam von Gustav Becken in Berlin Enthalt Kampher spuritus, HOFFMARN'schen Lebenshalsam und Chloroform

Mixtura Chloroformii et Cannabis Indicae composita (Nat Form) Compound Mixture of Chloroform and Cannabis Indica Chloroform anodyne Rp Chloroform 125 ccm, Actheris 35 ccm, Tinctura Cannabis Indica (U St) 125 ccm, Tincturae Capsici (U-St) 65 ccm, Morphini sulfurio 2,5 g, Olei Menthae piperitae 2,0 ccm, Glycerini 125 ccm, Aquae 65 ccm, Spiritus q s ad 1000 ccm

Schmerzstillende Einreibung. (Wiener Specialität) Rp Mixturae oleosae bal samicae, Spiritus camphorati, Spiritus saponati, Chloroformii aa 20,0 Spiritus aetherei. Tincturae Arnicae, Liquoris Ammonii caustici (0,96) aa 10,0

St. Janon's Oel Rp Camphorae, Aetheris, Chlorali hydrati, Chloroformu ää 100,0, Olei Sassafras Olei Origani, Tincturae Opn simplicis ää 80,0, Spiritus (90 Vol Proc.) 10 Later

Chloroformium 807

Anodynum Anglorum	Guttae anodynae Reginae
Rp Chloroformu 80,0	Schmerz und Krampf stillende Königin- Tropfen
Morphini hydrochlorici 0,1	Rp Chloreformii 10,0
Aeldi acetici diluti (30 Proc.) gtt. VIII Spiritus (90 Yol. Proc.) 20,0	Tincturae Valerianae aethereae 200
	Morphini acetici 0 1
Chloroformium benzoatum seu benzoïeum	D S 80 Tropien zu nehmen (1—3mal läglich bei
Benzoë - Chloroform	eintretendem Schmerz Krampf Kopfschmerz, bei Hystene etc. Bei Kopfschmerz soll zugleich
Rp Acidi benzoloi 3,0	das Riechen an den Tropfen gute Dienste
Chloroformil 97 0 Dient äusserlich als fäulmsswidriges Mittel.	leisten)-
~	Linimentum Aconiti et Chloroformi (Nat. Form ).
Chloreformium gelatinatum	Rp Tincturae Aconiti (U-St.) Chioroformi až 1250 com
Chloroformium albumınatum Ro Chloroformii	Linimenti Saponis 750 0 com
Albuminis ovi recentis sa Volumina	Linimentum antirheumaticum Schurr
Werden zusammengeschüttelt, bis eine gleich-	(Hamb Vorschr)
mässige Masse entstanden ist	Rp Camphorne
Elixir Chloroformi compositum	Chloroformin iii 30,0
Compound Flixir of Chloroform	Opodeldok 140,0
(Nat Form)	Linimentum Chloroformii
Rp Tincturae Opn (U-St)	I Formul Beroi Rp Chloroformii 20,0
Spiritus camphorati (U-St.) Spiritus Ammoniae arematici (U-St.)	Lammenu ammoniati 80,0
Chloroformil BE 180 cem	II Liniment au Chiereform (Gall).
Alkohol (95 Vol. Proc) 235 eem	Rp Olei Amjgdalarum 900
Olei Cipnamomi Cassiae 5 ccm	Chloreformm 100
Spiritus Ammoniae aromaticus (U-St)	III Tinimentum Chloroformi (Brit)
Rp Ammonii carbonici 340 g	Rp Linimenti Camphorae (Brit.) s S 51 Chloroformu sa 50 cem
Liquoris Ammonii caust (10 Proc.) 90 0 ccm	
Olei Citri 10 0 " Olei Lavandulae	IV Linimentum Chloroformi U-St Rp Chloroformu 300,0 ccm
Olei Macdis EE 1,0 ,	Linimenti Saponis 700,0 ccm
Alkohol (96 Vol Proc) 700	Linimentum sedativum Ricord
Aquae q s ad 1 Later	Rp Chlorofermii
Emulsam Chloroformi (U-St.)	Extracti Belladonnae Tincturae Opii simplicie
Rp Chloroformai 40 com	Camphorae Aā 1,0
Olei Amygdalarum 60 ccm	Ole: Hyoscyami 500
Tragacanthae pulv 15,0 g Aquae q s ad 1000 ccm	Schmerzstillende Einreibung bei Neuralgien und
was d a wit took cent	chronischem Rheumatismus
Enema chloroformiatum Aran	Liquer Chloroformii compositus Auglerum Mixtura auodyna chloroformiata.
Rp Gummi arabici	Rp Chloroformii 10,0
.Aquae destillatae žã 10,0 Vitelium ovi unius	Aetherrs 2,0
Chloroformii 1,0 (gtt 40)	Spantus Vini 20,0
Aquae destillatae 110,0	Ole: Menthae piperitae gtt. III Aquae Amygdalarum amararum 15,0
Zu einem Klystier (bei Bleikolikund Koliken andrer	Mixus adde
Art)	Extracti Liquiritize 50
Lesentia gingivalis anodyna Schapper	Morphini hydrochlorici 0,05 solula in
Essentla antigingivitica Schaffer. Schaffers Zahn- und Mundessenz.	Sirupi Sacchari 50,0
Rp Chloroformu 20,0	Sirupi communis (Theriscae,
Olei Menthae pipentae gtt. 10	Treacle) 200 Diese Mixtur ist in England ein beliebtes Mittel,
Spinius Vini 180,0	selbst Hansmittel hysterischer Frauen wird
Einen halben Esslöffel mit 2—3 Esslöffel lauem	auch bei allen krampfarugen Zufällen, Kolik,
Wasser gemischt zum Mundausspflich (bei Gingi- vitis, Zahnnekrose, blossliegenden Hälsen der	Leibschmerzen, Migräne angewendet Dosis
vitis, Zahnnekrose, blossliegenden Hälsen der Zähne, Zahnschmerz, Zahnfielschachmerz)	1—2—8 Theeloffel
vitis, Zahnnekrose, blossliegenden Hälsen der Zähne, Zahnschmerz, Zahnfielschschmerz)	1—2—3 Theolòffel Mixtura anaesthetica Guéneau de Mussy
vitis, Zahnnekrose, blossliegenden Hälsen der Zähne, Zahnschmerz, Zahnfielschschmerz) Glycerinum chloreformiatum	1—2—8 Theeloffel
vitis, Zahnnekrose, blossliegenden Hälsen der Zähne, Zahnschmerz, Zahnfielschschmerz)	1—2—8 Theelöffei  Mixtura anaesthetica Guffneau de Mussy  Rp Chloroformii 100  Tincturae Aconiti 40,0  Aquae Colontenna 20,0
vitis, Zahnnekrose, blossliegenden Hälsen der Zähne, Zahnschmerz, Zahnfielschschmerz) Glycerinum chloreformiatum Rp Chloroformil 100	1—2—3 Theelöffel  Mixtura anaestheilea Guffneau de Mussy  Rp Chloroformii 100  Tincturae Aconiti 40,0  Aquae Colontenna 20,0  Als schmerzstillende Emrerbung
vitis, Zahnnekrose, blossliegenden Hälsen der Zähne, Zahnschmerz, Zahnfielschschmerz)  Glycerinum chloreformlatum  Rp Chloroformil 100  Spiritus Saponis 20,0  Glycerini 20,0.	1—2—8 Theelöffei  Mixtura anaesthetica Guffneau de Mussy  Rp Chloroformii 100  Tincturae Aconiti 40,0  Aquae Colontensis 20,0  Als schmerzstillende Entreibung  Hixtura anticholerica Desprez.
vitis, Zahnnekrose, blossliegenden Hälsen der Zähne, Zahnschmerz, Zahnfielschschmerz) Glycorinum chloroformiatum Rp Chloroformii 100 Spiritus Saponis 20,0	1—2—3 Theelöffei  Mixtura anaesthetica Guffneau de Mussy  Rp Chloroformii 100  Tincurae Aconiti 40,0  Aquae Colontenna 20,0  Als schmerzsutlende Enreibung  Mixtura anticholerica Desprez,  Rp Chloroformii 1,0
vitis, Zahnnekrose, blossliegenden Hälsen der Zähne, Zahnschmerz, Zahnfielschsehmerz)  Glycerinum chloreformiatum  Rp Chloroformil 100  Spiritus Saponis 20,0  Glycerini 20,0.  Glycerinum crocato chloroformiatum Debout  Rp Chloroformi  Tineturae Croci 33 1 0	1—2—8 Theelöffei  Mixtura anaesthetica Guffneau de Mussy  Rp Chloroformii 100  Tincturae Aconiti 40,0  Aquae Colontensis 20,0  Als schmerzstillende Entreibung  Hixtura anticholerica Desprez.
vitis, Zahnnekrose, blossliegenden Hälsen der Zähne, Zahnschmerz, Zahnfleischschmerz)  Glycerinum ehloroformiatum  Rp Chloroformii 100  Spiritus Sapous 20,0  Glycerini 20,0,  Glycerini 20,0,  Glycerini 20,0,  Glycerini 30,0	1—2—8 Theelöffei  Mixtura anaesthetica Guffneau de Mussy  Rp Chloroformii 100  Tincturae Aconiti 40,0  Aquae Colontensis 20,0  Als schmerzstillende Emreibung  Mixtura anticholoxica Desprez.  Rp Chloroformii 1,0  Spiritus 8,0  Ammonii acetici 100  Aquae destillatae 110,0
vitis, Zahnnekrose, blossliegenden Hälsen der Zähne, Zahnschmerz, Zahnfielschsehmerz)  Glycerinum chloreformiatum  Rp Chloroformil 100  Spiritus Saponis 20,0  Glycerini 20,0.  Glycerinum crocato chloroformiatum Debout  Rp Chloroformi  Tineturae Croci 33 1 0	1—2—8 Theelöffei  Mixtura anaesthetica Gufineau de Mussy  Rp Chloroformii 100  Tincturae Aconiti 40,0  Aquae Colontenna 20,0  Als schmerzstulende Entreibung  Hixtura anticholexica Desprez.  Rp Chloroformii 1,0  Spiritus 8,0  Ammouli acettoi 100

Oleum Chleroformii	No IL
l Ergānzb	Rp Olei Cajeputi
Rp Chloroformii	Olei Origani da 2,5
Olei O.ivarum ää	Camphorae 5,0
II Form Berol	Chloroformii 40,0
	Spiritus (90 Vol. Proc) 50,0
Ro Chloroformil 200	-parital (bu the 2200) dolo
Olei Rapue 80,0	No III
TH Hamb Vorschr	Ilp Camphorae 8,0
Rp Chlaroformii 100	Olei Caryophyllorum
Olei Ohvarum 20,0	Olei Cajeputi kā 16,0
IV Pharm Helv	Chioroformii
Rp Chloroformii 100	Actheria aa 30,0
Olei Olivarum 30,0	44 DO
•	Tinctura odontalgica Liver
Opedeldoc chleroformistum	Linke's Zahntropfen (Hamb V)
Rp Saponia butyracei concisi 2,5	
Solve digerendo in	Rp Chloreformil 50,0
Spiritus Vini 40,0	Tinet Ligni Santali ruhrl 7,0
turn admisce	Tinct. Lavandulae comp 80,0
Chloroformii 5,0	Spiritus (90 Vol. Proc.) 118,0
Supone wase clauso, ut refrigescendo congelent	Tinctura edoutalgica Wilhelmi
Pommade au Chloroforme (Gali),	
Rp Chloroformii 10,0	Wilhelmstropien (Hamb V)
Cerac albae 50	Rp Spiritus camphorati
Adipis 85.0	Tinctures Myrrhae 23 120
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Olel Caryophyllorum 18,0
Sirupus chloroformiatus.	Chloroformii 54,0
Sirupus Chloroformii	Spiritus netherei 104,0
Rp Chioroformii gtt, XX	71 1 (0.9 4 19
Spiritus Vini 5,0	Ungaentum Chloroformli
Sirupi Sacchari 95,0	Rp Unguenti cerel 20,0
Ist hauptsächlich Geschmackscorrigens bitterer	Chlaroformii 5,0
Stoffe.	Zum Einreiben (bei Hautjucken) Diese Salbo
Spiritus Chloroformii.	wird in der Weise bereitet, dass man in einem
I Form Berol	Opadeldokgläschen, die Carateulba schmilzt, und
Rp Chloreformii 20.0	wenn sie bis auf circa 45 °C abgekühlt ist, mit
Spiritus camphorati 80,0	dem Chloroform versetzt, die Flasche mit einem
	Korke schliesst und nun die Mischung durch
H Brit, Ep Chloroformia 50 ccm	Schütteln bewirkt
Rp Chloroformia 50 ccm Spintus (90 Vol Proc.) 950 ccm,	Minney all and formulations
	Vinum chloroformiatum
III, U-8t,	Chloreform wein.
Rp Chleroformia 60 cem	Rp Vini albi generosi 500,0
Spiritus (95 Vol Proc) 940 cem.	Spiritus Chloroformii (1 10) 40,0
Tiuctura Chloroformii composita,	Oefters am Tage ein Spitzgias zu nehmen (Chloro-
Rp Chioroformii 10,0	form soil Choicatern lösen und dieser Wein sich
Spiritus Vini 25,0	daher bei Nierenstein, Leberkolik, ikterischer
Tincturae aromaticae 90,0	Hautfarbe bewähren)
20-80 Tropien (bel Krampi, Kelik, Migrane, Neu-	
ralgien etc.)	Vet.
Minateur adamentata	Rp Chloroformii 4,0
Theotera edentalgica.	Olei Ricini 50,0
Hamburger Vorschriften.	In zwei Hälften zu geben Für einen Hund mit
No I. Ep Kreesed 1.0	Bandwurm
	W-4
Olei Caryophyllorum	Po Infini flor Champanilles Of a 100.0
Olei Cajeputi EX 20	Rp Infusi flor Chamomillae 25,0 500,0
Tincturae Opli aimpl. 50 Chloreformii 40,0	Chloroformii 25,0 Olei Grotonis gtt, XV
***	
	Auf sweimal für ein Pferd mit Wurmkolik.
II + Bromoformium (Profinsh ) T	Bromoform. Tribrommethan, Formylus
Formyle) tribromatum. CHBr. Mol Ge-	ar062
Darstellung 1) Man destillirt Bro	omalhydrat (s. S. 505) mit Kali- oder Natror

#### m (F

Darstellung 1) Man destillirt Bromalhydrat (s S 505) mit Kali- oder Natron lange 2) Eine Lösung von 71,5 Th Kaliumbromid in 150 Th Wasser wird mit 60 Th. Chlorkalk (von 35 Proc. Cl), welcher mit Wasser zu einem Brei angerührt ist, versetzt und unter Zugabe von 12 Th. Aceton im Wasserdampfstrom destillirt. Wenn blige Tropfchen nicht mehr übergehen, so lässt man auf 40-50°C erkalten, fügt nochmals 60 Th Chlorkalk sowie 9 Th. Aceton zu und destillirt nochmals Man wiederholt nach jedesmaligem Erkalten die Destillation noch dreimal unter jedesmaligem Zusatz von 60 Th. Chlorkalk und 6 Th. Aceton Die gesammten Destillate werden nunmehr zunächst mit Chleroformium 809

Wasser behandelt, dann wird die gesammelte Bromoformschieht wiederholt längere Zeit (s Chloroform, S 800) mit kone Schwefelsaure geschüttelt, im Scheidetrichter abgetrennt, mit Wasser gewaschen, durch Sedalösung entsauert, mit geschmolzenem Calciumchlorid getrocknet, schliesslich rektificht und die bei 149—150° C übergehenden Antheile gesammelt. Es soll sich so fast das gesammte Brom in Bromoform überführen lassen (Fromm)

Elgenschaften. A) Das reine, absolute Bromoform hat nach Vulpius bei 15° C das spec Gewicht 2,904 Der Siedepunkt hegt bei 148°.—149° C, der Erstarrungspunkt bei +8° C Da das alkoholfreie Bromoform sich leicht zersetzt, so wird dem officinellen Bromoform ein Zusatz von Alkohol gemacht Durch einen Zusatz von 1 Proc Alkohol sinkt das spec Gewicht auf 2,885 bei 15° C

B) Das officinelle Bromoform des Ergänzb ist eine farblose, chloroformartig riechende Flüssigkeit von süsslichem Geschmack. Sie ist in Wasser nur wenig löslich, dagegen leicht löslich in Alkohol und in Aether. Sie erstarrt beim Abkühlen mit Eis krystallinisch, die Krystalle schmelzen bei  $+7^{\circ}$ C wieder vollstandig. Der Erstarrungspunkt des Bromoforms des Handels liegt bei etwa  $+7^{\circ}$ C. Da das Bromoform durch Luft und Licht noch leichter gespalten wird wie Chloroform, so hat das Ergänzb ein alkoholhaltiges Bromoform aufgenommen. Dem vom Ergänzb vorgeschriebenen spec Gewicht 2,82–2,84 bei 15°C, sowie der Siedetemperatur 144–150°C entspricht ein Zusatz von etwa 4 Proc Alkohol. Ein solcher Zusatz ist — bei sonst zweckmässiger Aufbewahrung — geeignet, das Bromoform monatelang zu konserviren. Ohne diesen Zusatz zersetzt es sich besonders bei Zutritt von Luft und Licht sehr leicht unter Freiwerden von Brom, wobei es gelbröthliche Farbung annimmt

Prifung. 1) Werden 2 com Bromoform mit 2 com Wasser, 0,1 com Zehntel-Normal-Kalilauge und 3 Tropfen Lackmustinktur geschüttelt, so muss die Flüssigkeit blau gefarbt bleiben, wird sie roth, so ist der Säuregehalt (HBr) des Praparates zu gross 2) Eine Emulsion von 2 com Bromoform, 2 com Wasser, 0,5 Jodzinkstärkelösung und 0,1 com Zehntel-Normal Natriumihiosulfatlösung darf sich nicht sofort blaulich färben. Tritt sogleich Blaufärbung ein, so ist mehr freies Brom zugegen, als zugelassen werden soll 3) Werden 2 com Bromoform mit 2 com kone Schwefelsäure in einem zuvor mit Schwefelsäure gespülten Glase mit Glasstöpsel geschüttelt, so dürfen sie sich innerhalb 10 Minuten nur gelblich farben. Dunkle Farbung könnte von fremden Bromderivaten, aber auch von zersetzten Präparaten herruhren. Eine längere Einwirkung der Schwefelsäure ist nicht auszuführen, weil allmählich auch reine Präparate durch kone Schwefelsäure zersetzt werden.

 ${\it Aufbewahrung}$  Vorsichtig, vor Licht geschützt, in völlig angefullten Gefässen, welche man zweckmüssig nicht zu gross wählt

Anwendung. Inhalist wirkt das Bromoform bei Thieren anästhesisend wie das Chloroform Innerlich wird zu 20-50 Tropfen pro die als Sedativum bei Dehrien und Erregungszuständen von Geisteskranken gegeben. Die eigentliche Anwendung aber ist die gegen Kenchhusten der Kinder. Man giebt 3-4 Mal täglich 2-5 Tropfen in einem Theelöffel Wasser, aber niemals in den ganz leeren Mag en. Die Wirkung soll sich schon am zweiten Tage deutlich zeigen. Man giebt

Literen Kindern in fortschreitenden Mengen Erwachsenen 1,0-1,5 g

Höchstgaben pro dost 0,5, pro det 1,5 g (Ergänzb) Nach grösseren Bromoformgaben wird nach Oliviero der Harn grün gefärbt, er reducirt alsdam Ferling'sche Lösung, polansirt aber nicht — In der Analyse bedient man sich des Bromoforms bisweilen zur Trennung spec leichterer fester Körper von spec schwereren

Spiritus a Blockiaro bromoformiatus Bromoform - Hum Kach Gar  Rp Bromoformi. 12 Chloroformii 0,8 Rum 120 0 Dio Mischung soli von Kindern gut vertregen wirden  Sirupus bromoformii Voisin Münch Ap V Rp Bromoformii 1,75	Hixtura Bromoformii Clay  Rp Bromoformii 1,20 Olei Amygdalarum 15,0 Gummi arabid 10,0 Simpi Sacchari 50,0 Aquae 65,0  Em Kaifeeldifel enthält ca 0,05 g Bromoform
Theturue Grindellae Theturue Strychui aā 0,75 Theturue Strychui 1,0 Theturue Rryonine 0,6 Sprins (90 Tree) 25,0 Sirupi opia:i 52,0 Sirupi Agrandi cetticis 105,0	Strupus Bromoformii Britaian Rp Bromoformii 50 Spiritus (95 Vol Proc.) 45 0 Glycerius 150 0 Sirupi Saschari 800,0

Aqua bromoformata. 8 g Bromoform worden mit 1 Liter destillirten Wassers geschüttelt. An Stelle des unverdünnten Bromoforme zu gebrauchen

### Chlorum.

Chlorum Chlor Chlorgas Freies Chlor Chlorine. Cl Atomgew = 35,5

Das zu den Nicht-Metallan gehörende Element "Chlor" ist bei gewöhnlicher Tem
peratur und unter normalem Drucke em grüngeltes Gas von erstickendem Geruche Bei
- 40° C kann es unter gewohnlichem Drucke oder bei + 15° C durch einem Druck von
6 Atmosphären zu einer grünlich gelben, unt Wasser nicht mischbaren Flüssigkeit ver
dichtet werden (flüssiges Chlor), welche bei - 102° C zu einer gelben, krystallinischen
Masse erstarrt Das spec Gewicht des Chlors ist auf Luft = 1 bezogen = 2,45, auf
Wasserstoff = 1 bezogen = 35,5 - 1 I Chlorgas wiegt bei 0° C und bei 760 mm B =
3,17344 g Das Chlor ist nicht brennbar In Wasser ist Chlorgas Ioslich, und zwar lost
Wasser von

Das Maximum (Optimum) der Auflöslichkeit in Wasser liegt bei 9-10° C Ober halb aber auch unterhalb dieser Temperatur nummt die Auflöslichkeit des Chlors in Wasser beträchtlich ab Bei 100° C ist sie gleich Null Gegen 0° C vereinigt sich das Chlor mit Wasser zu dem krystallisirenden Chlorhydrat Cl<sub>2</sub>+10 H<sub>2</sub>O, wodurch natürlich seine Auflöslichkeit in Wasser ganz beträchtlich rodueurt wurd, dieses Hydrat zeifallt bei zunehmender Temperatur wieder in Chlor und in Wasser

Im unverdünnten Zustande eingeathmet kann Chlor blitzschnell den Tod herbeiführen Aber auch noch im Zustande eineblicher Verdünnung mit Luft wirkt es heftig reizend auf die Schleimhäute der Athmungsorgane und kann heftigen Schnupfen, Katarrh des Rachens und der Bronchien, ja selbst schwere Beschadigungen der Lungen hervorbringen Gegenmittel gegen eingeathmetes Chlorgas ist Alkohol, und zwar athmet man diesen in Dampiform ein und nummt ihn zugleich per os als Likor, auch kann man Aetherweingeist einathmen und als Tropfen trinken.

Das Material zur Darstellung des Chlors im Laboratorium ist die Salzsaure (Chlor wasserstoff, HCl), welcher zur Ueberführung in Chlor mur das Wasserstoff-Atom (durch Oxydation) entzogen zu werden braucht. Dies geschieht dadurch, dass man Substanzen, welche leicht Sauerstoff abgeben, auf die Salzsäure einwirken lässt. An Stelle von Salzsäure kann man auch Gemische von Kochsalz und Schwefelsäure verwenden.

Die wichtigsten Verfahren, nach welchen die Darstellung des Chlors im pharmaceutischen Laboratorium geschient, sind folgendo

1) 40 Th trocknes Kochsalz (robes Natrumchlond), 50 Th grobgepulverter Braunstein, 100 Th Englische Schwefelsaure, verdundt mit 100 Th Wasser Ausgabe 23-24 Th Chlorgas

Das Kochsalz und der Braunstein werden gemischt zuerst in einen Kolben gegeben und nach Zusammenstellung des Gasentwicklungsapparates mit der verdünnten Schwefelsaure übergessen. Die Gasentwicklung geht sofort vor sieh und wird spater durch gelinde Erwarmung im Sandbade im Gauge erhalten

2) Salzsäure und ein grosser Ueberschuss Braunstein im hasel und wallnuss grossen Stücken. Die Chlorentwicklung erfolgt bei Anwendung von koncentriere salz saure zundchst bei gewöhnlicher Temperatur, alsdam wird sie durch gelinde Erwarmung auf dem Sandbade oder Wasserbade unterstützt. Nach beendeter Gasentwicklung wird die Flüssigkeit von dem Braunsteinuberschuss abgegossen, der Braunstein mit Wasser abgewaschen und für eine spatere Darstellung aufbewahrt. Diese Methode der Chlordarstellung ist die bequemste und leichteste. Hierbei geben aus

100	$\mathbf{Th}$	Salzsaure	тор	1,180	spec	Gew	fast	18	Τh	Chlor
100	37	n	n	1,170	27	,,	31	17	n	27
100	11	27	22	1,160	n	77	n	16	77	23
100	27	37	22	1,150	n	27	15	15	3	77
100	15	Ħ	#	1,140	n	71	1	14	11	11
100	13	я	n	1,130	11	59	it	13		71
100	н	n	'n	1,124	33	77	37	12,4	,	>>
100		10	17:	1,120	'n	2)	33	12	21	19

3) Es werden ubergossen 10 Th Kallumdichtomat in kleinen Stücken mit 53 Th Salzsäure von 1,160 spec Gewicht Die Gasentwicklung erfordert ein Erwarinen, und zwar kann dies über einem Drahtnetz mittels kleiner Flamme erfolgen. Es kann auch eine koncentrirtere oder dunnere Salzsäure genommen werden

Salzsaure spec G				v Kaliumdichromat					Chlor			
100	$\mathbf{Th}$	yon	1,180	erfordern	21,8	$\mathbf{Th}$	und	geben	aus	circa	15,2	Th.
100	n	27	1,170	77	20,6	17	12	19	**	27	14,4	я
100	n	23	1,160	27	19,4	72	72	22	n	n	13,5	37
100	,	n	1,150	29	18,2	77	,73	#	**	32	12,7	32
100	25	n	1,140	<b>37</b>	17,0	71	23	ŋ	23	n	11,9	))
100	מ	33	1,130	25	15,8	71	23	21	"	15	11,0	13
100	,,,	n	1,124	n	15,0	39	17	77	27	17	10,5	15
100	27	37	1,120	n	14,6	22	n	33	33	13	10,2	n

4) Ueber die Chlordarstellung aus Kaliumchlorat + Salzsaure siehe weiter unten

Flüssiges Chlor wird gegenwartig fabrikmassig dargestellt und in druckfesten, eisernen, inwendig verbleiten Gefassen in den Handel gebracht. Völlig trockenes Chlor graft nicht an Gusseisen, Schmiedeelsen, Stahl, Phosphorbronze, Messing, Kupfer, Zink, Blei. Diese Verhaltnisse ändern sich sofort, sobald das Chlor Feuchtigkeit enthalt.

Chemie Man erkennt das freie Chlor im koncentriten Zustande an seiner gelb grünen Farbe und auch noch im stark verdünnten Zustande an dem eigenthümlichen Geruche Davon abgesehen an folgenden Reaktionen 1) Es bleicht, namentlich bei Gegenwart von Wasser Pflanzenfarbstoffe wie Lackmus, Indigoblau wird in eine gelb gefärbte Verbindung übergeführt 2) Es setzt aus Kalnunjodid Jod im Freiheit, färbt also Jodkali Stärkepapier blau (diese Reaktion tritt aber auch ein mit Brom, Ozon, salpetriger Säure, Ferrichlorid) 3) Durch Schütteln mit metallischem Quecksilber wird das Chlor zu Mercurochlorid gebunden 4) Aus Schwefelwasserstoff scheidet es Schwefel aus 5) In wasseriger Flüssigkeit löst es Goldblatt allmahlich auf 6) Es farbt Stärkelösung nicht

Man bestimmt das freie Chlor I) indem man einen Ueberschuss und zwar eine gewogene Menge reines, trocknes Mercurochlorid (Calomel), mit der wässengen Chloridsung

schüttelt Der Gewichtsverlust des mit Weingeist gewaschenen Mercurochlorids mit 0,1507481 multiplicirt ergiebt die Menge des vorhanden gewesenen freien Chlors Die Ergebnisse sind jedoch nur annahernde

II) Maassanalytisch A) Die Methode beruht darauf, dass Chlor aus Metalljodiden, z B Kaliumjodid, äquivalente Mengen Jod in Freiheit setzt, welche durch Natriumthiosulfat bestimmt werden

1) 
$$KJ + CI = KCI + J$$
  
2)  $2(Na_2S_2O_4 + 5H_2O) + J_2 = 2NaJ + S_4O_6Na_2 + 10H_4O$ 

Man benutzt in der Regel eine 1/10-Natriumthiosulfatlosung, welche 24,8 g reines, krystallisirtes Natriumthiosulfat in 11 enthalt (s Reagentien, Band II) 1 ccm dieser Lösung bindet 0,0127 g Jod und zeigt 0,00355 g Chlor an B) Die Penot'sche chlorometrische Methode Diese Methode beruht darauf, dass arsenige Säure sowohl durch Chlor als auch durch Jod unter bestimmten Bedingungen zu Arsensaure oxydirt wird.

Diese Ueberführung der arsenigen Säure erfolgt in saurer Losung nur unvollständig, quantitativ aber in alkalischer Lösung Für den letzteren Fall wurde also die Umsetzungsgleichung lauten

2) 
$$K_3A_5O_3 + CI_2 + H_1O = 2HCI + K_3A_5O_4$$
  
 $K_2A_5O_3 + J_3 + H_2O = 2HJ + K_2A_5O_4$ 

Stöchiometrisch sagen beide Formeln das Gleiche, nämlich 198 Th Arsenigsäureanhydrid werden durch 142 Th. Chlor oder durch 508 Th. Jod zu Arsensäureanhydrid oxydirt — Man bedarf zu dieser Bestimmung

1/10-Kalınmarsenitlosung 4,95 g reines Arsenigsaureanhydrid (genau gewogen), wird mit 5—10 g Kalınmbikarbonat und etwa 200 cem Wasser auf dem Wasserbade erwärmt. Wenn sich der grösste Theil aufgelost hat, giesst man die klare Losung in einen 1-Literkolben mit Marke ab, bringt zu dem Rückstand noch 2—5 g Kalınmbikarbonat — Wasser, erhitzt von nenem, giesst wieder klar ab und setzt dies fort, bis alles Arsenigsäureanhydrid in Lösung übergeführt ist Dann fügt man zur Lösung noch etwa 20 g Kalınmbikarbonat, und füllt nach völligem Erkalten mit Wasser bis zur Marke auf

<sup>1</sup>/<sub>16</sub>-Jodlösung 12,7 g reines, trocknes Jod werden mit Hilfe von etwa 20 g reinem, fodsäurefreiem Kaliumjodid in Wasser zu I I gelost (vergl Reagentien)

Sind beide Lösungen mit reinen Chemikalien genan bereitet, so verbraucht 1 ccm Jodlösung genau 1 ccm der Kahumarsenitlösung zur Entfärbung und 1 ccm Kahumarsenitlösung zeigt 0,0127 g Jod oder 0,00355 g Chlor an — Bei diesen Bestimmungen ist der Titer der Jodlösung zu Grunde zu legen, welches in der unter Reagentien angegebenen Weise gegen die Natrumthiosulfatlösung ermittelt wird

C) Die Graham Officische Methode Diese Methode beruht auf der Oxydation von Fernsalzen durch Chlor zu Ferrosalzen nach der Gleichung

$$2\text{FeO} + \text{H_2O} + \text{Cl}_2 = 2\text{HCI} + \text{Fe_2O_2}$$

Als Ferrosalz, welches oxydirt wird, benutzt man eine mit Schwefelsäure oder Salzsäure stark angesäuerte Lösung von Ferroammoniumsulfat  $FeSO_4$  ( $NH_4$ )<sub>2</sub> $SO_4$  + 6  $H_2O$  und lässt von der freies Chlor enthaltenden Flüssigkeit soviel zufliessen, bis alles Ferrosalz zu Ferrisalz übergeführt ist Den Endpunkt der Reaktion erkennt man daran, dass die Reaktionsflüssigkeit durch Ferrieyankalium nicht mehr gebläut wird (Tupfelprobe)

Il Aqua Chiorata (Germ) Aqua Chlori (Austr U-St) Chlorum solutum (Helv) Liquor Chiori. Solution of Chlorine (Brit) Chlore dissous (Gall) Chlorwasser. Aqua oxymuriatica. Von den genannten Pharmakopöen führt es die Brit nur unter den Reagentien auf, die übrigen haben es im Text aufgenommen Die Selbst-

darstellung dieses wichtigen Fräparates ist dringend zu empfehlen, da das vom Drogisten bezogene häufig zersetzt ist, woraus übrigens dem Drogisten ein Vorwurf nicht gemacht werden darf.

Darstellung. Ein starkwandiger Stehkolben a, der unter der Bezeichnung "Chlorgaskolben" in der Reihe der anderen gläsernen Apparate zur Hand steht, wird bis zu  $^s/_4$  seines Rauminhaltes mit ungefähr haselnussgrossen und durch Absieben vom Pulver befreiten Braunsteinstücken gefüllt, auf ein Drahmetz oder in ein Sand- oder Wasserbad gestellt, mit einer angemessenen Menge") roher Salzsäure beschickt, mit einem Stopfen, dem ein gläsernes Gasleitungsrohr c und ein Sieherheitsrohr b eingesetzt ist, geschlossen.

Das entwickelte Chlorgas wird, um mittibergegangene Salzsäure zu beseitigen, zuerst in einer wenig Wasser enthaltenden Waschflasche d gewaschen, sodann zur Absorption in destillirtes Wasser e geleitet.

Da das Einathmen von Chlor schädlich ist, so nehme man die Operation unter einem gut wirkenden Abzuge oder im Freien vor. Da das Chlorwasser durch direktes Sonnenlicht, ebenso durch zerstreutes Tageslicht Zersetzung erfährt, so stelle man die Absorptionsflasche in eine Papphülse oder umwickle sie mit einem Tuche.

Wird eine Salzsäure mit einem Gehalte von 30— 35 Proc. Chlorwasserstoff angewendet, so geht die Chlorentwicklung längere Zeit ohne künstliche Erwärmung vor sich. Sobald die in dem Absorptionswasser aufsteigenden Gasblasen spärlich auftreten,

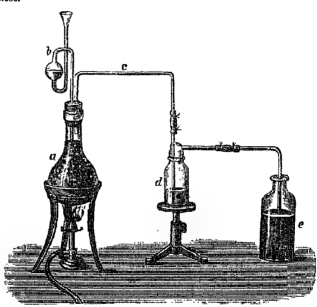


Fig. 189. Apparat zur Chlorgasdarstellung aus Braunstein und Salzsäure.

wird der Kolben gelinde erwärmt. Eine Temperatur von 50—70°C. genügt. Hat man kein zu grosses Entwicklungsgefüss und hat man dieses auf ein Drahtuetz gestellt, so genügt die kleine Flamme einer Weingeistlampe, es darf aber die Flamme das Drahtnetz (oder den Kolbenboden) nicht berühren, weil eine starke örtliche Erhitzung am Kolbenboden ein Zerspringen desselben herbeiführen könnte. Zur Darstellung von 3 l Chlorwasser genügt ein Kolben von 500 cem Rauminhalt, welcher bis dicht unter den Stopfen mit Braunsteinstücken und mit 200—250 g einer rohen 29 bis 30 procentigen Salzsäure beschickt wird. Zwei Flaschen I und II von weissem Glaso und mit Glasstopfen versehen, jede nur bis zur Hälfte ihres Rauminhaltes mit ausgekochtem und wieder erkaltetem destillirtem Wasser beschickt und durch eine Hülle vor Tageslicht geschützt, stehen zur Hand. In das Wasser der einen Flasche I lässt man nun durch das Gasleitungsrohr das Chlorgas hineintreten, so lange, bis sich der Raum über dem Wasser mit dem grünlichgelben Chlorgase augefüllt zeigt. Man nimmt alsdann diese Flasche fort und legt die andere Flasche II vor, jene aber verschliesst man mit dem Stopfen sofort und schüttelt sie kräftig. Das Wasser ab-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Der Braunstein muss noch in einer 5-10 cm hohen Schicht aus der Salzsäure herausragen.

sorbirt das Gas, und wenn man die Flasche dann öffnet, so strömt mit Gewalt die äussere Luft hinein. Ist der leere Raum der Flasche II mit Chlorgas gefüllt, so nimmt man sie fort, verschliesst sie mit dem Stopfen und legt wieder die Flasche I vor. Die von der Gasleitungsröhre weggenommene Flasche wird ebenfalls geschüttelt. Dieses Wechseln der Flaschen und das Schütteln geschieht so oft, bis das Wasser Chlorgas nicht mehr absorbirt, bis also nach dem Schütteln der Ieere Raum der Flasche mit gelbgrünlichem Gase gefüllt bleibt und beim Aufheben des Stopfens ein Eindringen der Luft nicht bemerkbar ist. Mit dem auf diese Weise dargestellten Chlorwasser, welches bei der später vorzunehmenden Prüfung den richtigen Gehalt zeigte, werden dunkle Flaschen von 200 cem Rauminhalt mit gut eingeriebenen Glasstopfen bis zur Mündung angefüllt, die Glasstopfen aufgesetzt, mit kaltem Wasser die Flaschen abgespült, mit einem Tuche abgetrocknet, dann sogleich mit feuchtem Pergamentpapier dicht taktirt und nun alsbald in den Kellerraum gebracht. Diese Operationen geschehen an einem luftigen Orte,

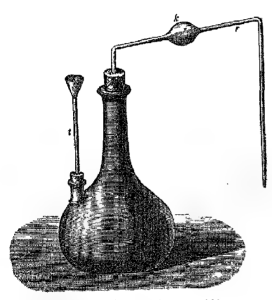


Fig. 190, Thonkolben zar Chlorgasentwicklung,

und man hütet sich immer sorgsam, Chlorgas einzuatmen. Sollte letzteres dennoch geschehen sein, so gebrauche man sofort die oben Seite 810 angegebenen Gegenmittel.

Nach Beendigung der Darstellung wird der Kolben, sobald er erkaltet ist, geöffnet, die Flüssigkeit in eine Kloake gegossen und das zurückbleibende Mangansuperoxyd einige Male durch Eingiessen von Wasser und Ausgiessen abgewaschen. (Vorsicht wegen Einathmens von Chior!) Nachdem man alles Wasser aus dem Kolben hat abtropfen lassen, schliesst man ihn wieder mit dem Stopfen und dem Gasleitungsrohr und hebt ihn für eine spätere Operation auf.

Darstellung grösserer Mengen Chlorwasser. Die Zerbrechlichkeit der gläsernen Kolben, die Erneuerung der durch das Chlorgas zerstörten Korkstopfen sind sehr

unangenehme Umstände, welche man so viel als möglich zu vermeiden sucht. Man hat daher Kolben von feuerfestem Thon, die auf specielles Verlangen mit eingoriebenen und durchbohrten Stopfen aus gebranntem Thon oder aus Talkstein versehen werden, als Chlorgasentwicklungsgefässe angefertigt. Sollte das Gasleitungsrohr nicht dicht die Bohröffnung schliessen, so nimmt man etwas Siegellack zu Hilfe. Der Kolben hat eine Tubulatur zur Aufnahme eines Trichterrohrs, welches zugleich als Sicherheitsrohr dient. Man füllt den Kolben mit den Braunsteinstücken, setzt das Gasleitungsrohr auf (macht den Stopfen erforderlichen Falles mit Kitt dicht) und giesst durch das Trichterrohr, welches bis auf den Boden des Kolbens reicht, die Säure.

Wie in der Abbildung ersichtlich, ist dem Kolben ein Gasleitungsrohr aufgesetzt. Dieses Rohr hat in der Mitte des aufsteigenden Theiles r eine kugelförmige Erweiterung, in welcher sich etwa infolge der Gasentwicklung fortgerissene Theilchen des Kolbeninhaltes neben Feuchtigkeit ansammeln und daraus bei grösserer Anhäufung in den Kolben zurückfliessen können. (Fig. 190.)

Die Darstellung von Chlor aus Chlorkalkwürfeln im Krer'schen Apparate ist für chemische Laboratorien ganz zweckmässig, zur Erzeugung von Chlorwasser im pharmacoutischen Laboratorium aber bieten diese Würfel keinen Vortheil.

Da Wasser von +9 bis  $+10^{\circ}$  C die grösste Menge Chlorgas absorbirt, so empfiehlt es sich, das mit Chlor zu sattigende Wasser auf dieser Temperatur zu erhalten, im Sommer durch Einstellen der Absorptionsgefasse in Eiswasser, im Winter durch Einstellen in erwärmtes Wasser Letztere Vorsichtsmassregel verabsaume man im Winter unter keinen Umstanden, da sich sonst bei +1 bis  $+3^{\circ}$  C krystalle von Chlorhydrat Cl<sub>2</sub>  $+10\,\rm H_{2}O$  bilden, welche in der Regel die Glasrohren verstopfen Ein bei  $10^{\circ}$  C gesattigtes Wasser kann 0.7-0.8 Proc, ein bei  $20^{\circ}$  C gesättigtes immer noch 0.5 Proc Chlor enthalten

Eigenschaften. Völlig gesattigtes Chlorwasser ist eine klare, blass-grünlichgelbliche Flussigkeit von schwach styptischem, etwas schaffem Geschmacke und erstickendem Chlorgeruche Lackmusfarbstoff und andere organische Farben werden durch dasselbe gebleicht Der Luft ausgesetzt, stösst es Chlorgas aus, und unter dem Einflusse des Tageslichtes zersetzt es sich, indem das Chlor mit einer entsprechenden Menge Wasserstoff des Wassers Chlorwasserstoffsaure bildet und Sauerstoff frei wird  $H_2O+Cl_2=2HCl+O$  Es muss mindestens 0.4 Proc freies Chlor enthalten

Aufbewahrung Da das Wasser nur zwischen 8-12° C die grossere Menge Chlor absorbirt, so wird auch das bei dieser Temperatur gesattigte Chlorwasser bei hoheren Temperaturen mehr oder weniger Chlorgas entweichen lassen. Unsere Keller, welche durchschunttlich eine Temperatur von + 12° C haben, eignen sich also am besten als Aufbewahrungsort des Chlorwassers. Als Aufbewahrungsgefasse passen starkwandige, gelbe oder blaue Flaschen von 100-200 ccm Rauminhalt mit etwas konischen Glasstopfen, welche Flaschen bis unter den Stopfen mit dem Chlorwasser angefullt, mit Pergament-papier tektirt werden. Schwarze oder sogenannte Hyalithglaser haben das Unangenehme, dass sie nicht durchsichtig sind. Sie sind auch zwecklos, wenn man die mit Chlorwasser gefüllten Flaschen in einen mit Deckel versehenen Holzkasten oder in Blechbuchsen einstellt. Die Hauptsache ist, dass in den Flaschen keine atmosphärische Luft vorhanden ist. Bei einer solchen Aufbewahrung, geschutzt vor Licht und Luft, bleibt das Chlorwasser monatelang von untadelhafter Beschaffenheit. In dem Dispensirlokale hält man ein Gefäss mit Chlorwasser nicht gern zur Hand, sondern holt den jedesmaligen Bedarf aus dem Keller

Bei Despensation des Chlorwassers vergesse man nicht, dass dieses stets Chlor abgiebt und daher, in eine Flasche gegossen, diese mit Chlorgas fullt. Gieset man nun aus einem anderen Gefasse Flüssigkeit dazu, so steigen die Chlordampfe in dieses auf und ertheilen dem Inhalte Chlorgeruch. Das Chlorwasser wird daher stets den Mixturen zuletzt zugesetzt. Die Mixturen dispensirt man in gelben Gläsern, obgleich das freie Chlor in Arzneimischungen kaum eine Stunde frei bleibt und gewöhnlich gebunden wird. Mischungen aus Chlorwasser mit schleimigen Flussigkeiten, Altheesirup, Altheeaufguss, gefarbten Zuckersaften etc verlieren in wenigen Minuten ihren Chlorgeruch oder ihr freies Chlor gefarbte Safte werden ganz oder theilweise entfarbt. Wird Chlorwasser in einer Mischung abgegeben, in welcher eine Zersetzung oder Bindung des Chlors nicht zu erwarten ist, so sind metallene Löffel zum Einnehmen nicht zu verwenden oder es sind dieselben nach dem Einnehmen sofort in Wasser zu stellen. Vor dem Riechen an der Mischung ist zu warnen.

Preifung 1) Chlorwasser sei völlig flüchtig Einige Gramme in einem Glasschalchen verdampft, sollen keine Spur eines fixen Rückstandes hinterlassen.

2) Es soll von Chlorwasserstoff möglichst frei sein. Man schittelt ca 30,0 des Chlorwassers mit 5,0—8,0 reinem Quecksilber kräftig durcheinander, bis der Chlorgeruch verschwunden ist, filtrirt und prüft mit Lackmuspapier. Eine ausserst schwache Rothung macht das Praparat nicht verwerflich, da fast ein jedes einige Zeit aufbewahrte Chlorwasser diese Reaktion giebt. Silbernitratlösung erzeugt in dem Filtrat gemeiniglich eine Trübung, nur soll sie eine sehr schwach opalisirende sein. Diese Spur Salzsaure ist auf das Chlorwasser als Medikament ohne allen Einfluss

3) Gehaltsbestimmung. 25 ccm Chlorwasser werden in ein, eine konc. Auflösung von 1 g Kalinmjodid enthaltendes Erlenmenen Kölbechen gegossen. Zu der durch ausgeschiedenes Jod braun gefärbten Flüssigkeit lässt man so viel ½,10-Natriumthiosulfatlösung zulaufen, dass die Flüssigkeit nur noch schwach gelb gefärbt erscheint. Dann fügt man etwas Stärkelösung hinzu und titrirt die blaugefärbte Flüssigkeit mit der ½,10-Natriumthiosulfatlösung bis zur eben eintretenden Farblosigkeit.

Hierzu sollen nach Germ. mindestens 28,2 ccm, nach Helv. 30,0 ccm  $^{1}/_{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung erforderlich sein. Da 1 ccm  $^{1}/_{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung = 0,00355 g Chlor entspricht (s. S. 812), so werden bei dieser Prüfung nach Germ. =0,40044 Proc., nach Helv. = 0,426 Proc. freies Chlor nachgewiesen.

Anwendung. Das Chlorwasser wirkt wegen seines Gehaltes an freiem Chlor desinficirend und wird innerlich zu 0,5—1,5—3,0 g, mit ca. der 10 fachen Menge Wasser verdünnt, bei fieberhaften und entzündlichen Krankheiten mit dem Charakter der Blutzersetzung, bei Scharlach, Blattern, Erysipel, Typhus, Ruhr, beginnender Asiatischer Cholera, merkurieller Stomatitis, Vergiftung mit Wurst-, Käsegift gegeben, äusserlich gegen Biss- und Stichwunden giftiger oder wüthender Thiere, zur Desinfektion jauchiger Wunden, zu Gurgelwässern, zu Umschlägen bei Leberkrankheiten gebraucht. In der Technik und in der Oekonomie benutzt man es als Bleichmittel, in der Chemie als Oxydationsmittel.



Chlor und Chlorwasser zu Desinfektionszwecken. Letzteres bereitet man billig und bequem (selbst im Wohnzimmer, ohne der geringsten Belästigung durch Chlorgas ausgesetzt zu sein) in folgender Weise.

Eine Flasche a wird halb mit Wasser gefüllt und ihr ein Kork mit 2 starken Glasröhren dicht aufgesetzt, von welchen das Rohr d die Stelle eines Ventils vertritt, denn es ist unten geschlossen und nicht weit von dem geschlossenen Ende mittelst einer runden Feile unter Beihilfe von Petroleum durchbohrt. Durch Auf- und Abwärtsschiehen dieses Ventilrohres kann man beliebig den inneren Raum der Flasche a mit der äusseren Luft in Kommunikation setzen oder davon abschliessen. Das andere Glasrohr c ist von starkem

Glase, an dem einen Ende, welches bis auf den Boden der Flasche hinabreicht, zu einer offenen Spitze a ausgezogen, so dass das durch diese ca. ½ mm weite Oeffnung austretende Gas nur kleinere Blasen bildet. Der aus dem Kork nach aussen austretende Theil dieses Glaspohra a ist gebogen und an seinem Ende mit einem Kork armirt, welcher als Schluss eines kleinen Kolbens b mit augelegtem Rande (Wulstrande) dient. In den Kolben giebt mantzuerst Salzsäure, dann schüttet man das nöthige Kaliumchlorat dazu und legt ihn fest an das Rohr c an. Die Chlorentwicklung beginnt sofort, im übrigen sehr ruhig. Anfangs schiebt man das Ventik d abwärts und setzt das Innere der Flasche mit der äusseren Luft in Kommunikation, schliesst es aber, sobald sich ein Austreten von Chlor bemerkbar macht. Die Gasentwicklung wird später spärlicher. Ein Erwärmen des Kölbehens b darf nicht stattfinden, die Flasche selbst hat man auch nicht nöthig zu schütteln, sondere man lässt sie ruhig an einem schattigen Orte stehen. Um ein Wasser von dem Chlorgehalt des officinellen Chlorwassers darzustellen, giebt man in das Kölbehen auf je 1000,0 vorgelegten Wassers 2,5 Kaliumchlorat 25,0 25 procentige Salzsäure oder auf 10000 Th. Wasser 25 Th. Kaliumchlorat und 250 Th. 25 procentige Salzsäure.

Ein solches Chlorwasser benutzt man in Fällen, wo die Anwendung von Chlorkalk gern gemieden wird, z.B. zum Waschen von Geweben aus thierischer Faser, von Bettstellen, Möbeln, Paneelen. Das Bestreichen mit diesem Chlorwasser wird mit einem Borstenpinsel oder einem Schwamme, an einen Stiel befestigt, ausgeführt. Zur Desinfektion

der Wasche von Cholcrakranken, Blatternkranken etc wird das Chlorwasser mit einem gleichen bis doppelten Volum Wasser verdunnt

Zur Desinfichtung der Aborte haugt oder stellt man von einander entfernt 2 Kölbehen mit Chlorentwicklungsmischung aus Kaliumehlorat und Salzsaure abends in die Grüben hinem Auf Grüben für 25 Menschen reichen pro Tag im Sommer, von einem Abend zum andern, 5 g Salz und 50 g bis auf einen Gehalt von 25-30 Proc verdunnter rober Salzsaure vollständig aus Der Materialwerth betragt 4-5 Pfg Das Chlorgas entwickelt sich allmahlich und verbreitet sich über die Oberfläche der Fakalschicht und steigt nur in unbedeutender Menge nach oben Vor neuer Beschickung der kleinen Desinfektoren giesst man den Inhalt derselben in die Grübe und spült mit Wasser nach.

III Calcaria chlorata (Germ Helv) Calcium hypochlorosum (Austr) Calx chlorinata (Brit) Calx chlorata (U-St) Chlorure de chaux sec (Gall) Calx chlorata. Calcaria hypochlorosa Calcaria oxymurintica. Calciumhypochlorit. Unterchlorigsaurer Kalk Chlorkalk. Bleichkalk Ist keine einheitliche Verbindung, sondern ein Gemisch verschiedener Verbindungen Er wird in chemischen Fabriken durch Sattigung von Kalkhydrat mit Chlorgas erzeugt Das zu dem Process nothwendige Chlor ge winnt man nach verschiedenen Verfahren (von Weldon, Hunter-Deacon und Weldon Pechiner, welche in Band I des Kommentars von Hagen Fischer Hartwich unter Calcaria chlorata näher beschrieben sind und sammtlich bezwecken, den theuren Braunstein bei der Chlorbereitung entweder völlig auszuschliessen oder zu regeneriren Diesen Verfahren wird in dessen schon heute eine beachtenswerthe Konkurrenz gemacht durch die elektrolytische Darstellung des Chlors aus Kochsalz, bei welcher als zweites Produkt Natronhydrat bez Natriumkarbonat erhalten wird

In den Handel gelangt der Chlorkalk in verschiedenen Sorten, welche in Deutsch land nach Procenten wirksamen Chlors (s. w. u.) bezeichnet werden. Die Austr ver langt einen Chlorkalk mit 20 Proc., andere Pharmakopeen verlangen einen solchen mit 25 und mehr Proc. wirksamen Chlors, doch ist die Technik im Stande, Chlorkalk mit einem Gehalt von rund 40 Proc. wirksamem Chlor darzustellen

Etgenschaften. Der Chlorkalk bildet ein weisses oder fast weisses, krumeliges, trockenes Pulver von eigenthümlich chlorahnlichem Geruche, unangenehm zusammen ziehendem Geschmacke und von alkalischer Reaktion Durch Behandeln mit 10—11 Th Wasser werden ihm das Calciumhypochlorit und das Calciumchlorid entzogen, wahrend das Calciumhydroxyd ungelost bleibt, und zwar wird durch Behandeln mit wen ig Wasser zunächst vorzugsweise das Calciumchlorid, durch Behandeln mit mehr Wasser alsdann auch das Calciumhypochlorit in Losung übergeführt

Durch Einwirkung von Licht und Warme werden aus dem Chlorkalk allmahlich Sauerstoff und Chlor abgegeben, wobei schliesslich ein Gemisch von Caleiumchlorat [chlor saurem Caleium  $Ca(O_3Cl)_a$ ] und Chlorealeium  $CaCl_a$  hinterbleibt

Mit einem Ueberschuss von Saure behandelt, giebt er seinen gesammten Chlor gehalt in Form von freiem (wirksamem) Chlor ab, d. h. je 1 Mol. Calciumhypochlorit Calciumchlorid liefert 4 Atome Chlor

$$Ca(OCl_2)_2$$
  $CaCl_1 + 4HCl = 2H_2O + 2CaCl_1 + 4Cl$ .  
 $Ca(OCl_2)_2$   $CaCl_2 + 2H_2SO_4 = 2H_2O + 2CaSO_4 + 4Cl$ .

Die Entbindung von Chlor aus dem Chlorkalk erfolgt schon durch die Einwirkung von Essigsaure, ja sogar von Kohlensäure

Seiner chemischen Zusammensetzung nach kann der Chlorkalk praktisch betrachtet werden als eine Verbindung von Calciumhypochlorit mit Calciumchlorid und Calciumhydroxyd in unbestimmten Verhältnissen also

$$x \text{ Ca} < \frac{\text{OCI}}{\text{OCI}} + y \text{ Ca} < \frac{\text{CI}}{\text{CI}} + n \text{ Ca} < \frac{\text{OH}}{\text{OH}}$$

Handb d pharm Praxis I

S18 Chlorum

Für die Praxis ist der wesentliche Bestandtheil das Calciumhypochlorit  $Ca(OCl)_2$ , denn nur dieses, nicht aber auch das Calciumchlorid ist im Stande mit Sauren, z B Salzsaure, freies Clor zu bilden

$$CalOCi)_a + 4HCi = 2H_aO + CaCl_a + 2Cl_a$$

Daher gilt denn auch der Procent-Gehalt an Chlor, welcher unter diesen Bedugungen aus dem Chlorkalk in freiem Zustande abgespalten werden kann, als Maassstab für die Bewerthung des Chlorkalk (über die französische Bewerthung s. w. u.) Man wird also als 20 procentig einen solchen Chlorkalk zu bezeichnen haben, der beim Zusammenbringen mit Salzsause 20 Proc. seines Gewichtes an fielem Chlor entbindet eto. Es veilangen Procente wirksauses Chlor

Priffung 1) Der Chlorkalk soll ein trockenes, weisses Pulver darstellen, nicht eine schmietige feuchte Masse sein, was darauf hinweisen wurde, dass er beieits in Zertetzung begriffen ist 2) 0,5 g einer dem Inneren des Vorrathes entnommenen Durch schnittsprobe werden in einem Erlenkerterischen Kulbehen mit 100 cem Wasser angeschittelt, dann mit einer Losung von 1 g Jodkalium in 20 cem Wasser gemischt und diese Flüssigkeit mit 20 Tropfen Salzsaure angesauert. Das durch das fiele Chlor in Freiheit gesetzte Jod fürbt die Flüssigkeit rothbraun. Man lasst nun soviel 1/10 Normal-Natriumthiosulfatlösung zufliessen, bis die Färbung nur noch hellgelb ist, dann fügt man etwas Stärkelösung hinzu und titrirt die durch Bildung von Jodstarke blaugef übte Flüssig heit bis zur gerade eintretenden Farblosigkeit. Hierzu sind bei einem 25 procentigen Chlorkalk mindestens 30,2 ccm 1/10 Normal Natriumthiosulfatlosung erforderlich

Ein Chlorkalk von 20 Proc beansprucht unter den namlichen Bedingungen 28,2 ccm, ein solcher von 33 Proc = 46,5 ccm, ein solcher von 35 Proc = 49,5 ccm  $^{1}/_{10}$ -Normal Natriumthiosulfatlosung

Aufbewahrung Durch Einwirkung von Licht und Warme erleidet der Chlorkalk, wie schon erwähnt, unter Abgabe von Chlor und Sauerstoff eine Zersetzung in chlor saures Calcium und Chlorealcium Ein solches Gemisch ist sehr hygroskopisch, daher meist schmierig und entbehrt die Fähigkeit, in der Kalte mit verdunnten Sauren Chlor zu entbinden — Es empfichtt sich, großere Vorrühe von den Chlorkalk in Fässern an einem kühlen Orte, vor Licht möglichst geschlitzt aufzubewahren

Wiederholt wurde beobachtet, dass festgeschlossene Flaschen mit Chlorkalk exploditten. Als Ursache für diese Explosionen nimmt man die duich Wirkung des Sonnenlichtes erfolgende Zersetzung in dem vorher eiwähnten Sinne an Die sich dataus ergebende Schinssfolgerung ist, Chlorkalkgefasse nicht zu dicht zu verschliessen. Uebrigens sind solche Explosionen namentlich bei hochprocentigen Soiten beobachtet worden

Aber selbst trotz möglichster Vorsicht bei der Aufbewahrung geht der Gehalt des Chlorkalks an wirksamen Chlor allmählich zusick, im Monat durchschnittlich um 0,6 Pioc — Chlorkalklösung en sind wegen der Möglichkeit des Ueberganges in chlorsaures Calcium durch Anreiben des Chlorkalks im Mixturmörser mit kaltem Wassel unter Ausschluss jeder Erwärmung zu hereiten und stets fützirt abzugeben

Die Abgabe des Chlorkalks in Substanz erfolgt 'in Thonkruken mit aufgelegter Pappscheibe, bei grösseren Mengen empfiehlt sich das Auflegen eines Deckels von Holz

Wirkung und Anwendung Chlorkalk hat wegen seiner Fähigkeit, Chlor abzugeben, desinficirende Eigenschaften, nusserdem wirkt er ortlich ätzend, adstringirend, austrocknend Kleine Gaben sind innerlich ohne erhebliche Wirkung, grössere Gaben wirken atzend, etzeugen Erbrechen, Durchfall Innerlich findet der Chlorkalk nur selten Anwendung (in Gaben von 0,1—0,2—0,4 g) bei Typhus, Dysenterie, skrophulösen Drusenanschwellungen, Lungentuberkulose, dagegen haufig ausserlich als Desinfektionsmittel,

<sup>1)</sup> Die Gall verlangt einen Chlorkalk von mindestens 90° GAY-LUSSAC Vergl S 820

als Einstreupulver, in Losung (1 auf 20-25 Wasser) zum Hinaufziehen in die Nase, zu Gurzelwassern, Einspritzungen, Verbandwassern etc. In Mischung mit Pfianzenschleim, Zuckerstrup und anderen organischen Stoffen geht das wirksame Chlor des Chlorkalks mehr uder weniger schnell verloren. Chlorkalklosungen werden stets durch Anreiber des Chlorkalks im Porcellanmorser mit kaltem Wasser bereitet und filtrirt dispensirt. In der Technik wird der Chlorkalk als Bleichmittel, ferner in der Farbeier, zum Entfüseln des Weingeistes etc gebraucht. Fakallen werden behufs Desinfektion mit dem Chlorkalk bestreut.

Chlorkalk wurfel zur Daustellung von Chlor bestehen aus einer Mischung von Gips und Chlorkalk, welche durch starken Druck in Formen gebracht wurde

Dispensation Mischungen des Chlorkalls mit brennbaren Stoffen erhitzen sich und explodiren nicht selten Solche Mischungen bestehen z B aus 1) Chlorkalk, Schwefel — 2) Chlorkalk, Schwefel, Salmiak — 3) Chlorkalk, Salmiak (hier wird selbst Gelegenheit zur Bildung von Chlorkatkstoff gegeben, welcher schon in minimalen Mengen heftige Explosionen bewirkt) — 4) Chlorkalk, flüchtige Oele, Benzin, Petroleum

Mischungen von Ghlorkalk mit Salmiak muss der Apotheker als gefahrlich her zustellen zuruckweisen

Technische Werthbestimmung Obgleich die im Vorstehenden angegebene Werthbestimmung des Chierkalks nach den Pharmakopoen ganz befriedigende Resultate giebt, so erfolgt die Werthbestimmung in der Technik doch nach anderen Methoden und zwar entweder nach Penor oder nach Penor Mohe Von Wichtigkeit ist zunachst die Vorbereitung des Chierkalks zur Analyse

Man reibt 10 g Chlorkalk im Ausgissmörser mit Wasser fein an, setzt nach und nach mehr Wasser zu und schlammt den Chlorkalk damit in einen 1-Liter Kolben, reibt den Ruckstand wieder mit Wasser an, spult alles sorgfaltig in den Kolben, fullt in diesem bis zur Marke auf und mischt duich Umschutteln Zur Gehaltsbestimmung nihmt man nun nicht etwa die klar abgesetzte oder gar filtrirte Lösung, sondern man misst die zu entnehmenden Mengen der gut umgeschuttelten milchahnlichen Flussigkeit wie sie ist ab Man erhält so konstantere und richtigere Resultate, als wenn man die klar abgesetzte Flussigkeit bestimmen wurde, weil namlich in dem nicht gelösten Rückstande noch aktives Chlor enthalten ist

A Nach Penot Man misst 50 ccm der wie oben angegeben bereiteten, wohldurchmischten Chlorkalkmilch ab, bringt sie in ein Becherglas und lässt nun aus einer 50 ccm fissenden Burette von der auf S 812 angegebenen Kahumarsentlösung unter stetem Umrähren langsam, zuletzt tropfenweise zufliessen, bis 1 Tropfen der Reaktions flussigkeit, auf frisch Lereitetes Jodkaliumstärke-Papier gebracht, dieses nicht mehr blau farht [Min rührt 3 g Kartoffelstarke mit 250 ccm kaltem Wasser an, kocht unter Umrühren, fügt eine Lösung von 1 g Kaliumjodid und 1 g krystalliartem Natinumkarbonat hinzu, füllt auf 500 ccm auf, tränkt damit Filtripp ipierstreifen und trocknet diese ] Dieser Punkt ist leicht und sicher zu treffen, da die allmählich schwacher werdende Färbung des Reagenspapiers darauf hinweist, dass derselbe bald erreicht ist, und dass man somit die Probefinsingkeit nur noch tropfenweise zusetzen darf

Multipheirt man die Menge der verbrauchten com  $^{1}/_{10}$ -Kaliumarsenitlösung mit 0,00355 g, so erhält man die in 0,5 g Chlorkalk enthaltene Menge aktivon Chlors

B Nach Prior-Mour Man bedarf hierzu der auf S 812 angegebenen Lösungen

von Kaliumarsenit und Jod

Man bringt 50 ccm der oben erwahnten Chlorkalkmilch in einen Kolben, lässt einen Ueberschuss von Kaliumarsenitlösung zuflessen, [so dass also 1 Tropfen Jodkaliumstarke Papier nicht mehr bläut] Alsdam verdünnt man mit 150—200 ccm Wasser, fügt etwas kalt bereitete Losung von Ammoniumbikarbonat, sowie etwas Stärkelösung hinzu und ittrirt mit der Jodlösung auf Blau Die blaue Farbung muss beständig bleiben, auch wenn noch etwas Ammoniumbikarbonatlösung zugesetzt wird

Sind beide Titrilösungen [Kaliumarsentlösung und Jodlösung] genau ½, normal, stehen sie also genau aufeinander ein, so zieht man einfach die verbrauchten Kubik-centimeter Jodlösung von den zugesetzten Kubikcentimetern Kaliumarsentlösung ab Mul irplicirt man den verbleibenden Rest der Kubikcentimeter mit 0,00355 g, so erhalt man die

in 0,5 g Chlorkalk enthaltene Menge wirksames Chlor

Chiorum 820

Beispiel Angewendet 50 cem der Lösung (= 0,5 g Chlorkalk) Zugesetzt = 50 ccm Kaliumarsemilosung Zurucktitrirt = 5,8 ccm Jodlösung 50,0 ccm minus 5,8 ccm = 44,7 ccm 44,7 ccm 44,7 ccm 5,158685 g Chlor

Da diese Menge Chlor in 0,5 g Chlorkalk enthalten ist, so enthält der Chlorkalk =

31.74 Proc wirksames Chlor

Franzosische Werthberechnung Chlorometrische Grade. GAY-LUSSAC'sche Grade. Nach dieser Art der Deklaration wird angegeben, wieviel Liter Chlorgas aus 1 kg Chlorkalk entwickelt werden Das Gewicht des Liters Chlorgas wird dabei zu 3.18 g angenommen Ein 100 gradiger oder 100 proc Chlorkalk nach Gax-Lussao ist demnach ein solcher, von welchem 1 Kilo = 100 Liter, d 1 318 g Chlorgas ergeben Mit anderen Worten Der 100 gradige Chlorkalk nach Gay-Lussac entspricht einem Chlorkalk, welcher nach der inblichen Decimal-Rechnung = 31,8 Proc Chlor ausgiebt

Man kann daher die Gay-Lussac'schen Grade leicht in Gewichtsprocente Chlor um rechnen, wenn man die Zahl der Gay Lussac-Grade mit 0,318 multipliert (s S 818)

Umgekehrt kann man die Gewichtsprocente Chlor in Gay-Lussac'sche Grade umrechnen, wenn man die Procente durch 0,318 dividirt

Man wird es nicht auffallig finden, dass es nach dieser Art der Deklaration Chlorkalk grebt, welcher mehr als 100 Procent Chlor enthalt, bez mehr als 100 gradig ist

Soluté d'hypochlorite de chaux (Gall) Chlorkalklösung 100,0 g Uhlor kalk (von 28,6 Proc.) werden allmählich mit 4500,0 g kaltem Wasser angerieben und aufgeschlämmt. Die Lösung ist zu filtrien. Die Lösung soll ihr doppeltes Volumen an Chlor entwickeln, d. h. sie soll 2 chlorometrische Grade nach Gax-Lussac oder 0,636 Gewichtsprocente Chlor enthalten

IV Liquor Natrii hypochlorosi (Ergänzb) Natrium hypochlorosum solutum (Hely) Chlorure de soude liquide (Gall) Liquor Sodae chlorinatae (Brit) Liquor Sodae chloratae (U-St) Die unter den vorstehenden Namen von den einzelnen Pharmakopöen aufgenommenen Praparate sind wasserige Lösungen von Natriumhypochlorit und atwas Natrumkarbonat sowie Natrumchlorid Der Gehalt an wirksamem Chlor ist varschieden Technisches Synonym = Eau de Labarraque

Darstellung. Um gute Praparate zu erhalten, ist der Chlorkalk mit kaltem Wasser möglichst fein anzureiben und abzuschlammen Jede Erwarmung muss bei der Darstallung vermieden werden, weil durch sie das Natriumhypochlorit mehr oder weniger in Natmumchlorat übergeht

Ergänzb und Helv 20 Th Chlorkalk werden allmählich mit 400 Th kaltem Wasser in einem Möreer angerieben, bez angeschlammt Alsdann mischt man hierzu eine kalte Lösung von 25 Th krystall Soda in 200 Th Wasser Nach dem Absetzen des entstandenen Niederschlages wird die klare Flüssigkeit abgehoben bez abhlunt.

Bei Verwendung eines 25 proc Chlorkalks kann diese Lösung etwa 0,8 Proc wirk sames Chlor enthalten Ergänzb schreibt einen Minimalgehalt von 0,5 Proc Chlor vor, die Helv desgleichen, drückt sich aber bezüglich dieser Forderung etwas unklar aus Gall 100 Th. Chlorkalk von 28,62 g wirksamem Chlor, 200 Th krystall Soda, 4500 Th Wasser Die Flüssigkeit soll ihr doppelites Volumen an wirksamem Chlor enthalten, entsprechend 2 chlorometrischen Graden nach Gay-Lussac = 0,836 Gew Procenten Brit. 400 Th. Chlorkalk von 33%, wirksamem Chlor. 600 Th. krystall Soda.

Brit. 400 Th Chlorkalk von 33% wirksamem Chlor, 600 Th krystall Soda, 4000 Th Wasser Die Lösung soll etwa 2,5 Proc wirksames Chlor enthalten U-St 75 Th Chlorkalk von 35 Proc wirksamem Chlor, 150 Th krystall. Soda, Wasser q s, so dass 1000 Th klare Flüssigkeit erhalten werden Die Lösung soll etwa 2,6 Proc aktaves Chlor enthalten

Eigenschaften Klare, farblose oder schwach gelblich-grine Flussigkeit von schwachem Chlorgeruche, welche rothes Lackmuspapier erst bläut, dann entfarbt Sie werde durch Natriumkarbonatlösung nicht mehr getrübt, enthalte also keine fällbaren Kalksalze mehr Auf Zusatz von Säuren, z B Salzsäure, entwickelt sie sichtbare Mengen Chlor

Chlorum 821

Gehaltsbestimmung (Erganzb Helv) Man bringt zu einer Losung von 1,0 Kaliumjodid in 20 ccm Wasser zunachst 20 ccm des Liquors und sauert mit 20 Tropfen Salzsaure an Zu der entstandenen rothbraunen Flussigkeit, die noch mit etwa 50 ccm Wasser zu verdunnen ist, lasst man  $^{1}/_{10}$  Normal Natriumthiosulfatlosung zufliessen, bis die Flüssigkeit nur noch hellgelb gefarbt ist. Dann fugt man einige Tropfen Starkelosung hinzu und titrirt, bis die entstandene Bluufarbung gerade in Farblos übergegangen ist Hierzu sollen nach Erganzb mindestens 28 ccm (28  $\times$  0,00355, entsprechend 0,497 Proc Chlor) nach Helly mindestens 30 ccm  $^{1}/_{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlosung erforderlich sein (30  $\times$  0,00355, entsprechend 0,5825 Proc Chlor). Nach Gall wurden unter den gleichen Bedingungen 35,8 ccm  $^{1}/_{10}$  Natriumthiosulfatlosung verbraucht werden

Brit U-St 5 ccm werden zu einer Losung von 2 g Kaliumjodid in 20 ccm Wasser gebracht Man sauert mit 3-5 ccm Salzsäure an, verdunnt mit 100 ccm Wasser und titrirt wie vorher Es werden gebraucht zur Bindung des ausgeschiedenen Jod nach Brit = 35,2 ccm, nach U-St = 36,6 ccm  $\frac{1}{10}$  Normal-Natriumthiosulfatlosung

Aufbewahrung In mit Glasstopfen gut geschlossenen Glasflaschen vor Licht geschützt

Anwendung In der Chemie gebraucht man die Natriumhypochloritisung als ein kräftig oxydirendes Mittel und zur Unterscheidung von Antimon- und Arsenflecken, welche letztere davon aufgelost werden, in der Technik zum Entfernen von Obst- und Weinflecken aus Weisszeug, zum Bleichen etc. In der Medicin wird sie meist mit der gleichen bis doppelten Menge Wasser verdunnt gegen brandige, krebsartige, syphilitische, stinkend eiternde Wunden, gegen stinkenden Athem, Mercurialsalivation, Verbrennungen, Panaritien etc., in Waschungen, Einspritzungen (1 auf 25—30 Wasser), Klystieren 2,0—5,0—10,0 auf 120 Wasser), Gurgelwassern etc., innerlich zu 5—20 Tropfen mit Wasser verdünnt in typhosen Fiebern bei stinkendem Athem etc. angewendet — In der Mikroskopie dient sie als vorzugliches Entfarbungsmittel gefarbter pflanzlicher Objekte

Die Wascherinnen bedienen sich dieser Bleichflussigkeit im Uebermaass, und zwar als Reinigungsflussigkeit zur Abkürzung der Mühe des Waschens. Sie besprengen die Wasche damit und lassen sie in dieser Verfassung langer als eine Viertelstunde Liegen Die Folge davon ist eine Lockerung der Zeugfaser und früher oder spater ein Ausfallen des benetzt gewesenen Theiles unter Hinterlassung eines Loches. Es ist darauf hinzuweisen, dass ein 15 Minuten übersteigendes Benetztsein mit der Bleichflüssigkeit eine Zerstörung des Zeuges zur Folge hat. Die zerstörende Wirkung des Chlors wird durch Nathumthiosulfat (Antichlor) aufgehoben

V Liquor Kalii hypochlorosi Liquor Kali hypochlorosi. Aqua JAVELLE Chlorkalifluxigkeit. JAVELLE'sche Lauge JAVELLE'sche Bleichflüssigkeit Eau de JAVELLE (Fleckwasser) wird wie Liquor Natru hypochlorosi dargestellt, nur dass an Stelle von 100 Th krystallisirtem Natrumkarbonat 55 Th gereinigte trockne Potasche genommen werden Sie ist heute nicht mehr im Gebrauch und wird durch den billigeren Liquor Natru hypochlorosi ersetzt

### Cataplasma chloriustum

Rp Arguliae albae puiveratae 100,0 Liq Natru hypochlorosi 20,0 Aquae q a

Fiat pasta mellior

Collyrium chloratum Varlez.

Rp Calcariae chloratae 1,0 (ad 8,0)
Aquae destillatae 25,0
Conterendo mixta filtra

S Augenwasser Dreistündlich mit einem Pins, I auf die Conjunctiva aufzutragen (bei Ophthalmia purulenta)

### Enema chloratum

Rp Liquoris Calcariae chloratae 20,0 Aquae destillatae 1000 Zu zwei Klystieren, vorher mit einem gleichen Volumen warmen Wasser zu mischen.

### Fumigatio Chlori I Fumigatio fortis (Pharmacopoeae Germanicae)

Rp Salis culinaris
Mangani hyperoxydati nativi 35 1000
Grosso modo pulverata et muxta dentur ad chartom
Una dispensentur
Acidi aulturici Anglici 200,0

Acidi aulturici Anglici antea diluta

Açuae communis 100,0 D S Zur Räucherung (für 100—150 Kubikmeter Raum)

II Fumigatio mitis (Pharmacopoeae Germanicae)

Rp Calcariae chloratae 100,0 D ad ollam Una dispensentur Aceti crudi 500,0

S Zur Räucherung für chea 200 Kubikmeter Raum).

III Fumication de chlore (Gall Nachtrag) (Fumigation Guytonienne)

1 Salis culmans

2 Mangani hyperoxydati zativi az 250,0 8. Acidi sulfuriei anglici 700.0 500,0 4. Aquae destrillatae

Man mischt 1-5 und fügt schliesslich 4 hinzu Für einen Raum von 100 Kubikmetern

#### Qlobuli chlorophori

Chlore en baules Chlorkugeln,

Boli albae Salis culinaris

Mangani hyperoxydnii nativi

88 100 0 Vitrioli Martia

Man stösst die Pulver mit Hilfe von Wasser zur dicken Paste an und formt 10 Kugein daraus & Zur Chlorriucherung auf glühende Kohlen zu werfen (Nicht mehr gebräuchlich)

### Linimentum contra perniones TESTELIN

Tincturae Jodi

Liquoris Natrii hypochiorosi 15,0

Zum Bestreichen der Prostbeulen

### Liquor Calcarias chioratac Liquor Calcis chiorinatae

Ro Calcariae chloratae 100 Inter terendum in mortano porcellaneo misce cum 100.0 Aquae

Tum filtra Colaturae sint 100,0 Paretur ex tempore

Lotio desinfectoria medicorum Rp Laquoris Natrii hypochlorosi

āi 100,0 Aquae S suo nomine (für Aerzte und Chirurgen zum Waschen der Händs nach Operationen, Obdu-

#### Magnesia chlorata

Magnesia hypochlorosa Chlormagnesia,

Rp 1 Calcariae chloratae 25.0 2 Aquae destillatae 150.0

> 3 Magnesiae sulfunci 50,0 4 Aquae destillatae frigidae 300,0

Man reibt 1 mit 2 an, löst anderseits 3 in 4 und vermischt beide Lösungen. Die klare Flüssig keit wird nach dem Absetzen abgehoben

Mixtura chlorata.

Rp Aquae chloratae 25,0 Strupt Secchart 50.0

S Alle zehn Minuten 1-2 Theelöffel (bei Asia tischer Cholera im ersten Stadium, nebenher Darreichung von Eisstücken)

### Pastilli Calcarine chloratae DESCHAMPS

Rp Calcarine chloratae 10,0 Sacehari albi 200.0

Tragacanthae 0.25 0.9 Cognonellae Aquae

Figut postilli quinquaginta (50) (Eine Zusammensetzung, deren wirksames Chlor schou in einigen Stunden verloren geht)

## Phenmatokatharterion Chevallus.

Rp Liquoris Calcariae chloratae 100,0 Olei Caryophyllorum gtt XIII Spiritus Vini 50,

S Einen bis zwei Theeloffel mit einem Weinglase Wasser gemischt zum Mundausspülen

#### Pulvis desinfectorius Contax

Rp Calcarae chioratae Aluminis uati pulverati 20,0

Das Pulver wird auf Tellern ausgestreut an den betreffenden Ort gestellt. Langsame Chlorentwicklung

Unguentum Calcariae chloratae BINZ

Rp Calcariae chloratae 1,0

Unguenti Paraffimi 9,0 Auf Prostbeulen, um das Vereitern derselben zu verhüten

Chouvelle's oder Bansay's Bleichflussigheit wird durch Zersetzen von Chlorkalk mit Bittersalzlösung hergestellt (s oben Magnesia hypochlorosa) und ist ein energisches Bleichmittel Bei ihrer Anwendung zum Bleichen zarter Stoffe soll sie vor Chlorkalk den

Vorzug haben, dass die Nebenwirkung des atzenden Erdalkalis fehlt Hermite's Bleichlosung wird eihalten durch Elektrolyse einer Lösung von Mag nonumerland and Natrumehlerid and enthalt demnach Natrumhypochlerit and Magne-

mumhypochlorit.

Varrentrapp's Bleichsalz ist Zinkhypochlorit und wird dargestellt durch Umsetzung

von Chlorkalk und Zinksulfat

Wilson's Bleichflüssigkeit ist eine Lösung von Aluminiumhypochlorit, die man durch Zersetzen einer filtrurten Chlorkalklösung mit koncentrurter Aluminiumsulfatlösung und Abhltruren des abgeschiedenen Calciumsulfats erhält. Die Wirkung berüht auf der Abgabe von Sauerstoff unter gleichzeitiger Bildung von Aluminiumchlorid.

Radirtinte, um Tintenschrift zu entfernen Besteht aus zwei Flaschehen, von denen das eine Eau de Javelle, das andere eine 2procentige Essigsäure enthalt. Man bestreicht

die Tintenschrift mit Eau de Javelle, darauf mit der Essigsaure und trocknet mit einem Löschblatt ab

# Chromium oxydatum.

### 1. Chromium oxydatum hydratum. Chromsesquihydroxyd. Chromhydrat $Cr_s(OH)_s + 4 H_sO$ . Mol. Gew. = 278

50,0 Chromalaun werden in 500,0 destillirtem Wasser gelöst und in diese vollig kalte Lösung unter Umrühren 110,0 eines 5 procentigen Salmiak geistes nach und nach eingetragen und einige Stunden bei Seite gestellt. Dann wird der hellgrune Niederschlag gesammelt und nach dem Auswaschen mit Wasser an einem mässig warmen Orte getrocknet Ausbeute eine 23,0

Man kann es auch aus der Chromiaulfathesung mit Ammoniak fällen. Eine Lösung dieses Chromialzes stellt man aus Chromiaure dadurch her, dass man 10,0 Chromiaure in 15,0 koncentrieter Schwefelsaure lost, welche mit 30 Th. Wasser verdunnt ist. In diese kalt gehaltene Flussigkeit lasst man nach und nach Weingeist tropfenweise fällen. Nachdem die Reduktion der Chromiaure vollendet ist, verdunnt man mit einem Mehrfachen Wasser und fällt unter denselben Bedingungen, wie in der vorhergehenden Vorschrift angegeben ist, mit 105,0 eines 5 procentigen Salmiak geistes. Ausbeute an Chromoxydhydrat eirea 12,0

Eigenschaften Das Chromoxydhydrat ist ein mehr oder weniger gesättigt grunes Pulver, ohne Geruch und Geschmack Es muss mit 4 Th einer 25 procentigen Salzshure eine klaie grüne Losung geben, welche durch Schwefelwasserstoff keine Veranderung, besonders keinen Niederschlag geben darf

Aufbewahrung In geschlossener Glassfasche am schattigen Orte

Anwendung Es darf das Chromoxydhydrat nicht mit dem Chromgrün oder dem grünen Zinnober verwechselt werden Es ist von amerikanischen Aerzten als Tonicum (?) und Adstringens bei Diarrhoe der Kinder und anderen Affektionen der Verdanungswege einpfohlen worden Dosis für Kinder 0,05—0,1—0,15, für Erwachsene 0,15—0,3—0,5 einige Male des Tages

Il Chromium oxydatum Chromium oxydatum viride Chromiesquioxyd Chromioxyd Grüner Zinnober  $C_{12}\Theta_{8}$  Mol. Gew = 152

Man versteht hierunter eine grune Malerfarbe, welche in chemischen Fabriken in sehr verschiedenen Nuancen dargestellt wird. Zum Unterschiede von dem vorigen Chrom hydroxyd ist das stark gegluhte Chromoxyd piaktisch vollstandig unlisheh in Sauren Das Chromoxyd gehort an sich zu den unschadlichen Faiben. Zur Hebung der Nuance wird das Chromoxyd aber mit sehr verschiedenen Substanzen, z. B. mit Bleichromat, Kalium chromat und Kupferverbindungen, Schweinfurter Grun etc., versetzt und muss alsdann je nach den gemachten Zusatzen als giftig erklait werden

Will man Chromoxyd zur Farbung von Pomaden verwenden, so bereite man es am besten durch Gluben von Ammoniumchiomat

Guionet's Grün ist eine lebhafte grüne Malerfaibe, welche besonders das Schweinfurter Grün zu ersetzen geeignet ist. Sie ist ein Chromoxyd oder Chromoxydhydrat  $2Or_2O_8 + 3 H_2O$  oder  $Or_2O_3 + Cr_2(OH)_0$  und wird gewonnen durch Glühen gleicher Molkulo Kalumdichromat und Borsaure und Auslaugen des Glührückstandes mit Wasser. Es wird zunachst borsaures Chromoxyd gebildet, welches durch das Auslaugen mit Wasser in Borsaure und Chromhydroxyd zerfallt

Chromovyd zur Basis haben auch Arnoudon's, Pannetilr's, Plessy's Grun, Neapel grün, Laubgrün, Oelgrün, Jungfeingrün, Mittlergrun, Smaragdgrün u. a, aber keine dieser Farlen ist reines Chromoxyd

III Chrom-Alaun Alumen chromicum. Chromkalium-Alaun Chromi-Kaliumsulfat. Cr(SO<sub>1</sub>)\_K+12H<sub>2</sub>O. Mol Gew = 499

Diese in der Technik in grossen Mengen verbrauchte Verbindung wird in der Regel als Nebenprodukt bei Oxydationen organischer Verbindungen, z B des Anthracens zu Anthrachinon u am einalten Sie ist im Handel in ziemlicher Reinheit und zu wohlfeilen Preisen zu haben. Will man sie gelegentlich einmal darstellen, so verfahrt man wie folgt

Darstellung. Man löst 10 Th Kalumdichromat in 40 Th Wasser, säuert mit 14 Th kone Schwefelsäure an und leitet in die Lösung aus welcher sich kein Salz aus scheiden darf (sonst ist Wasser zuzugeben), schweflige Saure im Ueberschuss ein Man achte darauf, dass die Temperatur der Lösung nicht über 40°C hinausgeht. War die Temperatur über 40°C hinausgegaugen, so erhalt man eine grune Lösung, aus welcher sich erst nach langerem Stehen violette Krystalle abscheiden

Eigenschaften. Dunkelviolette, grosse, oktaëdrische Krystalle, in 5 Th Wasser löslich Die Lösung ist blaulichviolett gefarbt. Wird sie auf etwa 75°C eilnitzt, so

nimmt sie grüne Färbung an und ist dann nicht mehr krystallisationsfähig. Nach längerem oder kürzerem Stehen wird die grüne Lösung wieder violett und ist alsdann auch wieder krystallisationsfähig. Aus der wässerigen Lösung wird durch Ammoniak blangrünes Chromhydroxyd gefällt. Durch Schmelzen mit Soda und Salpeter wird chromsaures Kali bez. Natron gebildet.

Anwendung. Als Beize in der Färberei, zur Erzeugung von chromgarem Leder, zur Herstellung von Tinten.

Basischer Chromalaun. Wird die koncentrirte, kochendheiss gemachte, grüne Chromalaunlösung mit Weingeist versetzt, so scheidet sich eine grüne, zähe Masse aus, welche eich zum Grünfärben der Oelfirnisse, Kautschukmassen etc., in wässriger Lösung zu grüner Tinte eignet.

# Chrysarobinum.

Gewinnung. Chrysarobin ist ein Produkt der zu den Papilionaceae—Dalhergieae—Geoffraeinne gehörigen Andira Araroba Aguiar, eines starken Baumes in Brasilien, besonders der Provinz Bahia. Das Holz des Baumes durchziehen lange Spalten und Höhlungen, die ein glanzloses, gelbes, an der Luft bald leberbraun bis violett werdendes Pulver enthalten. Dasselbe entsteht zuerst in den Zellen (Holzparenchym, Gefässe und Libriform), worauf bald eine Desorganisation der Zellwände eintritt, die an der Bildung des Sekrets

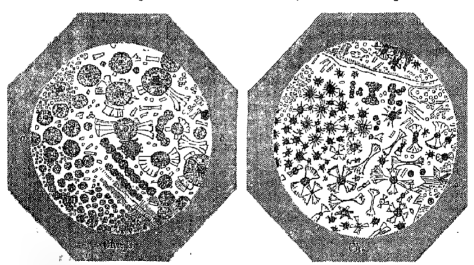


Fig. 193. Chrysarobin ans Benzol krystallisirt.

Fig 194, Chrysarobin aus 2 Th. Benzol und 1 Th. absel, Alkohol.

100-150 mal vergrössert.

theilnehmen. Die Bäume werden gefällt, zersägt und zerspalten, um die Höhlungen blosszulegen, aus denen man das Pulver dann herauskratzt; es ist reichlich mit Holztheilen vermengt und führt die Namen Araroba, Arariba, Goapulver<sup>1</sup>), Po de Bahia. Man liest gröbere Holzstücke etc. aus und schlägt das Pulver durch ein Sieb. Dieses Produkt kommt dann als Araroba depurata oder Araroba pulv. subt. in den Handel, es enthält durchschnittlich 70 Proc. der chemischen Verbindung Chrysarobin.

Es wird weiter gereinigt, indem man es meist mit kochendem Benzol oder Chloroform behandelt und das Filtrat eindampft. Dieses Präparat führt nun den Namen: Chrysarobinum oder Acidum chrysophanicum erudum, welche letztere Bezeichnung, wie man

<sup>1)</sup> Weil es aus Portugiesisch-Indien zuerst 1864 europäischen Aerzten bekannt wurde.

schen wird, wissenschaftlich falsch ist. Zur weiteren Reinigung wird das mit Benzol gewonnene Praparat aus Eisessig umkrystallisirt. Vergl. S. 40

Germ Helv U St verlangen nur ein gereinigtes Praparat ohne nahere Augaben, Austr verlangt ein mit heissem Benzol, Brit ein mit heissem Chloroform extrahirtes Praparat

Germ Helv Brit U-St nennen es Chrysarobinum, Austr Araroba depurata.

Beschreibung Das durch Extraktion mit Benzol oder Chloroform gewonnene Chrysarobin bildet ein mattes, heller oder dunkler gelbes Pulver vom spec Gew 0,920—0,922 Unter dem Mikroskop erweist es sich zum grossten Theil aus feinen Krystallnadeln bestehend, die zu rundlichen Aggregaten vereinigt sind (Fig 193 und 194) Schmelzpunkt 170 bis 178° C Geruch und Geschnacklos

Löslich in 30 Th Benzol, etwa chenso viel Amylalkohol, 280 Th Schwefelkohlenstoff, 150 Th heissem Weingeist, ferner löslich in Chloroform, schwer löslich in Aether, fetten und atherischen Oelen Mit 2000 Th Wasser gekocht, ist es nicht völlig löslich und scheidet sich im Filtrat beim Erkalten wieder zum Theile aus Es ist sublimitbar und bildet dabei kleine Mengen eines Körpers  $C_{15}H_{12}$  In verdunnter Kahlauge unlöslich, löst es sich in koncentrirter Kahlauge mit gelber Farbe mit gruner Fluorescenz Kahkwasser farbt sich nach dem Schutteln mit Chrysarobin im Laufe eines Tages violettroth. Von koncentrirter Schwefelsdure wird es mit blutrother Farbe gelöst, von kochend heisser Salpetersaure (spec Gew 1.185) wird es mit rothgelber Farbe gelöst.

Bestandtheile Das mit Benzol oder Chloroform gereinigte Praparat enthalt etwa 90 Proc Chrysarobin  $C_{80}H_{26}O_7$ 

Chrysarobin entsteht aus Chrysophansäure durch Aufnahme von Wasserstoff unter Austritt von Wasser

$$2 (C_{15}H_{10}O_4) + 8 H = C_{30}H_{26}O_7 + H_2O$$

Durch Schütteln der alkalischen Lösung des Chrysarobin mit Luft wird wieder Chrysophansäure gebildet.

$$C_{30}H_{20}O_7 + 40 = 2(C_{35}H_{10}O_4) + 3H_2O$$

**Prifung.** 1) Das Praparat muss sich in 30 Th Benzol lösen. Das rohe Präparat löst sich nicht völlig (vgl. oben) — 2) Erhitzt, verbrenne es ohne Rückstand — 3) 0,001 g Chrysarobin auf einige Tropfen rauchende Salpetersäure gestreut, farben dieselbe roth, breitet man diese Lösung in dunner Schicht aus, so wird sie beim Betupfen mit Ammoniak violett. Chrysophansäure wird nicht violett.

4) Ebenso färbt Chrysophansaure damit geschutteltes Kalkwasser gelb und nicht violettroth (vergl. oben)

Aufbewahrung Die kaufliche Droge wird nöthigenfalls durch ein feines, bedecktes Sieh (Vorsicht! Schutzbrille!) geschlagen und in gelben Stöpselglasern aufbewahrt. Beim Arbeiten mit Chrysarobin vermeide man, da dasselbe heftig die Schleimhaute angreift, jode Staubentwicklung und entferne auch Spuren davon von den Händen durch Waschen

Anwendung und Wirkung. Chrysarobin erzeugt auf der Haut und besonders auf den Schleimhauten Rothung, Schwellung und selbst Pusteln Es wird von der Haut aus resorbirt. Bei Anwendung auf grösseren Flächen kann Albuminung eintreten — Innerlich erzeugt es Erbrechen, Durchfall und Nierenentzündung (schon bei 0,2 g) —

Man verwendet es gegen Psoriasis, Herpes tonsurans, Ekzema marginatum etc. Die auf der Haut zuruckbleibenden Flecke konnen mit Benzol entfernt werden

Collemplastrum Chrysarobini	Chrysarobini subtile puly	160
Or was the Wasterbard Barton III	Sandaracae	20 0
Chrysarobin-Kautschukpflaster 5%.	Ole: Resinae	<b>25</b> 0
Rp Massae ad Collemplastrum 800,0	Actheria	150,0
Rhizomatis Iridis pulver 57.0	Bereitung wie bei Collemplastrum	Armiese (S. 38

Collodium chrysarobinatum Adams.	Stilus Chrysarobini unguens (Diet )
Collodium cum Araroba	Chrysarabin-Salbenstift (80 %)
Rp Chrysarobini 2,0	Rp Chrysarobini 80,0
Coltodii 18,0	Cerae flavae 200
Zum Bepinseln der Haut	Adipis Lanse puri 50,0
Emplastrum Chrysarobini Dievericu	Stilus Chrysarobini salicylatus (Diet)
Rp Olei Olivarum 20,0	Rp Chrysarotom 10,0
Colophonii 20,0	Acidi salicylid 20,0
Cerae flavas 400	Cerae flavae 200
Ammoniaca 20	Adipis Lauze puri 50,0
Terebintk larion 2,0	Traumathinum Chrysarobini
Chrystrobini 12,0	(Münch Apoth V)
Man schmilzt und glesst in Tufeln aus	Rp Chrysarobin: 1,0
Gelatina Chrysarobini Unna (5%)	Traumaticini 10,0
Rp 1 Gelatinae albae 5,0	Unguentum Acidi chrysophanici Neumann
2 Aquae destillatae 50,0	Rp Chrysarobini 10,0
3 Gl3 cerini 90,0	Unguenti lenientis 40,0
4 Chrysarobini aubt. plv 5,0	Unguentum Acidi chrysophanici Souran
Man löst 1 m 2, fügt 3 hinzu, dampft auf 95,0 g	Rp 1 Chrysarobini 10,0
ein u mischt mit 4	2 Benzoli 15,0
Clycerinum saponatum cum Chrysarobino	3 Adipis suilli 40,0
Rp (Glycerini saponati (92 proc.) 90,0	Man löst 1 in 2 m der Warme, seiht durch, eihitzt
Chrysarobini 10,0	mit 3 im Wasserbade, b.s 2 verdampft ist, und
	rührt kalt
Lanolimentum Chrysarobini extensum	Unguentum Chrysaroblni
Chrysarobin-Lanolin-Salbenmuli (10%)	Chrysarobin Ointment
Rp 1 Cerae flavae 2,0	1 Ph. Brit
2 Sebi benzoati 13,0 B Chrysarobini 10,0	Rp Chrysarobini 20
4 Landini 70,0	Adipis benzoati 48,0
Man schmilzt 1 mit 2, fügt 3 mit 4 verrieben hinzu,	Man sehmlizt und führt kalt
und streicht auf unappretirten Mull.	2 Ph U-St.
and present and amplitude wou	Rp Chrysarobini 5,0
Linimentum sutiherpeticum chrysarobinatum	Adipis benzonta 95,0
Rp Acida benzoici 2,5	werden gemischt
Chrysaroblul 5,0	Unguentum Chrysarobini Lassan
Glycermi 10,0	Psoriasismittel von Prof Lassan
Alcohol absoluti 40,0 Benzoli 60,0	Rp Chrysarobini 200
Man löst in der Wärme und faltrirt durch Glas	Lanolini 750
wolle Gegen Herpes, Krätze	Unguentum Chrysarobini compositanı nach U 😽 i
	Rp Chrysarobini 5,0
Oleum Chrysarobini	Ammoni sulfoichthyolici 5,0
Rp 1 Chrysarobini 1,0	Acidi salicylici 2 0
2 Chloroformia 7,0	Vesehni flavi 88,0
9 Olei Lini 70	Enguentum Chrysarobini extensem
Man löst 1 in 2 und fügt 3 hinzu Mit einem	Chrysarobin-Salbenmull
Borstenplusel aufzutragen	Rp Adıp benzoatı 20,0
Stilus Chrysarobini	Sebi benzonta 700
Chrysarobinstift.	Chrysarobini 10,0
Rp 1 Resipae Pini 5,0	Man schmiltzt, mischt und streicht auf Muil
2 Cerae flavae 85,0	Unquentum psoriationm Rosenberg
s Olei Olivarum 80,0	Rp Chrysarobinf 50,0
4. Chrysarobini 80,0	Ammonii sulfoschthyolici 20,0
Man schmilst 1 u 2 mit 8, fligt der halberkalteten	Unguenti Zymoidini (25%) 80,0
Masse nach und nach 4 hinzu und giesst in	Bei Schuppenfischte Das Chrysarobin wird mit
Formen	etwas Glycerm angerieben
Chrygarahin Paranlasta Russianana	ist ein wasserdichtes Pflaster mit 40 Pro
hrysarobin (vergl S 682)	the cut wassermentes thester mit 40 LL
TILLABREGIUM (AGERT D DOCUM	

Chrysarobin pulverseife ist Sapo medicatus mit 10 Proc Chrysarobin

Chrysarobin pflaster. Mit Oel verriebenes Chrysarobin wird einer mit Benzin flüssig gemachten Lanolinkautschukmasse zugesetzt

Salbe gegen Hautausschlag des Drogisten Naedeelee in Berlin ist eine Chrysaro binsalbe

Als ebenso wirksam wie Chrysarobin, doch leichter löslich und weniger hautieizend werden neuerdings empfohlen

Eurobinum, ein triacetylirtes Chrysarobin

Rр	Eurobini 2,0	Rp Eurobin	i 0,55,0	Rp E	urobini 1	05,0
	Eugalioli 10,0	Bolut, Se	aligalioli 5,0—80,0	_ <b>F</b>	estae Zinci q a ad	100,0
	Acetoni 10.0	Acetoni	g s sd 50.0	Hei Schu	ppenflechte. Salzfi	1155

### Lenirobinum, em tetraacetylistes Chrysarobin

Rp Lenirobin 5,0—20,0 Pastae Zinci q s ad 100,0 Anwendung wie bei vorigem Rp Lenirobini
Eugalloh \$3.5,0—\$0.0
Chioroformii 50,0

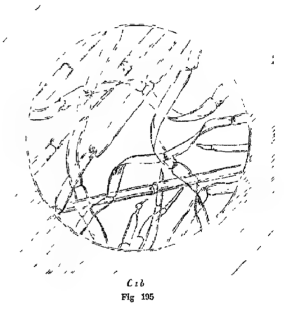
# Cibotium.

Verschiedene Arten dieser zu den Filicales-Cyatheaceae gehörigen, im ostindischen Archipel und auf Inseln des Stillen Meeres heimischen Gattung und verwandter Gattungen sind auf dem Rhizom und an den Wedelbasen mit einem diehten Filz haartoliniger, weicher, seidig wolliger, goldgelb bis brauner, schon glanzender Spreuhaare bedeckt, welche Verwendung finden

Man unterscheidet folgende Sorten

- 1) Pakoe Kidang von Alsophila lurida Bl., Balantium chrysotrichum Hasskarl u. a auf Java
- 2) Penghawar Djambi von Cibotium Barometz Kz, Cibotium glaucescens Kz u a auf Sumatra
- 3) Pulu von Cibotium glaucum Hook u a auf den Sundwichs Inseln. Neuerdings gelangen solche Spreuhaare auch aus Vordenindien, Mexico und Honduras in den Handel

Beschreibung Jedes Haar besteht aus einer einfachen bis 9 cm langen Reihe dunnwandiger, bis 2 mm langer, bis 100 μ dicker Zellen, die flach gedrückt und zuweilen um einander gedreht sind (Fig 195) Sie enthalten geringe Reste brauner Massen und einzelne sehr kleine Stärkekornchen Zuweilen flachenartig ausgebildete Spreuschungen anderer Erweiten zu habet zu verwenden



Farne sind nicht zu verwenden, ebenso die aus Mexiko gekommene Wolle von den Zapfenschuppen von Cycadeen

Anwendung Man verwendet die Haare Pill Cibotii s stypticae. Paleae haemostaticae (Austr) Farnhaare Farnkrautwolle Blutstillende Spreuhaare als hiutstillendes Mittel vermoge ihrer grossen Aufsaugefahigkeit für das Blutserum Ihre erhebliche Wirkung steht ausser Zweifel, es ist aber zu bedenken, dass sie häufig zienlich unrein (Staub) sind, so dass es gewagt erscheinen muss, sie auf offene Wunden zu bringen — Technisch benutzt man sie in grosser Menge (besonders in Nordamerika) als Stopf- und Polstermaterial.

# Cichorium.

Gattung der Compositae-Cichorieae-Cichorinae.

I. Cichorium Intybus L. Cichorie. Wegwarte. Verfluchte Jungfer. Sonnenwedel. Handlenchte — Chicorée — Succory. Durch Europa und das gemässigte 828 Cichorium

Asien verbreitet, vielfach zur Gewinnung der Wurzel (besonders in Mitteldeutschland) kultivirt. Sperrigastiges Kraut mit blauen Blüthenkopfen. Hüllkelch zweireibig, die 5 inneren Blatter am Grunde verwachsen. Blüthen mehrreibig, zungenformig. Achenen fast fünfkantig, kahl mit 1—3 reihigem Pappus. Blüthenbeden nacht oder in der Mitte mit Borsten Verwendung finden.

a) die Blatter oder das Kraut Folia oder Herba Cichorli. Cichorlenblätter. Cichorlenkraut Feuilles de Chicorée (Gall.) Succory Leaves

Beschreibung Die unteren Blatter sind gestielt, schrotsägeförmig, die oberen lanzettlich, sitzend

Die frischen Blätter dienen bisweilen noch zu laxirenden Kräutersäften, werden auch als Salat gegessen, die getrockneten zum Bereiten des

Sirop d'Exysimum composé, Sirop des Chantres (Gall), derselbe enthalt als Hauptbestandtheil das Kraut von Sisymbrium officinale, daneben Folia Boraginis, Orchoru,

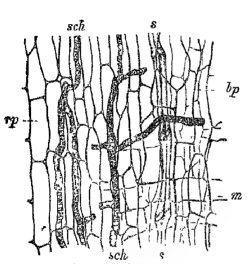


Fig 196 (Nach Mokiller)
Längsschnitt durch die Rinde der Eichorienwurzel,
180 mal vergrössert. 3p Rindenparenchym s Siebrühren,
sch Milchsaftschläuche mt Markstrahl

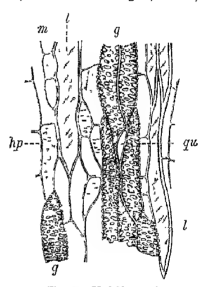


Fig 197 (Nach Moeiller.)

Längsschnitt durch das Holz der Gehorrenwurzel 160 mai vergr g Geffsse hp Holzparenchym J Holzfasern m Markstrahl

Capilli, Rosmarini, Flores Stoechados, Fructus Anisi, Radix Helenii, Laquiritiae, Passulae, Hordeum mundatum, Mel und Saccharum.

Extractum Cichorii Extrait de Chicorée (Gall.) aus trockenen Blattern wie Extractum Centauru (Gall.) (S 684) zu bereiten.

Succus ex Herbis commixtis Suc d'Herbes (Gall.) Frische Blätter von Cichornenkraut, Kresse, Erdrauch, Gartenlattich ää werden gequetscht, ausgepresst und der Saft filtrirt.

Tisane de Chicorée (Gall.) wie Tisane de Buchu (S 511)

b) Die Wurzel. Radix Cichorii. Radix solstitialis Cichorienwurzel. Wegwartwurzel. Racine de Chicorée (Gall.) Succory Root.

Beschreibung. Die Wurzel ist spindelformig, wenig verästelt, frisch derbfleischig und beim Anschneiden milchend, getrocknet runzelig, hornartig hart. Auf dem Querschnitt erkenut man eine schmale Korkzone, eine dünne, weisse Rinde, die den hellen oder gelblichen Holzkörper umschliesst, der durch die Markstrahlen fein radialstreifig erscheint, welche letzteren auch in der Rinde mit der Lupe leicht zu sehen sind

Der Kork besteht aus wenigen Reihen mässig flacher, zarter, brauner Zellen, in der Rinde fehlen sklerotische Elemente völlig, es fallen aber hier die gegliederten Milehröhren als charakteristisches Element im Querschnitt und noch mehr im LangsCicharium 829

schnitt auf, ihr Inhalt erscheint körnig. Im Langsschnitt sind auch die Siebrohren leicht zu sehen (Fig 196)

Die Gefässe des Holzes bestehen aus verhältnissmassig kurzen (etwa 200 µ langen) Gliedern, die 20-50 \( \mu \) weit und quergetipfelt sind. Sie sind zu kleinen Bundeln vereinigt Die Parenchymzellen des Holzes sind dicht poros, die Holzfasern sind schwach verdickt mit schiefen Spalten (Fig 197) Die Markstrahlen sind bis dreireilig

Die Wurzel enthalt keine Starke, sondern Inulin

Bestandthelle der frischen Wurzel nach Kormig Wasser 75,69 Proc., Stickstoff substanz 1,01 Proc., Fett 0,49 Proc., Zucker 3,44 Proc., Inulin etc 17,62 Proc., Holzfaser 0,97 Proc, Asche 0,78 Proc In der Trockensubstanz Stickstoffsubstanz 4,18 Proc, Zucker 14,97 Proc , Inulin etc 71,96 Proc Die Asche enthalt Kali 38,3 Proc , Natron 15,68 Proc , Kalk 7,02 Proc., Magnesia 4,69 Proc., Eisenoxyd 2,51 Proc., Phosphorsaure 12,49 Proc. Schwefelsaure 7,93 Proc. Kieselsaure 0,91 Proc. Chlor 8,04 Proc

Zuweilen als Laxans, hauptsächlich als Kaffeesurrogat Verwendung (vergi unten)

Sirupus Cichorii compositus, siebe unter Rheum

Brutolicolor, ein Bierfarbemittel, ist Oichorienwurzel Extrakt

Kaffee-Surregat von Pisom, ist trockenes Cichorienextrakt Kräuter-Extrakt von Mayer Honig mit einer starken Abkochung von Cicho-

Sirop magistral Tinctura Ferri tartarici 2,0, Sirupus Cichoru comp 980

In grossem Maassstabe wird die Wurzel als "Kaffeesurrogat" verwendet diesem Zwecke wird sie in Streifen geschnitten und getrocknet, dann eingelettet, geröstet und gemahlen

Bestandtheile der gerosteten Wurzel Wasser 19,16 Proc. stickstoffhaltige Sub stanz 6,53 Proc, Fett 2,74 Proc, Zucker 17,89 Proc, stickstofffreie Extraktstoffe 41,42 Proc., Rohfaser 12.07 Proc., Asche 6.19 Proc., wasserlosiiche Stoffe in der Trockensubstanz 70,50 Proc

In Belgien darf als Kaffeesurrogat zubereitete Cichorienwurzel 15 Proc Wasser, 50 Proc Trockensubstanz beim Erschopfen mit heissem Wasser, gepulvert 10 Proc., ge kornt 8 Proc Asche haben. Fett und Zucker durfen zu 2 Proc zugesetzt werden

Die Cichorie spielt weniger eine Rolle zur Verfälschung echten, gerösteten und gemahlenen Kaffees, sie kommt meist allein unter ihrem eigenen Namen in den Handel oder fuhrt andere Namen Löwen-, Dom -, Stern-, Germania-, Frank , Volker Hauswald-, Zatkas Spar-Kaffee Ganz unzulassig sind Bezeichnungen wie Feinster Mokka-, Bester Java. Feinster orientalischer Mokka-Kaffee etc. Cichone unterliegt selbst wieder Verfalschungen mit andern Wurzeln, wie Taraxacum officinale, Beta yulgarıs, Brassıca Rapa, Daucus Carota. Am haufigsten verwendet man die Rubenschnitzel der Zuckerfabriken (also von Beta vulgaris)

Nachweis. Wenn es sich darum handelt, Cichorie oder ein anderes aus Wurzeln hergestelltes Surrogat im gemahlenen Kaffee nachzuweisen, so erleichtert es den Nachweis, eine Probe der Substanz in Wasser zu schutten Kaffee schwimmt verhaltnissmassig lange oben, Surrogate aus Wurzeln sinken meist schneller zu Boden - Diesen Bodensatz oder die ursprüngliche Substanz bringt man, um sie aufzuhellen, zweckmassig einige Tage in starke Chloralhydratiosung (3 Chloralh 2 Wasser) Fallen dann bei der Untersuchung unter dem Mikroskop die Bruchstücke "grosser" Tüpfelgefasse auf, so liegt Verdacht auf Um Cichorie nachzuweisen, hat man noch die Milchsaftschläuche aufzusuchen Sind sie gefunden, so kann neben Cichorie noch Taraxacum in Betracht kommen Bei letzterem sind die Gefasse bis 80 µ weit, ihre Tupfel schmal und langgestreckt Bei Cichorie sind die Glieder der Gefasse auffallend kurz, sie sind bis 50  $\mu$  weit. Die Tüpfel sind rundlicher wie bei Taraxacum Ausserdem enthält die Cichorie wenig verdickte, schief getüpfelte Holzfasern, die aber schwer aufzufinden sind

Fehlen Milchsaftschlauche (aber lange und sorgfaltig danach suchen!), so liegt eine andere Wurzel vor Die Wurzel von Brassica hat vereinzelte Zellen mit Oxalatsand.

830 Cigaretae

Die Gefässe von Brassica sind auffallend kurzgliederig, die Glieder oft nur doppelt so lang wie breit, die Wande netzartig verdickt. Die Gefasse von Beta sind langgliederig, die Maschen der netzartigen Verdickung weiter wie bei Brassica.

Die Gefässe von Daucus sind langgliederig mit schmalen, langgestreckten Tupfeln Vorkommenden Falls hat man sich zum Vergleich Praparate aus den betr Wurzeln anzufertigen

# Cigaretae.

Cigaretae. Cigaren. Cigaretten. Sind eine in vielen Fallen nützliche Arzneiform Sie werden je nach dem zur Anwendung kommenden Arzneistoff und je nach der Art des Gebrauches verschieden angefertigt

- Cigarren Hieranter versteht man solche Arzneiformen, welche hergestellt werden, indem man schwach salpeterisirte Arznei Biatter (z B Belladonna, Stramonium) in die Form einer Cigarre blingt und diese mit einem Deckblatt von Tabak umwickelt Worden diese Cigarren vorlangt, so muss man sie von einem Cigarrenmacher wickeln lassen Zu diesem Zwecke würden demselben die praparirten Arzneiblatter zu übergeben sein, welche aus ausgesucht schönen Exemplaren bestehen sollten Auf 1 Cigarre rechnet man 6.0 g trockne Blutter
  - Il Cigaretae Diese werden in zwei Formen hergestellt.
- A. Cigaretae herhatae, Krüuter-Cigaretten, weiden dargestellt, indem man medicinische Kräuter (Herba Belladonnae, Digitalis, Hyoscyami, Stramonii, Lobeliae, Salviae) fein schneidet und zunächst praparirt. Zu diesem Zwecke werden 100,0 g des Vegetabils mit einer Lösung von 20 g Kaliumnitrat in 15,0 g Wasser und 10,0 g Weingeist bespiengt und wiederum getrocknet. Diese praparirten Vegetabilien oder Vegetabilienmischungen, welche je nach Vorschrift noch mit Extraktlösungen u dergl getrankt und wieder getrocknet werden, werden alsdann am besten mittels einer sogen "Stopfmaschine" in die leicht zu beschäffenden "Cigarettenhülsen mit Mundstück" gestopft und die fertigen Cigaretten wie üblich geraucht. Oder man verwendet dunnes Fliesspapier, welches zunächst mit einem Auszug der zu verwendenden Arzneimischung und etwas Kaliumnitrat getrankt und wieder getrocknet ist. Das Zukleben erfolgt mit Starkekleister

Cigarettes indiennes de Grimault solien angeblich nur aus Herha Canabis Indieme bestehen, thankchlich aber enthalten sie nur wenig davon, ausserdem Belladonna, Nicotana etc. Cigarottes de Belladona (Gall)
Kleingeschnutene Belladona Blatter werden in
Cigarettenhüisen gestopft. Jede Cigarette enthabe i g der Species in gleicher Weise sind
zu bereiten C de Digitale, C d'Eucalyptus, C de Jusquiame, O de Nicotiane,
C de Stramoine

### Cigarattes de Trousseau bestehen aus Stramoniumblättern, welche mit Opunnexirakt getränkt sind

B. Cigaretae chartaceae, Cigaretten aus medicamentosem Papier, aus Papier unt Extraktlösungen, Salzlösungen, Tinkturen werden in der Weise bereitet, dass man schwach salpetensprtes Papier entweder (bei Darstellung weniger Cigaretten) mit einem Tropiglase, in grösserem Maassstabe vermittelst einer Spritzflasche mit der medikamentösen Lösung anfeuchtet, aber niemals in dem Maasse netzt, dass die Flussigkeir an dem senkrecht gehaltenen Papier herablauft. Die Papierrechtecke werden nach dem Trocknen zu je einer Cigarette locker zusammengerollt und mittelst Stärkekleisters (nicht Gummiarabieumschleim) geschlossen.

Die Cigaretten dieser Art werden gewöhnlich mit Beihilfe eines Mundstücks aus Glas, Holz, Rohr (Cigarrenspitze) gebraucht und in der bekannten Weise geraucht, bald mehr, bald weniger, oder auch nicht den Dampf einziehend, je nach Anordnung des Arztes

Cimicifuga 831

Das vorstehend erwahnte salpeterisirte Papier, Charta parce nitrata, wild in der Weise bereitet, dass man B Bogen Fliesspapier übereinanderlegt und mittelst Spiitzflasche mit der angegebenen Salpeterlösung besprengt, so dass der ohere Bogen gerade befeuchtet exscheint. Dann wendet man die untere Seite der Schicht von 3 Bogen nach oben und besprengt auch diese in derselben Weise. Dann lasst man die Schicht trocknen und nimmt die drei Bogen von einander und schiedet sie in Rechtecke von 10×7 cm Flache

Zu dieser Art Cigaretten gehoren solche, welche aus Fliesspapier bergestellt sind, das mit einer Pflanzenabkochung bereitet ist, aber auch die mit Salzlosungen oder dergl getrankten, z B Cigaretae arsenicatae Boudin S 392 und Cigaretae antiphthisicae Trousseau S 397

Cigarettes antiasthmatiques Man bereitet eine Abkochung aus Folierim Belladennae Folierim Stramenu, Folierim Digitalis, Folierim Salviae ää 5,0 in 1000,0 Wisser In der Colatur löst man 75,0 Kalisalpeter und fügt 40,0 Benzostinktur zu. In diese Flüssigkit legt man für 24 Stuiden (Blatt für Blatt) Filtripapier ein. Man trocknet es alsdann und schneidet es in Rechtecke von 10 × 7 cm, welche dann zu Cigarettenzöhren geformt werden. Min dispensirt letztere in Schachteln zu je 40 Stuck

III Siphonetae Siphoneigaretten Sind circa 10 cm lange, offene Rohren aus Glas, harter Pappe, Rohr, Federkielen, welche mit einer Patrone nigend eines fluchtigen Arzneistoffes, z B Kampher, Jodoform, Menthol, beschickt sind Die Patrone ist ein Cylinder aus dichter Gaze und nach der Natur des Arzneistoffes auch wolld mit Fliesspapier umschlossen Diese Pitrone wird in das einea 7 mm weite Glasiohistuck, welches mit einem Mundstuck, einem Federkiel) versehen ist, eingesehoben Der Patient zieht nur die durch die Patrone gesegene Luft ein Diese Eigaretten werden also nicht geraucht

# Cimicifuga.

Cimicifuga racemosa Barton (jetzt Actaea racemosa L.) Ranunculaceae-Helleboreae. Heimisch in Nordamerika von Canada bis Florida und den atlantischen Staaten der Union, in Europa (Eugland) hier und da verwildert. Die Pflanze ist der bei uns heimischen Actaea spicata L ähnlich, aber grösser mit doppelt gefiederten Grund blättern

Verwendung findet das Rhizom mit den Wurzeln

Rhizoma Cimicifugae (Brit) Cimicifuga (U-St.) Radix Actaeae s Cimicifugae racemovae. Radix Christophorianae americanae Radix Cimicifugae Serpeutariae. — Schwarze Schlangenwurzel. Klapperschlangenwurzel — Black Snakeroot Bugbane. Black Cohost

Beschreibung Die Droge besteht aus einem kurzen, wagerichten Rhizom mit quergeningelten Aesten von heller Farbe und zahlreichen Wurzeln Das Rhizom und seine Aeste mit Re-ten von Niederblättern, ähnlich wie das Galgantrhizom. Im Querschnitt des Rhizoms ein starkes Mark mit schmalem Gefassbündelring, von Markstrahlen durchzogen

Die Droge riecht eigenartig und ist von scharfem, unangenehmen Geschmack

Bestundthelle Scharf schmeckende Harze, theilweise in Alkohol und in Aether löslich. Ein Gemenge derselben ist als Resina Cimicifugae, Cimicifugin, Macrotin im Gebrauch. Ferner enthält sie einen krystallisirenden, gelben Körper von scharfem Geschniack

Wirkung und Anwendung Man empfiehlt die Droge und das daraus dargestellte Harz gegen Asthma und Brustleiden, auch als Antipyretieum, sie soll in der Wirksamkeit der Digitalis nahe stehen Die Droge giebt man zu 0,5-4,0 als Pulver oder Abkochung, die Tinktur (1 10) zu 80-60 Tropfen mehrmals täglich

Extractum Cimitifugae. Extract of Cimitifuga (U-St) Gepulverte Wurzel (No 60) wird mit q s Alkohoi (91 Proc) im Perkolator erschöpft, der Auszug zu einem dicken Extrakt eingedampft

832 Cinn.

Extractum Cimicifugae fluidum (U-St.) s. liquidum (Brit.). Liquid or fluid Extract of Cimicifuga or of Actaes racemosa.

Aus gepulverter Wurzel (No. 60) 1000 g und q. s. Alkohol (90 Proc.) bereitet man

durch Verdrängung I. a. 1000 ccm Extrakt. Gabe 0,3-1,5 g. Nach Hamb. Vorschr. Aus der gepulverten Wurzel wie Extractum Hydrastis fluidum Germ. III zu bereiten.

Tinctura Cimicifugae. Tinct. Actaeae racemosae. Brit. lässt aus 100 g gepulverter Cimicifuga (No. 40) mit q. s. Alkohol von 60 Proc., U.-St. aus 200 g des Rhizoms mit Alkohol von 91 Proc. durch Verdrängung 1000 ccm Tinktur bereiten.

† Resina Cimicifugae. Cimicifugin. Macrotia. Darstellung wie bei Podophyllin (s. dort). Unter den starkwirkenden Mitteln aufzubewahren. Man giebt es zu 0.06-0.4 täglich.

> Rp. Extracti Cimicifugae fluidi 25,0 Mentholi D. S.; Smal täglich 10 Tropfen bei Ohrenleiden.

## Cina.

Flores Cinae (Austr. Germ.). Flos Cinae (Helv.). Semen Cinae Levanticum. Anthodia Cluae. Semen contra s. sanctum s. Santonici. Semen Zedoariae. - Wurmsamen, Zittwersamen, Zittwerblüthen, Sebersaat. - Semencina, Barbotine (Gall.). - Santonica. Levant Wormseed (U-St.)

Die Blüthenköpschen einer Varietät der Artemisia maritima L., wahrscheinlich der A. maritima var. Stechmanniana Besser (A. Cina Berg). Familie der Compositae-Anthemideae-Chrysantheminae, heimisch in den Steppen von Turkestan im Gebiete des Arys. Die Pflanze beginnt infolge der rücksichtslosen Ausbeutung, der Benutzung der Steppe als Vichweide und der häufigen Brände selten zu werden; man ist daher bemüht, sie im transkaspischen Gebiete und in Transkaukasien einzubürgern.



Beschreibung. Die Droge besteht aus den 3-4 mm langen Blüthenköpfchen. Jedes Köpfchen hat 12-18 locker zusammenschliessende Hüllblättchen mit grünem Mittelstreif und häutigem Rande, sie schliessen 3-5 Einzelblüthen mit glockenförmigem Saum ein, der letztere ist im frischen Zustande schön roth, im trocknen braun. Sie sind in der Droge häufig nicht mehr deutlich zu erkennen. (Fig. 198.)

Die Epidermis der Hüllblättchen besteht aus langgestreckten Zellen und trägt Stomatien, einzelne lange, dünne, einfache Haare und längs des Kieles kurzgestielte Oeldrüsen mit zweizelligem Köpfchen. Die Angabe mancher Pharmakopöen, dass die Droge kahl ist, ist also nicht korrekt. Im Mesophyll liegen Oxalatdrusen. Beim Auseinanderzupfen findet

man einzelne Krystalle, vielleicht Santonin, und Pollenkörner.

Geruch charakteristisch, Geschmack widerlich bitter, etwas kühlend, gewürzhaft.

Beschreibung. Der die wurmwidrigen Eigenschaften besitzende Stoff der Droge ist das Santonin, etwa zu 21/2 Proc. darin enthalten (vergl. besonderen Artikel). Sie enthält fernor Arte misin (Oxysantonin C<sub>in</sub>H<sub>1s</sub>O<sub>1</sub>). Dasselbe ist krystallinisch, schmilzt bei 200°C., löst sich in gleichviel Wasser und Schwefelsäure farblos, mit Eisenchlorid wird die Lösung gelbbraun. Artemisin mit wässeriger Lösung von Natriumkarbonat gekocht, wird karminroth (Unterschied von Santonin). Den Geruch verdankt die Droge einem atherischen Oel, von dem sie 2 Proc. enthält. Dasselbe hat das spec. Gewicht 0,93-0,935; es enthält Cincol und Dipenten. Ferner sind aufgefunden 0,5 Proc. Betain, 0,1 Proc. Cholin und ein harzartiger Bitterstoff. Asche 6,5 Proc., davon 18 Proc. Kieselsäure. Wassergehalt 10,6 Proc.

Quantitative Bestimmung des Santonins. Grob gepulverte Cinabilithen werden im Soxhlet mit Aether 12-18 Stunden extrahirt. (Das Quantum des Pulvers ist Cina. 833

abhängig von der Grosse des Apparates) Der Aether wird verdunstet und der Rückstand mit frisch bereiteter Kalkmilch eine Stunde lang gekocht. Der Kalkbrei wird dann zweimal mit Wasser ausgekocht und heiss filtrirt. Das Filtrat wird mit Aluminiumacetat ver setzt, einmal zum Aufkochen gebracht, auf dem Wasserbade stark koncentrist. Magnesiumoxyd im Ueberschuss zugesetzt und zu einem gleichmassigen Brei durchgearbeitet, dieser zum Trocknen eingedampft und bei 105° C 2-3 Stunden ausgetrocknet. Der gepulverte Ruckstand wird dain im Soxhlet mit wasser- und saurefreiem Aether extrahirt (4-5 Stunden) und der Aether verdunstet. Das Santonin bleibt dann wenig gefärbt zuruck - Es ist nothwendig, bei der Lichtempfindlichkeit des Santonins, den Kolben durch gelbes Papier vor dem Tageslicht zu schutzen

Handelssorten Die officipelle ist die turkestanische oder levantinische Cina, sie kommt gegenwartig allein im Handel vor. Eine früher zuweilen vorkommende Cina indica sollte an der Wolga bei Sarepta und Saratow gesammelt sein. Nach direkt eingezogenen Erkundigungen ist dort niemals Cina gesammelt, und es handelt sich anscheinend um die gewöhnliche Sorte, die von einer in den genannten Orten domicilirten Handelsgesellschaft exportirt wurde

Eine früher zuweilen vorkommende Cina barbarica aus dem nordwestlichen Afrika und vielleicht von Artemisia ramosa Smith, stammend, die kein Santonin enthielt, ist aus dem Handel verschwunden

Einsammlung Aufbewahrung Officinell sind die im Juli und August ge sammelten, noch geschlossenen Bluthenköpfehen Für den pharmaceutischen Gebrauch eignen sich nur die von Staub und fremden Pflanzentheilen befreiten Flores Cinae depurati, die man sorgfaltig nachtrocknet und in Blechkasten aufbewahrt. Für das Pulyer, welches man aus der über Aetzkall, oder bei hochstens 25°C (Gall.) getrockneten Droge bereitet, wahlt man gelbe Stopselglaser Aus 100 Th. Bluthen erhalt man etwa 94 Th. Pulver

Wirkung Anwendung Die Droge ist ein starkes Gift für Spulwurmer, bei Bandwurmern ist die Wirkung unsicher Sie kommt in erster Linie dem Santonin, dann aber auch dem atherischen Oct zu In Pulverform zu 2,0-8,0 g mit Honig oder Sirupus communis nur noch selten angewendet, obschon die Wirkung sicherer sein soll, wie die des Santonins oder der mit Zucker überzogenen Blüthenköpfehen, Confectio Cinae, Samen Cinae conditum, ein Handverkaufsartikel, zu 5-10 g Einige Stunden nach dem Ein nehmen verabreicht man Ricinusöl Der Gebrauch erheischt Vorsicht Man giebt

Kındern	von 2	2 §	Jahren	morgens	1,5 g
n	,, 4	5	n	33	a'ú E
#1	,, 5	B	n	71	4,U g
27	- y y	11	1)	29	5-6 g 7-8 e
**	,, 12	14	*	*	7-0 g

und wiederholt die Gabe nöthigenfalls am andern Tage

Nach unversichtigem Gebrauch entstehen Erbrechen, Mydnasis, Kopfweh, Krampfe, Bewusstlosigkeit Schon bei gewöhnlichen Dosen kann Gelbsehen entstehen, der Urm ist gelb mit einem Stich ins Grünliche und wird auf Alkalizusatz purpurroth - In Deutschland sind Flores Cinae dem freien Verkehr entzogen

Extractum Chae. Extractum Cinae aethereum Extractum Santonio: Wurmsamenextrakt. Extrait (oléo-résineux) de Semen-contra. Ergänzb Wurmsamen, grob gepulvert, 2 Th. werden mit 6, dann nochmals mit 4 Th. einer Mischung aus Aether und Weingeist ää je 3 Tage ausgezogen, die Pressflüssigkeiten zu einem dünnen Extrakt eingedampft. Dunkelgrün, in Wasser nicht löslich Aus beute 22—28 Proc Nach Distranch genügt die Hälfte des Lösungsmittels — Gall. Wurmsamen, mittelfein gepulvert 1 Th, zieht man durch Verdrängung mit Aether (Spec Gew 0,724) 2 Th aus, filtrirt in geschlossenem Gefäss, destillirt den Aether ab und verjagt den Rest desselben im Wasserbade — In gelben, dichtschliessenden Gläsern im Kuhlen aufzubewahren Vor der Abgabe gut umzuschütteln (!) Gabe 0,3—0,5—1,0, am besten im Gelatinekapseln Kindern die Halfte mehrmals täglich

Sirupus Cinae Wurmsaft Cinablüthen 1 Th. werden mit heissem Wasser 10 Th

susgezogen, das Filtrat 8 Th giebt mit Zucker 12 Th. = Sirup 20 Th.

Electrarium anthelmisticum Huffland  Rp Radicis Valerinum 8,0  Tuberum Jalapae 4,0  Florum Gune 16,0  Kalii tartarici 8,0  Oxymellis Scilae 24,0  Sirupi communis q 5 (42,0)	Species anthelmintiene Ph. Franco Gallicae  Rp Herbae Absinthn Florum Chamomillae Chase Tanaceti äs
Electuarium anthelminticum Selle.  Rp Florum Cinse 7,5 Ferri sulfucici 2,0 Extracti Chinae 2,0 Sirupi Cinnamomi q s.  Electuarium anthelminticum Storum Electuarium Cinse compositum Ep Florum Cinse 15,0 Radicus Valenanae 8,0	Vet Filulae anthelminticae pro canibus  Wurmpillen für Hunde (Vom)  Rp Florum Cinne  Tuberum Jalapae 55 8,0  Magnesu sulfurod 1,6  Olei Valerianae 3,5  Gelatinae glycerinatae q s  M L pilul XII  Vet. Pulvia anthelminticus pro equis
Tuberum Jalapae 2,0  Kaiti sulfurici 10,0 Oxymellıs Scillae 70,0  Pilulae Cirae  Rp Extracti Cirae 2,0  Florum Cirae q s  1 pilul XX	Wurmpulver für Pferde  Bp Fiorum Cinne pulver Fructuum Foeniculi pulv 55 100,0 Tuberum Jalapae 80,0 Natrii sulfurici pulv 900,0 Satündiich 3 Löffel voll

Vermifuge, Swam's Ein Aufguss aus Wurmsamen, Lärcheuschwamm, Rhabarber, Baldrian, mit einigen Tropfen Rainfarn- und Nelkenöl in Weingeist gelöst

Wurmmittel, Garbillon's Flores Cinae 100, Aloe 12, Farma Amygdalarum 10

Wurmpastillen, Kluce's, and rothgefärbte Santoninpastillen

Wurmpatrouen, Wurmkuchen, Kluez's, enthalten als wirksamen Bestandtheil Extract. Cinas aethereum

Oleum Cinae Wurmsamenöl. Das ätherische Oel des Wurmsamens (Ausbeute 2—3 Proc) ist eine gelbe Flüssigkeit von nicht sehr angenehmem, kampherähnlichem Geruch Spec Gew 0,915—0,940, optisch ist es sohwach linksdrehend Es besteht hauptsachlich aus Cineol (Eucalyptol)  $\mathrm{C_{10}H_{18}O}$  Früher wurde es als Nebenprodukt bei der Santonmfabrikation gewonnen, findet aber jetzt kaum irgend eine Verwendung

# Cinchonidinum.

i Cinchonidinum Cinchonidin. Cinchonidine (fianzos) Cinchonidina (engl.).

C<sub>19</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>O Mol Gew. = 294. Dieses mit dem Cinchonin isomere Alkaloid kommt in den zur Zeit verarbeiteten Kultur Rinden in erheblicherer Menge vor als in den früheren Binden und ist namentlich auch deswegen bemerkenswerth, weil es sich nur schwierig vom Chinin trennen lässt (s. S. 757) In der Nomenklatur dieser Base herrschte früher eine ziemliche Verwirrung Sie wurde zuerst von Winklie 1847 abgeschieden und Chinidin genannt. Den Namen Cinchonidin gab ihr Pasteur. Ausser diesem führt sie heute noch die Bezeichnungen Chinidinum Π, α-Chinidin (vergl. S. 740) und Oinchovatin

Darstellung. Das Ginchonidinsulfat bleibt beim Auskrystalisiren des Chininsulfats in den Mutterlangen (s. S. 757). Durch Zusatz kond Lösungen von Seignette-Salz fallt man es als robes Cinchonidintartrat aus. Man löst das letztere in verdünnter Salzsaure, fallt die Lösung mit Ammoniak und zieht den erhaltenen Niederschlag so lange mit Aether aus, bis er (d. h. der Niederschlag) nach dem Auflösen in Chlorwasser durch Zusatz von Ammoniak nicht mehr grün gefärbt wird (Thalleiochin-Reaktion), also frei von Chinin oder Chinidin ist. Man löst den Niederschlag alsdann in Salzsäure, fällt die freie Base noch mals mit Ammoniak aus, wäscht sie mit Wasser und krystallisirt sie aus verdünntem Weingeist mehrmals um

Eigenschaften Je nach der Koncentration der krystallisirenden Lösung kleine Blättichen oder grosse, glänzende Säulen, farblos, bei 202,5°C schmelzend und bei 190°C wieder erstarrend Es bläut im feuchten Zustande rothes Lackmuspapier, schmeckt intensiv

Cinchonidinum

bitter und lenkt in Lösung die Ebene des polarisirten Lichtes nach links ab (Chinidin dreht rechts, Chinin ist optisch maktiv (s. S. 741)

Es lost sich in etwa 1600 Th kaltem Wasser, ferner in etwa 20 Th Alkohol oder in rund 200 Th Aether [Die Lösungsverhältnisse werden indessen auch anders angegeben.] In Chloroform ist es leicht löslich Es giebt nicht die Thalleiochin-Reaktion, seine Lösungen in Oxysäuren fluoreseiren auch nicht. Verg! S 741

Es ist wie das Chinin eine zweisäurige Base und giebt mit Säuren neutrale, saure, auch übersaure Salze, bezüglich deren wissenschaftlicher und praktischer Nomenklatur die gleichen Abweichungen bestehen wie beim Chinidin und Chinin

(O<sub>29</sub>H<sub>23</sub>N<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>
wissenschaftlich Basisches Cinchonidinsulfat
praktisch Cinchonidinum sulfuricum

C<sub>10</sub>H<sub>92</sub>N<sub>8</sub>O . H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Neutrales Cinchonidinsulfat Cinchonidinum bisulfuncum.

835

Die Salze des Cinchonidins lenken in Lösung die Ebene des polarisirten Lichtstrahls nach links ab

ll Cinchonidinum sulfuricum Dieses Salz krystallisirt aus verdunnter wasseriger Lösung mit 6 Mol Wasser, aus kone wässeriger Lösung mit 3 Mol Wasser, aus Alkohol mit 2 Mol Wasser

Cinchonidinum sulfuricum (Erganzb) Cinchonidinae Sulfas (U-St) Cinchonidinsulfat Basisches Cinchonidinsulfat Gewohnliches (neutrales) Cinchonidinsulfat. ( $C_{19}H_{29}N_2O)_q$   $H_2SO_4+3H_2O$  Mol Gew. = 740. Die U-St und das Erganzb haben das mit 3 Mol. Wasser krystallisirende Sulfat aufgenommen

Darstellung Man übergiesst 10 Th. Cinchonidin mit 150 Th Wasser neutralisirt unter Erwarmen genau mit verduunter Schwefelsaure, wozu etwa 10,5 Th (vom spec. Gew 1,112) erforderlich sind, dunstet auf etwa 100 Th. ab und lässt krystallisiren.

Eigenschaften Weisse, glänzende Nadeln oder harte, glänzende Prismen, an der Luft beständig, in etwa 100 Th kaltem oder 5 Th siedendem Wasser zu einer nicht fluoreschrenden, neutralen, bitter schmeckenden Flüssigkeit löslich Löslich in 70 Th Alkohol oder in etwa 1800 Th Chloroform In einer zur Auflösung ungenügenden Menge Chloroform quillt es gallertaring auf. Das Salz wird bei 100° C wasserfrei und schmitzt alsdann bei 215° C. In Aether ist es fast unlöslich.

In der kalt gesattigten wasserigen Cinchonidinsulfatlösung erzeugt Kaliumnatnumtartrat einen weissen, krystallinischen Niederschlag, die wasserige, mit einigen Tropfen Salpetersäure angesäuerte Lösung des Salzes (1 50) wird durch Baryumnitratlösung gefallt, durch Silbernitratlösung aber nicht verandert

Priltung. 1) Die kalt gesättigte wässerige Lösung des Cinchonidinsulfats zeige auf Zusatz von verdünnter Schwefelsaure keine Fluorescenz (Chinin, Chinidin) Fügt man zu 5 Th derselben 1 Th Chlorwasser, sowie hierauf Ammoniakfüssigheit im Ueberschuss, so trete keine Grunfarbung auf (Chinin, Chinidin) 2) Beim Durchfeuchten mit Schwefelsaure und Salpetersaure farbt sich Cinchonidinsulfat höchstens gelblich (fremde Alkaloide s S 758 und fremde organische Beimengungen wie Zucker) 3) Beim Trocknen bei 100° C hinterlasse 1 g Cinchonidinsulfat mindestens 0,925 g Trockenrickstand Die obige Formel verlangt 0,927 g — Beim Verbrennen auf dem Platinbleche hinterlasse es keinen fenerbestandigen Buckstand (Mineralische Verunreinigungen) 4) 1 g Cinchonidusulfat sei in 8 com eines Gemisches aus 2 Raumtheilen Chloroform und 1 Raumtheil absolutem Alkohol vollstandig löslich 5) 0,5 g Chichomidinsulfat werden mit 20 ccm Wasser bei 60° C digerirt Zu der Lösung werde 1,5 g Kaliumnatriumtartrat gegeben, die Mischung daranf unter haufigem Umschütteln erkalten gelassen und nach einstlindigem Stehen bei 15°C von dem entstandenen Niederschlage abfiltrirt. Fügt man alsdann zu dem Filtrat einen Tropfen Ammoniaksfussigkeit, so trete keine oder doch nur eine sehr schwache Trübung ein. (Mehr als Spuren von Cinchoninsulfat oder Chinidinsulfat)

Aufbewahrung Vor Licht geschützt Anwendung Das Salz wird in den namlichen Gaben und unter den namlichen Indikationen angewendet wie das gewöhnliche Chininsulfat Es soll chense sicher wirken wie dieses, aber weniger unangenehme Neben wirkungen zeigen

Sulfate de Cinchondine basique (Gall)  $(C_{19}H_{22}N_{2}O)_{2}$   $H_{2}SO_{4}+6H_{2}O$  Mol Gew 794. Dieses Salz krystallisist aus der stark verdünnten wassengen Losung und stellt glanzende, weisse, an der Luft leicht verwitternde Krystallnadeln dar Der Wassergehalt beträgt 13,60 Proc, der Gehalt an Cinchondin = 74,06 Proc

Im Nachfolgenden geben wir zunächst die Original-Vorschriften zu den drei Sorten Hagen's Katarrhpillen wieder und verweisen bezüglich der von Hamburg Vorschr aufgenommenen auf S 744

Pilulas antiphlogisticas Hager I	Radic's Gentlanze 5,0		
Hagge's Katarrhpillen No I	Lign: Santal: rubr: 1,0		
Universal-Hustenpillen No I	Giyeerini 7,5		
Rp Chinidini sulfunci 10.0	Aquae destillatae 2.0		
Tragacanthae 7,0	Acadi hydrochlorici (25 Proc.) 5.0		
Radicis Althaese	Flant pilulae 200, conspergendae cortice Cinnamomi		
Radicis Gentianae 23 30	a same printing noo, compensate to any comments		
Legni Santali rubri 1,0	Trochisci antichlorotici.		
Glycerini	Bleichsuchtpastillen Rothebacken-		
Acidi hydrochlorici (25 Proc ) 52 7,5	brötchen.		
Fiant pilulae 200 conspargandae cortice Cinnamomi	Rp Cinchonini tannici 20.0		
Dentur ad vitrum	Magnesii carbonici		
Pilulae antiphlogisticae Hager. No II.	Pulveris aromatica 35 2,0		
Hagen's Katarrhpillen No II	Tragacanthae 8,0		
Universal Hustenpillen No IL.	Saccharı albı 50,0		
Rp Chinidini sulfurici	Aquae Aurantti florum		
Cinchonidini sulfurici 35 5.0	Glycerini 54 6.0		
Tragacanthae 7.0	Mixtis et in massam redactis immisce massam		
Radicis Althaeae	paraiam e		
Radicis Gentianae 33.3.0	Ferri oxydati fusci 40,0		
Ligni Santali rubri 1,0	Magnesii carbonica 1,0		
Glycermi	Tragacanthae 5.0		
Acidi hydrochlorici (25 Proc.) 53 7,5	Sacebari albi 100,0		
Fiant pilulae 200, conspergendae cortice Cinnamomi	Corticis Auranth 5,0		
Pilulsa Cinchanidini Hague	Aquae Aurantii florum		
	Glycenni āā 10,0		
HAGER'S Laterth pillen No III  Rp Cinchondum sulfurici 10.0	Figure trochisci 200		
	Je nach dem Alter der Person 2—3—5 Stück den		
Tragacanthae 5,0 Radicis Althaeae 2,0	Tag über und 2-4 Wochen hindurch zu nehmen		
ANGUAGIO PARAMENTE 2,0	Tak doet may see a cocosa vincanan sa neumen		

Cinchonidinum bisulfuricum Saures Cinchonidinsulfat Saures schwefelsaures Cinchonidin (Neutrales Cinchonidinsulfat.)  $C_{10}H_{22}N_2O$ .  $H_2SO_4+5H_2O$  Mol Gew. = 482.

Zur Darsteilung löst man 10 Th. gewöhnliches Cinchonidinsulfat (mit 3 Mol.  $H_10$ ) in 40 Th. Wasser unter Zusatz von 8,1 Th. verdünnter Schwefelssure (spec Gew. 1,112) und überlässt diese Lösung in flachen, mit Papier überdeckten Gefässen an einem warmen Orte der freiwilligen Verdunstung

Lange, farblose, leicht verwitternde Prismen, in Wasser und in Alkohol leicht löslich Die wässrige Lösung reagirt sauer Die Krystalie strahlen beim Zerreiben im Dunklen blauviolettes Lacht aus Mit Jod giebt das Salz dem Herapathit ähnliche Verbindungen.

III Cinchonidinum hydrobromicum Bromhydrate de Cinchonidine basique (Gall) Basisches oder gewöhnliches oder neutrales Cinchonidinbromhydrat  $C_{19}H_{22}N_2O$ . HBr. +  $H_4O$ . Mol Gew. = 393

Zur Darstellung trägt man in eine siedende Lösung von 10 Th Cinchonidusulfat (mit 3 Mol H<sub>2</sub>0) in 60 Th. Wasser eine gleichfalls heisse Lösung von 4,5 Th krystall Baryumchlorid in 40 Th Wasser ein Wenn es nöthig sein sollte, stellt man die Flüssigkeit durch Zugabe kleiner Mengen einer verdünnten Cinchonidusulfatlösung so ein, dass sie eher etwas Schwefelsäure, aber keinesfalls gelöstes Baryumsalz enthält (vgl. S 751) Man filtrirt, engt durch Eindunsten ein, lässt krystallisiren und trocknet die Krystalle an der Luft.

Farblose, lange Nadeln, löslich in 40 Th kaltem Wasser, leicht löslich in siedendem Wasser Die wassenge Losung (1 50) darf durch verdunnte Schwefelsaure micht getrübt werden (Baryumsalz) Das Salz enthalt 74,81 Proc Cinchonidin und 4,58 Proc Wasser Vor Licht geschutzt aufzubewahren

Cinchonidinum hydrobromicum acidum Bromhydrate de Cinchonidine neutre (Gall.) Saures, bromwasserstoffsaures Cinchonidin Neutrales Cinchonidin-bromhydrat C<sub>10</sub>H<sub>20</sub>N<sub>2</sub>O, 2 HBr + 2 H<sub>2</sub>O MoI Gew = 492

Zur Darstellung lost man 10 Th Cinchonidinsulfat (mit 3 Mol.  $\rm H_2O$ ) in 50 Th. Wasser unter Zufugung von 8,1 Th verdunnter Schwefelsdure (spec Gew 1,112), erhitzt die Lösung zum Sieden und bringt in dieselbe eine zweite heisse Lösung ein aus 9,0 Th. kryst. Baryumbromid in 25 Th Wasser Man verfahrt wie bei dem vorigen Präparat, d h fallt etwa noch in Lösung befindliches Baryumsalz durch eine Lösung von Cinchonidinsulfat aus, filtrirt, wascht aus, dunstet das Filtrat bis auf 40 Th ein, lasst in der Kalte krystallisiren und trocknet die Krystalle an der Luft.

Lange, schwach gelbliche, prismatische Krystalle, löslich in 6 Th. kaltem Wasser Die wässerige Lösung werde durch Schwefelsaure nicht getrübt (Baryumsalze). Das Salz enthalt 59,75 Proc. Cinchonidin und 7,32 Proc. Wasser

iV Cinchonidinum hydrochloricum Cinchonidinchlorhydrat  $C_{10}H_{20}N_2O$ . HCl  $+H_2O$  Mol. Gew = 348,5 Dieses Salz wird in der namlichen Weise wie das Cinchonidinum hydrobromicum dargestellt aus 10 Th Cinchonidinsulfat (mit 3 Vol  $H_2O$ ) und 3,3 Th. krystall Baryumchlorid

Krystallisirt in glasglanzenden, monoklinen Doppelpyramiden, welche wasserfrei in etwa 20 Th. kaltem Wasser, leicht loslich in siedendem Wasser, auch in Alkohol und Chieroform löslich sind

Cnchonidinum hydrochloricum acidum Saures Cinchonidinchlorhydrat.  $C_{12}H_{22}N_{1}0+2$  HCl+H $_{2}0$  Mol. Gew = 385 Wird wie das Cinchonidinum hydrobromicum acidum aus 10 Th. Cinchonidinsulfat (mit S Mol. H $_{2}0$ ), 8,1 Th. verdünnter Schwefelsaure (spec Gew 1,112) und 6,6 Th. krystall. Baryumchlorid dargestellt Man überlasst die konc wässerige Lösung in flachen Gefässen der freiwilligen Verdunstung — Es kann auch erhalten werden durch Auflösen von 10 Th des Cinchonidinum hydrochloricum in 4,2 Th. Salzsäure (von 25 Proc.) und freiwilliges Verdunsten der Lösung

V Cinchonidinum salicylicum Cinchonidinsalicylat Salicylsaures Cinchonidin. C<sub>19</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O. C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub> Mol. Gew = 432 Das aus 100 Th schwefelsaurem Cinchonidin mittelst Natronlauge abgeschiedene Cinchonidin wird ausgewaschen und in einem Glaskolben noch feucht mit 35 Th Salicylsaure und 2000 Th destill Wasser gemischt, bis auf 100° C erhitzt und unter bisweiligem Umruhren 12 Stunden hindurch bei dieser Temperatur erhalten. Dann wird die trube Flüssigkeit in eine porcellanene Schale ausgegossen und an einen kalten Ort gestellt. Nach zwei Tagen sammelt man das inzwischen krystallisirte Salz in einem Colatonium, presst es aus und trocknet es. Durch Eindampfen der Mutterlauge und Beiseitestellen werden noch weitere Portionen des Salzes gewonnen. Das Cinchonidinsalicylat ist ein in Wasser schwer lösliches Salz.

Ext tempore kann man 10,0 des Cinchonidinsalicylats darstellen aus 9,2 Cinchonidinsulfat und 3,9 salicylsaurem Natron, welche gemischt mit etwas Wasser übergossen im Wasserbade erwärmt werden. Soll es als Pulver in Anwendung kommen, so benetzt man das Gemisch mit verdünntern Weingeist und trocknet es im Wasserbade aus

Cinchonidinum tannicum. Cinchonidintannat Gerbsaures Cinchonidin wird in ähnlicher Weise wie das Chinidintannat dargestellt.

Cinchonidinum chlorocarbonicum, der Chlorkohlensäuleäther des Cinchonidins, wird von Zimmen & Co (D R-P 93698) durch Einwirkung von Phosgen auf Cinchonidin dargestellt.

838 Cinchoninum

Farblose, volikommen geschmacklose Nadeln, welche bei 191°C schmelzen Es reagirt neutral und lost sich in Sauren. Die schwefelsaure Lösung fluorescirt nicht und giebt nicht die Thalleischin-Reaktion.

Quionin. Amerikanisches Arzneimittel, Chiminersatz, enthält Nebenalkaloide der Chinamide und zwar besonders Ginchonidin neben wenig Chinin.

## Cinchoninum.

Cinchoninum Cinchonin. Cinchonine Cinchonina (U-St.) C<sub>10</sub>H<sub>52</sub>N<sub>1</sub>O Mol. Gew. = 294

Diese mit dem Cinchonidin isomere Base kommt neben dem Chinin in den Chinirinden vor und wird als Nebenprodukt bei der Chinin-Fabrikation gewonnen — Nachdem
das Chininsulfat auskrystallisirt ist und das Cinchonidin durch Natrium-Kaliumtartrat ab
geschieden ist (s. S. 884) fallt man zunachst das Chinidin durch Zusatz von Kaliumjodid
als Chinidinhydrojodid. Versetzt man alsdann das hierbei erhaltene Filtrat mit Natronlauge, so fallt ein das Cinchonin enthaltender harziger Niederschlag aus. Man führt die
Base durch Neutralisation mit verdunnter Schwefelsaure in das Sulfat über, krystallisirt
dieses nochmals um und scheidet aus diesem die freie Base nochmals durch Ammoniak ab
Durch mehrfache Krystallisation aus heissem Alkohol wird das Cinchonin völlig rein erhalten

Engenschaften Luftbeständige, weisse, glanzende Prismen oder Nadeln ohne Geruch, welche anfanglich fast geschmacklos sind, alsbald aber stark bitter schmecken Sie erweichen bei etwa 240° C und schmelzen unter theilweiser Zersetzung gegen 258° C zu einer braunen Flussigkeit. Sie losen sich in etwa 3800 Th. Wasser oder in 120 Th. kaltem oder 30 Th. siedendem Alkohol, in etwa 370 Th. Aether, auch in 280 Th. Chloroform. Bringt man Cinchonin auf feuchtes, rothes Lackmuspapier, so blant es dieses — Charakteristische Reaktionen für das Cinchonin fehlen.

Cinchonin ist eine zweisaurige Base, welche mit Sauren basische und neutrale Salze eingeht, über deren Nomenklatur das schon S 835 Gesagte zu wiederholen ist

Prafung. 1) Die Lösung von 0,1 g Cinchonin in 1 ccm verdünnter Schwefelsaure und 100 ccm Wasser soll hochstens ganz schwach blauheh fluoreseiren (Chinin, Chinidin)
2) Löst man 0,1 g Cinchonin in 5 ccm kalter, kone Schwefelsaure, so soll höchstens eine schwache gelbliche Färbung zu beobachten sein (fremde Alkaloide, organische Verunremigungen)
3) 0,5 g Cinchonin sollen auf dem Platinbleche verbrennen, ohne einen Rückstand zu hinterlassen

il. Cinchoninum sulfuricum Sulfate de Cinchonine basique (Gall ) Cinchoninae Sulfas (U-St.) Cinchoninsulfat  $(C_{19}H_{2},N_{1}O)_{2}$ .  $H_{2}SO_{4}+2H_{1}O$  Mol. Gew = 722

Dieses als das gewöhnliche oder officinelle Cinchoninsulfat zu bezeichnende Salzist das neutral reagirende Sulfat, welches nach den modernen Anschauungen als das "basische Sulfat" zu bezeichnen sein würde

Darstellung. Man neutralisist 10 Th reines Cinchonin bei Gegenwart von etwa 200-300 Th. Wasser unter Erwärmen mit verdünnter Schwefelsäure, wozu etwa 10 Th. von einer Säure vom spec Gew 1,112 erforderlich sind, und lässt die filtriste Lösung in der Kälte krystallisisen

Etgenschaften Harte, weisse, glanzende, prismatische Krystalle, ohne Geruch, von stark bitterem Geschmack, luftbeständig Sie lösen sich bei 15° C in 66 Th. kaltem oder in 15 Th. siedendem Wasser, auch in 10 Th. kaltem oder 3,3 Th. siedendem Alkohol, dagegen sind sie fast unlöslich in Aether — Bei 100° C wird das Salz wasserfrei, erlangt alsdann die Fähigkeit im Dunkeln zu leuchten und schmilzt gegen 120° C, auch löst sich das wasserfreie Salz in etwa 60 Th. Chloroform

Cinchoninum 839

Die wässerige Losung schmeekt stark bitter, ist neutral oder von sehr schwach alkalischer Reaktion, rechtsdrehend, nicht fluorescirend. Sie giebt die Thalleiochin-Reaktion nicht. Das Salz enthalt 81,44 Proc Cinchonin und 4,99 Proc Wasser

Prittung 1) Die mit etwas verdünnter Schwefelsaure angesauerte wässerige Lösung (1 1000) soll nicht oder nur ausserst schwach fluoreseiren (mehr als Spuren von Chinin oder Chinidin) 2) Wird 1 g des Salzes bei 100° C getrocknet, so muss der Trockenruckstand mindestens 0,95 g betragen 3) 0,5 g sollen, auf dem Platinbleche erhitzt, ohne Rückstand verbrennen 4) 1 Th des wasserfreien Salzes löse sich in 80 Th Chloroform ganzlich oder fast ganzlich auf (Chinin-, Chinidinsulfat) 5) 0,1 g sollen sich in 5 com kone Schwefelsaure lösen, wobei nur schwach gelbliche Färbung eintreten darf (fremde Alkaloide, organische Verunreinigungen s 8 758)

Cinchoninum bisulfuricum Cinchoninbisulfat. Saures schwefelsaures Cinchonin Sulfate neutre de Cinchonine  $C_{19}H_{29}N_2O$   $H_2SO_4+4H_5O$  Mol Gew = 464 Das sauer reagirende, aber nach der modernen Auffassung neutrale Cinchoninsulfat, in der Praxis als Cinchoninbisulfat bezeichnet

Zur Darstellung löst man 10 Th. kryst Cinchonmsulfat in 8,4 Th verdünnter Schwefelsaure (1,112 spec Gew) und überlasst die Flüssigkeit in flachen Gefassen, an einem warmen Orte der freiwilligen Verdunstung

Farblose, rhombische Oktaeder, löslich in 0,5 Th Wasser zu einer nicht fluores einenden Losung von saurer Reaktion

Anwendung Das Ginchonin und die Ginchoninsalze haben etwa die gleiche tonisirende und roborirende Wirkung wie das Chinin und seine Salze, nur pflegt man 1 Th Chinin als gleichwertlig mit 1,5 Th Cinchonin anzunehmen. Dagegen soll die antifebrile (antitypische) Wirkung ganz wesentlich geringer sein als diejenige des Chinins Bei den niedrigen Preisen des Chinins liegt zur Zeit ein Bedurfniss für den Ersatz des Chinins durch andere Alkaloide nicht vor

III † Antiseptolum Antiseptol. Cinchoninum jodosulfuricum Cinchonin—Herapathit Von Yvon 1891 als Ersatz des Jodoforms empfohlen. Man versetzt eine Lösung von 25,0 Cinchoninsulfat in 2000,0 Wasser langsam unter Umrühren mit einer zweiten Lösung aus 10,0 Jod und 10,0 Kaliumjodid in 1000,0 Wasser Man lässt absetzen, wäscht aus, bis das Ablaufende Jod nicht mehr enthält und trocknet bei mässiger Wärme

Hat je nach der Bereitungsweise verschiedene Zusammensetzung, entspricht aber der allgemeinen Formel  $xC_{19}H_{22}N_2O$  y $H_2SO_4$  nJH+nJ+aqua. Das nach obiger Vorschrift dargestellte Praparat ist ein laichtes, zartes, rothbraunes Pulver, in Wasser unlöslich, dagegen löslich in Alkohol und in Chloroform. Es enthält etwa 50 Proc Jod.

Von Yvon äusserlich als Ersatz des Jodoforms empfohlen

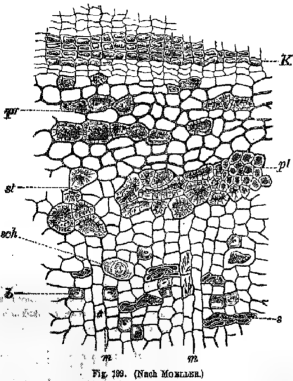
Cinchona-Tabletten von Apotheker Petzold I) Rp Sacchari allu 70,0, Coffern 3,5, Cacao exoleati 16,0, Corticis Chinas 10,0, Cinchonimi hydrochlorici 1,25 fiant tablettae 100 II) Nach Dieterich Coffern 1,35, Cinchonimi hydrochlorici 0,54, Sacchari vanillinati 2,7, Corticis Cinchonimi Ceylamici 0,4, Cacao exoleati 8,5, Sacchari 18,31, Tragacanthae 0,1, Aquae glycerinatae q s fiant pastilli 27

Pilulae catarrhales Voss Voss's che Katarrhpillon	Pilulae Cinchonini acidae Pilulae anticatarr bales pauperum
Rip Cinchonini sulfurici 7,5	Rp Conchomina sulfurici 6,0
Rhizomatia Zingiberia	Tragacanthae 3,5
Rhizomatia Calami	Badicis Althuene
Radicas Gentianae	Radicis Gentianae 55 2,0
Radicis Althreae	Ligni Santali rubri 1,0
Radicis Liquiritise	Glycerini 4.5
Tragacanthae 53 0,5	Acidi hydrochlorici (25 %) 4.0
Audi hydrochlonel (25%) 0,5	Fiant pilulae 120 D ad vitrum
Glycermi 1,0	Zweistlindlich 2-8 Pillen (wenn der Flobersustand
Flant publise No. 40 D ad vitrum	gehoben ist, 4-5 ständlich 2-8 Pillen)

### Cinnamomum.

Gattung der Lauraceae—Persoideae—Cinnamomeae. Heimisch im südöstlichen Asien, nördlich bis Japan, südlich bis Australien. Eine Anzahl Arten der Gattung liefern in ihrer Rinde den als Gewürz, seltener als Heilmittel benutzten Zimmt.

a) Cinnamomum Cassia (Nees) Blume. Heimisch im südöstlichen China und in Cochinchina, kultivirt in den chinesischen Provinzen Kwangsi und Kwangtung, ferner in geringem Umfange auf Java, Sumatra, Ceylon und Malabar. Die Rinde dickerer Aeste liefert den chinesischen Zimmt Cortex Cinnamomi (Germ. Austr.). Cortex Cinnamomi chinensis (Helv.). Cortex Cinnamomi Cassiae. Cinnamomum Cassia (U-St.). Cassia Cinnamomea. Cinnamomum anglicum seu chinense seu indicum. Cortex Cassiae.



Querschnitt durch chinesischen Zimmt. 160 mai vergrößert. Kork. pr Parenchym der primären Rinds mit Steinzellen. pb gemischter sklerotischer Ring. b sakundire Bastissern. sch Schleimsellen. 2 Siehröhren. m Markstrahlen.

Cassia lignea. Zimmtrinde. Zimmt. Kancel. Zimmtkassic. Cannelle de Chine. Cassia bark. Cassia Cinnamon. (U-St.).

Gewinnung. Man lässt in China die Bäume sechs Jahre alt werden und schält von Märk bis Mai die Rinde von etwa 2.cm dicken Zweigen. entfernt die Blätter und kleineren Zweige, macht 2 Längsschnitte, in 45-50 cm Entfernung Querschnitte und 18st die Rinde mit einem Hornmesser ah. Dann legt man die frischen Streifen mit der Innenseite nach anssen, kratzt die äusseren Theile ziemlich nachlässig ab. läset 24 Stunden trocknen und bindet in Bündel zusammen. Wird meist über Canton ausgeführt.

Beschreibung. Bildet einseltig gerollte Röhren oder Halbröhren von etwa 50 cm Länge und 0,5—3,0 cm Durchmesser. Die Stücke sind 1 his 3 mm dick. Da das Schälen in China ziemlich nachlässig betrieben wird, sind noch leicht

Reste des Korkes von grauer Farbe aufzufinden. Wo er fehlt, ist die Aussenseite rothbraun (zimmtbraun) und meist längsgestreift. Die Innenfläche ist dunkler gefürbt, matt und eben. Der Bruch ist korkartig glatt, selten innen etwas splitterig. Geruch und Geschmack charakteristisch gewürzhaft, zugleich etwas adstringirend und schleimig.

Auf dem Querschnitt ist die Rinde, besonders wenn die äusseren Theile reichlich erhalten sind, durch eine helle Zone in einen inneren, breiten und äusseren, schmalen Theil getrennt.

Der letztere lässt an Stellen, wo nichts abgeschält ist, zunächst Kork erkennen, der aus dünnwandigen und an der Innenseite verdickten Zellen geschichtet ist. Im Parenchym der Mittelrinde Steinzellen, häufig nach innen stärker verdickt. Die helle Zone

ist ein aus primären Bastfasern und Steinzellen gebildeter, sogen, gemischter skierotischer Ring. Im Bast fallen auf die höchstens drei Reihen breiten Markstrahlen, ihre Zellen führen, wie zuweilen auch das Farenchym des Bastes, nadelförmige Oxalatkrystalle, ferner die Baststrahlen mit etwas zusammengefallenen Siebröhren und einzeln oder in kleine Gruppen gestellt, die spindelförmigen, sekundären Bastfasern, von gerundet rechteckigem Querschnitt, dicker Wandung und ohne Poren. Im Parenchym Stärke in meist zusammengesetzten Körnern, die Theilkörnchen mit deutlichem Kern und 8—20 mm gross. — Zahlreiche Zellen des Parenchyms sind zu Oel- oder Schleimzellen umgewandelt. Der Inhalt der letzteren bildet einen strukturlosen Klumpen, der bei vorsichtigem Aufquellen Schichtung erkennen lässt. (Fig. 199.)

Bestandthette nach Korne. Wasser 10,40 Proc., Stickstoffsubstanz 3,04 Proc., ätherisches Oel 2,21 Proc., Fett 2,27 Proc., stickstoffsreie Extraktstoffe 60,70 Proc., Rohfaser 18,59 Proc., Asche 2,79 Proc. Die Asche enthält 5,11 Proc. Manganoxyduloxyd. (Ueber das ätherische Oel vergl. unten).

b) Cinnamomum zeylanicum Breyne. Heimisch auf Ceylon, in fast allea Tropen als Strauch kultivirt. Die Rinde dünner Aeste liefert den Ceylon-Zimmt: Cortex

Cinnamomi zeylanici (Ergänzb.). Cortex Cinnamomi zeylaniens (Helv.). Cinnamomi cortex (Brit.). Cinnamomum zeylanicum (U-St.). Cinnamomum acutum seu orientale. Ceylonzimmt. Echter, feiner holländischer oder orientalischer Zimmt. Echter Kaneel. Ceylon Cinnamon (U-St.). Cinnamon bark. Cannelle de Ceylan (Gall.).

Gewinnung. Im Mai und Juni, sowie im November und December wird die Rinde von 1½—2 Jahre alten Wurzelschösslingen der strauchig gehaltenen Pflanze gesammelt, indem man sie abschält, sauber die äusseren Parthien (Kork und

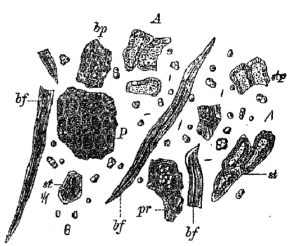


Fig. 200. (Nach Moeller.)

Zimmtpulver. 160 mai vergrössert. bf sekundäre Bastfasern.
pr Parenchym mit Stärke. st Steinzellen.

Mittelrinde) abschabt, 8-10 Röhren in einander steckt, diese zu Stücken von bestimmter Länge schneidet und im Schatten trocknet.

Beschreibung. Bildet zweiseitig gerollte Röhren, die zu 8-10 in einander gesteckt sind und bis 2 cm Durchmesser haben. Die Stücke sind bis 0,7 mm dick. Die Aussenfläche ist blass gelbbraun, eben, glanzlos, mit zarten, hellen Längsstreifen, die Innenfläche etwas dunkler. Bruch etwas faserig und splitterig. Geruch feuriger und gewürzhafter wie bei a, nicht adstringirend und nicht schleimig. Der Ban ist im wesentlichen derselbe wie bei a (vergl. aber unten), doch fehlt ausnahmslos der Kork und die Mittelrinde, so dass die Stücke nach aussen im wesentlichen durch den sklerotischen Bing begrenzt werden. Die oben erwähnten Längsstreifen sind die Bündel primärer Fasern.

Bestandthetle nach Korne. Wasser 8,94 Proc., stickstoffhaltige Substanz 3,66 Proc., ätherisches Oel 1,65 Proc., Fett 2,00 Proc., stickstoffreie Extraktstoffe 48,62 Proc., Rohfaser 81,39 Proc., Asche 3,74 Proc. Auffallend ist der hohe Gehalt an Bohfaser.

c) Cinnamomum Saigonicum. Saigon Cinnamon (U-St.). Nach Angabe der U-St. von einer unbekannten Species abstammend, nach anderen Angaben von einer Varietät von Cinnamomum Cassia.

842 Connamomum

Beschreibung Bildet his 15 cm lange, 10—15 mm dicke Böhren, die Stucke his 2—5 mm dick. Die Stücke sind aussen grau oder graubraun mit weissen Flecken, auch mit Querrissen und Längsrunzeln. Innen sind sie zimmtbraun, kornig oder gestreift Bruch kurz, körnig — Geruch brennend, Geschmack süss aromatisch, etwas adstringirend

Aufbewahrung Die Bundelwaare des Handels bewahrt man in Blechkasten, das Pulver in Stopselglasern auf Die für Tinkturen nötligen Zerkleinerungsformen werden je nach Bedarf frisch hergestellt 100 Th Zimmt liefern ca 95 Th feines Pulver

Anwendung Zimmt gehört zu den die Esslust und Verdauung anregenden Mitteln. Häufig wird er als geschmackverbessernder Zusatz, besonders zu Eisenmitteln, benutzt, als Pulver zum Bestreuen von Pillen Zu diesem Zwecke hält man ein sehr feines Pulver in einer kleinen Streubüchse zur Hand, sehr sauber und zweckmassig sind die Hammer'schen Gläschen mit Metallverschranbung und Röhrehen im Deckel

Andere Sorten und Verfülschungen Ausser den oben genannten, officinellen Zimmtrinden finden noch andere Verwendung als Gewurz Unter dem Namen China Cinnamon gelangt (besonders nach England) ein vorzüglicher, ungeschalter Zimmt in den Handel, aussen mit grauem Kork bedeckt Er soll von dickeren Zweigen von C Cassia gesammelt werden

Die beim Abschaben, besonders des Ceylon-Zimmts, gewonnenen Abfalle, ferner zerbrochene Stücke, bilden unter dem Namen Cinnamon Chips einen Handelsartikel Sie dienen zur Destillation von Oel, werden aber auch gepulvert und dienen dann dazu, das aus minderwerthiger Waare hergestellte Pulver aufzubessern Für die Beurtheilung des Pulvers ist daran zu erinnern, dass die Chips häufig Theile des Holzes enthalten

Ferner kommen als chinesischer Zimmt oder unter solchem zuweilen die Rinden von C Burmanni Bl. und C Tamala Nees et Eberm vor, seltener die von C obtusifolium Nees, C iners Reinw. und C. pauciflorum Nees Grössere Bedeutung haben sie zur Herstellung von Pulver, welches man, wie gesagt, da diese Rinden meist von wenig angenehmem und schwacherem Geschmack sind, oft mit Chips aufbessert

Sonst sind Verfälschungen des unzerkleinerten Zimmts selten, kommen bei dem so sorgfältig bearbeiteten Ceylon-Zimmt wohl überhaupt nicht vor Beim chuicsischen Zimmt ist es gebrauchlich, dass die Bündel aussen aus schönen, gleichmassigen Röhren und innen aus minderwerthiger, zerbrochener Waare bestehen

Zimmtpulver. Für pharmaceutische Zwecke sollte der Apotheker die kleine Menge, die gebraucht wird, selbst herstellen — Das im grossen hergestellte Pulver für Küchenzwecke etc. ist häufigen Verfalschungen ausgesetzt Solche Verfülschungen können sehr leicht, unter Umständen auch sehr sehwer oder gar nicht nachweisbar sein, besonders wenn es sich um eine Vermengung mit minderwertligen Zimmtrinden handelt

Es können folgende Anhaltspunkte gegeben werden

- 1) Für die Erkennung von Zimmtpulver überhaupt kommen die kurzen Bastfasern oder ihre Bruchstücke, die häufig einseitig verdickten Steinzellen, die Stärkekörnchen und die feinen Oxalatkryställichen in Betracht, welche letzteren aber recht schwer im Pulver aufgefunden werden (Fig 200)
- 2) Ist zur Herstellung des Pulvers Rinde verwendet, der das Oel durch Destillation entzogen worden, so sind die Starkekörnchen mindestens theilweise verkleistert. Natürlich giebt in diesem Fall die Oel- resp. Extraktbestimmung weiteren Aufschluss
- 3) Die Unterscheidung der beiden wichtigsten Arten im Pulver ist meist unmöglich Zu bemerken ist, dass bei C Cassia die Bastfasern relativ sparlich vorhanden sind, und dass die Oelzellen 60—100  $\mu$  erreichen, die von C zeylanicum 50—60  $\mu$ , sie sind im Pulver aber sehr selten intekt.
- 4) Befinden sich Chips im Pulver, so wird man Holzbestandtheile auffinden, also besonders Gefässe, und zwar selten Spiralgefässe von 80  $\mu$ , häufiger grössere getfipfelte Gefässe mit meist grossen rundlichen oder ovalen Tupfeln oder mit Hoftlipfeln Häufig werden die Leiterperforirungen der einzelnen Gefässglieder aufgefunden. Am reichlichsten

werden  $18-17~\mu$  breite Labriformfasern gefunden, ferner achte man auf die getupfeiten Zellen der Markstrahlen und das Holzparenchym, dessen Zellen zuweilen sklerotisch sind Es ist nothwendig, die gefundenen Holzreste genau zu studiren, da auch andere Hölzer unter das Zimmtpulver gemahlen werden. Als solches spielte wenigstens fruher das von einer Cedrela stammende Holz der Cigarrenkisten eine Rolle. Seine Gefässe haben sochseckig behofte Tupfel, es enthalt reichlich ansehnliche Einzelkrystelle von Kalkoxalat

5) Ebenfalls schwierig nachzuweisen sind die Rinden anderer Cinnamomumarten keine Nadeln, sondern tafelförmige Krystalle von Oxalat haben. C Burmanni Bl. und C Tamala Nees et Eberm und C paucifiorum Nees

Leichter sind die folgenden Verfälschungen beim Vergleich mit selbst bergestelltem Zimmtpulver aufzufinden

- 6) Als solche spielt eine Rolle die "Zimmtmatta" gemahlene Hirsekleie mit einem mineralischen Farbstoff braungefärbt
- 7) Oelkuchen, z B vom Mohn Sie sind leicht nachzuweisen, da die Samengewebselemente ganz andere sind, wie die der Rinden
  - 8) Starke und Getreidemehl vergl 8 294
- 9) Mineralische Stoffe Sand, Bolus, Ocker Ausser dem mikroskopischen Nachweis ist hier die Aschenbestimmung von Wichtigkeit

Im allgemeinen lässt sich sagen, dass Verfalschungen mit ferner hegenden Stoffen gegenwärtig relativ selten vorkommen, aber doch immer hier und da beobachtet werden, dass dagegen solche mit minderwerthigen Zimmtranden ganz an der Tagesordnung sind

Aqua Cınnamomı (Brit) Ceylonzimmt 500 g, Wasser 10 Later Man destallirt ab 5 Later

Aqua Cinnamomi (Germ Helv) Aqua Cinnamomi spirituosa (Austr) Zimmtwasser Geistiges Zimmtwasser Germ Helv Grob gepulverten ohnes Zimmt 1 Th, Wangeist (Germ 87, Helv 94 proc) 1 Th lasst man mit q s Wasser 12 Stunden stehen und destillirt ab 10 Th Anfangs milchig trübe, später klar Austr Rinde 2 Th, Verdunder Weingeist (61 proc) 2,5 Th, Wasser 40 Th, Destillat 10 Th Theeloffelweise bei Magenkrampf, Kohk u dergl, als Zusatz zu bitteren oder eisenhaltigen Arznei mischungen

Aqua Cinnamomi (U-St) Aqua Cinnamomi simplex (Austr Ergänzb) — Einfaches Zimmtwasser — Eau de cannelle — Cinnamom Water Austr Ergänzb Grob gepulverten chines Zimmt 1 Th übergiesst man mit Wasser 20 Th und destillirt nach 12 Stunden ab 10 Th Trübe, später klar U-St Zimmtöl 2 ccm verreibt man mit präcipitirtem Calciumphosphat 4 g, fügt allmählich destillirtes Wasser q s zu 1000 ccm hozu und filtrirt

Hydrolatum Cinnamomi. Eau distillée de cannelle (Gall) Ceylonzimmt 1 Th, Wasser q s Nach 12 Stunden destillirt man ab 4 Th

Sirupus Cinnamomi. Zimmtsirup Sirop de cannelle Austr Grobzer stossene Zimmtrinde 25 Th, Weingeistiges Zimmtwasser 125 Th werden 24 Stunden digerirt, in der Seihfüssigkeit 100 Th, löst man unter Aufkochen Zucker 160 Th und flitrit Germ. Grob gepulverten chines Zimmt 1 Th lässt man 2 Tage mit Zimmtwasser 5 Th stehen, löst im Filirate 4 Th Zucker 6 Th und flitrit Helv Zimmi (IV) 1 Th macerirt man 2 Tage mit Weisswein 5 Th, presst, filtrit und löst im Filtrate 4 Th Zucker 6 Th

Gall Zucker 18 Th löst man ohne Wärmeanwendung in Zimmtwesser 10 Th und filtert

Sirupus Cinnamomi decemplex: vergl Sirupi concentrata S 231

Tinctura Cinnamomi Zimmttinktur (Anhaltstropfen Koliktropfen Herztinktur Muttertropfen) Austr Aus grob zerstossenem chines Zimmt 2 Th und verdünntem Weingeist (60 proc.) 10 Th. durch dreitägiges Digeriren. Germ. Durch acht tägige Maceration ebenso. Helv. Aus chinesischem Zimmt wie Tinct. Calami (Helv.) (S. 587).

Tinctura Cinnamomi (Brit Gall U-St) Tinctura Cinnamomi zeylanici (Ergánzb) Ceylonzimmttinktur — Alcoolé de cannelle Teinture de cannelle — Tincture of Cinnamon

Ergänzb Aus grob gepulvertem Ceylonzimmt, wie Tinot, Cinnamomi (Germ.) Brit. Aus Ceylonzimmtpulver (No 40) 200 g und q s Alkohol (70 proc.) durch Verdrängung 1000 ccm Tinetur

Gall Ceylonzimmt, grob gepulvert, 200 g zieht man mit Alkohol (80 proc ) 1000 g 10 Tage aus, presst und filtrirt U-St Ceylonzimmt (Pulver No 40) 100 g zieht

man im Perkolator mit einem Gemisch aus Glycenn 50 ccm und q s einer Mischung aus Alkohol (91 proc ) 750 ccm und Wasser 200 com aus und sammelt Tinktur 1000 cm

Extractum aromaticum fluidum. Aromatic Fluid-Extract (USt) Aus Pulvu aromaticus (U-St) 1000 g durch Perkolation mit Alkohol (91 proc) Man be feuchtet mit 350 ccm, sammelt zuerst 850 ccm, erschopft mit Alkohol und stellt 1 a 1000 ccm

Pulvis aromaticus (Erganzh Helv USt) Pulvis Cinnamomi compositus (Brit) — Aromatisches Pulver — Poudre aromatique — Aromatic Powder Compound Powder of Cinnamon Erganzb Chinesischer Zimmt 5,0, Kardamomen 3,0, Ingwer 2,0 Brit Ceylonzimmt, Kardamomen 1, Ingwer ää Helv Chinesischer Zimmt, Kardamomen, Ingwer ää U-St Ceylonzimmt, Ingwer je 35 g, Kardamomen 1, Muskatnuss 10 15 g

Brit Ceylonzimmtol 100 ccm,

Spiritus Cinnamomi. Spirit of Cinnamon Alkohol (90 proc) 900 com U-St. Aus Cassiaol ebenso

Tinctura aromatica (Germ Helv) Tinctura Cinnamomi composita. Tinctura regia Essentia dulcis — Aromatische Tinkur Gewürztinktur

Tinctura regia Essentia dulcis — Aromatische Tinkur Gewürztinktur Edelherztropfen Rothe Muttertropfen Germ Chinesischer Zimmt 10,0, Ingwer 4,0, Galgant, Gewürznelken, Kardamomen je 2,0, Verdunnter Weingeist (60 proc.) 100,0 Helv Aus Ceylonzimmt und Weingeist von 62,5 Proc. ebenso Tinctura aromatica acida (Ergänzb.) Elixir Vitrioli Mynsichti Acidum sulfuricum aromaticum Elixir aromaticum acidum Elixir Vitrioli compositum — Saure aromatische Tinktur Mynsicht's Elixir Volkstümlich Rothe saure Tropfen, Saure Nerventropfen Wundertropfen Chines Zimmt 5,0, Ingwer 2,0, Galgantwurzel, Gewürznelken, Kardamomen je 1,0, Verdünnter Weingeist (60 proc.) 50,0, Reine Schwefelsäure 2,0 — Ex tempore durch Mischen von Aroma inscher Tinktur 96 Th. mit reiner Schwefelsäure 4 Th. zu herziten tischer Tinktur 96 Th mit reiner Schwefelsäure 4 Th zu bereiten Tinctura aromatico-amara (Ergenzb) Aromatisch-bittere Tinktur Inc-

tura aromatica, Tinctura amara āā

Oleum Cinnamomi (Gorm. Austr Helv U-St) Zimmtöl. Cassiaöl. Chinesisches Zimmtöl Zimmtbluthenol. Oleum Cassiae Essence de Cannelle de Chine Oil of Cinnamon (U-St) Oil of Cassia.

Cassiaol wird im stidlichen China aus den Blättern des chinesischen Zimmtstranches Cinnamomum Cassia Bl., durch Destillation mit Wasserdampf gewonnen. Es kommt in bleiernen, aussen mit Papier beklebten Kanistern von 7,5 kg Inhalt von Hongkong und Kanton aus in den Handel

Eigenschaften. Gelbe bis braunliche Flüssigkeit von zimmtartigem, anfangs intensiv stissem, hintennach brennend scharfem Geschmack und wenig angenehmem Geruch. Spec Gewicht 1,055-1,065 (Germ U-St), 1,055 (Austr), 1,05-1,06 (Helv) Optisch maktiv oder sehr schwach links- oder rechtsdrehend. Loslich in 1-2 Th 80 Vol -- procent Bei der Destillstion im Fraktionskölbehen geht Cassiaol grösstentheils von Spiritus 240 -260°C tiber, im Rückstande bleiben nicht mehr als 8 Proc (10 Proc > Helv) einer dicken, breiartigen, nicht spreden Masse Das Oel erstarrt beim Schutteln mit konc Natriumbisulfitiosung 4 Tropfen Cassiaol, auf 0° abgekühlt und dann mit 4 Tropfen rauchender Salpetersaure versetzt, geben ein krystallinisches, unbeständiges Additionsprodukt von Zimmtaldehyd und Szipetersäure C.H.O., NO.H. (Germ, Helv, U-St) Mit reinem Zimmtöl geschütteltes Wasser giebt mit Bleiessig eine Trubung, bei Gegenwart von Nelkenöl oder ceylonischem Zimmtblätteröl aber Gelbfärbung (Germ U-St.) Verdunnt man 4 Tropfen Cassiaöi mit 10 ccm Weingeist, so darf durch 1 Tropfen Eisenchloridlosung nur eine braune, nicht aber eine grüne oder blaue Farbe beworgerufen werden (Eugenchaltige Gele wie Nelkenol etc ) (Germ Austr Helv U-St)

Bestandtheile Gutes Cassiaöl enthält mindestens 75 Proc Zimmtaldehyd CaHa-C -CH - CHO Zimmtaldehyd ist eine gelbe, stark lichtbrechende, optisch inaktive Flüssigkeit, die bei 2520 C nicht ohne theilweise Zersetzung siedet, ein spec Gewicht von 1,064 hat, und einen ganz intensiven rein süssen Zimmtgeschmack besitzt. Wie alle Aldehyde, geht der Zimmtaldehyd mit sauren schwesligsauren Alkalien Verbindungen ein Beim Schütteln von Zammtaldehyd mit koncentrirter Natriumbisulfitlösung entsteht zunächst das

<sup>1)</sup> Die Samen ohne die Fruchtschale!

Cinnamomum 843

ım Wasser nicht lösliche zimmtal dehydschweflig saure Natrium  $C_0H_5$ — CH —

Dies Verhalten wird zur quantitativen Bestimmung des Zimmtaldehyds in atherischen Oelen henutzt Naheres siehe unter Prufung

Derzweite Hauptbestandtheil des chinesischen Zimmtöls ist Essigsaure Zimmtester  $C_0H_0-CH=CH-CH_2O-CH_3CO$ , eine Flussigkeit von ausserst unangenehmen, kratzendem Geschmack Wahrscheinlich ist ferner die Anwesenheit von Essigsaure-Phenylpropylester Endlich finden sich immer, und zwar nicht nur im alten Oele, geringe Mengen von Zimmtsaure Bisweilen ist die Ausscheidung eines in grossen sechseckigen Platten krystallisirenden Körpers, des sogenannten Cassiastearoptens, beobachtet worden Dasselbe besteht aus Orthocumaraldehydmethylather

Prüfung. Cedernöl und fette Oele, die manchmal dem Cassiabl zugesetzt werden, erkennt man durch die Erniedigung des spec Gewichts und die Unlöslichkeit in 80 proc Alkohol. Vor mehreren Jahren war nur ein bis zu 40 Proc. mit Kolophonium und Petroleum verfalschtes Oel am Markte. Aeusserlich tallt ein solches Oel durch seine dunkle Farbe und dickere Konsistenz auf. Das spec Gewicht zeigt hingegen nichts Abweichendes. Destillit man es mit Wasserdampfen oder über freiem Feuer, so hinterbleibt ein hartes sprodes Harz. Reines Oel hinterlasst bei der Destillation zwar auch einen Rückstand, dieser ist jedoch dickflüssig, und seine Menge betragt bis höchstens 10 Proc. Ein Oel, welches bei der Destillation mehr als 10 Proc. eines nach dem Erkalten hart und spröde werdenden Rückstandes hinterlasst, ist daher als verfalscht zu betrachten

Die Destillation führt man mit einer Menge von 20—50 g in einem tarirten, mit Thermometer versehenen Fraktionskolbehen aus, und unterbricht sie, wenn der Inhalt des Kölbehens sich zu zersetzen beginnt, was am Auftreten weisser Dampfe zu ersehen ist, oder wenn des Thermometer auf etwa 285°C gestiegen ist.

Weniger Untersuchungsmaterial erfordert die von Hraschsom angegebene Probe zum Nachweis von Kolophonium. Eine Lösung von 1 Th. Zimmtöl in 3 Th. Spiritus dilutus wird tropfenweise bis zu einem halben Volumen mit einer bei Zimmertemperatur gesättigten und frisch bereiteten Lösung von Bleiscetat in Spiritus dilutus versetzt. Es darf kein Niederschlag entstehen, anderenfalls ist Kolophonium oder ein ähnliches Harz zugegen

Den besten Anhalt über den Werth des Zimmtöles giebt die Bestimmung des Zimmtaldehydgehaltes (Bericht von Schimmel & Co., Oktober 1890.) Nothwendig hierzu ist ein besonderes Glaskölbehen von ungefähr 100 ccm Inhalt mit einem etwa 13 cm langen Halse von 8 mm innerer Weite, der in Zehntel-Kubikcentimeter eingetheilt ist In dieses Kölbehen misst man mit einer Pipette 10 ccm des zu untersuchenden Oeles, setzt etwas von einer ungeführ 30 procentigen Lösung von saurem schwefligsauren Natron (wie sie im Handel zu haben ist) hinzu, schüttelt um und setzt es in ein siedendes Wasserbad. Nach Flüssigwerden des anfangs entstandenen Gerinnsels fügt man nach und nach so viel Natriumbsulfitlösung hinzu, dass das Kölbehen zu stark 3/2 angefüllt ist. Nun erwärmt man unter häufigem Umschütteln noch einige Zeit im Wasserbade, bis das Gerinnsel völlig gelöst, der Geruch nach Zimmtaldehyd verschwunden ist, und auf der Salzlösung ein ganz klares Oel schwimmt. Nach dem Erkelten füllt man das Kölbehen mit Natriumbsulfitlösung, so dass das gesammte Oel in den Hals steigt, und die untere Grenze der Oelschicht mit der untersten Marke auf dem Flaschenhalse abschneidet. Die Menge des Oeles, also die nicht aldehydischen Bestandtheile, sind nun auf der Skala einfach abzulesen und von 10 ccm abzuziehen. Genau genommen erhält man auf diese Weise Volumen- und nicht Gewichtsprocente, da jedoch die specifischen Gewichte der aldehydischen und der nicht aldehydischen Bestandtheile fast ganz dieselben sind, so werden praktisch die gleichen Resultate erhalten

Ein gutes Cassie-Zimmtöl soll mindestens 75 Proc Zimmtaldehyd enthalten

Anwendung. Cassiabl dient meist als Geschmackskornigens, wozu es jedoch wegen seines nicht sehr angenehmen Geschmackes viel weniger geeignet ist, als Ceylonzimmtöl Die Posis ist 2—10 Tropfen Da das Cassiabl meist bleihaltig ist (von dem Transport

846 Cinnamomum

in den Bleikanistern), so sollte zum innerlichen Gebrauch nur rektificirtes Oel verwendet werden.

Ausser zu medieinischen Zwecken findet es zum Parfumiren ordinarar Seifen Verwendung Für Liqueure wird Ceylonzimmtöl vorgezogen Neuerdings wird Cassiaol vielfach durch den in grosser Reinheit im Handel befindlichen synthetischen Zimmtaldehyd ersetzt.

Oleum Cinnamomi zeylanici (Brit Gall Ergänzb) Oleum Cinnamomi acuti Ceylonzimintol Oil of Cinnamon. Cinnamon Bark Oil Essence de cannelle de Ceylan.

Gewinnung. Zur Destillation des Oeles werden die beim Schalen und Verpacken des Ceylonzimmts abfallenden Spahne, die als "Chips" in den Handel kommen, verwendet Die Oelausbeute betragt 0.5—1 Proc.

Eigenschaften. Hellgelbe Flussigkeit von angenehmem, aromatischem Geruch und gewurzhaftem, süssem, brennendem Geschmack, der viel feiner ist, als der des chinesischen Zimmtöles Specifisches Gewicht 1,024—1,040 (1,025—1,035 Brit) Optische Drehung schwach nach links, bis —1° im 100 mm-Rohre Loslich in 3 Th 70 procent. Alkohols 1 ccm Oel in 5 ccm Spiritus gelöst, soll mit Eisenchlorid eine blassgrüne, nicht aber eine blaue Färbung geben (Zimintblatterbl) (Brit)

Bestandtheile Ceylonzimmtöl enthält 65—75 Proc Zimmtaldehyd  $C_7H_9O$ , (dessen Eigenschaften siehe bei Cassiaöl), 4—8 Proc Eugenol,  $C_{10}H_{12}O_2$ , sowie geringe Mengen Phellandren,  $C_{10}H_{18}$  Der den charakteristischen Geruch des Oeles bedingende Bestandtheil ist noch nicht isolirt.

Prifung Das Hauptverfälschungsmittel des Oeles ist das Zimmtblatteröl, hesonders das auf Ceylon dargestellte Oel scheint steis größere oder kleinere Zusätze davon zu enthalten Das Blatteröl erhöht das specifische Gewicht und ist durch die unter "Eigenschaften" angegebene Reaktion mit Eisenchlorid, die durch den höheren Eugenolgehalt dieses Oeles hervorgerufen wird, zu erkennen. Sicherer geschieht der Nachweis, indem man den Zimmtaldehyd (siehe unter "Cassiaol"), und in dem vom Aldehyd befreiten Oele nach der bei Nelkenöl beschriebenen Methode von Thoms, das Eugenol quantitativ bestimmt. Enthalt das Oel weniger als 60 Proc Zimmtaldehyd und mehr als 10 Proc Eugenol, so ist es als verfälseht anzusehen

Anwendung Ceylonzimmtöl wird in allen den Fällen angewandt, wo ein feines Zimmtparfüm erwunscht ist, also in der Liqueurfabrikation und der Parfumene. Auch in der Pharmacie sollte es dem ordinaren Cassiaöl vorgezogen werden.

Zimmtliqueur

Bp. Ol, Connamoni zeylan 4,0 g
Spiritus 3,5 l
Sirup simpl. 2700 g
Aquae destili 4600 g
Schwach mit Zuekercouleur zu färben.

Oleum foliorum Cinnamomi Zimmtblätterol Essence de feuilles de Canelle de Chine. Cinnamon leaf Oil Das aus den Blättern des Ceylonzummtstrauches destillurte Oel riecht nach Nelken und Zimmt. Es hat das specifische Gewicht 1,044—1,065 und giebt in der Regel mit 3 Th 70 proc Alkohols eine klare Lösung Den Hauptbestandtbeil (70—90 Proc) bildet Eugenol, daneben sind geringe Mengen Zimmtaldehyd und Safrol nachgewiesen worden. Es findet in der Seifenindustrie Verwendung und wird vielfach zum Verfälschen des Ceylonzimmtöles benutzt

Aqua Carmelitarum Aqua cephalica Caroli quinti Karmelitergeist. Eau de Carmes. Kaiser Karls Haupt- und Bohlagwasser Schwindelwasser Rp Olel Cinnamomi Casaise Caryophyllorum Ep Olei Cinnamomi . Macidia Citri 15 Caryophyllorum 1,5 Coriandri Macidia Spiritus (87 %) 300,0 Meliasse M gtt, V Aquae aromaticae 694,0 Spiritus diluti 1000,0 Bei Kopfweh, Migräne, Ohnmacht theelöffelweise, Als Magenntittel theeloffelweise, such ausserlich auf Stirn und Schläfe.

Aqua Vitae Gedancusis	Miximra Stockesii
Danziger Goldwasser	(Münch. NosokomVorschrift.)
Rp Olei Cinnamomi	I Aeltere Vorschrift,
, Citrl	Pp Vitella ovorum duorum
" Macidis dā git IV	Aquae Cinnamomi 100,0
Tincturae Croci gtt. V	Spiritus (90 %) 50,0
Spiritus (90 Vol Proc.) 375,0	Sirupi simplicis 20,0
Sirupi Aurantii florum 300,0 Aqua Rosae 325,0	IL Vorschrift von 1888
Man fügt der Mischung einige Flitter reines Blatt-	Rp Vitellum ovi unius
gold hinzu	Sirupi simplicis 20,0
_	Spiritus e Vino 50,0 Aquae destillatae q s ad 150,0
Aqua Vitae mulierum Borckler.	
Frauenaquavit,	Mundwasser Viav's
Rp Tincturae Cinnamomi 15,0	Rp Acadi salicybel 0,5 Chloroformii
, aromaticae 5,0 Olei Anisi gtt VI	Tincturae Benzoës
Spiritus (90 Vol Proc ) 300,0	Cinnamoni az 5,0
Aquae Rosae 180,0	Spiritus aromatica 80,0
Strupi simplicis 500,0	2 Kaifeelöffel auf 1 Glas Wasser
Balsamum Cinnamomi.	Potio cardiaca.
	Potion cordiale (Gall)
Zimmtbalsam	Rp Tincturae Cinnamomi 10,0
Rp Oles Connamomi 25,0	Sirupi Aurantii corticus 40,0
" Myristicae 75,0 Zum Finreiben der Magengegend	Vini de Banyuls 1100
	Potion de Todd (Gall.)
Elacosaccharum Cinnamomi	Rp Tincture Cunamomi 5,0
Zimmtöl Zucker	Strupt simplicis 30,6
I Austr Germ Helv	Spiritus e Vino s Rhum 40,0
Rp Oles Connamoni 0,2 (=gtt V)	Aquae destillatae 70,0.
Sacchara pulverati 10,0	Pulvis ad Apes
II Oleosacchararetum Cinnamomi.	Bichenpulver Rp Corticis Cinnamomi 20,0
Oléosaccharure de cannelle (Gall)	Rp Corticis Cinnamomi 20,0 Caryophyllorum
Rp Olei Cinnamemi 0,5	Fructuum Amomi
Saccham albi 10,0	Macidis
	Th
Blacknerium archeaticam Ritzerest.	Rhizomatis Galangae
Electrarium aromaticum Raleigh.  Ro Cortigia Companyon 90	" Zedoariae
Bp Corticis Cinnamomi 2,0	" Zedoariae " Zingiberis 55 5
Bp Corticis Gmnamomi 2,0 Sommis Myristicae 2,0	w Zedoarias " Zingiberis ää 5 Fructuum Cardamomi min. 3,0
Bp Corticis Cannamomi 2,0 Sommis Myristicae 2,0	Zedoarias 33 5 " Zingiberis 33 5 Fructum Cardamomi min. 3,0 Sacohari albı 47,0
Bp Corticis Cinnamomi 2,0 Sommis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0	Zedoarias "Zingiberis £5.5 "Fructuum Cardamomi min. 3,6 Sacchari sibi 47,0 Soll mit spanischem Weine gemischt auf die Bienau-
Bp Corticis Cinnamomi 2,0 Seminis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcii carbonici 15,0	Zedoarias "Zingiberis £5.5 "Fructum Cardamomi min. 3,6 "Sacchari albi 47,0 Soll mit spanischem Weine gemischt auf die Bienau- auregend wirken,
Bp Corticis Cannamomi 2,0 Semmis Myristicse 2,0 Caryophyllogum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcui carbonici 15,0 Escchari albi 25,0	Zedoariae "Zingiberis £5.5 "Fructuum Cardamomi min. 3,6 "Sacchari sibi 47,0 Soll mit spanischem Weine gemischt auf die Bienau- anregend wirken. Pulvis aromaticus ruber
Bp Corticis Cannamomi 2,0 Semmis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcui carbonici 15,0 Escchari albi 25,0 Aquae calidae q s	Zedoariae "Zingiberis 35 5 Fructuum Cardamomi min. 3,6 Sacchari slbi Soll mit spanischem Welne gemischt auf die Bienen- anregend wirken. Pulvis aromaticus ruber Pulvis joväalis Tragea aromatica
Bp Corticis Cinnamomi 2,0 Seminis Myristicse 2,0 Caryophyllogum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcui carbonici 15,0 Escehari albi 25,0 Aquae calidae q s	Zedoarias "Zingiberis 55 5 Fructuum Cardamomi min. 3,0 Sacchari sibi 47,0 Soll mit spanischem Weine gemischt auf die Bienen- anregend wirken. Pulvis aromaticus ruber Pulvis jovēalis Tragea aromatica Neunerle: Gewürz Ffeffernuss- und
Bp Corticis Cinnamomi 2,0 Somnis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcui carbonici 15,0 Escchari albi 25,0 Aquae calidae q s f electuarium.	Zedoarias "Zingiberis 55 5 Fructuum Cardamomi min. 3,0 Sacchari sibi 47,0 Soll mit spanischem Weine gemischt auf die Bienen- anregend wirken. Pulvis aromaticus ruber Pulvis jovēalis Tragea aromatica Neunerle: Gewürz Ffeffernuss- und
Bp Corticis Cinnamomi 2,0 Semmis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcui carbonici 15,0 Sacchari albi 25,0 Aquae calidae q s f electuarium.  Elixir Jacobinorum Elixir antiapoplectique des Jacobins de	Zedoarias "Zingiberis £5 5 "Fructuum Cardamomi min. 3,6 "Sacchari sibi 47,0 Soll mit spanischem Weine gemuscht auf die Biensusauregend wirken. Pulvis aromaticus ruber Pulvis joväalis Tragea aromatica Weunerle: Gewürz Pfeffernuss- und Kuchengewürz, Magenschrot Stollen-
Bp Corticis Cinnamomi 2,0 Seminis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcii carbonici 15,0 Sacchari albi 25,0 Aquae calidae q s f electuarium.  Elixir Jacobinorum Elixir antispoplectique des Jacobins de Bouen.	Zedoarias  Zingiberis 55  Fructuum Cardamoni min. 3,0 Sacchari sibi 47,0 Soll mit spanischem Weine gemischt auf die Bienenamegend wirken.  Pulvis aromaticus ruber  Pulvis jovēalis Tragea aromatica Neunerle: Gewürz Pfeffernuss- und Kuchengewürz, Magenschrot Stollan- gewürz.  I.  Bp Corticis Cinnamoni 90,0
Bp Corticis Cinnamomi 2,0 Seminis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcii carbonici 15,0 Escchari albi 25,0 Aquae calidae q s f electuarium.  Elixir Jacobinorum  Elixir antispoplectique des Jacobins de Bouen.  Bp Tincturae Cinnamomi 250,0	Zedoarias  Zingiberis 55 5  Bructum Cardamomi min. 3,6 Sacchari sibi 47,0  Soll mit spanischem Weine gemuscht auf die Bienen- anregend wirken.  Pulvis aromaticus ruber  Pulvis jovialis Trages aromatica  Neunerle: Gewürz Pfeffernuss- und  Kuchengewürz, Magenschrot Stollan- 18 Würz.  I.  Ep Corticis Cinnamomi 90,0  Caryophyllorum
Rp Corticis Cinnamomi 2,0 Somnis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcui carbonici 15,0 Escchari albi 25,0 Aquae calidae q s  f electuarium.  Elixir Jacobinorum Elixir antispoplectique des Jacobins de Rouen.  Bp Tincturse Cinnamomi 250,0 195,0	Zedoarias  Zingiberis E5 5  Fructuum Cardamoni min. 3,6  Sacchari albi 47,0  Soll mit spanischem Weine gemuscht auf die Bieneu- amregend wirken.  Pulvis aromaticus ruber  Pulvis jovänlis Tragea aromatica  Weunerle: Gewürz Pfeffernuss- und Kuchengewürz, Magenschrot Stollen- Lewürz.  I.  Ep Corticis Cinnamoni 90,0  Caryophyllorum Macidas
Bp Corticis Cinnamomi 2,0 Seminis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcii carbonici 15,0 Escchari albi 25,0 Aquae calidae q s f electuarium.  Elixir Jacobinorum  Elixir antispoplectique des Jacobins de Bouen.  Bp Tincturae Cinnamomi 250,0	Zedoarias "Zingiberis £5 5 Fructuum Cardamoni min. 3,6 Sacchari albi 47,0 Soll mit spanischem Weine gemischt auf die Bienenangend wirken.  Pulvis aromaticus ruber Pulvis jovialis Tragea aromatica Weunerle: Gewürz Pfeffernuss- und Kuchengewürz, Magenschrot Stollan- 1,8 w lrz.  I. Ep Corticis Ginnamoni 90,0 Caryophyllorum Macidas Ehizomatis Zingiberis £5 15,0
Bp Corticis Ginnamomi 2,0 Semnis Myristicae 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcui carbonici 15,0 Escchari albi 25,0 Aquae calidae q s f electuarium.  Elixir Jacobinorum Elixir antiapoplectique des Jacobins de Bouen.  Bp Tincturae Cinnamomi 250,0 Aguae calidae 125,0 Ligni Santali robri 25,0 Olei Junipen fruct, gtt. XXV y Anisi stellati 2,5	Zedoarias  Zingiberis 55 5  Fructum Cardamomi min. 3,0 Sacchari sibi 47,0  Soil mit spanischem Weine gemischt auf die Bienemanregend wirken.  Pulvis aromaticus ruber  Pulvis jovšalis Tragea aromatica Neunerlei Gewürz Pfeffernuss- und Kuchengewürz, Magenschrot Stollen- 1,8 w lrz.  I.  Ep Corticis Cinnamomi 90,0 Caryophyllorum Macidas Rhizomatis Zingiberis 53 15,0 Ligni Santali rubri 45,0
Bp Corticis Cinnamomi 2,0 Somnis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcai carbonici 15,0 Sacchari albi 25,0 Aquae calidae q s  f electuarium.  Elixir Jacobinorum Elixir antispoplectique des Jacobins de Bouen.  Bp Tincturae Cinnamomi 250,0	Zedoarias "Zingiberis £5 5 Fructuum Cardamoni min. 3,6 Sacchari albi 47,0 Soll mit spanischem Weine gemischt auf die Bienenangend wirken.  Pulvis aromaticus ruber Pulvis jovialis Tragea aromatica Weunerle: Gewürz Pfeffernuss- und Kuchengewürz, Magenschrot Stollan- 1,8 w lrz.  I. Ep Corticis Ginnamoni 90,0 Caryophyllorum Macidas Ehizomatis Zingiberis £5 15,0
Bp Corticis Ginnamomi 2,0 Semnis Myristicae 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcui carbonici 15,0 Escchari albi 25,0 Aquae calidae q s f electuarium.  Elixir Jacobinorum Elixir antiapoplectique des Jacobins de Bouen.  Bp Tincturae Cinnamomi 250,0 Aguae calidae 125,0 Ligni Santali robri 25,0 Olei Junipen fruct, gtt. XXV y Anisi stellati 2,5	Zedoarias  Zingiberis 35 5  Bructuum Cardamomi min. 3,6  Sacchari sibi 47,0  Soll mit spanischem Weine gemuscht auf die Bienemanregend wurken.  Pulvis aromaticus ruber  Pulvis joväalis Trages aromatica  Neunerle: Gewürz Pfeffernuss- und  Kuchengewürz, Magenschrot Stollan-  18 Ep Corticis Cinnamomi 90,0  Caryophyllorum  Macidas  Bhazomatis Zingiberis 35 15,0  Ligni Santali rubri 45,0  Sacchan albi 520,0
Rp Corticis Cinnamoni 2,0 Somnis Myristicae 5,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamoni 0,5 Croci 2,0 Calcii carbonici 15,0 Escchari albi 25,0 Aquae calidae q s f electuarium.  Elixir Jacobinorum Elixir antiapoplectique des Jacobins de Rouen.  Bp Tincturae Cinnamoni 250,0 idgni Santali robri 25,0 Clei Juniperi fruct, gtt. XXV y Anisi stellati 2,5 Spiritus diluti 500,0 Sirupi Liquiritiae 37,5.	Zedoarias Zingiberis 35 5 Fructum Cardamomi min. 3,0 Sacchari sibi 47,0 Soll mit spanischem Weine gemischt auf die Bienemanregend wirken. Pulvis aromaticus ruber Pulvis joväalis Tragea aromatica Neunerlei Gewürz Pfeffernuss- und Kuchengewürz, Magenschrot Stollen- Lewürz. I. Ep Corticis Cinnamomi 90,0 Caryophyllorum Macidis Rhizomatis Zingiberis 53 15,0 Ligni Santali rubri 45,0 Sacchan albi 820,0  1 pulvis subtilis II Rp Froctus Anisi 60,0
Rp Corticis Cinnamomi 2,0 Somnis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcii carbonici 15,0 Escchari albi 25,0 Aquae calidae q s  f electuarium.  Elixir Jacobinorum  Elixir antiapoplectique des Jacobins de Bouen.  Bp Tincturse Cinnamomi 250,0 aromaticse 195,0 Ligni Santali robri 26,0 Clei Junipen frant 25,0 Spiritus diluti 2,5 Spiritus diluti 500,0 Sirupi Liquiritise 37,5.  Elixir Vitae Mattenolus	Zedoarias  Zingiberis EE 5  Bructum Cardamomi min. 3,6  Sacchari sibi 47,0  Soll mit spanischem Weine gemuscht auf die Bienemanregend wurken.  Pulvis joväalis Tragea aromatica  Neunerle: Gewürz Pfeffernuss- und  Kuchengewürz, Magenschrot Stollan-  Lewürz.  I.  Ep Corticis Cinnamomi 90,0  Caryophyllorum  Macidas  Bhazomatis Zingiberis EE 15,0  Ligni Santali rubri 45,0  Sacchan albi 520,0  L pulvis subtills  II  Ep Fructus Anisi 50,0  Corticis Cinnamomi 15,0
Rp Corticis Cinnamomi 2,0 Somnis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcui carbonici 15,0 Escchari albi 25,0 Aquae calidae q s  f electuarium.  Elixir Jacobinorum  Elixir antispoplectique des Jacobins de Bouen.  Ep Tincturse Cinnamomi 250,0 Aguae calidae 125,0 Ligni Suntali robri 25,0 Clei Junipen fruct gtt. XXV	Zedoarias  Zingiberis E5 5  Bructuum Cardamomi min. 3,6  Sacchari sibi 47,0  Soll mit spanischem Weine gemuscht auf die Biensuranregend wirken.  Pulvis aromaticus ruber  Pulvis joväalis Tragea aromatica  Neunerle: Gewürz Pfeffernuss- und  Kuchengewürz, Magenschrot Stollen-  Lewürz.  I Ep Corticis Cinnamomi 90,0  Caryophyllorum  Macidas  Rhuzomatis Zingiberis E5 15,0  Ligni Santali rubri 45,0  Sacchan albi E20,0  1 pulvis subtilis  II  Rp Froctus Anisi 60,0  Corticis Cinnamomi 15,0  Caryophyllorum 10,0
Rp Corticis Cinnamomi 2,0 Somnis Myristicae 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcii carbonici 15,0 Escchari albi 25,0 Aquae calidae q s f electuarium.  Elixir Jacobinorum Elixir antiapoplectique des Jacobins de Rouen.  Bp Tincturae Cinnamomi 250,0 idgni Santali robri 25,0 Ligni Santali robri 25,0 Clei Juniperi fruct, gtt. XXV y Anisi stellati 2,5 Spiritus duoti 500,0 Sirupi Liquiritine 27,5.  Elixir Vitae MATTHIOLUS Ep Elissonacchuri Annsi stellati y Foeniculi y Macidis	Zedoarias " Zingiberis 55 5 Fructuum Cardamomi min. 3,0 Sacchari sibi 47,0 Soll mit apanischem Weine gemischt auf die Bienemanregend wirken.  Pulvis aromaticus ruber Pulvis joväalis Tragea aromatica Weunerle: Gewürz Pfeffernuss- und Kuchengewürz, Magenschrot Stollan- gewürz.  I.  Bp Corticis Cinnamomi 90,0 Caryophyllorum Macidas Rhucomatis Zingiberis 55 15,0 Ligni Santali rubri 45,0 Sacchan albi 520,0  1. pulvis subtilis  II  Bp Fructus Anisi 60,0 Corticis Cinnamomi 15,0 Caryophyllorum 10,0 Caryophyllorum 10,0 Corticis Auranti fruct. 10,0
Rp Corticis Cinnamomi 2,0 Somnis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcui carbonici 15,0 Escchari albi 25,0 Aquae calidae q s  f electuarium.  Elixir Jacobinorum  Elixir antispoplectique des Jacobins de Bouen.  Bp Tincturse Cinnamomi 250,0 A aromaticse 125,0 Ligni Suntali robri 25,0 Clei Junipen fruct gtt. XXV Anisi stellati 2,5 Spiritus diuti 500,0 Sirupi Liquiritiae 37,5.  Elixir Vitae Matthiolus  Ep Elissonanchari Annai stellata Fonniculi Macidis Menthae pip 55 2,5	Zedoarias  Zingiberis 35 5  Fructum Cardamomi min. 3,6 Sacchari sibi 47,0  Soil mit spanischem Weine gemuscht auf die Bienemanregend wirken.  Pulvis aromaticus ruber  Pulvis joväalis Tragea aromatica Neunerle: Gewürz Pfeffernuss- und Kuchengewürz, Magenschrot Stollentewürz.  I.  Ep Corticis Cinnamomi 90,0 Caryophyllorum Macidus Rhizomatis Zingiberis 53 15,0 Ligni Santali rubri 45,0 Sacchan albi 520,0  1. pulvis subtilis  II  Rp Fructus Anisi 60,0 Corticis Cinnamomi 15,0 Caryophyllorum 10,0 Corticis Auranti fruct. 10,0 Fructus Cardamomi mm. 5,0
Bp Corticis Cinnamoni 2,0 Sommis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamoni 0,5 Croci 2,0 Calcui carbonici 15,0 Sacchari albi 25,0 Aquae calidae q s  f electuarium.  Elixir Jacobinorum Elixir antispoplectique des Jacobins de Bouen.  Bp Tincturae Cinnamoni 250,0 aromaticae 125,0 Ligni Santali robri 25,0 Olei Junipen fruct. gtt. XXV y Anisi stellati 2,5 Spiritus diluti 500,0 Sirupi Liquiritine 97,5.  Elixir Vitae MATTHIOLUS Ep Eliscoanchuri Amsi stellata Foeniculi y Macidis y Menthae pip Ez 2,5 Aquae aromaticae	Zedoarias  Zingiberis 35 5  Fructum Cardamomi min. 3,0 Sacchari sibi 47,0  Boll mit spanischem Weine gemischt auf die Bienemanregend wirken.  Pulvis aromaticus ruber  Pulvis joväalis Tragea aromatica Neunerlei Gewürz Pfeffernuss- und Kuchengewürz, Magenschrot Stollentewürz, Eswürz  I.  Ep Corticis Cinnamomi 90,0 Caryophyllorum  Macidis Rhizomatis Zingiberis 33 15,0 Ligni Santali rubri 45,0 Sacchan albi 820,0  1. pulvis subtills  II  Rp Fructus Anisi 60,0 Corticis Cinnamomi 15,0 Caryophyllorum 10,0 Corticis Auranth fruct. 10,0 Fructus Cardamomi min. 5,0  M. 1. pulvis grossus
Bp Corticis Cinnamomi 2,0 Semmis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcui carbonici 15,0 Sacchari albi 25,0 Aquae calidae q s  f electuarium.  Elixir Jacobinorum Elixir antiapoplectique des Jacobins de Bouen.  Bp Tincturae Cinnamomi 250,0 Ligni Santali robri 25,0 Olei Juniperi frunt. gtt. XXV y Anisi stellati 2,5 Spiritus diuth 500,0 Sirupi Liquiritiae 27,5 Elixir Vitae Matthiolus Ep Eliscanchari Amai stellata y Foeniculi y Macidis y Menthae pip Ex 2,5 Aquae aromaticso z Cinnamomi spirit. 28 40,6	Zedoarias  Zingiberis E5 5  Bructuum Cardamomi min. 3,6 Sacchari sibi 47,0  Soll mit spanischem Weine gemuscht auf die Bienen- anregend wirken.  Pulvis aromaticus ruber  Pulvis jovialis Tragea aromatica  Neunerle: Gewürz Pfeffernuss- und  Kuchengewürz, Magenschrot Stollan- 1,8würz.  I.  Ep Corticis Cinnamomi 90,0 Caryophyllorum  Macidas  Rhizomatis Zingiberis E5 15,0 Ligni Santali rubri 45,0 Sacchan albi E20,0  1. pulvis subtilis  II  Rp Fructus Anisi 60,0 Corticis Cinnamomi 15,0 Caryophyllorum 10,0 Corticis Auranti fruct. 10,0 Fructus Cardamomi min. 5,0  M. f. pulvis grossus  Pulvis Kurri
Bp Corticis Cinnamomi 2,0 Semmis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcui carbonici 15,0 Sacchari albi 25,0 Aquae calidae q s  f electuarium.  Elixir Jacobinorum Elixir antispoplectique des Jacobins de Bouen.  Bp Tincturae Cinnamomi 250,0 aromaticae 185,0 Ligni Santali robri 25,0 Olei Juniperi fruct. gtt. XXV y Anisi stellati 2,5 Spiritus diuth 500,0 Sirupi Liquiritiae 27,5 Elixir Vitae Matthiolus  Ep Risconnehari Anisi stellati y Foeniculi y Macidis Macidis Medidis Ginnamomi spirit. 38 40,6 Tincturae aromaticae	Zedoarias  Zingiberis E5 5  Bructuum Cardamomi min. 3,6  Sacchari sibi 47,0  Soll mit spanischem Weine gemuscht auf die Bienem anregend wirken.  Pulvis aromaticus ruber  Pulvis jovialis Tragea aromatica  Neunerle: Gewürz Pfeffernuss- und  Kuchengewürz, Magenschrot Stollen-  Lewürz.  I.  Ep Corticis Cinnamomi 90,0  Caryophyllorum  Macidas  Rhazomatis Zingiberis E5 15,0  Ligni Santali rubri 45,0  Sacchan albi 520,0  1. pulvis subtilis  II  Ep Fructus Anisi 60,0  Corticis Cinnamomi 15,0  Caryophyllorum 10,0  Corticis Auranth fruct. 10,0  Fructus Cardamomi min. 5,0  M. 1. pulvis grossus  Pulvis Kurri  Ragoutpulver Curry-powder
Bp Corticis Ginnamomi 2,0 Somnis Myristicae 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcii carbonici 15,0 Escchari albi 25,0 Aquae calidae q s f electuarium.  Elixir Jacobinorum Elixir antispoplectique des Jacobins de Bouen.  Bp Tincturae Cinnamomi 250,0 aromaticae 125,0 Ligni Santali robri 26,0 Clei Juniperi fruct. gtt. XXV y Anisi stellati 3,5 Spiritus diuti 500,0 Eirupi Liquiritine 37,5.  Elixir Vitae Matthicus Ep Eissonanchuri Annai stellati y Macidis y Menthae pip 52,5 Aquae aromaticae g Cinnamomi spirit. 28,5 Tincturae aromaticae g Cinnamomi 52,5,0	Zedoarias  Zingiberis E5 5  Bructuum Cardamomi min. 3,6  Sacchari sibi 47,0  Soll mit spanischem Weine gemuscht auf die Biensumanregend wurken.  Pulvis aromaticus ruber  Pulvis jovialis Tragea aromatica  Neunerle: Gewürz Pfeffernuss- und  Kuchengewürz, Magenschrot Stollen-  Lewürz.  I.  Ep Corticis Cinnamomi 90,0  Caryophyllorum  Macidas  Rhazomatus Zangiberis E5 15,0  Ligni Santali rubri 45,0  Sacchan albi E20,0  1. pulvis subtilis  II  Ep Fructus Anisi 50,0  Corticis Cinnamomi 15,0  Caryophyllorum 10,0  Corticis Auranth fruct. 10,0  Fructus Cardamomi min. 5,0  M. 1. pulvis grossus  Pulvis Kurri  Ragoutpulver Curry-powder  Ep Fructus Amomi
Rp Corticis Cinnamomi 2,0 Somnis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcii carbonici 15,0 Escchari albi 25,0 Aquae calidae q s  f electuarium.  Elixir Jacobinorum  Elixir antispoplectique des Jacobins de Rouen.  Rp Tincturae Cinnamomi 250,0 Idgni Santali robri 25,0 Ligni Santali robri 25,0 Clei Juniperi fruct, gtt. XXV Anisi stellati 2,5 Spiritus diuti 500,0 Sirupi Liquiritine 57,5.  Elixir Vitae Matthiolus  Ep Elixir Anni stellati Foeniculi Macidis Menthae pip 52,5 Aquae aromaticae Cinnamomi 5pirit. 34 40,6 Tincturae aromaticae Cinnamomi 52 5,0  Essentia cephalica Bonferenc.	Zedoarias  Zingiberis E5 5  Bructuum Cardamomi min. 3,6  Sacchari sibi 47,0  Soll mit spanischem Weine gemuscht auf die Bienem anregend wirken.  Pulvis aromaticus ruber  Pulvis jovialis Tragea aromatica  Neunerle: Gewürz Pfeffernuss- und  Kuchengewürz, Magenschrot Stollen-  Lewürz.  I.  Ep Corticis Cinnamomi 90,0  Caryophyllorum  Macidas  Rhazomatis Zingiberis E5 15,0  Ligni Santali rubri 45,0  Sacchan albi 520,0  1. pulvis subtilis  II  Ep Fructus Anisi 60,0  Corticis Cinnamomi 15,0  Caryophyllorum 10,0  Corticis Auranth fruct. 10,0  Fructus Cardamomi min. 5,0  M. 1. pulvis grossus  Pulvis Kurri  Ragoutpulver Curry-powder
Rp Corticis Cinnamomi 2,0 Somnis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcui carbonici 15,0 Escchari albi 25,0 Aquae calidae q s  f electuarium.  Elixir Jacobinorum  Elixir antispoplectique des Jacobins de Bouen.  Bp Tincturse Cinnamomi 250,0 Ligni Suntali robri 25,0 Clei Junipen fruct gtt. XXV Anisi stellati 2,5 Spiritus diluti 500,0 Sirupi Liquiritiae 57,5.  Elixir Vitae Matthiolus  Ep Elisconnohmi Amai stellata Foeniculi Macidis Menthae pip 55,0 Tincturse comaticse Cinnamomi spirit. 35 40,0 Tincturse aromaticse Cinnamomi 55,0 Essentia cephalica Bonferna.  Esu d'Armagnac, Migränetropfen. Kopf-	Zedoariae  Zingiberis 35 5  Fructuum Cardamomi min. 3,0 Sacchari sibi 47,0  Soll mit spanischem Weine gemischt auf die Bienemanregend wirken.  Pulvis aromaticus ruber  Pulvis joväalis Tragea aromatica  Neunerle: Gewürz Pfeffernuss- und Kuchengewürz, Magenschrot Stollan- Lewürz.  I  Ep Corticis Cinnamomi 90,0 Caryophyllorum  Macidas  Rhizomatis Zingiberis 55 15,0 Ligni Santali rubri 45,0 Sacchan albi 520,0  1. pulvis subtills  II  Rp Fructus Anisi 60,0 Corticis Cinnamomi 15,0 Caryophyllorum 10,0 Caryophyllorum 10,0 Corticis Aurantin fruct. 10,0 Fructus Cardamomi min. 5,0  M. f. pulvis grossus  Pulvis Kurrf Ragoutpulver Curry-powder  Rp Fructus Amomi  "Cardamomi min Rajomatis Zingiberis 53 10,0
Rp Corticis Cinnamomi 2,0 Sommis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcui carbonici 15,0 Escchari albi 25,0 Aquae calidae q s  f electuarium.  Elixir Jacobinorum Elixir antispoplectique des Jacobins de Bouen.  Bp Tincturae Cinnumomi 250,0 A aromaticae 125,0 Ligni Suntali robri 25,0 Clei Junipen fruct, gtt. XXV Anisi stellati 2,5 Spiritus diuti 500,0 Sirupi Liquiritiae 27,5.  Elixir Vitae Mattenolus  Ep Elixir Vitae Mattenolus  Ep Elixir Vitae Mattenolus  Ep Elixir Vitae mattenolus  Ep Macoanchari Annsi stellata Focalicii Macidis Menthae pip El 2,5 Aquae aromaticae Cinnamomi spirit, 28 40,6 Tincturae aromaticae Cunnamomi El 5,0 Essentia cephalica Bonferenc.  Eau d'Armagnae, Migrenetropfen, Kopf- und Herzessene.	Zedoarias  Zingiberis 35 5 Fructum Cardamomi min. 3,0 Sacchari sibi 47,0  Boll mit spanischem Weine gemischt auf die Bienemanregend wirken.  Pulvis aromaticus ruber  Pulvis joväalis Tragea aromatica Neunerlei Gewürz Pfeffernuss- und Kuchengewürz, Magenschrot Stollen- Lewürz.  I.  Ep Corticis Cinnamomi 90,0 Caryophyllorum  Macidis  Rhizomatis Zingiberis 53 15,0 Ligni Santali rubri 45,0 Sacchan albi 520,0  1. pulvis subtills  II  Rp Proctus Anisi 60,0 Corticis Cinnamomi 15,0 Caryophyllorum 10,0 Corticis Auranth fruct. 10,0 Fructus Cardamomi min. 5,0  M. 1. pulvis grossus  Pulvis Kurri  Ragoutpulver Curry-powder  Rp Fructus Amomi  Capaici annum  Cardamomi min Rhizomatis Zingiberis 53 10,0 Piperis nigri 15,0
Bp Corticis Cinnamomi 2,0 Sommis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcui carbonici 15,0 Sacchari albi 25,0 Aquae calidae q s f electuarium.  Elixir Jacobinorum Elixir antispoplectique des Jacobins de Bouen.  Bp Tincturae Cinnamomi 250,0 A aromaticue 125,0 Ligni Santali robri 25,0 Olei Junipen fruct. gtt. XXV Anisi stellati 2,5 Spiritus diluti 500,0 Sirupi Liquiritine 97,5.  Elixir Vitae Matthiolus Ep Eliscanchari Anisi stellati Focniculi Macidis Menthae pip E 2,5 Aquae aromaticae Cinnamomi spirit. 38 40,6 Tincturae aromaticae Cinnamomi E 5,0 Essentia cephalica Bonferente. Esu d'Armagnac. Migränetropfen. Kopfund Herressen. Ep Tincturae Cannamomi 50,0	Zedoarias  Zingiberis 35 5  Fructuum Cardamomi min. 3,6 Sacchari sibi 47,0  Soil mit spanischem Weine gemuscht auf die Eienemanregend wirken.  Pulvis aromaticus ruber  Pulvis joväalis Tragea aromatica Neunerle: Gewürz Pfeffernuss- und Kuchengewürz, Magenschrot Stollentewürz.  Lewürz.  L.  Ep Corticis Cinnamomi 90,0 Caryophyllorum Macidas Rhizomatis Zingiberis 53 15,0 Ligni Santali rubri 45,0 Sacchan albi E20,0  1. pulvis subtills  II  Rp Fructus Anisi 60,0 Corticis Cinnamomi 15,0 Caryophyllorum 10,0 Corticis Cinnamomi 5,0 Fructus Cardamomi min. 5,0  M. f. pulvis grossus  Pulvis Kurri Ragoutpulvar Carry-powder  Rp Fructus Amomi  " Caraici annu " Cardamomi min Rhizomatis Zingiberis \$3 10,0 Piperis nigri 15,9 Corhens Cunnamomi 15,0  Corticis Cinnamomi 15,0
Rp Corticis Cinnamomi 2,0 Sommis Myristicse 2,0 Caryophyllorum 1,0 Fructus Cardamomi 0,5 Croci 2,0 Calcui carbonici 15,0 Escchari albi 25,0 Aquae calidae q s  f electuarium.  Elixir Jacobinorum Elixir antispoplectique des Jacobins de Bouen.  Bp Tincturae Cinnumomi 250,0 A aromaticae 125,0 Ligni Suntali robri 25,0 Clei Junipen fruct, gtt. XXV Anisi stellati 2,5 Spiritus diuti 500,0 Sirupi Liquiritiae 27,5.  Elixir Vitae Mattenolus  Ep Elixir Vitae Mattenolus  Ep Elixir Vitae Mattenolus  Ep Elixir Vitae mattenolus  Ep Macoanchari Annsi stellata Focalicii Macidis Menthae pip El 2,5 Aquae aromaticae Cinnamomi spirit, 28 40,6 Tincturae aromaticae Cunnamomi El 5,0 Essentia cephalica Bonferenc.  Eau d'Armagnae, Migrenetropfen, Kopf- und Herzessene.	Zedoarias  Zingiberis 35 5 Fructum Cardamomi min. 3,0 Sacchari sibi 47,0  Boll mit spanischem Weine gemischt auf die Bienemanregend wirken.  Pulvis aromaticus ruber  Pulvis joväalis Tragea aromatica Neunerlei Gewürz Pfeffernuss- und Kuchengewürz, Magenschrot Stollen- Lewürz.  I.  Ep Corticis Cinnamomi 90,0 Caryophyllorum  Macidis  Rhizomatis Zingiberis 53 15,0 Ligni Santali rubri 45,0 Sacchan albi 520,0  1. pulvis subtills  II  Rp Proctus Anisi 60,0 Corticis Cinnamomi 15,0 Caryophyllorum 10,0 Corticis Auranth fruct. 10,0 Fructus Cardamomi min. 5,0  M. 1. pulvis grossus  Pulvis Kurri  Ragoutpulver Curry-powder  Rp Fructus Amomi  Capaici annum  Cardamomi min Rhizomatis Zingiberis 53 10,0 Piperis nigri 15,0

848 Cunamomum

Species stomachicae Durt	Tinctura apoplectica subia
DIETL'S Magenthee	Rothe Krampitropien Herzstärkungs.
Rp Corticis Cinnamomi Cass 90,0	tropfen Belebungstropfen.
Foliorum Menthae piperit 30,0	Rp Tincturse Cumamom: 10,0
Herbne Centauru minor 40,0.	,, aromaticae 6,0
	, Calcehu 4,0 Chloroformi 1,0
Spiritus carminativus STLVIUS.	Spiritus diluti 40,0
Spiritus aromaticus	Spiritus setherei 40,0
Rp Olei Cinnamomi	I-3 Thealoffel auf einmal
" Caryophy Horum	Tinctura dentifricia aromatica.
" Consudn	Aromasische Zahntinktor
" Macidis	Ep Tincturse Currenomi 850,0
"Majoranae ää gtt. VI Spiritus (87 %) 100,0	Tincturae Catechu 100,0
Spiritus (87 %) 100,0	Spiritus diluti r 540,0
Spiritus balsamicus (Helv).	Tincturae Vanillae 10,0
Balsamum Fioravanti	Olei Aurantii florum
Spiritus polyaromaticus Fioravanti-	Olei Rosse – žā gtt. X
Balsam Alcoolat de Floravanti (Gall)	Olei Menthae piperitae 2,0
Alcoolat de Térébenthine composé	Tinctura prophylactica Marcinkowaki
Banme de Fioravant:	Rp Tincturae aromaticae 50,0
Helret Gall,	Aurantii pomor
1 Aloës (IIII) 4,0 50,0	, Calami
2 Elemi 4,0 100,0	• Cascarillae
8 Galbani (III) 4,0 100,0	Abainthu 33 100
4 Myrrhse (III) 40 100,0	Olei Menthae piperitae gtt. XV
5 Styracis 4,0 100,0 6 Radicis Angelicae 2,0 —	Bei herrschender Cholera mehrmals täglich 30-50
7 Cort. Cinnam chin. 2,0 zeyl 50,0	Troplen in Rothwein
8, Rhizom Galangue 2,0 50,0	Unguentum pomadinum aromaticum Unna.
9 Caryophyllorum 2,0 50,0	En Tincturae aromaticae 20,0
10 Rhizom Zingiheria 2,0 500	Unguenti cerei 80,0
11 , Calama 2,0	Im erwärmten Mörser zu bereiten
12. Semin. Myristicae 2,0 50,0	Unguestum pomadinum cum Gelantho Unna.
13 Rhizom Zedoariae 2,0 50,0	Rp Tincturae aromaticae
14 Terebinthinse venetae 20,0 500,0	Gelanthi AL 20,0
15 Tacamahacae 100,0 16 Succini 100.0	Unguenti cerei 60,0
16 Success 100,0 17 Fructuum Lauri 100,0	Bei gleichzeitigem Gebrauch von seifenhaltigen Kopfwaschwässern sind die Haare nach jeder
18. Herbae Dictampi eretici 50,0	Waschung mit verdünntem Citronensaft ode
19 Spiritus (94%) 95,0 (80°) 3000,0	Citronensait-Brillantine zu behandeln.
20 Aquae 20,0	Vicum Hippscraticum
Hely 1-13 mit 19 vier Tage digeriren, 14 damn	Hippocras Yinum cordials
sufficen und nuch Zusatz von 20 im Wasserbade	Rp Tincturae aromaticae 25,0
abdestilliren 100 Th	Cinnamomi 25,0
Gall 7-10, 12-13, 17-18 vier Tage mit 19 ma-	Sirupi Sacchan 100,0
ceriren, 1-5, 14-16 zufügen, nach zwei Tagen	Vana rubri Gallici 650,0
im Wasserbade abdestilliren 25000	Yinum prophylacticam
And the state of t	Cholerawein
Spiritus Marthioli.	Rp. Tinctures amarse
Ep. Aquae Cinnamomi spir	, aromaticae
Coloniensis	Aurantii pomor āž 10,0
Spiritus Rosmarini as.	Timamomi 20,0 Vini Hispanici 800,0
election electricity with	Vini Hispanici 800,0 Sirupi simplicis 150,0,
Tinotura anticholerica Schaeper.	Taglich mehrmals em Weinglas voll.
SCHARFER'S Choleratropfen.	Vet. Palris cerrinas
Rp Tincturae aromaticae 75,0	Brunstpulver
Mixtur oleos, balsami C 15,0	Bp Pulveris aromatici
Aetheris scetici 10,0	Fungi cervini pulv as 15,0
Olei Calami gtt X.	Mit Kleie und Wasser zur Latwerge gemacht auf
Halbathadlich awanzig Tropfen,	einmal einzugeben Für Stuten und Kühe.
Alomatique von Albin Müller ist	em Lakör aus Zimmt, Nelken, Galgant, Zitt

werwurzel, Angelika.

Christofia Magenwein, aus Zimmt, Nelken, bittern Mandeln mit Weisswein, Zucker und Weingeist bereitet.

Fumigator, Peran's Besteht aus Sägemehl, Zimmt, Nelken, Piment und Salpeter Hamburger Magenbitter. Hamburger Magen-Drops von Wundram ist eine Mischung aus Tinctura aromatica, Tinctura amara, Spiritus aethereus und Oleum Menthæ pip

Herztinktur, Königseer, ist eine mit schwachem Weingeist bereitete, mit Sandelholz gefärbte Tinct, aromatica

Krauter-Magen-Präservativ nach Dr. Bornaven ist eine Tinctura Aloès compent aromatischen Zusätzen

Lebensessenz von Condory Ein mit Zimmtpulver versetzter Süsswein Likôr von Mme Amphoux besteht aus Zimmtwasser, Weingeist und Zucker

Cortex Canellae albae Canella alba seu dulcis. Costus arabicus seu corti cosus Cortex Winteranus spurius Weisser Caneel. Weisser Zimmt. Süsser Costus. Canelle blanche (Gall)

Die Rinde von Winterana Canella L (Canella alba Murr), Familie der Winteranaceae Heimisch auf den Antillen und in Florida.

Bildet Rohren oder rinnenformige Stücke, d.e bis 15 cm lang sind und bis 4 cm im Durchmesser haben. Dicke der Rinde 1—4 mm Blassroth bis gelbbraunlich mit weich schwammigem Kork Innen gelblich weiss, Querschnitt deutlich radial gestreift mit gelben Punkten

Im Phelloderm nach innen stark verdickte und getupfelte Zellen. In den Markstrahlen Oxalatdrusen. Die Siebröhren des Bastes zu tangentialen Bandern zusammengefallen. Im Parenchym reichlich grosse Oelzellen.

Geruch nach Nelken und Zimmt Geschmack aromatisch-bitterlich, schleimig

Enthalt 0,75-1,00 Proc atherisches Oel vom spec Gewicht 0,920-0,935, welches schwach rechts dreht. Es enthält Pinen, Caryophyllen, Cineol, Eugenol. Die Rinde enthalt ferner Mannit und einen Bitterstoff.

### Citrus.

Gattung der Rutaceae—Aurantioideae—Aurantieae. Heimisch im indisch-malayischen Gebiet, einige Arten seit langer Zeit in Kultur und dadurch sowie wahrscheinlich durch Bastardirung in zahlreiche Formen etc. gespalten.

Verwendung finden die folgenden 1) Citrus Aurantium L. (C vulgaris Risso), mit hellgrünen Schösslingen, weissen Blüthen und meist kugligen oder etwas niedergedrückten, meist orangefarbenen Früchten. Subspecies amara L. (C Bigaradia Duhamel) Pomeranze, Orange, Bigaradier, the bitter Orange mit aromatisch niechenden Blättern mit geflügeltem Blattstiel, mit weissen Blüthen, kugeligen Früchten mit bitterer Fruchtschale und saurer Pulpa Wahrscheinlich im südöstlichen Asien (Cochinchina) heimisch Liefert die Fruchtschale Cortex Aurantii fructus (Germ) Cortex fructus Aurantii (Austr) Cortex Aurantii (Helv) Cortex Aurantii recens et siccatus. Flavedo Aurantii. Pomeranzenschale, Orangenschale Fresh and dried Bitter-Orange peel (Brit.) Bitter-Orange peel (U-St.) Ecorce d'orange amère ou de Curação (Gall)

Die ganze, reife Frucht Orange amere ou Bigarade (Gall.) Die unreife, getrocknete Frucht Fructus Aurantii immaturus (Germ.) Die unreife, frische Frucht Orangette on petit grain (Gall.) Die getrockneten Blätter Folia Aurantii (Austr Helv.) Feuille d'oranger (Gall.) Die Blüthen Flores Aurantii (Erganzb.) Fleur d'oranger (Gall.) Aetherisches Oel vergl. unten.

Subspecies Bergamia (Risso et Poiteau) Wight et Arn. (C Limetta var D C) Bergamotte mit kugligen oder birnformigen, glattschaligen, blassgelben Früchten mit säuerlicher Pulpe Liefert ätherisches Oel der Fruchtschalen verglunten, ferner die Fruchtschale Epicarpe ou Zeste de la bergamote (Gall) Subspecies sinensis (C. Aurantium var dulcis L.) Orange, Apfelsine, Oranger, Sweet orange, Arandio dolce, Portogallo mit schwach aromatischen Blattern und gefügeltem Blattstiel, mit grossen weissen Blüthen, mit meist kugligen orangefarbenen,

seltan gelben Früchten mit süsser oder schwach sauerlicher Pulpa Liefert die Frucht. schale Cortex Aurantii dulcis, Sweet-Orange peel (U-St), die frische Frucht Fruit récent d'oranger vrai à fruit doux (Gall.) Das atherische Oel vergl unten

- 2) Citrus medica L. mit röthlichen Sprossen, kahlen Blättern, meist röthlichen Blüthen, mit kurligen, eiformigen oder länglichen, in der Regel zitzenformig endigenden Früchten Subspecies Bojoura Bonavia Cedratier, Cedio liefert Entearne on Zeste du fruit de Cédratier (Gall.) Subspecies Limonum (Risso) Hook f Citrone. Limonier. Citronnier mit schwach geflugeltem oder nur berandetem Blattstiel. mit gelben, dünnschaligen Früchten und saurer Pulpa. Liefert die getrocknete Fruchtschale Cortex Citri fructus (Germ) Cortex fructus Citri (Austr) Cortex Citri (Hely) Limonis cortex (Brit. U-St.) Ecorce de citron ou limon (Gall.) Die gange frische Frucht Fructus Citri (Erganzb) Pomum citreum. Citrone. Limone Citron Limon (Gall) Lemon Aetherisches Oel vergl. unten
- 1a) Die Blüthen von Citrus Aurantium L. Subspecies. Bigaradia Duhamel Flores Aurantii (Erganzh) Flores Naphae -- Pomeranzenblüthen. Nerolibluthen Orangenblüthen. - Fleur d'oranger (Gall) - Orange flowers.

Beschreibung Fast immer die nicht geöffneten Knospen mit kleinem, undeutlich fünfzähnigen Kelch von 5-6 mm Durchmesser Die aussen kahlen, fleischigen Blumenblätter sind in der Knospe zusammengeneigt, getrocknet gelbbraunlich. Sie umschliessen 20-25 Staubblatter, die in Bündel vereinigt sind, und den dicken Griffel mit keulenförmiger Narbe, der dem meist 8theiligen Fruchtknoten und dieser einem Discus, aufsitzt - Im Gewebe der Blumenblätter, der Fruchtknotenwand etc schizolysigene Oelbehalter, die schon auf der Aussenseite der Blumenblätter mit blossem Auge zu sehen sind. Geruch sehr angenehm. Geschmack bitterlich

Bestandtheile 0,1 Proc ätherisches Oel (vergl. unten)

Verwendung Meist nur noch in der Volksmedicin

Aqua Aurantii Florum (Austr Brit Ergänzb) Aqua Aurantii florum fortior (U-St) Aqua Aurantii (Helv) Aqua Naphae Aqua Neroli Aqua florum Naphae. Hydrolatum floris Citii Aurantii. — Orangen oder Pomeranzenblithenwasser. Neroliwasser. — Eau distillée de fleur d'oranger (Gall) — Orange flower Water. Austr Brit Ergánzb Helv haben die Handelsware aufgenommen, die in der Regel

als triplex bezeichnet wird, nach Helv ist dieselbe ohne Verdunnung, nach U-St mit gleichen Raumth, nach Brit mit 2 Raumth Wasser gemischt, abzugeben Klare, angenehm rechende Flüssigkeit, die durch H<sub>2</sub>S und Schwefelammonium nicht verändert werden darf und vor lächt geschützt kuhl aufbewahrt wird. Eine ex tempore durch Schützeln von 2 Tropfen bestem Neroliöl mit 11 heissem, destillirtem Wasser bereitste Mischung kann das Destillat nur im äussersten Nothfalle einetzen.

Aus 1000 g frischen Orangenblüthen erhült man (Gall) 2000 g Noroliwasser Hinanchtlich der Einkaufszeit ist zu bemerken, dass die frischen Destillate gewöhn-

lich im Mas auf den Markt kommen

Aufbewahrung. In möglichet kleinen, ganz gefüllten gelben Gläsern an einem

Sirupus Aurantii Florum (Ergünzb Helv Brit U-St) Sirupus cum Aqua floris Aurantii. - Pomeranzenblüthensirup - Sirop de fleur d'oranger (Gall) -

Sirup of Orange Flowers.

Ergänzb. Zucker 6 Th. kocht man mit Wasser 2 Th. zum Sirup und fügt nach dem Erkalten hinzu Pomeranzenblüthenwasser 2 Th — Helv Pomeranzenblüthenwasser 36 Th, Zucker 64 Th werden kalt gelbst und filtritt — Brit . Zucker 600 g löst man m 200 ccm kochendem destillirten Wasser, fügt Orangenblüthenwasser 100 ccm und kochendes Wasser q s zu 900 g hinzu — Gall Zucker 180 Th löst man kalt in Orangenblüthenwasser 100 Th. — U-St. Zucker 850 g, Orangenblüthenwasser q s. zu 1000 ccm. Hier ist auch das Verdrangungsverfahren anwendbar

Dette almalas (Call.)

Maraschino		Julep simple.	ij
Ep Aquae Aurantui florum Aquae Rosae	70,0 70,0	Rp Aquae Aurantai flor 2 Sirupi simplicis 8	10,0 10,0
T ' a	80,0 180,0 800,0 400,0	Extrait de Néroll, Ep Olei Aurantii florum	

Oleum Aurantii florum (Austr Gall Helv U-St Ergänzb) Orangenbluthenöl. Nerollöl. Oleum florum Naphae Oleum Naphae Oleum Neroli Essence de Néroli. Essence de Néroli Bigarade Essence de fleurs d'oranger amer. Oil of Neroli

Gewinnung. Orangenbluthenöl wird in Sudfrankreich durch Destillation der Blüthen der bitteren Orange, Citrus Bigaradia Risso, gewonnen Die Ausbeute betragt etwa 0,1 Proc Meist wird das Oel als Nebenprodukt bei der Darstellung des Orangenblüthenwassers dargestellt.

Eigenschaften. Gelbliche, am Licht braunroth werdende, schwach fluorescurende Flüssigkeit von bitterlichem, aromatischem Geschmack und dem höchst angenehmen Geruch der frischen Blüthen Spec Gewicht 0,370—0,880 (0,890 Austr., 0,870—0,890 U-St.) Klar mischbar mit 90 proc Alkohol (Helv.) Löslich in gleichen Theilen 90 proc Alkohol (U-St.) Von 80 proc Alkohol sind 1½—2 Vol zur Lösung erforderlich, bei weiterem Alkoholzusatz trübt sich diese durch Ausscheidung von Krystallflitterchen. Die alkoholische Lösung des Oeles zeigt eine prachtvolle violette Fluorescenz, die auch sehr schön hervortritt, wenn man etwas Alkohol suf das Oel schichtet Verseifungszahl 20—52 Drehungswinkel im 100 mm-Rohr + 1°30 bis + 5° Beim Schütteln mit Natriumbisulfit entsteht eine schöne purpurrothe Färbung (U-St.)

Bestandtheile. Neroliël enthalt Links-Linalool,  $C_{10}H_{18}O$ , Geraniol,  $C_{10}H_{18}O$ , und die Essigester dieser beiden Alkohole, ferner Anthranilsauramethylester,  $NH_2$   $C_0H_4$  CO OCH<sub>2</sub> Das in der Kalte auskrystallisirende Stearopten, fruher Nerolikampher oder Aurade genannt, besteht aus einem Paraffin

Prüfung Die hauptsächlichsten Verfalschungsmittel, Bergamottöl und Petitgrainöl sind an der Erhohung des specifischen Gewichts und des Estergehalts zu erkennen Orangenblüthenble mit einer höheren Verseifungszahl als 55 sind verdachtig

Anwendung Nerohöl wird in der feineren Parfumerie, besonders zur Fabrikation von Eau de Cologne gebraucht

1b) Die unreisen Früchte von Citrus Aurantium L. Subspecies Bigaradia Duhamel Fructus Aurantii immaturi (Germ) Aurantia immatura. Baccae s. Mala s Poma Aurantii immatura — Unreise Pomeranzen. Grüne Orangen. — Orangette Petit grain (Gall) — Orange pease.

Beschreibung. Kuglig, 0,5—2,0 cm im Durchmesser, am Grunde mit der hellen Ansatzstelle des Stieles, an der Spitze mit der kleinen, hellgelblichen Stempelnarbe. Aussen uneben, runzelig, mit zahlreichen vertieften Punkten, braun, innen heller Der Querschnitt zeigt in der Mitte eine dicke, durch die doxt zusammentreffenden 8—12 Carpelle gebildete Mittelsäule, in jedem Carpell die Ovula in 2 Reihen, das Ganze umschlossen von dem dicken Pericarp, von dessen Wand Papillen in die Fächer hineinragen. In der ausseren Parthie des Pericarps werden schizo-lysigene Sekretbehalter schon bei schwacher Vorgrößerung sichtbar. Im Parenchym Hesperidin in unregelmässigen Klumpen. Geruch aromatisch. Geschmack bitterlich-aromatisch. Kommen meist aus Südfrankreich in den Handel.

Bestandtheile Aetherisches Oel (vergl. unten), 10 Proc Hesperidin, Citronensäure, Aepfelsaure, ein Bitterstoff Aurantiin (nicht identisch mit dem glykosidischen Aurantiin oder Naringin in den Blüthen von Citrus decumana)

Verwechslungen kommen vor mit jungen Citronen, die zugespitzt sind. Man findet sie nicht selten unter der Droge

Anwendung Als Amarum und Stomachicum Kleine Stücke werden hier und da noch als Fontanellkugeln verwendet

Tinctura Aurantu Fructus mmaturi (Ergänzb) Pomeranzentunktur aus unreifen Früchten. Grob gepulverte Pomeranzen 1 Th, verdünnter Weingeist (60 proc.) 5 Th.

Oleum Petitgrain Petitgrainol, Essence de Petit-grain Oil of Petitgrain wird aus den Blättern, jungen Zweigen und unreifen Früchten des bitteren Orangenbaumes

destillert Der Geruch ist dem des Neroliöles ähnlich, aber viel weniger angenehm Spec Gew 0,887—0,900 Optisch schwach links- oder rechtsdrehend Das Oel löst sich in 2 Theilen 80 procentigen Alkohols klar auf und hat eine Verseifungszahl von 110—245, entsprechend einem Gehalt von 38,5—85 Proc Linalylacetat Ausser diesem Ester enthält das Oel sehr wenig Limonen, ferner freies Linalool und Geraniol.

Aqua Vitse aromatica.	Species amarae ad Aquam Vitae
Aromatique	Thee sum Magenbitter
Rp 1 Corticis Citri fructuum recent No 4 2 Corticis Cinnamoni zeyl 3 Frectuum Aurant, immat, iii 30,0 4 Caryophyllorum 7,0 5 Spiritua 3 kg 6 Vini rubr; 4 kg 7 Sacchari albi 2 kg 8 Aquae destullatae 1 kg Man zicht 1—4 mit 5 acht Tage lang aus, setzt 6—8 zu und fillrirt sobaid 7 velöst ist	Rp Fruct Auranth tumat 50,0 Radicis Gentlanae 25,0 Radicis Angelicae 50 Rhizom Galangae 5,0 Rhizom Zedoariae 5,0 Corticis Citri 4,0 Caryophyllorum 1,0 Für 2 i Branntwein.

1c) Die Fruchtschalen der reifen Fruchte von Citrus Aurantium L

Subspecies Bigaradia Duhamel Cortex Aurantii (Helv) Cortex Aurantii Fructus (Austr Germ) Aurantii cortex siccatus (Bnt) Aurantii amari cortex (U-St.) Cortex Aurantii expulpatus s mundatus Flavedo Aurantii Cortex Pomorum Aurantii Pericarpium Aurantii. — Pomeranzenschale Orangenschale. — Ecorce d'orange amère ou de Curaçao. Écorce de bigarade (Gall) Zeste d'orange. — Dried Bitter Orange peel.

Beschreibung Die Schale der reifen Beerenfrüchte wird entweder in Längsquadranten oder in einer Spirale abgetrennt. Bildet im ersteren, häufigeren Fall spitzelliptische, meist nach aussen gewöllte Stücke, die 4-5 mm dick, bis 9 cm lang, bis 5 cm breit sind Aussen gelb- bis lebhaft rotbraun, grubig-höckerig oder runzelig, innen schmutzig-weiss und schwammig. In der äusseren dunkleren, festeren Schicht zahlreiche Oelraume, in der inneren, helleren, Hesperidin

Bestandtheile. 1—2 Proc ätherisches Oel, Hesperinsaure  $C_{es}H_{as}O_{7}$ , Aurantiamarinsaure  $C_{e0}H_{12}O_{8}$ , Aurantiamarin, Hesperidin und Isohesperidin Asche 3.90 Proc

Handelssorten Die am meisten verwendete Sorte ist die Malagasorte, die der obigen Beschreibung entspricht. Eine zweite Sorte ist die Curaçaosorte, von einer in Westindien kultivirten Varietät, die verhältnissmässig dinn und von brauner oder grünlicher Farbe ist. Man substituirt ihr zuweilen die Schale unreifer Pomeranzen. Italienische Schalen kommen in laugen, bandförmigen Streifen in den Handel, die sehr aromatisch sind.

Verarbeitung. Zum pharmaceutischen Gebrauch werden die Schalen 15 Minuten in kaltem Wasser eingeweicht, nach Abgiessen desselben einen Tag an einem kühlen Orte bei Seite gestellt, hierauf von dem schwammigen Mark bis auf die durchschimmernden Oeldrüsen befreit, noch feucht in gleichmässige Täfelchen zerschnitten, durch ein Theesieb geschlagen und bei mässiger Warme getrocknet. Ausbeute etwa 50 Proc. Ein feines Pulver für die Receptur bereitet man aus der über Aetzkalk getrockneten Schale. Die Ausbeute beträgt ungefähr 85 Proc.

Die Cortex Aurantii Gallious s sine parenchymate citrinus des Handels, welche durch Abschälen der Früchte in der Form schmaler, dünner Bänder gewonnen wird, ist der expulpirten Waare nicht gleichwertlig, lässt sich aber für Handverkaufszwecke verwenden.

Das beim Expulpiren abfallende Mark, die Albedo fructus Aurantii, eignet sich in feiner Speciesform vortrefflich als Grundlage für Riechkissen. Räucherpulver u. dergl.

Aufbewahrung Die unzerkleinerte Droge in Blechkästen, die geschnittene und gepulverte in Stöpselflaschen aus gelbem Glase

Anwendung. Als Bittermittel bei Verdauungsschwäche, selten zu Theemischungen, häufig in den verschiedenen Zubereitungen.

Cataras 853

Confectio s Confectum Aurantil Conditum Aurantiorum Kandirte oder überzuekerte Pomeranzenschalen Curassaoschalen weicht man 2 Stunden in warmem Wasser ein, bringt sie nach Abgiessen desselben für 2 Tage in koncentrirten Zuckeisirup, dann auf einen Durchschlag, lässt den Sirup 15 Minuten Kochen, wiederholt das Verfahren noch einmal und trocknet die mit Zuckerpulver bestreuten Schalen in der Warme

Wird wie Confectio Citri verwendet

Alcoolatura Aurantii (Gall.) Alcoolature d'orange Essentia Aurantii Tinctura Aurantii corticis recentis wird wie Alcoolatura Citri Gali (S 861) bereitet

Extractum Aurantii Corticis (Erganzh) Pomeranzenschalenextrakt Pomeranzenschalen (II) 2 Th. zieht man 4 Tage mit einem Gemisch aus Weingeist 4 Th., Wasser 6 Th., dann 24 Stunden mit einem Gemische aus Weingeist 2 Th., Wasser 3 Th. aus, presst aus, filtrit und dampft zu einem dicken Extrakt ein. Ausbeute etwa 30 Proc Aus dem Pressrückstand kann man mittels Dampfstrom noch atherisches Oel gewinnen

Extractum Aurantii amarı fluidum (U St) Fluid Extract of Bitter Orange peel. Aus 1000 g Orangenschale (No 40) und einer Mischung von Alkohol (91 proc) 600 com und Wasser 300 com im Verdrängungswege Man befeuchtet mit 350 ccm, sammelt zuerst 800 com, alsdann l a soviel, dass man 1000 ccm Extrakt erhält. Es sind etwa 4000 g des Lösungsmittels erforderlich

Oleosaccharuretum Aurantii (Gall) Oléosaccharure d'orange bereitet man

wie Oleosaech. Citri Gall. (S 861)

Spiritus Aurantal. Spirit of Orange (USt) Eine Mischung aus Oleum

Aurantii corticus 50 ccm, Alkohol (92,5 proc.) 950 ccm
Spiritus Aurantii compositus (USt) Compound Spirit of Orange Pomeranzenschalenöl 200 ccm, Citronenöl 50 ccm, Corianderöl 20 ccm, Anisöl 5 ccm, Alkohol (92,5 proc) q s zu 1000 ccm

Sirupus Aurantii (Brit) Sirupus Aurantii Corticis (Germ Austr Helv) Strupus Corticum Strupus de cortice Citri vulgaris - Pomeranzenschalensirup — Sirop d'écorce d'orange amère (Gall) — Syrup of Orange Austr Orangenschalen, verdünnter Weingeist je 45 Th, destillirtes Wasser 450 Th digerirt man über Nacht, presst aus und kocht die Kolatur von 375 Th mit Zucker 600 Th zum Srup, dem nach dem Erkalten Orangenschalentinktur 45 Th zugesetzt worden — Germ Pomeranzenschalen 5 Th meht man 2 Tage lang mit Weisswein 45 Th aus, 40 Th Filtrat bringt man mit 60 Th Zucker zum Sirup — Helv Ebense, doch mit 50 Th Weisswein, statt 45 Th. — Brit. Pomeranzenlinktur 30 ccm. Zuckersirup 210 ccm - Gall Pomeranzenschalen 100 g, macerurt man 12 Stunden mit 100 g Alkohol (60 proc.), fügt 1000 g destillirtes Wasser von 80° hinzu, seiht nach 6 Stunden durch und bringt 100 Th Flüssigkeit mit 180 Th Zucker im Wasserbade zum Sirup

Tinctura Aurantii (Brit Germ Helv) Tinctura Aurantii corticis (Austr) Tinctura Aurantii amari (U-St.) Pomeranzentinktur Orangenschaleutinktur Bischoffessenz Milzessenz — Alcoole d'orange amère (zeste) (Gall) Teinture d'orange — Tincture of Bitter Orange peel — Austr Orangenschalen 20 Th, verdünnter Weingeust 100 Th Drei Tage lang digeriren — Germ Helv Im gleichen Verhältnisse durch Maceration — Gall mit Alkohol von 80 Proc ebenso — Brit Aus frischen Orangenschalen 250 g und Alkohol (90 proc) 1000 ccm durch Maceration. — U-St Aus 200 g Orangenschalen (Pulver No 30) und q s einer Mischung aus Alkohol (91 proc.) 600 ccm und Wasser 400 ccm bereitet man 1 a im Verdrangungswege 1000 ccm Tinktur

Vinum Aurantii (Brit) Pomeranzenwein Orange Wine Ein aus Zucker-

lösung durch Gährung mit frischen Orangenschalen gewonnener Wein

## Aqua Aurantli Corticis Rp Olei Aurantu Corticis gtt Aquae destillatae fervidae 100,0, Man mischt durch Schütteln. Aqua Vitas aromatica.

	1 Aromatique. Curaça	0
<b>R</b> p	1 Cortacis Aurantii Cursasso	250,0
_	2 Corticis Cascarillac	25,0
	8 Corticis Cinnamomi	100,0
	4 Fructus Cardamomi	25,0
	5 Cubebarum	10,0
	6. Caryophyllorum	75,0
	7 Radicis Gentranse	50,0
	8 Spiritus (80%)	41
	9 Sirupi simplicis	6 J
Man d	igenrt 1—8, filtrat und vermis	cht mit 9

#### 2 Curação Hollandica Tincturae Aurantii cort Tincturae Aurantii pomor. 80,0 Olei Aurantii corticus 1.0 Spiritus 8890 Aquae destillatae \$00,0 Sirupi simplicis 800,0 Citronensaft-Brillantine UNNA.

Rp Succi Citri Glycerini Spirit. diluti vel. Aqu. Coloniensis Elizir amarum Raulin

Bp Elixir ad longam Vitam Elixir Aurantior comp Tincturae Rhea aquosae ña

i4	Citrus
Plivie amanem vanala	Elixir viscerale Kung
Elixir amaram vanale	Rn Extract: Cardul benedict 25.0
Pomeransenelizir Wiener Mageneliz	Extracti Cascarillae 10,0
Ep Tincturae Aurantil pomorum 50,0 Tincturae Canamomi 50,0	Extracti Centaurii min 100 Extracti Myrrhae 5,0
Olei Aurantii corticis 2,0	Extract: Myrrine 5,0 Aquae destillatae 875,0
Olei Citri 1,0	Vim Hispaniel 875,0
Spiritus notherei 50,0	Timetur Aurant cort. 100,0
Spiritus (90 Vol. Proc.) 400,0	Liquoris Kalli scetici 60,0
Aquae Cinnamomi spir 200,0 Kasii carbonici 10,0	Sirapi simplicis 50,0
Extracti Trifolii 400	Essentia episcopalis
Extraoti Gentianae 20,0	Bischof-Essenz
Aquae destillatae 177,0	I nach Dieterich Rp 1 Corticis Aurant Curassac 100,0
	2 Fruct Aurant, immat 50,0
Elixir aromaticum (U-St.)	8 Corticis Cumamorni 5,0
Aromatic Elixir	4. Caryophyllorum 5,0
	6 Spiritus (90%) 500,0 6. Aquae destillatae 500,0
Rp 1 Spiritus Aurantii comp 11 ccm 2 Sirapi simplicis 575 c.m.	7 Olei Aurantii cort gtt XXX
8 Calcui phosphorica praecipit 15 g	8 Olei Citri gtt X
4 Alcohol deodorat:	Man maceriet 1-6 acht Tage, presst, löst 7-8 and
5 Aquae destillatae — āā q s	filtrirt 1 Esslöffel nebet 70-80 g Zucker auf
Man löst 1 in 238 ccm von 4, fügt nach und nach	
unter Schütteln 2, dann 875 com von 5 hins	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
mischt mit 3 und bringt aufs Filter Man gies das Filtrat solange zurück, bis es klar abläu	
und wäscht das Filter mit q a einer Mischus	
von Alcohol deodor 1, Wasser 8 Raumth a	ns Aquae Aurantii florum 50,0
bis die Gesammt/lüssigkeit 1000 ccm beträgt	Vini Gallici albi 500,0
	Spiritus (90 Vol Proc.) 600,0
Elixir Aurantlorum compositum (Gorm.)	III. Bp Tinet, Aurantii cort 250.0
Elixirviscerale Hoffmann, Elixir bals	
misum Vinum amarum. Vinum Aurant	
compositum (Helv) Pomeranzenelizi;	
Wiener Magentropien Teinture	Spiritus 375,0
d'Orange composée	Essentia episcopalis saccharata.
Germ	Bischof Extrakt (Diet.)
Rp. 1 Corticis Aurantil cone. 20,0	Rp Essentiae episcopalis 100,0 Sirupi simplicis 200,0
2 Corticis Cinnamomi 4,0	150 ccm auf 'Fl Bothwein.
8 Kalin carbonici 1.0 4. Vini Xerensis 100.0	Infusum Aurantil (Brit)
5 Extracti Gentianae 20	Infusion of Orange Peel.
6 Extracti Absinthii 2,0	Rp Corticis Aurantii conc. 50,0
7 Extracti Infolii 2,0	Aquae destillatae ebuil 1000,0
8 Extracti Cascarillae 2,0	Nach 1/4 Shinde wird abgepresst
1-4 acht Tage stehen lassen, die Pressflüssigke	
mit 4 auf 92 Th bringen, 5-8 darin lösen nac dem Absetzen filtriren	th Gompound Infusion of Orange Peel.  Rp. Corticus Aurantii concusi 25,0
THE PERSON ASSESSED.	Corticis Citri recentis 12,5
Hely	Caryophyllorum 5,20
Bp 1 Corticle Aurantii (II) 12.0	Aquae destillatae abull 1000,0
2. Corticis Cinnamomi (IV) 4,0	Nach 1/4 Stunde wird abgepresst
8. Natrii carbonici 2,0	Potus e Succo Anrantil,
# Spiritus (94%) 8,0 5 Vini Mulincensis 100,0	Orangeade Re Succi Aurantil fructus 7.5
8 Extracti Cardui benedicii 2,0	Rp Sucei Aurantii fructus 7,6 Aquae destillatae 80,0
7 Extracti Cascarillae 2,0	Sirupi aimplicia 12,5
8. Extracti Gentiause 2,0	Pulvis stomachicus Voer
9 Extracti Absinthii 2,0	Ro Corticis Aurentii 15.0
Man macerist 1-5 acht Tage lang, presst, 15	st Calcli carbonici praecip
6—9 und filtrirt nach 8 Tagen. Klare, braum aromatisch und bitter schmeckende Flüssigkei	
	it, Rhizomatis Calami Elacosacchari Carvi az 7,5.
Elixir carminatiyum Trillen	Sirupus aromaticus (Brit.) Aromatic Sirup
Bp Tincturas Aurantii cort 50,0	Rp 1. Tincturse Aurantii (Brit)
Tincturas aromaticas 20,0	2 Aquae Cinnamomi 33 250 ccm
Aquae Menthae pip spir 20,0 Elacosacch. Foeniculi 5,0	8. Sirupi Sacchari 500 ccm.
Filecosacch Carvi 5,0	Man schüttelt 1 und 2 mit wenig Talk, filtrart und fügt 3 binsu.

Catrus 855

Telature d'Pasonce d'orange (Gall.). Alcocié d'Essence d'orange Esprit d'orange

Ro Olei Aurantii cort. 2.0 Alkahol (90%) 93,0 Ebenso aus Oleum Nerell Esprit de Nérell

Pomeranzon-Wein Rp Corneis Aurantii fruct. 50,0

Vlni Hispanici 1000.0 Mach Stägigem Stellen presst man aus and future

Vinum Aurantii corticla

(Gall.) Yinum Aurantii ferratum Eisen-Pomeranzenwein Bp Extract Ferri commit 10.0 Vini Aurantii corucis 2900

Man stellt einige Tage kübl und filtrirt.

Oleum Aurantii corticis amari (Gall, USt1) Eigänzungsb) Bitter Pomeranzenschalenöl Oil of Bitter Orange. Essence d'Orange Bigarade Das bittere Pomeranzenschalend unterscheidet sich von dem sitssen nur durch seinen bitteren Geschmack Alle sonstigen Eigenschaften sind dieselben, doch ist das Diehungsvermögen manchmal etwas niedriger und schwankt (100 mm-Rohr) von 92 bis + 98° C

1d) Die Blätter von Citrus Aurantium L. Subspecies Bigaradia Duhamel Orangen- oder Pomeranzenblätter. Feuilles Aprantii (Austr Helv) Folia d'oranger (Gall.)

Beschreibung. Die Droge besteht aus dem aus einem gesiederten Blatt entstandenen, auf das Endblattehen reducarten Blatt, das am geflugelten Blattstiel sich befindet Die Breite des Flügels am Blattstiel betragt jederseits 5-8 mm. Das Blatt selbst ist 8-10 cm lang und 4,5 cm breit, eiförmig langlich oder breit elliptisch, zugespitzt, am Rande mit entfernt stehenden Kerbzahnehen Kahl, drusig punkturt.

Das Blatt hat nur auf der Unterseite Spaltoffnungen, die von 4-5 Nebenzellen umgeben sind. An der Oberseite 2-3 Reihen kurzer Palissaden, zahlreiche Zellen derselben sind ausgeweitet und enthalten einen grossen Oxalatkrystall in einer an der Zellwand befestigten Tasche Ferner Sekretbehalter mit ätherischem Oel.

Bestandthelle. 1. Proc atherisches Oel

Verwechslungen und Verfülschungen. Die Blätter von C Aufantium L Subsp Bergamia haben einen weniger breit geflügelten Blattstiel, diejenigen von C medica L sind flügellos

Verwendung Als wenig benutztes aromatisches Mittel

Tisane d'oranger (Gall) Ptisana de folus Citri aurantil. Orangenblätter 5 g. siedendes destillutes Wasser 1000 g Nach 1/2 Stunde durchzuseihen

1e) Die Frucht der Bergamotte Citrus Aurantium L Subspecies. Bergamia Wight et Arn.

Oleum Bergamottae Bergamottal (Austr Erganzb Helv U-St.) de Bergamote. Huile volatile de bergamote (Gall) Oil of Bergamot

Gervinnung Citrus Bergamia Risso, der Bergamotthaum (Familie der Rutaceae) wird auf der Südspitze des italienischen Festlandes (auf Sicilien wachsen Citronan und Pomeranzen aber keine Bergamotten) kultivirt. Zur Gewinnung des Oeles werden die Fruchtschalen entweder mit der Hand (Processo alla Spugna) oder neuerdings mit Maschinen ausgepresst. In diese werden die in Rotation versetzten, mit Stacheln augerissenen Frichte gegen einen Schwamm, der das Oel aufmmmt, gedrackt Reggio di Cal und Messina sind die Hauptstapelplatze, von wo aus das Oal in kupfemen Ramieren von 50 kg Inhalt in den Welthandel kommt.

Eigenschaften. Gelb bis braunlichgelb oder grünlich gefärbte Flüssigkeit von angenehmen, eigenthümlichem, starken Gerich und bitterein, aromatischem Geschmack Benn langeren Stehen scheidet es einen gelben Bodensatz (Bergapten) ab Spec. Gew 0,882-0,886 (0,880-0,885 U-St. 0,88-0,89 Helv) Der Drehungswinkel, der wegen der dunklen Farbe des Oeles meist in einem 20 mm langen Rohre bestimmt werden muss,

<sup>1)</sup> Das Oleum Aurantin corticis der U-St darf sowohl aus den Fruchtschalen der süssen wie der bitteren Orange gewonnen sein

schwankt von (100 mm Rohr) + 8 bis + 20° C Mit 1/4-1/4 Vol Spiritus giebt das Oel eine klare Lösung

Rektificirtes Bergamottöl ist farbles oder hellgelb und hat das spec Gew 0,870-0,880 Da bei der Destillation stets eine grössere oder kleinere Menge des werthvollen Esters zerstört wird, so ist die Rektifikation als unrationell zu bezeichnen

Austr verlangt rektificirtes Oel und das spec Gew 0,860 Dieser Anforderung kann aber nur ein ausgiebig mit Terpentinöl oder rektificietem Citronenöl verfalschtes Oel entsprechen Auch riecht Bergamottol durchaus nicht nach Citronen, wie Austr angiebt

Zusammensetzung Hauptträger des Geruchs und deshalb der charakteristischste Bestandtheil des Bergamottèls ist der Essigester des Linalcols oder Innalylacetat Cachino CHaCO Je mohr das Oel von diesem enthalt, um so werthvoller ist es (naheres s unter Priifung) Ausserdem kommt im Oele auch freies Links-Linalool Cio HisO. sowie Rechts-Lamonen C<sub>10</sub>H<sub>161</sub>, letzteres nur in kleinen Mengen, vor Das Linalylacetat des Bergamottols ist linksdrehend, siedet im Vacuum ohne Zersetzung bei 13 mm Druck von 101-108° C Spec Gew 0,898 Linalool siedet bei gewöhnlichem Luftdrack von 197-1990 C und hat das spec Gew 0,870-0,875

Prüfung Die Reinheit des Bergamottöls kann nicht durch die physikalischen Eigenschaften allem festgestellt werden Hierzu ist eine quantitative Bestimmung des Estergehalts durch Verseifen unerlasslich.

Die Verseifung, die zugleich Auskunft über die Qualität des Oeles giebt, führt man in einem 100 com haltenden, weithalsigen Kölbehen aus Kaliglas aus. Ehn etwa 1 m langes, durch einen durchbohrten Stopfen gestecktes Glasrohr, deint als Rückflusskihler. In ein solches Kölbehen wägt man etwa 2 g Oel auf 1 og genau ab und fügt 10 bis 20 com alkoholische Halbnormal Kalilauge hinzu. Man erhitzt das Kölbehen mit aufgesetztem Kühlrohr eine halbe bis eine Stunde auf dem Dampfbade, verdünnt nach dem Erkalten den Kolbeninhalt mit etwa 50 ccm Wasser, und titrirt den Ueberschuss von Lauge mit Halbnormal Schwefelsäure zurück, wobei man Phenolphtalein als Indikator benutzt. Die Reaktion verläuft nach der Gleichung

Aqu. dest.

88 0

$$C_{10}H_{17}OCH_3CO + KOH = C_{10}H_{17}OH + OH_8COOK$$
  
Lanalylacetat Kalhhydrat Lanalool Kalhumacetat

Das Molekulargewicht des Lanalylacetats ist 196 Der mit x bezeichnete Estergehalt

des Ocles in Procenten ausgedrückt, ergiebt sich durch die Formel  $x=\frac{19,6\,\frac{y_r}{2}}{g}$ , wobei y die verbrauchten com Halbnormalkahlange und g des Germannen in Germannen ge die verbrauchten com Halbnormalkalilauge und g das Gewicht des zur Verseifung ver-wandten Oeles bezeichnet. Gutes Bergamottöl enthält mindestens 36 Proc Ester

Da die Versenfungszahl durch fettes Oel bedeutend erhöht wird, so ist, um Tauschungen zu vermeiden, das Bergamottol auf eine etwaige Verfalschung mit fettem Oel durch Bestammen des Verdampfungentekstandes zu untersuchen. Hierzu wiegt man 5 g Bergamottol in ein tarirtes Glas- oder Porcellanschälchen und erwarmt dies so lange auf dem Wasserbade, bis der Inhalt geruchlos geworden ist. Reines Bergamottol hinterlässt einen Rückstand von 5—8 Proc, bleibt mehr zurück, so liegt Verfälschung mit fettem Oele vor Ein mit 10 Procent Ohvenöl verfälschtes Bergamottol giebt einen Rückstand von 15 bis 16

IN MIL IN LINCOUR OHABIOI ABLISTICULES POLEST	iottoi gient einen kuckstand von 18
8 Procent	
Citronen Limonade-Sirap	Eau de Cologne
ROBINARI & CO " extractary, womit man einen klaren Sirup erzielt.) 30 g Spiritus (90%)	Eau de Cologne Oel-Schtimmer. & Co 20,0 Spiritus (85 $\%_0$ ) 900 0 Aqu. dest. 80,0
500 g Citronensäurelösung 1 3. 91/ <sub>2</sub> i Zuckersirup hergestellt durch Kochen von	Esu de Millefleurs
2 Theilen Zucker mit 1 Theil Wasser	Rp. Olei Bergamottae 25,0
Eau de Cologne	Olei Citra 6,0
Rp Olei Citri 10,0	Olei Lavandulae 3.0
Olei Aurant, flor, 2,0	Olei Rosae German. 1.0
Olei Bergamottae 2,0	Olei Caryophyilorum 1,0
Olei Aurant cortic. 1,0	Olei Aurantii flor 3,0
Olei Lavandulae 1,0	Olei Cinnam zeylan, O,5
Olei Petitgrain 1,0	Tinet Moschi 1,0
Oled Hosmarini gali, 0,2	Balsam Perny 0,5
Saliding /95 1/1. 000 0	Anthonia a batlat O.K

Spiritus (95%)

l'au de Toliette de Lubin	Makasar Pomade (Disterion)
Rp Olei Indis 0,5	Rp Ole: Vaselini flavi 750 0
Olei Caryophyllor 0,2	Ceresini 250,0 Alkannun 1,5
Olei Bergumottae 5,0 Olei Lavandulae 3,0	Mixturne odoriferne 8.0
Tinet Moschi 8,0	Mixture odorifera
Tinct, Balsami Tolutam 70,0	Oleum Milleflorum Wohlriechende Oele
Spiritus 500,0	Ep Olei Bergamottae 50,0
Ess Bouquet.	Olei Citri 30,0
Rp Olei Mandarinae 6,0 Olei Aurant cort 6,0	Olei Lavandulae 15,0
Olei Aurant Cort 6,0 Olei Bergamotiae 15,0	Olei Chnamomi 2,0 Olei Caryophyllorum 2,0
Olel Iridis 2,0	Olet Gaultherize 1,0
Olei Jasmini "Schimper. & Co." 3,0	Cumarni 0 5
Olei Neroli "Schimel & Co 3,0 Olei Ylang-Ylang 1,0	Mixtura odorifera optima (DIETERICH.)
Olei Citri 6,0	Rp Olei Bergamottae 40,0
Olei Rosae 1,0	Olei Citri 80,0 Olei Lavandulae 18,0
Olei Patchouli 9,4 Linalooli 1,0	Olai Neroh 5,0
Vanillani 0,1	Oler Cinnamomi zeyl 8,0
Tinctura Ambrae 12,0	Olei Caryophyllorum 2,0 Olei Gaultheriae 1,0
Tinetura Moschi 24,0 Tinetura Zibethi 24,0	Olei Unonae odoraties U,5
Extrait à la Cassie 60,0	Heliotropina 0,5
Spiritus (95 %) 1888 9	Cumarim 0,1 Man lässt einige Tage absetzen und filtrart
Extrait Verbana.	
Rp Olei Lemongras 20,0	Orangenblüthenpomade Rp Olei Aurant, flor 8,0
Olei Catri 22,0	ani 1000 g Pomadeniett
Olei Aurant flor 2,0 Spiratos (95 %) 950,0	Pomade au Bouquet.
	Rp Olci Petatgram 2,5
Extrait d'Héliotrope	Olei Aurant, flor 0,5
Rp Heliotropias 10,0 Olei Aurunt flor 0,2	Olei Geranii 0,5 Olei Bosac 0,5
Tinct Moschi 2,0	Olei Chnnam zaylan. 0,25
Spiritus (90%) 1000,0	Balsam Peruvian. 0,25
Floridawasser	Tincturae Moschi 0,05 Auf 1000 g Pomadenfelt.
Rp Olei Bergamottae 2,0	Pomade an Portugal.
Olef Lavandul, 2,0	Rp Olei Bergamottae 15,0
Olei Citri 2,0 Olei Aurant, fior 0,05	Olei Aurant. cort 22,5
Olci Rosse 0,01	Adipis 1000,0
Spiritus (95%) 1000,0	Pomade philocome
Aqua Rosse Aqu. Aurant, ffor 25 4,50,0	The Corac albae 10,0
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	Olei Olivarum 89,0 Olei Bergamotiae 1,0
Ep Flonda Wasser Oel "SCHIMMEL & Co" 50,6 Spiritus 900,6	Pomaden-Parfiim
Aqu. dest 50,0	Rp Olei Bergamuttae 5,5
Haaröl Parfüm	Olei Casane 2,0
Rp. Olei Bergamottae 80,0	Olei Citri 2,0 Olei Lavandulne 2,0
Olen Aurant cort. 20,0	Ole: Aurant cort, 10,0
Olei Neroli "Schmaret & Co." 5,0	Olei Caryophyllor 2,0
Olei Caryophyilorum 2,0 Olei Cassiao 1,0	Teinture d'Essence de Borgamote (Gall.)
Olei Lavandulae 2,0	Wird wie Teint d'Essence de Citron bereltet
10-20 g auf 1 kg Olivenöl	Unguentum pomadinum optimum.
Hanröl Parfilm	Rp Cetacei 75,0
Rp Olei Bergamottae 80,0	Adipis sulls 900,0
Olei Lavandulae 5,4 Olei Cassiae gtt. 15,0	Acidi benzoici 10 6 Spiritus Violarum 10,0
Olei Lemongras gtt. 10,0	Olei Bergamottae 5,0
Olei Aurant, flor gtt. 5,0	Olei Geranii 1,0
Kaiserwasser	Cumarini 0,6 Tincturse Moschi gtt V
Rp Spiritus aromatici 80,0	Unguentum pomadinum ordinarium
Olei Bergamotiae 12,5 Olei Aurantii flor 0,5	Familienpomade.
Olei Citri 2,0	Rp Olei Vaselini flavi 740,0
Olei Rosmarini 15,0	Ceresini 950,0
Spiritus (70 %) 940,0	Mixturae odoriferae 10,0

858 (htrus

1f) Die Frucht von Citrus Aurantium L Subspecies sinensis

Oleum Aurantii corticis (Austr Gall U-St.1) Oleum Aurantii dulcis Apfol sinenschalenöl. Süss Pomeranzenschalenol. Süss Orangenschalenol. Portugallol Oil of Sweet Orange. Essence d'orange Portugal.

Gewinnung. Das susse Pomerauzenschalenol wird aus den Fruchtschalen der Apfelsine. Citrus Aurantium Risso, durch Pressung auf dieselbe Weiso gewonnen wie Citronen- und Bergamettöl

Eigenschaften Gelbe bis gelbbraune Flüssigkeit von angenehmem Anfelsinengeruch und mildem, aromatischem, nicht bitterem Geschmack Spec Gew 0,848-0,852 (0.860' Austr) Drehungswinkel (100 mm-Rohr) + 96 bis + 98° bei 20° C (Nicht unter +95° U-St.) Es ist haufig, aber nicht immer in 5 Th. 90 procent. Alkohols klar löslich Beim Aufbewahren setzt es wie alle durch Pressung gewonnenen Oele einen gelblichweissen Bodensatz ab

Rektificirtes Pomeranzenol ist farblos, jedoch sehr wenig haltbar, da es schon pach kurzer Zeit verdirbt und einen faden, unangenehmen Geruch annummt. In 5 Th 90 procent. Alkohols 1st es klar löslich.

Mindestens 90 Proc des Oeles bestehen aus Rechts-Limonen, Bestandtheile Von sauerstoffhaltigen Korpern sind Citral, CigHisO, Citronellal, CigHisO, sowie andere, noch unbekannte Aldehyde zugegen

Prifung. Die Reinheit des Pomeranzenöls wird durch das hohe Drehungsvermogen und das niedrige specifische Gewicht erkannt. Alle in Betracht kommenden Verfalschungsmittel wurden die Dichte erhöhen und den Drehungswinkel verkleinern. In Ermangelung eines Polansationsapparates kann Terpentinöl durch seinen niedrigeren Siedepunkt — 160° C nachgewiesen werden Pomeranzenöl enthält keine unter 175° C siedenden Bestandtheile

Anwendung. In der Parfümerie- und Likörfabrikation

Essentia ad Limonadam Aurantii Apfelsmen-Limonadenessenz Citronensaure 100, verdünnter Weingeist 90,0, Apfelsmenöl 5 Tropfen Essentia ad Limonadam Aurantii saccharata Apfelsmen-Limonaden-Ex-

trakt Apfelsinen-Lamonaden Essenz 20,0, weisser Sirup 100,0 Zur Bereitung von 1 Later Lamonado

Sirupus Aurantil Sirup of Orango (U-St) Frische, vom weissen Mark möglichst befreite, fein zerschnittene Apfolsinenschale 50 g stellt man in einem lose verschlossenen Kolben mit 80 com Alkohol (91 proc.) ins Wasserbad, lässt 5 Minuten sieden, bringt nach dem Erkalten auf ein Filter und sammelt unter Auswaschen mit Alkohol 100 ccm Filtrat Man verreibt dasselbe mit einer Mischung von 50 g pricipitartem Calciumphosphat und 150 g Zucker, fügt nach und nach 300 ccm Wasser hinzu, klart durch Filtriren, löst 550 g Zucker und wäscht mit sowiel Wasser nach, dass man 1000 ccm Sirup erhält

Succus e fructus Aurantii duleis, Suc d'orange douce (Gall) bereitet man

was den Suc de catron (Gall) S 860

Tinctura Aurantii dulcis (U-St) Tincture of Sweet Orange Peel Frische, vom Mark möglichet befreite, fein geschnittene Apfelsinenschale 200 g zieht man 24 Stunden mit 800 ccm Alkohol (91 proc ) aus, bringt in den Perkolator und sammelt mittelst q s Alkohol 1000 ccm Tinktur

2) Die Frucht von Citrus medica L Subspecies Limonum (Risso) Hook.f, die Citrone, von bekanntem Aussehen

Bestandtheile. 1,06 Proc Invertzucker, 0,41 Proc Rohrzucker, 4,706 Proc Asche Der Saft enthält 7.201 Proc. Citronensaure, 0,002 Proc Schwefelsäure, 9,222 Proc Trockensubstanz, 0,419 Proc Asche, diejenige der Limette enthalt 6,822 Proc Citronensaure, 0,002 Proc Schwefelsaure, 8,597 Proc. Trockensubstanz, 0.259 Proc Asche

Aufbewahrung An Orten, in denen frische Citronen nicht jederzeit zu haben sind, bewahrt man einen kleinen Vorrath in einem kühlen Raume in Kochsalz eingebettet

<sup>1)</sup> Das Oleum Aurantu corticis der U-St. darf sowohl aus den Fruchtschalen der süssen wie der bitteren Orange gewonnen sein

Catrus 859

auf, so dass die einzelnen Fruchte sich nicht berühren, vorher wird die Anheftungsstelle des Stieles mit geschmolzenem Paraffin überzogen. Man bestreicht wohl auch die gauzen Citronen mit weingeistiger Schellscklösung, oder taucht sie in geschmolzenes und halberkaltetes Paraffin. Man bevorzugt die grosseren Fruchte von 100 g Gewicht und darüber

Gleum Citri (Germ Austr Helv) Oleum Limonis (Brit. U-St.) Oleum de Cedro Essence de citron (Gall.) Oil of Lemon. Citronenol.

Gewinnung. Des Citronen- oder Limonenöl wird auf Siellien, in der Umgebung von Messina, Catania und Palarmo, sowie im südlichen Theile Calabriens, ausschliesslich aus den Fruchtschalen der Limone, Citrus Limonum Bisso, gewonnen.

Die Gewinnung geschieht folgendermassen

Die vom Fruchtsleisch befreite Schale der in vier Theile geschnittenen Limone wird zusammengesaltet und mit der Imken Hand sest gegen einen Schwamm gedrückt, den der Arbeiter in der rechten Hand hält. Die auf der Obersäche der Schale besindlichen Strührenden Zellen platzen und geben ihr Oel an den Schwamm ab, der von Zeit zu Zeit in einen irdenen Tops ausgepresst wird. Nach dem Absetzen des Wassers treinst man das obenschwimmende Oel und klart es durch Filtriren

Die ausgepressten Schalen, die noch immer bedeutende Mengen Gel enthalten, werden mit Wasserdampf destillirt. Das so gewonnene Gel wird, mit gepresstem vermischt, als geringere Sorte in den Handel gebracht

Die Citronen sind im halbreifen Zustande am ölreichsten. Mit zunehmender Reife nimmt der Oclgehalt ab, denn während man Anfangs December zu I kg Oel 1200 bis 1800 Früchte braucht, sind hierzu im Marz und April etwa 3000 Stück nothwendig

Eigenschaften Das durch Pressung gewonnene Citronentil ist eine gelbe Flüssigkeit von dem augenehmen Geruche der frischen Citronen und von mildem, hintennach nur wenig bitterem Geschmacke, die beim Stehen häufig einen gelblich weissen Bodensatz abscheidet. Citronenol hat eine begrenzte Haltbarkeit, verändert die eben angeführten Eigenschaften mit der Zeit und sollte deshalb nicht länger als höchstens swei Jahro aufbewahrt werden, altes Oel nimmt einen unangenehmen, terpentinartigen Geruch, sowie einen kratzenden Geschmack an und reagirt stark sauer Das spec Gewicht des Citronenöles liegt zwischen 0,858—0,861

(Brit. 0,857—0,860, Austr 0,850 (I), U-St. 0,858—0,859, Helv 0,85—0,86) Drehungswinkel (100 mm-Rohr + 58 his + 64° C (Brit. nicht unter + 59° C, U-St. nicht unter + 60° C) Wegen der wachsartigen und schleinigen Bestandtheile ist Citronenol meist in Spiritus nicht klar löslich. Rektificirtes Oel lost sich jedoch klar in 5 Th Spiritus

Absoluter Alkohol, ebenso wie Aether, Chlorofoxin, Benzol und Amylalkohol lösen Citronenöl in jedem Verhältniss Schwefelkohlenstoff und Benzin geben mehr oder weniger tribe Mischungen

Bestandtheile. Die Hauptmenge besteht aus Rechts-Limonen,  $C_{10}H_{16}$  (Sdp 175—176°), dem kleine Mengen von Phellandren,  $C_{10}H_{16}$ , beigemischt sind Pinen ist (was für den Nachweis von Terpentinol wichtig ist) kein Bestandtheil des Citronenöls Hauptträger des Geruchs sind die Aldehyde Citral,  $C_{10}H_{16}O$  (Sdp 228—229), Citronellal,  $C_{10}H_{16}O$  (Sdp 205—208° C) Vermuthlich enthält das Citronenöl auch wenige Procente Linaleol,  $C_{10}H_{16}O$  und Geranylacetat,  $C_{10}H_{17}O$  CH<sub>2</sub>CO

Prüfung. Die häufigste Verfälschung des gepressten Citronenoles, das Verschneiden mit destillirten Oele, wodurch die Haltbarkeit erheblich beeintrachtigt wird, list bis jetzt mit Sicherheit noch nicht nachweisbar Andere Zusätze sind süsses Pomeranzenschalenol (Apielsinenschalenol), Terpentinol, fettes Oel und Spiritus Während Tarpentinol das optische Drehungsvermögen des Citronenoles vermindert, erhöht Pomeranzen schalenol dasselbe und erniedrigt dabei gleichzeitig das spec Gewicht. Die Bestimmung des Rotationsvermögens ist geräde bei Citronenoll von allergrösster Wichtigkeit, und sollie, wenn möglich, nicht unterlassen werden.

Zur Erkennung von Gemischen von Terpentinöl mit Pomeranzenol, die sich durch ihr Drehungsvermögen nicht von reinem Citronenöl unterscheiden, destillirt nian von 25 ccm Cel die Hälfte ab und prüft die Drehung des Destillats, die bei reinen Celen stats hoher ist, als die des ursprünglichen Oeles. Ist sie niedriger, so ist Terpentinol zugegen Oder, destillirt man von 100 Th 10 Th. ab, so sell der Drehungswinkel des Destillats nicht mehr als 20 von dem des ursprunglichen Oeles abweichen (Brit)

Weingeist und fettes Oel verrathen sich durch das spec Gewicht Ersterer setzt es herab, letzteres erhoht es Wird fettes Oel vermuthet, so bestimme man den bei 1000 C verbleibenden Rückstand, der in diesem Falle beträchtlich mehr als 5 Proc betragen wird Auf Weingeist prüft man durch Erhitzen des Oeles bis zum beginnenden Sieden Mit den ersten Tropfen geht der Alkohol über und kann durch die Jodoforinreaktion nachgewiesen werden Weingeisthaltiges Oel wird, auf Wasser getropft, trübe Annahernd quantitativ ermittelt man den Weingeistgehalt durch Schutteln des Oeles mit Glycerin, das sich in diesem Falle besser als Wasser eignet, in einem graduirten Cylinder, wohei die Groese der Zunahme der Glycerinschicht die Weingeistmenge anzeigt

Aufbewahrung. Der Aufbewahrung des Citronensles muss ganz besondere Sorgfalt gewidmet werden, die durch Zutritt von Licht und besonders von Luft des Oel sehr schnell verdirbt Man bewahre es daher in kleinen, ganz angefüllten Flaschen an einem dunklen Orte im Keller auf

Anwendung. Medicinisch wird das Citronenöl nur als Aromaticum und als Geschmackskorrigens gebraucht. Ausgedehnte Verwendung findet es in der Parfumene, der Lakör- und Lamonadenfabrikation, sowie im Haushalt zum Backen etc

Succus Citri (Erganzh ) Succus Citri recens Succus Limonis (Brit U St) Succus e fructu Citri Limonis (Gall) — Citronensaft. Frischer Citronensaft - Suc de Citron - Lemon juice

Zur Bereitung des Saftes im Kleinen schneidet man die Fricht quer durch und presst den flüssigen Inhalt mittelst eines porcellanenen oder gläsernen Citronenquetschere, wie solche im Haushalte gebräuchlich sind, heraus Bei Darstellung grösserer Mengen werden die Citronen geschält, zerdrückt und nach Entfernung der Samen in leinenen Pressbeuteln ausgepresst. Der frische Saft wird durchgeseibt oder (Gall.) erhitzt und nach dem Erkalten filtrirt Schütteln mit Talkum und Absetzen lassen erleichtert das Filtriren Eine Citrone giebt 20-30 g Saft Derselbe ist gelblich und schmeckt stark, doch angenehm sauer 10 ccm müssen wenigstens 10 ccm Normal-Kalılange sättigen Spec Gewicht etwa 1.040

Haltbarer Citronensaft. Frischer Saft wird durchgeseiht, mit 1/2 seines Volumens gepulvertem Talk eine Viertelstunde geschüttelt, nach halbstündiger Ruhe nochmals geschüttelt, bei Seite gestellt, durch Papier filtrirt und mit 10 Proc Zucker aufgekocht Man hält Flaschen, die mit Wasser gefüllt in kochendem Wasser siehen, hereit, entleert dieselben schnell, füllt sie mit dem siedenden Saft und verschliesst sofort mit Korken, die in geschmolzenes Paraffin getaucht sind (Apoth-Zeitg) — Citronensaft ist, mit Wasser vermischt, ein vorzügliches, durstlöschendes Erfrischungsmittel Innerlich wird derselbe bei Gicht und Gelenkrheumatismus von 1 Citrone bis zu 15—20 Stück pro die steigend, ferner gegen Erbrechen, als Gegenmittel bei Vergiftungen mit ätzenden Alkalien, äusserhich bei Sonnenstich, auf Watte geträufelt gegen Nasenbluten angewendet Unverdunnt ın Mengen von 100 g und darüber genossen, kann der Citronensaft bedenkliche Folgen nach sich ziehen.

In der Pharmacie dient der Citronensaft als geschmackverbesserndes Mittel (bei Rheummixturen zu vermeiden!) und zur Bereitung von Saturationen.

```
10,0 g Succus Citri recens sättigen 0,74 g Ammonium carbonicum, 10,0 g , , , , , , 0,86 g Kahum carbonicum,
10,0 g
10,0 g
10,0 g
10,0 g
                                                                              1,25 g Kahum bicarbonicum,
0,58 g Magnesium carbonicum,
1,79 g Natrium carbonic cristall.
1,05 g Natrium bicarbonicum.
                                                                  *
                                                                  27
10,0 g
```

Es erfordern zur Sättigung

10,0 g Ammonicum carbonicum 10,0 g Kalium carbonicum	135,2 g	Succus	Cıtrı	recons,
10,0 g Kalium carbonicum	116,0 g	n	*	
10.0 g Kalium bicarhomeum	80'0 %		-7	**

10,0 g Magnesium carbonicum 10,0 g Natrium carbon cristall	171,6 g		Citri	recens
10,0 g Natrium carbon cristall	56,0 g	33	97	71
10,0 g Natrium bicarbonicum	95,2 g	72	21	23

20 g Liquor Kalii carbonici (Germ) geben mit 80 g Succus Citri recens (in Ermangelung frischer Citronen mit einer Lösung von 6,3 g Acidum eitrieum in 74 g Wasser) 100 g Saturation Mit 1/4 seines Gewichts Wasser verdünnt, entspricht der frische Citro-

noneaft an Saturanon Mit 1/1 seines trewions wasser verdunnt, entsprient der frische Ontonensaft an Saturanon seinem foroc Essig Wird eine "Saturatio" ohne nähere Angube der Bestandtheile verordnet, so ist (Germ) stets Riverscher Trank (s S 35) abzugeben Citronensaft von Dr Fleischer & Co in Rosslau a Elbe zeichnet sich durch lange Haltbarkeit und billigen Preis aus, er bietet einen Ersatz für frische Citronen Sirupus Citri (Austr Ergänzb Helv) Sirupus Succi Citri Sirupus acetositatis Öitri. Sirupus Acidi citrici (USt) Sirupus Limonis (Brit) Citronensirup Syrup of Lemon Austr Frischer, filtrarter Citronensaft 40 Th, Zucler 64 Th Man lost durch emmaliges Aufkochen und seiht durch - Erganzh Ebenso, doch im Verhaliniss 4 6 - Helv Citronensäure 2 Th, Wasser 88 Th, Zucker 64 Th., man löst unter Kochen und fügt nach dem Erkalten Citronengeist 1,5 Th hinzu - Brit Frische Citronenschale 20 g, Alkohol (90 proc) 30 ccm, man macerirt 7 Tage, presst, bringt mit Alkohol auf 40 com und vermischt mit einem Sirup aus 500 com geklartem Citronensaft und 760 g Zucker - U-St Citronensaure 10 g, in 10 ccm Wasser gelöst, mischt man mit 500 ccm Zuckersurup, fügt Citronengeist 10 ccm und Zuckersurup q s zu 1000 com hinzu

Succata - Ottronat Kan-Confectio Citri Caro a Conditum Citri dirte Oitronenschale Suckade Dient als Zusatz zu Morsellen und abnlichem

Naschwerk.

Alcoolatura Citri. Alcoolature de citron (Gall) Tinctura Citri corticis recentis Essentia Citri corticis Frische Citronenschalen 1 Th., Alkohol (80 proc)

Nach 8 Tagen auspressen und filtriren

Limonaden-Essenz Esprit de Grénadine (Buchh) Die fein zerschnitzelte Schale von 50 Citronen und 50 Apfelsinen zicht man 8 Tage mit 7½, 1 Spiritus aus, destillirt ab, mischt das Destillat mit 3 1 Wasser und destillirt 6 1 Essenz ab — Ein aus den Schalen von 20 Citronen mit Weingeist von 70 Proc q s zu 1 1 bereiteter Auszug dürfte m vielen Fallen genugen

Limonaden-Sirup 5kg Zuckersaft (Zucker 2, Wasser 1), 2 g Ananasäther, 3 Tropfen

Citronenol in 2,5 g Weingeist gelöst, 25 g Citronensäure in 100 g Wasser gelöst, Zuckercouleur q s 50 g dieses Saftes auf 1/3 Seltersflasche voll kohlensaures Wasser (ohne Salze)

Oleosaceharuretum Citri Oléosaccharure de citron (Gall.) Eine frische
Citrone wird mit 10 g Stückenzucker abgerieben, bis die gelbe Schicht entfernt ist, die
erbaltene Masse mischt man sorgfältig in einer Reibschale. Nur bei Bedarf zu bereiten.

Potlo Riveri ein Succo Citri (Ergänzb) Mit Citronensaft bereiteter
Riverscher Trank In einer Mischung aus frisch ausgepresstem Citronensaft 60 Th.,
Wasser 135 Th löst man 9 Th Natriumkarbonat in kleinen Krystallen unter mässigem Umschwenken

Spiritus Citri Spiritus Limonis Citronengeist Esprit de citron Spiritus Citri Spiritus Limonis Citronengeist Esprit de citron Spiritus filmonis Essence of Lemon Hely Die aussere, fein zerschnittene Schale von 12 Citronen macerirt man 3 Tage mit 1 kg Weingeist, destillirt im Dampfhade zur Trockne, mischt das Destillat mit 200 g Wasser und rekuficirt, bis 1 kg übergegangen ist. — U-St. Aus Citronenol 50 ccm, frisch geschabter Citronenohale 50 g bereitet man durch 24 stindige Maccration mit q s Weingeist von 92,5 Proc (Alcohol deodoratus) 1000 com Essenz

Tinctura Limonis. Tincture of Lemon (Brit) Aus frischer Citronenschale 250 g und Alkohol (90 proc.) 1000 ccm durch Maceration zu bereiten

Aqua Citm	Pullus do withing
1, nach Dieverich.	Maillinder Balsam
Bp Corticis Citri recentls contust 60,0 Mittels & Dampistrom Jestillirs man ther 100,0	Rp Aquae Coloniensis cum Moscho 98,0 Tincturae Vanillae 2,0.
2 Extempore Rp. Olei Citri gtt. III Aquae destillatae calidae 109 g. Man schüttelt kräftig und filtrirt. Aqua divina A qua Vitae citrata. Rp. Olei Citri 1,0	Eau de Liegaits. Eau de aenteur  Rp Olei Citri 5,0 Olei Rosae gtt. X Tincturae Benzoës 40,0 Moschi Ambre griseae XX 0,1
Spiritus 8740 Aquae Aurantii florum 100,0 Sirupi simplicis 525,0	Mixturas olosso-balsam 255,0 Kosmeticum. Zusats sum Mund- und Wasch- wasser

Esn de Portugal.	Rotales Citri (Dieterich),
Eau de Lisbonne	Citronen-Küchelchen.
Rp Olei Aurant cort Portugal 25 6	Rp. Sacchari albı pulv 93,0
Olei Citri 13,5 Olei Rossa 1,5	Amyli Tritici 5,0
Spiritus (80%) 960,0	Acidi citrici 2,0
Elacosaccharum Citri	Olei Citri gtt. Y Sirupi Saccharı q s
(Austr Germ. Helv)	Bereitung wie bei Rot, Althaene S 282 Durst-
Rp Olei Citri 0,2 (gtt. V)	löschendes Mittel für Touristen und Radfahrer
Sacchari albi 100	Saturatio succi Citri recens
Florida-Water	Julapium salinum,
Ep. Olei Citri 5,0	Rp 1 Acidi citrici 8,2
Olei Bergamottae 3,0	2 Sirupi succi Citra 25,0
Olei Lavandulae 20	5 Aquae destillatae frigidae 90,0
Olei Caryophyllorum gtt. V	4 Liquoris Kalii carbonici 10,0
Olei Agrantii florum gtt. X Spiritus 890,0	Man bringt in der angegebenen Reihenfolge in des Gefäss, schliesst dieses sofort und mischt durch
Aquae destiliatae 100,0	sanites Umschwenken
Kaisergowärz	Sirupus Citri corticis
Ep Corticis Citri fructus 45,0	Rp 1 Cortices (Flaveduris) Citri 50,0
Seminia Sinapis 10,0	2. Spiritus 50,0
Fructuum Amomi 5,0	8 Aquae destillatae 400,0
Seminis Myristicae 5,0	4. Sacchari albi 600,0
Natrii chlorati 180 Fructus Piperis nigri 10,0	Man digerirt 1—3 eine Stunde lang, feltrirt und bereitet mit 4 == 1000 g Sirup
Rhizomstis Zingiberis 5,0	_ <del>_</del> _ <del>-</del> <del>-</del>
Fructuum Capsici annui 2,0	Spiritus Coloniensis (Ergänzb) Spiritus Citri compositus Tinctura s
Limonada Citri	Aqua Coloniensis Kölnisches Wasser
Citronen-Limonade.	Teinture d'Essence de citron composée
Bp Acidi citrici 5,0	(Gall) Alcoolé d'essence de citron com-
Elaeosacchari Citri 20 Sirupi Saccharı 1000	posé. Esu de Cologne
Aquae destillatue 893,0	I Ergänzb
Limquade commune	Rp Olel Bergamottae 10,0 Olel Citri 10,0
Potus citratus (Gall).	Tincturae Moschi 2,5
Rp 1 Fractus Citra recentes No 2.	Ole: Aurantii ilorum 1,0
2 Sacchari albi in frustis 70,0 g	Olei Cinvamomi 0,5
3 Aquae destill ebull 1000,0 g.	Olei Csryophyllorum 0,5 Olei Rosae 0,5
Man reiht mit 2 die Schale von 1 ab, presst den Saft aus letzteren, fügt die Zuckermasse und	Spiritus (87%) 900,0
3 hinsu and seibt mach 1/2 Stunds durch.	Aquae destillatae 750
Mosellesirup	Nach Stägigem Stehen filtriren
Rp Acids citrics	II Gall.
Angostursbitter (S \$09) 25 5,0	Rp. Olei Bergamotize 10,0 Olei Portugal 10,0
Essentiae Citri	Olei Citra 2,0
Sacchari sosti #4 50,0	Olei Aurantli florum 2,0
Tincturae Vanillae 25,0	Olei Rosmarini 2,0
Sirupi Sacchari 865,0	Alcohol (90%) 1000,0
Mandtabletten. Rp Olei Anisi gtt, IV	III. Buchh Rp Olei Citri 12,0
Bp Olei Anial gtt, IV Olei Cinnamomi gtt. I	Olei Bergamotiae 9,0
Olel Citri gtt. Y	Olei Lavandulaa 1,0
Olei Laurocerasi gtt. I	Olei Aurantii flor 1,0
Olei Caryophyllor gtt. IV	Olei Rosmarını git, IV
Olei Menthae pip gtt V	Oler Menthes nineral est VII
Tincturae Moschi gtt. X. Gummi arabici puly 5,0	Ole: Menthae piperit gtt VII Olei Thymi gtt IV
Sacchari pulver 75,0	Olci Rosae gtt. I
Ean presst ohne weiteren Zusatz zu Tabletten,	Spiritus 897,0
Gegen fibelrischenden Athem,	Aquae Aurantli florum 80,0
Oleum ederlferum Lindert.	Tinctura cum oleo volatili Citri.
Bp Olei Bergamottae 43,0 Citri \$5,0	Teinture d'essence de citron (Gall)
, Caryophyll. 15,6	Alcoolé d'essence de citron. Esprit de citron.
Cinnamomi 5,0	Rp Olei Citri 2,0
" Aurant. flor 2,0	Alcoho! (90%) 98,0
Blüthenthau, von Rau's Erben, ast	eine weingeistige Lösung von Bergamott

Blüthenthau, von Rau's Erben, ist eine weingeistige Lösung von Bergamott-, Citronen-, Rosen- und Nerohöl

Boonekamp of Maagbitter. Em Lakor aus Pomeranzen, Enzian, Cascarille, Kurkuma, Zimmt, Nelken, Rhabarber und Anisöl

Onicus 863

Carbolic-Salbe von Hyrry, für Wunden aller Art, Karbolsaure 0,3, Bergamottöl 2 Trpf., Lavendelöl 1 Trpf., Wachtsalbe 18 g

Cosmo ticum, Henry's, em Haarmittel, ist ein mit Bergamott-, Citronen-, Rosmarin-

und Lavendelöl versetzter Spurtus

Cosmeticum von Siemerking Eine Mandelemulsion mit Benzoetinktur und Citronensaft

Enu de Hébé Eine mit Citronen- und Rosenāl parfümirte Mischung aus Lavendelessig und Citronenspiritus

Essentia dulcis besteht aus einer mit Zucker versüssten Pomeranzenschalen- und Faucheltuktur

Gesundheits-Ratasia von Kearpt gegen alle möglichen Leiden ist ein süsser Schnaps aus Pomeranzen, versetzt mit Gewurztinktur, Wermuthunktur, Pfesserminzel und Essigather

Haartinktur, Joh Sebalds Em weingeisiger Orangenschalenauszug mit 5 Proc Resorem und 3 Proc Perubalsam Der Gebrauch hat mehrfach üble Folgen gehabt

Kräuterelixir, Lamps's Tinkbur aus unreifen Pomeranzen, Kalmus, Euzian, Cascarille, Kurkuma, Ehabarber

Krauter-Essenz von Drutze Ein versüsster Schnaps aus Pomerauzen, Kalmus, Angelika, Wermuth, Enzian

Krauteressenz von Pleme, em Haarspuritus, versetzt mit Olivenöl, Bergamottel und andern ätherischen Oelen

Kraftliker von Engelhoffe. Ein mit Honig und Zucker versüsster Liker aus Anis, Ingwer, Zimmt, Nelken, Enzan, Pomeranzen

Krombholz' Magenlikör, enthät Anisöl, Kümmelöl, Pomeranzen, Gewurz-, Kalmus- und Zummttinktur, Cochenille, Pottasche, Zucker

Magembitter von Benere Ist ein Likor aus Pomeranzenschalen, Citronenschalen, Heidelbeeren, Enzian, Paradieskörnern, Kardamomen, Muskatnuss, Nelken, Galgant, Zimmtbläthen

Magenessenz, Aqua vitae stomachica Cujavica. Fruct Aurant immat 150,0, Cort Auranti 50,0, Rad Gontian, Rhizom Galang Zedoar a 36,0, Cort Cinnamoni 45,0, Fol Trifol, Caryophyll, Fruct Anisi stell a 300, Fruct Cardamom, Carvi a 15, Fruct Foemcul 7,5, Sacchari 1,5 kg, Spiritus 4,5 l, Aquae 5,5 l.

Makao-Tropfen, Schöpfens, ist eine Mischung aus Tinct Aurantu pomor 1 und

Spiritus aethereus 9

DR. MAMPE'S Magentropfen Eine Tinktur aus Zimmt, Galgant, unreifen Pomeranzen, Orangenschalen, Enzian, Nelken.

Mundwasser, Dr Pristler's, ist eine Lösung von Citronen-, Pfefferminz-, Fenchel-

und Rosenöl in Weingeist

Partum Germicide, aus London, besteht aus einer koncentrirten, weingeistigen Losung von Ol. Citri, Thymi, Lavandulae, Pini silvestris

Schweizer Kräutersaft von Goldberger. Shupus Auranta Florum mit Tinct. Auranta pomor

Sirep tonique de Laroze Tinot Aurantii cort 15, Sirup Sacchari 85

Thenewann's Pen-tsao-Mittel ast ean wearinger Auszug aus unreasen Pomeranzen.

# Cnicus.

Gattung der Compositae-Cynareae-Centaureinae. Cnicus Benedictus L. (syn Carbenia benedicta Benth et Hook., Centaurea benedicta L.) Hemisch im europäischen Mittelmeergebiet und in Kleinasien, zum arzneiliehen Gebrauch vielfach kultwirt.

Beschreibung Einjähriges, distelarliges Kraut, Stengel bis 40 cm hoch, aufrecht, oberwärts gespreizt, ästig, nebst den Blättern klebrig und zottig behaart. Die bodenständigen Blätter werden bis 80 cm lang, sie sind buchtig fiedertheilig mit stacheligen Sägezähnen und geflügeltem Blättstiel, die Stengelblätter sind sitzend mit sattelartiger Krümmung des Spreitengrundes Die Hüllblätter der grossen Blüthenköpfehen gehen in rechtwinkelig zurückgebogene, kammartig mit 4-5 Stachelpaaren besetzte Dernen aus Blüthen gelb, röhrenformig, die Randblüthen mit dreispaltigam Saum, unfruchtbar, die

Scheibenblitthen mit fünfspaltigem Saum, zwitterig. Pappus zweireihig. Früchte gerippt. (Fig. 201.)

Auf den Blättern lange Gliederhaare, deren leicht zusammenfallende Zellen nach oben an Breite ab- und an Länge zunehmen, an jüngeren Blättern und den Blättern des Hüllkelches Drüsenhaare, deren Kopf aus 8—10 in 4—5 Etagen angeordneten Zellen besteht.

Bestandtheile. 0,2 Proc. eines Bitterstoffes Cuicin oder Centaurin  $C_{42}H_{56}O_{15}$ , der in Nadeln von stark bitterem Geschmack krystallisirt. Er wird mit Schwefelsäure roth, auf Zusatz von Wasser violett, mit Salzsäure grün. Ferner 0,3 Proc. ätherisches Oel etc.

Verwendung findet das ganze getrocknete Kraut:

Herba Cardui benedicti (Germ. Helv.). Folia Cardui benedicti. Herba Acanthi germanici. Hb. Cardui s. Calci sancti. — Cardobenedictenkraut. Benedictenthee. Kardobenedicte. Carbenusthee. Bi terdistel. Bernhardinerkraut. Spinnendistel. Heildistel. Mage distel. — Chardon benit (Gall.). Blessed thistle.

Einsammlung. Aufbewahrung. Das während der Blüthe (Juli bis August) gesammelte Kraut wird, von den dicheren Stengeltheilen befreit, an der Luft getrocknet und in Holzküsten aufbewahrt. 5 Th. frisches Kraut geben 1 Th. trockenes.

Verwechslungen werden genannt mit:

Cirsium oleraceum Scopoli. Elätter kahl oder nur zerstreut behaart, schwach stachelig gewimpert, die grösseren fiederspaltig mit spitzen Lappen, die kleineren meist nur gezähnt. Nicht bitter.

Onopordon Acanthium L. Blätter spinnwebig-filzig, buchtig gezähnt.

Sibybum marianum Gärtn. Blätter glänzend kahl, weissfleckig.

Wirkung und Anwendung. Wirkt wegen des bitteren Gebenblithe von schmackes appetitanregend und tonisirend, grössere Dosen rufen Erbrechen Caicus Benedic- hervor; reines Cnicin schon zu 0,3 g, es ist bei Intermittens empfohlen.

Dosis 1—2 g in Pulver, Pillen, Infus oder Dekokt (5,0—10,0:150,0).

Extractum Cardui benedicti (Germ. Helv.). Cardobenedicten-Extrakt. — Extrait de Chardon benit (Gall.). Germ.: Cardobenediktenkraut (II) 1 Th. wird mit siedendem Wasser 5 Th. übergossen, 6 Stunden digerirt, ausgepresst, nochmals mit 5 Th. siedendem Wasser übergossen, 3 Stunden digerirt, die Presslüssigkeiten zu einem dicken Extrakt eingedampft. Harzige Ausscheidungen sind durch vorsichtigen Zusatz von Weingeist zu lösen. — Helv.: ebenso, doch werden zum zweiten Auszuge nur 3 Th. Wasser genommen, die Presslüssigkeiten auf 2 Th. eingeengt, mit 1 Th. Weingeist 48 Stunden stehen gelassen, filtrirt und eingedampft. — Gall.: Wie Extractum Centaurii (S. 684) zu bereiten. — Ausbeute nach Germ. etwa 25—35, nach Helv. etwa 16 Proc. Nach anderen Angaben gieht das bei 100° getrocknete Kraut 18—24 Proc. trocknes Extrakt. Gabe 0,5—1,0 in Pillen oder aromatischen Weisern.

Ptisana de folio Cardul benedicti (Gall.). Tisane de Chardon bénit. Wie Tisane de Buchu (S. 511) zu bereiten.

Herbae amaraa.

Bittere Kräuter.

Bp. Herbae Cardul benedicti
Herbae Absinthii
Herbae Centauril min. ss.

Sirupus Cardul benedicti.

Rp. Extracti Cardui benedicti 2,0
Sirupi simplicis 98,0.

Vinum Cardui benedicti.

Rp. Extracti Cardui benedicti 2,0

Vini Rispanici 98.0.

Kölner Klosterpillen bestehen aus gleichen Theilen Eisenpulver, Cardobenedioten-



tus L.

Cohaltum 865

## Cobaltum.

Cobalt. Kobalt. Kobalt (engl. u franz) Co Atomg. = 59. Dieses Element bildet zwei Oxyde Das Kobaltmonoxyd CoO (Kobaltoxydu) und das Kobaltsesquioxyd Co<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (Kobaltoxyd) Die Mehrzahl der Salze leitet sich zwar von dem Kobaltmonoxyd CoO ab, doch werden wir auch ein von dem Kobaltsesquioxyd sich ableitendes Salz zu besprechen haben Man beachte, dass unter der Bezeichnung "Kobalt" auch noch das metallische Arsen, d 1 der Scherbenkobalt, verstanden wird. S 8 387

Das metallische Kobalt ist ein weisses, glanzendes Metall mit schwach röthlichem Schein, welches das Nickel sowohl an Festigkeit als auch an Glanz und Politurfähigkeit übertrifft. Es ist dehnbar und ebenso wie das Nickel magnetisch. In kompaktem Zustande verändert es sich an der Luft nicht, beim Gluhen an der Luft überzieht es mit einer Oxydschicht. Das spec Gewicht ist 8,5—8,7. Wegen des hoheren Preises, welcher durch die schwierige Darstellung bedingt wird, wird es technisch nicht sehr allgemein verwendet, bei billigerem Preise wurde es etwa in gleicher Weise benutzt werden wie Nickel, das es in vieler Hinsicht übertrifft

Cobaltum chloratum Kobaltochlorid. Chlorkobalt Kobaltehloriir. CoCl<sub>2</sub> + 6H<sub>2</sub>O Mol. Gew. = 238. Zur Darstellung lost man Kobaltoxydul odur Cobaltoxydulhydrat in verdunnter Salzsaure und dunstet die Losung ein, bis sie Krystalle abscheidet Man erhält alsdann rosenrothe Krystalle CoCl<sub>2</sub> + 6H<sub>2</sub>O

Die wasserhaltige Verbindung stellt rosaiothe, feucht aussehende Krystalle dar, welche in Wasser leicht zu einer rosarothen Flussigkeit, im Weingeist zu einer tiefblagen Flussigkeit löslich and

Beim Erhitzen wird die wasserhaltige Verbindung wasserfrei und stellt eine blaue lockere Masse dar, welche sehr hygroskopisch ist und durch Anziehung von Wasser aus der Luft sehr leicht wieder in die rosa gefarbte, wasserhaltige Verbindung übergeht. Auf diesem leichten Uebergange des wasserhaltigen Salzes in das wasserfreie und umgekehrt, bez auf dem mit diesem Uebergange verknüpften Farbenwechsel berühen einige Anwendungen dieses Salzes

Cobaltum nitricum oxydulatum Kobaltonitrat. Salpetersaures Kobaltoxydul.  $Co(N0_3)_s + 6H_2O$ . Mol Gew = 291

Zur Darstellung löst man Kobaltmetall oder das Oxydul oder das Hydroxydul oder Karbonat in verdünnter Salpetersäure auf und koncentiirt die Losung durch Eindunsten Es muss indessen darauf aufmerksam gemacht werden, dass das Salz nur schwierig krystallisirt. Bei kleinen Mengen stellt man die konc Lösung daher zweckmässig über Schwefelsäure und sat, wenn sie hinreichend koncentrirt ist, einen Krystall ein.

Rothe, monokline Prismen, an trockener Luft haltbar, in feuchter Luft zerfliessend. Sie schwelzen unter 100° C und werden beim Erhitzen auf hohere Temperatur zersetzt unter Abgabe von Wasser, Stichstoffoxyden und Hinterlassung von Kobaltooxyd CoO Dus Salz ist leicht Ioslich in Wasser und in Alkohol Die mit etwas Salpetersaure angesäuerte wasserige Lösung werde durch Baryumchlorid und Silbernitrat nicht getrübt, beim Einleiten von Schwefelwasserstoff scheide sich kein dunkler Niederschlag ab (Kupfer)

Das Kobaltonitrat wird namentlich als Reagens in der Löthrohr-Analyse zum Nachweis von Aluminium, Zink und Magnesia verwendet. Ausserdem dient die wässerige Auflosung als sympathetische Tinte. Die damit geschriebenen Schriftzige werden beim massigen Erhitzen pfirsichbluthroth, beim stärkeren Erhitzen braun.

Cobaltum sulfuricum Kobaltosulfat. Schwefelsaures Kobalt. Kobalt— Vitriol. CoSO4+7H2O Mol Gew = 281

Zur Darstellung löst man metallisches Kobalt unter Erwärmen in kone Schwefelsaure oder Kobaltokarbonat oder Kobaltohydroxyd oder Kobaltoxyd in verdunnter Schwefelsäure. Aus der rothen Lösung krystallisirt das Salz CoSO<sub>4</sub> + 7 H<sub>2</sub>O — etwas schwierig — in rothen, monoklinen Prismen von den Formen des Eisenvitriols, welche in der Wärme Handb d. pharm Praxis I

866 Cohaltum

thr Krystaliwasser abgeben ohne zu schmelzen Das wasserfreie Salz sieht ebenfalls roth aus und ist löslich in 24 Th Wasser, in Alkohol ist es unlöslich

+ Cobalti - Kalium nitrosum purum Reines Kobalti - Kaliumnitrit. Kobaltid-Kalium nitrosum. Salpetrigsaures Kobaltoxyd Kalium. CoK<sub>2</sub>(NO<sub>2)a</sub>+1<sup>1</sup>/<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O Mol. Gew. = 479.

Darstellung. Man lost 10 Th. Kobaltonitrat in 100 Th Wasser, filtrirt diese Lösung, vermischt sie mit einer anderen filtrirten Lösung von 25 Th Kaliumnitrit in 60 Th Wasser und figt sogleich unter Umrühren 75-100 Th Essigsaure von 30 Proc hinzu Nach 12-24 stundigem Stehen filtrirt man den ausgeschiedenen kanariengelben Niederschlag ab, wascht ihn zunächst mit Kaliumacetatlesung, dann mit Weingeist von 80 Proc und trocknet ihn auf poréser Unterlage an der Luft

Ist das Filtrat noch deutlich roth gefärbt, so versetzt man es nochmals mit 30 g Essignaure Solite sich innerhalb 12 Stunden nicht alles Kobalt in Form des Doppelsalzes abgeschieden haben, so fügt man noch eine Losung von 6 g Kaliumnitrit hinzu. Bleibt die Lösung auch jetzt noch roth gefärbt, so fällt man zweckmassig das Kobalt mit Natronlauge als Hydroxydul und führt dieses durch Auflösen mit Salpetersäure in Cobaltonitrat über

Eigenschaften Ein feines, gelbes, mikrokrystallinisches Pulver, in kaltem Wasser fast unlöslich, löslich in viel siedendem Wasser zu einer röthlichen Flüssigkeit, aus welcher durch Natronlauge bläuliches Kobaltohydioxyd gefällt wird Von kalter Salzsäure wird das Kobalti-Kaliumnitrit kaum verändert, in der Wärme wird es zu einer prachtyoli smaragdgrünen Flüssigkeit gelöst Schüttelt man es mit Wasser an, so wird es auf Zusatz von Schwefelammonium alsbald in schwarzes Kobaltsulfid verwandelt -- Die Phosphorsalzperle oder Boraxperle wird durch das Präparat prachtyoil blau gefärbt

Anwendung Wegen seines Gehaltes an salvetriger Saure giebt man es als Antispasmodicum und Antidispuoleum bei Asthma und Herzkrankheiten, welche mit Dispnoe einhergehen, in Einzeldosen von 0.015-0.03 g mehrmals täglich

Das technische Praparat fuhrt auch noch die Namen Fischer's Salz. St. Evre-Gelb, Cobaltgelb

Coeruleum, Coelin, Bleu céleste Ist ein feuer- und luftbeständiger Farbstoff von hellblauer Farbe (Porcellanfarbe zum Malen des Himmels) mit einem Stich ins Grünhche Es ist Kobaltostannat und besteht aus etwa 20 Proc Kobaltosxyd CoO, 50 Proc Zinnsäure und 30 Proc Gips und Kieselsaure Die letzteren sind nicht als Verfalschung anzusehen Heisse Salzsäure löst mit hellblauer Farbe auf, die durch Verdünnung mit Wasser violettroth wird Kone Salpetersäule löst unter Abscheidung von Zinndioxyd Essigsäure und Alkelien wirken nicht ein

Kobaltbronze ist Kobaltophosphatammoniak, ein metallisch glänzendes, violettes.

schuppenförmiges Pulver

Kobaltrosa, Kobaltroth, Kobaltviolett, Co<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, wird durch Erhitzen von Kobaltophosphat erzeugt. Es wird in der Zeugdruckeren und zum Tapetendruck ver-

Kobaltgrün, Riman's Grün, Zinkgrün, Sächsisch Grün, grüner Zinnober Zur Darstellung wird frisch gefälltes basisches Kobaltkarbonat mit Zinkoxyd gemengt, die Mischung getrocknet und geglüht. Auf 10 Th Zinkoxyd kommen etwa 1,5 Th Kobaltoxydul. Die Farbe kommt in verschiedenen Nuancen vor

Kobaltschwirze, schwarzer Erdkobalt ist ein Kobaltioxyd (Co.O.) mit verschie-

denen mineralischen Verunreinigungen, in welchen Arsen selten ganz fehlt (†) Kobaltultramarin, Bleu Thenard, Leithener Blau ist ein aus Kobalto Alu-

minat bestehender blauer Farbstoff

(†) Smalte, Schmalte, Blaufarbe, ist ein glasiges, fein präparirtes Silikat des Kalis, Natrons und Kobaltoxyduls und besteht aus 65-75 Proc Kieselsäure, 16-22 Proc Alkali, 2-8 Proc Kobaltoxydul nebst kleinen Mengen Thonerde, Arsen, Kohlensäure, Wasser Das feinere Pulver bezeichnet man mit Farbe, Couleur, Eschel, Fasseschel, das gröbere mit Blausand, Streublau, die kobaltreichste Sorte mit Königsblau, Kaiserblau

Echte Smalte verändert die Farbe nicht bei Einwirkung der Aetzuatronlauge und der Hitze vor dem Löthrohre Kochende Salzsäure färbt sie grüngelb Auf einer weissen Glasscheibe mit der Tastseite des ersten Gliedes des Mittelfingers stark gerieben, ritzt die

Smalte das grüne Fensterglas

Coes 867

Ein starker Gehalt von Nickeloxydul oder Kupferoxydul stört das Blau der Smilte und muancurt sie röthlich, Eisenoxyd, Bleioxyd, Wismutoxyd und Kupferoxyd muancuren grünlich, Eisenoxydul starker grün Manganoxydul ist ohne Einfluss, heht aber die Wirkung der Eisenovyde auf Geschwacht wird das Blau durch Kalkerde, Thonerde, Natron

Mit Kobaltooxyd gefarbtes Glas nennt man Kobaltglas

Schwarze Schmeltfarbe für Schilder auf Porcellan Es werden entwässertes schwefelsaures Kobaltoxyd 2 Th, entwässertes schwefelsaures Manganoxydul 2 Th, Salpeter 5 Th gut gemischt in einem Hessischen Tiegel geglüht Die geglühts Masse nit Wasser ausgekocht, hinterlässt em tiefschwarzes Pulver 1 Th hiervon wird mit 2 1/2 Th Bleiglas auf einer Glasplatte verrieben Bleiglas erhält man durch Zusammenschmelzen von 5 Th Mennige, 2 Th Sand und 1 Th calcimitem Borax

Barometerpapier nach Bering und Grotthus Dieses wird mit Kobaltorhodand

(Kobaltrhodanur) getrankt Dieses Salz wird dadurch hergestellt, dass man eine wässenge Lösung von schwefelsaurem Kobalt so lange mit einer alkoholischen Lösung von Rhodankalium versetzt, als sich schwefelsaures Kalium abscheidet. Nach dem Filtrien und Auswaschen mit Alkohol kann man die (etwas eingedampfte) Lösung zum Tränken des Papiers benützen Das krystallisirte Salz erhalt man durch Abdampfen der Lösung im Vacuum

ın Form schöner dunkel blauvioletter Saulen

Andere Tinten dieser Art werden nach folgenden Vorschriften zusammengesetzt -1) 1 Th Kobaltchromat, 2 Th Natriumchlorid gelöst in 40 Th Wasser und 2 Th Salpetersture Farbe gelblich grün — 2) 1 Th Kalumbromid, 1 Th Kupfersulfat gelöst in 20 Th Wasser Farbe braun — 3) 1 Th Natriumchlorid, 1 Th Kupferchlorid in 20 Th Wasser gelöst Farbe gelb

Papierhygrometer. Dieses Hygrometer besteht aus Fliesspapier, welches mit einer Lösung von Kobaltochlorid (CoCl<sub>2</sub>), Natriumchlorid, Gummi arabicum, Glycerin oder Calciumchlorid in Wasser getränkt und dann getrocknet ist. Es zoigt feucht eine blassrothe, beim Trocknen blaurothe und trocken eine blaue Farbe. Je nach dem Feuchtigkeitsgehalte der Luft zeigt es eine mehr oder weniger rothe Farbung. In Gegenden mit sehr trockner Atmosphäre ist der Lösung etwas Glycerin oder Calciumchlorad zuzusetzen. Das Maass der Luftfeuchugkeit wurd durch folgende Farben angegeben — Rosenroth Regen — Blassroth Sehr faucht — Blauroth Feucht — Lavendelblau Fast trocken — Violett trocken - Blau Sehr trocken -

Jene Losung ware zusammenzusetzen aus Kobaltehlorid 10,0, Natriumehlorid 5,0, Gummi arabicum 2,5 Calciumehlorid 1,0—2,0, Wasser 80,0
Sonnen-Bronze 40—60 Kobalt, 10 Alummium, 30—40 Kupfer
Metallin 85 Kobalt, 25 Alumnium, 10 Eisen, 30 Kupfer
Legirung für Pressglas-Formen. Besteht aus 100 Th. Eisen mit 5—10 Th. Kohalt.

## Coca.

| Erythroxylon Coca Lamarck. Gattung der Erythroxylaceae. Homisch in Peru, dort und in Bolivia in grossem Moassetabe kultivirt, weniger in Ecuador, Kolumbian, Brasilien und Argentinien. Die Pflanze geht auf den Anden etwa bis 1800 m Höhe, bis zum 11° nördl Breite, 24° südl. Breite, östlich bis zum 64° westl Länge Neuerdings Kulturen in Westindien, Ceylon, Java, Sansibar, Australien Man unterscheidet folgende Varietaten der Pfianze 1) E Coca Lam, selten, angeblich nicht im Handel, weder in Peru noch auf Java etc in Kultur 2) E Coca var Novo-Granatense In Britisch Indien in Kultur 3) E Coca var Spruceanum, haupteächlich auf Java in Kultur

Beschreibung. Bis 1,5 m hoher Strauch mit hellrothbrauner Rinde und kleinen gelblichweissen, gestielten Blüthen, die einzeln oder in Büscheln blattwinkelständig sind. Korolle mit doppeltspreitiger Ligula, Antheren 10, am Grunde zu einer Röhre verwachsen Frucht eine kleine, einsamige, rothe Steinfrucht, Samen mit knorpeligem Endosperm und plankonvexen Kotyledonen Blätter wechselständig, mit kleinen Nebenblättern, die spater braun und hart werden. Sie liefern die Droge

Folia Coca (Austr Erganzh) Folium Cocae (Helv) Cocae Folia (Brit.) Coca U-St) Folia Erythroxyli Cocae - Coca- oder Kokablätter - Femille de Coca (Gall ) - Coca Leaves.

Das kurz-gestielte Blatt ist 3-8 cm lang oval his elliptisch, 2-4 cm breit, an der Spitze stumpf oder ausgerandet mit kleinem, (in der Droge meist) abgebrochenem Stachelspitzehen, ganzrandig, der Rand etwas nach unfen umgerollt, oberseits olivengrün, unterseits dunke graugtün. Ziemlich apröde, leicht zerbrechlich. Vom Mittelnerv gehen die Sekundärnerver unter fast rechtem Winkel ab, um zahlreiche zarte Ansstomosen zu bilden, zwischen denen etwas derbere Tertiär-) Nerven in der äusgeren Hälfte hervortreten. Neben dem Primärnerv auf der Unterseite des Blattes meist zwei zarte Linien, neben denen selten noch zwei weitere sich:bar werden.

Die Epidermis der Oberseite mit zarten Cuticularzäpfehen, die von oben als feine Körnehen erscheinen, dieselben Zäpfehen auch auf der Epidermis der Unterseite, deren Zellen aussardem papillös vorgewölbt erscheinen. Stomatten mit zwei Nebenzellen nur auf der Unterseite. (Fig. 202. 203.) Der Mittelnerv mit einem Belag von Fasern.

Unter der Epidermis der Oberseite eine Reihe von Palissaden, die zuweilen gefächert sind und in jeder Zelle dann einen Oxalatkrystall enthalten. An den "Liujen" jederseits der Mittelnerven erscheint die Epidermis etwas vorgewölbt, und unter ihr liegt eine kleine Gruppe zuweilen kollenchymatisch vordickter Zellen.

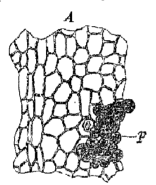
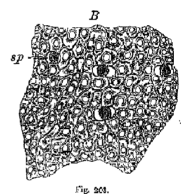


Fig. 202. Epidermis der Oberseite des Cocabiattes mit anhaftenden Palissadenzellen p. 180 mal vergrössert.



Bridermis der Unterseite des Coopbattes mit Spelos/mungen sp und den deutlich berroztretenden Papillen. 160 mal vergrößesert,

(Nach Mozilier, Mikroskopie.)

Das Pulver bietet wenig Charakteristisches: Hib und wieder findet man in demselben, nachdem man es mit Chloralhydrat aufgenellt hat, Fetzen der Epidernis der Unterseite mit den papillös vorgewöhrten Zeilen oder Krystalle ans den Palissaden.

Bestandthette. Alkalo'ide: Chea'in  $C_{12}H_{21}NO_4$ , anscheinend in allen Cocasorten, fast frei von anderen Alkalo'iden in der breitblätterigen peruvianischen und in der bolivianischen Waare. Cinnamylooca'in  $C_{10}H_{22}NO_4$ , reichlich in der Javacoca, oder der aus Britisch-Indien, auch in der Trujilleoca, in kleinen Meugen auch in den beiden bei Coca'in genannten Sorten, Cocamin ( $\alpha$ -Truxillin)  $C_{28}H_{46}N_7O_8$ , in allen Sorten, Isococamin ( $\beta$ -Truxillin)  $C_{28}H_{46}N_2O_8$ , anscheinend in allen Cocasorten, namentlich in der Trujillsorte, Homococamin in südamerikanischen Sorten, Homoisococamin, beide letzteren zweifelhaft, Benzoylpseudotrope'in  $C_{14}H_{10}NO_4$ , in der Javasorte, Benzoyleogon in  $C_{16}H_{14}NO_4$ , ferner amorphe, nicht flüchtige Basen in der Javasorte; Hygrin, nach neueren Anschauungen nicht einbeitlich.

Ferner enthalten die Blätter Methylaalicylet (junge Blätter 0,13 Proc., alte 0,02 Proc.), Cocagerbaiure  $0_{17}H_{27}O_{10}$ ,  $2H_{2}O$ , Cocatin (dem Quercetin ahulleh),  $C_{17}H_{18}O_{16}$ ,  $2H_{2}O$ , in der indischen Waare, Carotin in einer Boliviasorte aufgefunden. Palmityl- $\beta$ -Amyxin in südamarikanischer und javanischer Waare,  $\beta$  Cerotinin  $C_{23}H_{109}O$ , sin Keton.

Der Alkaloidgehalt ist: ein ausserordentlich wechselnder: junge Blatter sind am reichsten (bis 2,4 Proc.), ältere 0,7—1,75 Proc., nach anderen Angaben kann der Gehalt

Coca 869

auf 0.36 Proc sinken Es ist daher eine quantitative Bestimmung sehr am Platze Es scheint, dass die grossere oder geringere Sorgfalt beim Trocknen von Einfluss auf den Alkaloidgehalt ist

### Bestimmung der Allaloide, Nach Keller

12 g gepulverte Cocablatter werden in einem Arzneiglase von 250 ccm mit 120 g Aether übergossen, nach 15 Minuten fögt man 10 ccm Ammoniak hinzu und schuttelt wieder haaf tig Das Pulver ballt sich nun zusammen. Man giesst 100 g der ätherischen Lösung (— 10 g Pulver) ab, lasst einige Zeit zum Absetzen stehen und schüttelt dann die klare Lösung im Scheidetrichter mit 50 und 25 ccm 0,5 proc Salzsaure aus, oder so lange, bis sie mit Minyse'schem Reagens keine Trubung mehr giebt. Die sauere wasserige Lösung wird nötligenfalls filtrit, im Scheidetrichter alkolisch gemacht und zweimal mit 19 40 com Aether ausgeschuttelt, oder so lange, bis eine Probe der letzten ätherischen Ausschüttelung, auf einem Uhrgläschen verdunstet und mit ½ proc Salzsaure aufgenommen, mit Mexicschem Reagens keine Trubung mehr giebt. Die ätherische Lösung wird aus einem köllschen abdesnilirt, der Ruckstand im Wasserbade getrocknet und gewogen. Er giebt die Alkalorde aus 10 g Fol Cocae. Zur Thtrauon löst man den Ruckstand in 5 ccm Alkohol, setzt 15 com Wasser hinzu, färbt mit einem Tropfen Hämatoxylin (1 100) und lässt ½ n Salzsaure bis zur bleibenden Gelbfarbung hinzufliessen. 12 g gepulverte Cocablatter werden in einem Arzneiglase von 250 ccm mit 120 g

1 com ½ N HCl = 0,01515 g Cocain Das Hygrin resp die unter diesem Namen zusammengefassten Körper gehen aus der ammoniakalischen wässerigen Lösung nicht in den Aethor über, man kann es mit Chloroform ausschütteln

Sorten Man unterscheidet meist zwei Sorten 1) per uanische Blatter, die kleiner, zarter, und daher haufig zerbrochen und heller sind, 2) bolivianische Blatter, die grösser, dieker und dunkler sind (vergl S 870)

Einsammlung, Aufbewahrung Die Pflanzen geben je nach der Lage etc nach 11/2-3 Jahren die erste Ernte, die dann alle 12-14 Monate bis 40 Jahre lang wiederholt wird, gunstig gelegene Pflanzungen sollen jahrlich drei Ernten gestatten, wo bei die Pflanzen aber bald zu Grunde gehen - Die gesammelten Blatter werden rasch und sorgfultig getrocknet Unsorgfaltiges Trocknen und Aufbewahren soll den Alkalojdgehalt bedeutend herabmindern - Man bewahrt die Blatter in Blechkisten, das Pulver in gelben Stöpselglasern. - Cocablatter sind in Deutschland dem freien Verkehr entzogen

### Wirkung. Vergi. Cocain.

Anwendung Als Kaumittel, in Polverform zu 0,3-1,0, als Aufguss oder Abkochung (2,0-8,0 100,0), als Tinktur oder Wein Diese Arzneifeimen werden seit der Reindarstellung des Cocains kaum noch verordnet. Die reichliche Verwendung der Coca blatter in Sudamerika als Genussmittel ist bekannt, man kaut sie allein oder mit Kalk. Tabak oder mit der Asche von Chenopodium Quinoa - Der reichliche Import der Blatter nach Europa, wo man fruher die Alkaloide in Deutschland aus den Blattern darstellte, hat aufgehört, seit die Robalkaloïde an Ort und Stelle gewonnen werden

Aqua Cocae ist wie Aqua Chamomillae (S. 716) zu bereiten Extractum Cocae alcoole paintum (Gall) Extrait de Coca alcoolique, wird

wie Extraction Cocae alcoole paratum (Gail) hattrait de Cooa alcoolique, wird wie Extractum Cocae fluidum (USt) Fluid Extract of Coca Aus 1000 g Cocablättern (No 40) und q s verdünntem Weingeist (41 proc) im Verdrängungswege Man befeuchtet mit 450 ccm, sammelt zuerst 800 ccm, dann l a soviel, dass man 1000 ccm Extrakt arhält Die Münchener Vorschrift lässt statt eines 41 proc einen 60 proc Weingeist verwenden

Extractum Cocae liquidum (Brit) Liquid Extract of Coca Aus 1000 g Cocablattern (No 20) und q s Alkohol (60 Vol Proc) im Verdrangungswege Man mischt mit 2000 ccm, sammelt zuerst 750 ccm und weiter 1 n soviel, dass man 1000 ccm Extrakt

erhalt - Gabe 1-3 ccm

Sirupus Cocae (Gall) Sirop de Coca wird wie Sirupus Chamomillae (S 716)

Tinctura Cocae (Helv) Teinture ou Alcocié de Coca (Gall) Coca-Tinktur Gall Aus grob gepulverten Cocablattern 1 Th und Alkohol (60 proc) 5 Th. durch 10 tagige Maceration Bad Ergdinz-Taxe Ebenso Helv Wie Tinctura Calami Hely (8 537)

Vinum Cocae (Ergānzb Helv Gall) Cocawein Vin de Coca Oenolé de Coca — Ergānzb Cocablätter 5 Th, Sūdwein 95 Th — Helv Cocablatt (II) 5 Th, Marsalawein 100 Th Nach 8 Tagen auszupressen und zu filtrien — Gall Cocablätter 6 Th, Wein von Grenache oder Rothwein 100 Th — Bad Ergānz Taxe Coca Fluid extrakt 50 Th dampft man auf 20 Th ein und löst in 80 Th eines süssen Sūdweines — Pharm Rundschau Cocablätter 10 Th, Kognak 5 Th, Sherry 80 Th, süsser Ungarwein 20 Th, in 100 Th. Kolatur 0,5 Citronensäure lösen

Zur Bereitung von Cocawein soll sich ein mit 25 proc Weingeist durch Reperkolation gewonnenes Fluid-Extrakt wegen seiner Klarlöslichkeit in Wein besonders eignen

	Pasta dentifricia cum Coca	
Aqua demtifricia cum Coca	Coca-Zahupasta	
•	Rp Calcli carbonici praecipit 90,	0
Coca-Zahnwasser (Apoth Zeitg.).	Eaponis medicata 30,	,a
Rp 1 Follorum Coose 100,0	Ossium Sepise palv 15,	.0
2 Aluminis 150	Tincturse Cocae 45	
3 Coccionellas pulvar 100,0	Olei Menthae piperit 0	B
4 Spiritus 800,0	Ole! Unonzo odorat. 0,	.5
5 Olei Menthae piperit. 4,0	Glycenni 80	
6 Olei Caryophyllorum 4,0	Phloxinroth q s.	,-
7 Olei Rosse 1,0	Vergl hierzu die Bemerkungen auf S	554,
8 Spiritus Cochleariae 400,0 9 Saccharini 0,4,	Ptisans de folio Cocae (Gall.	.).
, , ,	Tiane de Coca	
Man digerist 1-4 vier Tage lang and löst 5-9	Rp Foliorum Cocae 10.	.0
im Filtrat.	Aquae destillatae ebull, 1000,	0
	Nach 1/2 Stunde durchzaseihen	

Acetractum Cocae fluidum. Als Fluid Acetrakte bezeichnet Reminstron eine neue Arzneiform, welche durch Reperkolation bestimmter Drogen mittelst 10 proc Essigsaure hergestellt wird. Besonders eignen sich dafür die narkotischen Pfianzenstoffe, auch die Cocablatter

Celerine 1st eine Mischung von Sellerie-, Coca-, Kola- und Viburnum-Fluidextrakt mit Weingeist, Zucker- und Pomeranzen-Essens

Cocapillen des Dr ALVARES sind den folgenden Shnhoh

Cocapillen des Dr Sampson 1) Pillen aus Cocaextrakt, Cocapulver und Morphin, 2) ans Cocaextrakt und Eisenpulver

2) aus Cocsextrakt und Eisenpulver
Elixir Bravais: Coffem 1,25, Essentia Cocae 0,25, Theobromin, Vanillin aā 0,0025,
Natr benzoic 1,5, Curação blanc 500 (Wiener Vorschrift.)
Vin Bravais Extr Cocae 2,5, Extr Nuc Kolae 10,0, Coffem 1,0, Theobromin,
Vanillin aã 0,0025, Natrium benzoic 1,3, Vinum Pedro Ximenez 500 (Wiener Vorschrift.)
Elixir Cocae. 60 g Cocablátter macerirt man 12 Stunden mit 120 g Alkohol
(60 proc.), fügt 500 g weissen Malagawein zu, presst nach 8 Tagen ab, setzt 850 g Zuckersurup hinzu und erschöpft den Pressrückstand mit q s Wasser, so dass das Ganze 1000 g ausmacht (Pet Mon de la Ph)

In Britisch-Indien und auf Java befindet sich eine Art in Kultur, die man als Erythroxylon Bolivianum Burck bezeichnet. Sie unterscheidet sich von E Cocs durch grössere, mehr elliptische, lederige Blätter, die auf dem Mittelnerv einen eigenthümlichen, scharf hervortretenden Kamm haben. Alkaloudgehalt gering, 0,55 Proc

III. Ervihroxylon pulchrum St Hil m Brasilien soll 0,005 Proc. Cocain enthalten.

IV Erythroxylon monogynum Roxb aus Ceylon, deren Blätter auch nach Europa gekommen sind, enthält kein Alkaloid

### Cocaïnum.

1 + Cocaïnum. Cocain. Erythroxylin. Cocaine (Gall) Cocaina (Brit)  $C_{14}H_{21}NO_4$  Mol Gew. = 303.

In den Cocablättern wurden ausser Cocain bisher die folgenden wesentlichen Bestandtheile nachgewiesen A. Basen: Cunnamylcocain CuoHes NO4, 7 Isatropylcocain (= Truxillu, Truxilloocain, Cocamin) C10H22NO4, Benzoylpseudotropein (Benzoyl-w-Tropeln) CuHieNO. — letzteres hauptsächlich in der Java-Coca —, Hygrin CaHieNO (und Cocamum 871

 $C_{18}H_{24}N_8O)$  und einige weitere Basen unbekannter oder zweiselhafter Konstitution. B. als indifferente Bestandtheile: Wachs, in welchem verschiedene Fettsaureester enthalten sind, ferner wurden einige Gerbsäuren in den Blättern gefunden

Darstellung. Die Gewinnung des Cocains erfolgt zur Zeit in der Weise, dass in Amerika die Cocablätter direkt auf Cocain verarbeitet werden. Ein grosser Theil dieses Roh-Cocains gelangt nach Europa, bezw Deutschland und wird hier auf Rein-Cocain verarbeitet. Die einzelnen Fabriken arbeiten nach geheim gehaltenen Verfahren, welche indessen mehr oder weniger alle nur Abänderungen des im Folgenden beschriebenen sind

Die sein gepulverten Cocablatter werden mit einer 20 procentigen Sodalösung an geseuchtet, hierauf mit Mineralölen — wie z B Benzin, Petrolather, Petroleum — ausgerührt oder ausgeschüttelt Man verwendet hierzu etwa 10 Th des Mineralöls auf 1 Th Blätter Die in das Oel übergegangenen Cocaalkaloide werden überselben mit verdünnter Schweselsäure enizogen. In gleicher Weise werden noch einige Oelauszüge bis zur völligen Erschöpfung der Cocablatter gemacht. Die saure Lösung der Alkaloide wird mit überschüssiger Sodalösung versetzt, es fallt Cocain mit Isatropylcocain, Ginnamylcocain und etwas Hygrin aus. In der Lauge verbleibt der größere Theil des Hygrins. Das abstitrirte und abgepresste Roh Cocain wird zur Reinigung aus Alkohol umkrystallisirt. Das gewonnene reine Cocain wird zur Uebersührung in das Chlorhydrat in wenig starkem Alkohol gelöst und die Lösung mit alkoholischer Salzsaure neutralisirt. Es krystallisirt alsdann das Chlorhydrat aus

Eigenschaften des Cocains. Das freie Cocain krystallisirt aus Alkohol in grossen, farblosen, monoklinen, 4-6 seitigen Prismen. Es schmilzt bei 98° C, hat einen bitterlichen Geschmack und macht die Zungennerven vorübergehend gefühltes. Es löst sich in etwa 700 Th. Wasser von 12° C und ist löslich in 10 Th. Alkohol, 4 Th. Aether, Benzol, Toluol, Schwefelkohlenstoff, Chlorkohlenstoff, 0,5 Th. Chloroform, 14 Th. Terpentinol, 12 Th. Olivenöl, Accion, Essigäther, Petroleum, unlöslich in Glycerin. Die Lösungen drehen die Ebene des polarisirten Lichtes nach links. Die Formel des Cocains ist  $C_{17}H_{21}NO_4$ . Cocain wird von verdunnten Sauren leicht gelöst und bildet damit meist krystallisirbare Salze. Bei der Salzbildung verhalt es sich als einsäurige Base. Die wässerigen Lösungen werden durch Ammoniak, Alkali- oder Alkalikarbonatiosung gefallt

Saure Cocainlösungen geben mit Kaliumferrocyanid- und Chromsdurelösungen Niederschläge, femer geben die Cocainsalzlösungen starke Niederschläge mit den allgemeinen Alkaloidreagentien. Charakteristisch für Cocain ist die folgende Reaktion. Mischt man einige Tropfen einer Cocainlösung mit 2—3 eem Chlorwasser und fügt einige Tropfen einer 5 procentigen Palladiumchlorürlösung hinzu, so entsteht ein schön rother Niederschlag, unlöslich in Alkohol und Aether, loslich in unterschwefligsaurem Natron. (Gartterens.)

Schon beim Kochen mit Wasser, rascher beim Erhitzen mit Salzsäure, verdünnter Schwefelsäure oder Barytwasser wird das Cocain gespalten in Methylalkohol, Benzossaure und (Links) Eegonin

$$C_{17}H_{21}NO_4$$
 +  $2H_2O$  =  $C_0H_{15}NO_2$  +  $C_7H_4O_4$  +  $CH_4OH$ .

Cocain Ecgonin Benzoesaure Methylalkohol.

Nach dieser Spaltung ist das Cocain aufgefasst worden als der Methyläther des Benzoyl-Ecgonins Die Richtigkeit dieser Auffassung ist bewiesen worden dadurch, dass es möglich gewesen ist, das Cocain aus Ecgonin durch Benzoylirung und Methylirung desselben synthetisch wieder aufzubauen. Da zur Zeit die Konstitutionsformel des Ecgonins

ziemlich aufgeklärt ist, so ist damit auch die Konstitution des Cocains erschlossen Die erwähnte Synthese hat aber auch eine bedeutende praktische Wichtigkeit In den Cocablättern kommon in ziemlich erheblicher Menge ausser dem Cocain noch andere Basen vor (Cinnamylcocain Isatropylcocain, u a s oben), welche zum Theil nicht

872 Cocamum

Arystallisiren, zum Theil unerwünschte Nebenwirkungen besitzen. Diese Basen liefern, so weit sie Eegonin-Derivate sind, beim Erhitzen mit Salzsäure etc. (s. oben), Eegonin, und dieses kann nunmehr zur Darstellung von synthetischem Cocain verwendet werden. Ausser dem aber ist es moglich, durch Einführung anderer Saure- und Alkoholreste in das Eegonin Verbindungen vom Charakter des Cocains darzustellen, welche bisher in der Natur noch nicht aufgefunden worden sind.

† Cocainum hydrochloricum (Austr Germ Helv) Cocainae Hydrochloias (U-St) Cocainae Hydrochloridum (Brit.) Cocainum muriaticum Cocainchloi-hydrat Cocainhydrochlorat. Salzsaures Cocain. Chlorwasserstoffsaures Cocain C<sub>10</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub> HCl. Mol Gew = 339.5.

Von den hier berieksichtigten Pharmakopoen haben Austr, Brit, Germ, Helv und U-St das wasserfreie Salz obiger Formel aufgenommen. Die Gall dagegen hat das wasserhaltige Salz recipirt, s unten

Darstellung Die Verfahren zur Darstellung des salzsauren Cocains werden von den einzelnen Fabriken geheim gehalten Indessen sind die nachstehenden Verfahren thatsachlich im Gebrauche 1) Man neutralisirt ohne Auwendung von Warme 100 Th Cocainbase bei Gegenwart der nothigen Menge von Wasser mit Salzsaure, wozu etwa 48,1 Th einer 25 procentigen Salzsaure erforderlich sind. Man bringt alsdann die Losung im Vacuum über Schwefelsaure oder Calciumchlorid zur Trockne und krystallisirt den trocknen Ruckstand aus starken Alkohol in der Hitze um. Wasser lasst sich zum Krystallisiren nicht verwenden, weil man algdann ein wasserhaltiges Salz erhalt und weil ferner durch langere Einwirkung von Wasser und der Warme theilweise Zersetzung des Cocains einfritt. 2) Man löst die trockene Cocainbase in Acther oder Petrolather und leitet in diese Lösung trockenes Salzsauregas. Das salzsaure Salz fallt in Form von Schuppchen aus. 3) Man löst das freie Cocain in Alkohol, neutralisirt die Lösung mit alkoholischer Salzsaure und fällt aus der Lösung das Salz mit Aether.

Eigenschaften Das wasserfreie Cocainlydrochlorid bildet entweder farblose durchscheinende prismatische Krystalle, oder breite Tafeln, oder weisse glänzende Blattchen vom Schmelzpunkt 181,5° C Es ist indessen hierbei zu beachten, dass der Schmelzpunkt des Präparates wechselt, je nachdem man das Erhitzen bei der Schmelzpunkt sbestimmung rasch oder langsam vornimmt. Bei langsamem Erhitzen findet man den Schmelzpunkt bei etwa 180° C, bei raschem Erhitzen kann man ihn über 200° C finden. Es ist in 0,75 Th kalten Wassers, leicht in wasserhaltigem, schwer in absolutem Alkohol löslich. Das Salz ist unlöslich in Acther, Petroleum, Benzin, Benzol und Toluch, löslich in Aceton und Chloroform. Die Lösungen reagiren neutral. Aus kone wasseriger Lösung krystallisirt es mit 2 Molekulen Wasser in prismatischen Nadeln, welche ihr Wasser sehr leicht abgeben. Das aus Alkohol krystallisirte Salz ist wasserfrei und nach der Forme. Cis Hol Not. HCl zu sammengesetzt. Das Molekulargewicht ist 339,5. Es enthält 89,25 Proc. freie Base

Die Lösungen besitzen einen bitteren Geschmack und rufen auf der Zunge eine vorübergehende Gefühllosigkeit hervor. Die kone wässerigen Lösungen werden durch Ammoniak und Alkalien gefallt. Kallumpermanganat giebt in denselben einen krystallinischen violetten Niederschlag von Cocampermanganat. Pikrinsaure fallt ein gelbes Pikrat. Verdünntere Lösungen geben mit Platin- und Goldehlorid einem gelben, mit Quecksilberchlorid einen weissen, mit Jodlosung einen braunen Niederschlag. Die ziemlich stark mit Salzsäure angesauerte verdünnte, wesserge Lösung giebt mit Kallumchromat einen orangegelben Niederschlag.

Die wesserigen Lösungen zersetzen sich in einiger Zeit, und ist es daher räthlich, solche nicht zu lange aufzubewahren

Das Cocain gehört zu denjenigen Alkaloiden, welche keine Farbenrsaktionen geben Es wird daher nöthig sein, die Reaktionen, an denen man das Cocain und seine Salze erkennen kann, genan zu besprechen

Identitätsreaktionen Man bereite eine Lösung von 0,25 g des Salzes mit 25 cm Wasser. Die Lösung muss völlig klar und neutral sein 1) 5 cm dieser Lösung Cocamum. 873

geben auf Zusatz von einem Tropfen Kahlauge zuerst eine weisse milchige Trübung, aus welchei sich zunachst weisse harzige Klümpehen, spater feine, weisse Nadelchen abscheiden

Diese Abscheidung (von freiem Cocain) löse sich sehr leicht in Weingeist und Aether auf 2) Je 5 ccm der gleichen Lösung geben, mit einigen Tropfen Salzsaure an gesauert, auf Zusatz einiger Tropfen Quecksilberchloridiosung einen weissen, flockigen Niederschlag (das Quecksilberdoppelsalz), auf Zusatz von Jodlosung einen braunen Niederschlag 3) Setzt man zu 5 ccm der Losung 5 Tropfen einer 5 proc Chromsaurelosung, so bildet sich bei jedem einfallenden Tropfen ein deutlicher Niederschlag, welcher sich sofort wieder lost Furt man zu der klaren Losung I cem reine kone Salzsture, so entsteht sofort ein mehr oder weniger harziger, orangegelber Niederschlag (von Cocainchromat) allmahlichem Zusatz der Salzsaure wird der Niederschlag mehr pulverig flockig Mezger) 4) 5 com der Losung geben auf Zusatz von 2 ccm gesattigter Kaliumpermanganatiosung einen violetten Niederschlag (Giesel) von Cocainpermanganat 5) Erwarmt man eine kleine Menge des Salzes mit alkoholischer Kalilauge in einem Reagircylinder, so trete alshald der eigenartige Geruch des Benzoesäureathylathers auf (Nachweis der Benzoylgruppe im Cocain) 6) Eine Lösung von 0,1 g des Salzes in 1 ccm konc Schwefelsäure (s S 871) gebe, mehrere Minuten im Wasserbade erhitzt, auf Zusatz einiger Cubiccentimeter Wasser eine weisse krystallimische Ausscheidung von Benzoesaure. Nachweis der Benzoylgruppe in Cocain (Birk.) 7) Vermischt man etwas Cocainchlorhydrat mit Kalomel, und macht diese Mischung durch Anhauchen feucht, so farbt sie sich schon im zeistreuten Lichte - rascher im direkten Sonnenlichte - grau infolge Reduktion des Quecksilbersalzes zu metallischem Opecksilber

Prufung Mit Rucksicht darauf, dass das Cocamehlorhydrat haufig zur Resorption auf Schleimhaute gebracht und auch subkutan injicirt wird, empfiehlt es sich der Prüfung desselben alle Sorgfalt zuzuwenden Man verfahrt zweckmassig wie folgt

Nachweis von Verunzeinigungen 1) Eine kleine Probe des Salzes hinterlasse beim Verbreinen auf dem Platinbleche keinen Rückstand (anorganische Stoffe) — 2) 0,1 g des Salzes löse sich in 1 ccm kone Schwefelsaure unter Gasentwicklung (HCl) farblos auf (Eine Gelb- oder Braunfarbung deutet auf mangelhafte Reinigung des Gocains Eine Beimengung von Zucker oder von anderen organischen Stoffen giebt eine Braunfarbung, eine solche von Salicin eine Rothfarbung) — 3) 0,1 g des Salzes löse sich in 1 ccm Salpefersäure farblos auf (Eine zufällige Verunreinigung mit Morphin giebt eine röthe Farbung) — 4) Permanganatprobe 0,1 g des Salzes werden in 5 ccm Wasser unter Zusatz von 8 Tropfen verdunnter Schwefelsaure gelöst. Ein Tropfen einer 1 proc Kaliumpermanganatlosung rufe eine Violettfärbung hervor, welche im Laufe einer halben Stunde keine Abnahme zeige. Man achte hierbei darauf, dass kein Staub in die Lösung hineinfalle, welcher event eine Reduktion der Permanganatlösung bewirken kann

Diese Probe zeigt Verunreinigungen des Cocains mit Cinnamylcocain au, welches Alkaloid von Kaliumpermanganat vollkommen zerstort wird. Sind grössere Mengen dieser Cocabase in dem Cocain anwesend so können mehrere Tropfen Permanganatlösung bei dieser Probe reducirt werden. Man kann hierbei annahernd rechnen, dass 1 Tropfen verbrauchter Permanganatlösung = 0,4 Proc. Nebenalkalofdverunreinigung entspricht

Man kann diese Probe verscharfen, indem man statt eines Tropfens einer I proc Permanganatlösung einen solchen einer 1 promilligen Lösung zugiebt. Chemisch reines Cocaïnhydrochlorid hält diese Probe regelmassig (dasselbe gilt von guten im Handel anzutressenden Waaren) Um die Farbung bei dieser verschaften Probe deutlicher hervortreten zu lassen, löse man besser 0,1 g des Salzes in 1 ccm Wasser und 1 Tropfen verdunnter Schwefelsaure

5) Mao Lagan's Ammoniakprobe 0,1 g des Salzes werden in 25 ccm Wasser gelöst und 0,2 ccm Ammoniak (0,960) hinzugefügt. Die Losung bleibe einen Moment lang klar, sie gebe dagegen bei heftigem Rühren mit einem Glasstabe sehr rasch einen krystallinischen

874 Cocaïnum.

Niederschlag (von freiem Cocain) In jedem Falle muss bei einem reinen Cocainnydrochlorid bei heftigem Rühren im Laufe von 5 Minuten eine Krystallisation erfolgen

Tritt eine solche nicht ein, so ist das Cocaïnhydrochlorid, von mangelhafter Reinigung herrihrend, mit Substanzen verunreinigt, welche die Krystallisation hindern — Eine sofort beim Ammoniakzusatze auftretende milchige Trübung deutet auf eine Verunreinigung mit mehreren Procenten Isatropylcocaïn (welches in Ammoniak schwerer löslich ist als Cocain)

Die Mac Lagan'sche Reaktion ist neuerdings von Gunther als unzuverlässig bezeichnet worden Gunther theilt mit, dass nach seinen Erfahrungen gerade reine Cocaïnchlorhydrate bei der genannten Reaktion eine krystallinische Abscheidung nicht geben, dass vielmehr die Krystallisation des Cocains bei der Mac Lagan'schen Reaktion bedingt werde durch die Anwesenheit einer bei 111° C schmelzenden Base C<sub>18</sub>H<sub>23</sub>NO<sub>24</sub> welche entweder mit Cocaethylin identisch oder isomer sei. — Diese Angaben sind von C F Bohringer & Sohne bezweifelt worden Diesen ist es nicht gelungen aus Cocablattern eine Base vom Schmelzpunkt 111° C in irgendwie bemerkenswerther Menge abzuscheiden Dagegen halten sie die Mac Lagan'sche Probe als eine werthvolle Reaktion zur Beurtheilung der Reinheit der Cocainsalze

6) Eine Probe des Salzes, bei  $100^{\circ}$  C erhitzt, gebe keine wesentliche Gewichtsabnahme (Abwesenheit von Krystallwasser) Vor mehreren Jahren war das bereits erwähnte wasserhaltige Cocainchlorhydrat  $C_{iv}H_{2i}NO_4$   $HCl+2H_2O$  vorübergehend einmal im Handel Es bildet feucht aussehende, völlig durchsichtige Saulen, ist aber nach dem Arzneibuche nicht zugelassen

Aufbewahrung Das Präparat werde in gut verschlossenen Gefässen vorsichtig aufbewahrt

Wirkung, Anwendung und Dosirung. Das Cocain zeichnet sich durch seine Eigenschaft aus, die Endigungen der sensiblen Nerven vorübergehend zu lähmen, und zwar werden nur solche Nerventheile durch die Cocainwirkung beeinflusst, welche in direkte Berührung mit der Cocainbsung gelangen Diese Eigenschaft hat dem Cocain seine weitgehende Anwendung als lokales Anästheticum verschaft

Die Schleimhaute resorbiren Cocain aus seiner wasserigen Salzlösung mit grosser Leichtigkeit, und werden daher solche sehr rasch anasthesirt. Um an anderen Körperstellen eine Gefühllosigkeit hervorzurufen, muss man, da die Epidermis die Einwirkung der auf die Haut gebrachten Cocainlösung auf die Nervenendigungen verhindert, die Lösung subkutan injiciren, um sie mit den Nerven in Berührung zu bringen Die Wirkung des Cocain's tritt in einigen Minuten ein und hält 10—15 Minuten lang an

Das Cocain hat in den wenigen Jahren seiner praktischen Verwendung eine sehr weitgehende therapeutische Bedeutung erlangt. Es findet Anwendung bei chirurgischen Operationen, Zahnextraktionen, zur Beseitigung von Zahn- und Brandwundschmerzen Es ist ein unschätzbares Mittel bei operativen Eingriffen in die Nase, den Rachen, den Kehlkopf, die Urogenitalapparate, wie in der Ophthalmologie geworden — Man verwendet zu Bepinselungen von Schleimhäuten 10—20 procentige Cocainhydrochlorid lösungen, zu Einträufelungen in das Auge 2—10 procentige, zu Injektionen 5—10 procentige Lösungen

Bei Zahnextraktionen wird das Fleisch des kranken Zahnes zuerst mit der Cocaïn-lösung eingerieben, hierauf  $^1/_4$ — $^1/_2$  Pravazspritze einer 5 procentigen Lösung eingespritzt Man kann auf solche Weise in den meisten Fällen mit 0,0125—0,025 g Cocainchlorhydrat nach 5—10 Minuten eine völlig schmerzlose Extraktion vornehmen

Cocain, innerlich genommen, unterdrückt das Hunger- und Durstgefühl Man verwendet es, um den Brechreiz bei Schwangerschaften und bei der Seekrankheit zu beseitigen Es findet ferner Anwendung zur Bekämpfung des Morphinismus Vor dem länger fortgesetzten, regelmässigen Cocaingebrauch ist unbedingt zu warnen, da derselbe eine Nervenzerrüttung, entsprechend der chronischen Morphinivergiftung, hervorruft (Cocainismus)

Cocamum 875

Höchste Gabon pro dos: 0,05 g Germ Helv (0,1 g Austr) pro die 0,15 g Germ Helv (0,3 g Austr) Injektionsdosis Nach Helv pro dos: 0,05 g, pro die 0,1 g

† Chlorhydrate de Cocaine (Gall) Wasserhaltiges Cocainchlorhydrat.  $C_1, H_1, NO_4$ .  $HCl + 2H_2O$ . Mol Gew. = 375,5.

Krystallisirt man das salzsaure Salz nicht aus starkem Alkohol, sondern aus stark verdünntem Alkohol oder aus Wasser um so erhalt man das Salz der Gall Kurze derbe, durchsichtige, feucht aussehende Prismen, welche an der Luft leicht verwittern, bei 100° C völlig wasserfrei werden und alsdann bei 182° C schmelzen

Das Salz entspricht, abgesehen von seinem Wassergehalte, völlig dem wasserfreien und enthält 80,69 Proc Cocain, 9,72 Proc Chlorwasserstoff und 9,59 Proc Wasser

Gocain-Streupulver-Unna Rp Cocami hydrochlorica 0,5-1,0, Magnesii carbonici 10,0

Collodium Cocami Unna Rp Cocami pura 1,0-2,0, Spiritus aetherei 1,0, Collodiu q s ad 50,0

Cocain-Salbenseife-Unna. Rp Cocain puri 1,0, Saponis unguinosi Mirlor 49,0 Cocain-Oel-Unna. Rp Cocain puri 1,0, Olei Amygdalarum 49,0

Cocain-Watte. Rp Cocaini hydrochlorici 3,0, Spiritus 50,0, Aquae destillatae 100,0, Gossypn 100,0

Cocain-Morphin-Watte. Rp Cocain hydrochlorici 3,0, Morphini hydrochlorici 1,5, Spiritus, Aquae destullatae āā 75,0, Gossypii 100,0

Cocain-Bor-Watte nach Eller Acidi borici 2,0, Glycerini 4,0, Aquae destillatae 30,0, Cocaini hydrochlorici 2,0, Acidi carbolici 1,0, Gossyph 30,0

Dr. Hinkle's Pastillen gegen Heiserkeit Rp Cubebarum, Acidi benzoïci ãã 0,15, Cocsini hydrochlorici 0,005, Eucalyptoli 0,075, Tragacanthae 0,075, Succi Liquiritiae 1,5, Sacchari 5,0, Olei Anisi 0,015, Succi Ribium nigrorum q s ad pastillos 100

Odontodol, italienisches Zahnschmerzmittel Rp Cocami hydrochlorici 1,0, Aquae Laurocerssi 1,0, Tincturse Armicae 10,0, Liquoris Ammonii acetici 20,0

Dehlia, Schnupfenmittel Ist eine Auflösung von Cocamehlorhydrat und Kochsalz in Wasser und Glycerin [Aufrecht, B Fischer]

Stimm-Tabletten von Emmel in München enthalten pro Stuck 0,15 Borsaure, 0,15 Kaliumchlorat (KOlO<sub>4</sub>) und 0,001 g Cocamehlorhydrat.

Dentols zum Aufpinseln auf schmerzbaftes bez geschwollenes Zahnfleisch ist eine Auflösung von 1 Th. Occarnchlorhydrat und 10 Th Kaliumbromid in 200 Th Wasser und 200 Th Glycerin

Angina-Pastillen von Dr E Block (St Leonhardts-Apotheke) in Basel enthalten per Pastille 0,01 Cocamehlorid, ausserdem Kaltumchlorid, Boraz und Zucker

#### Salia anaesthetica Schleich

#### BCHLEICH's anaesthetisches Salz I

Ep. Cocai'ni hydrochlorici 0,2 Morphini hydrochlorici 0 025 Natrii chlorati sterilizati 0,2.

Für 100 ccm sterilisirtes Wasser

oder

Rp Cocaïni hydrochlorici 0,1 Codeïni phosphorici 0,66 Natrii chlorati sterilisati 0,5

Für 100 ccm sterilisirtes Wasser

#### SCHLEICH's anästhetisches Salz II.

Rp CocaIni hydrochlorici 0,1 Morphini hydrochlorici 0,025 Natrii chlorati sterilisati 0,2

Für 100 ccm sterilizirtes Wasser

oder

Ep Cocaïni hydrochlorici 0 05 CodeIni phosphorici 0,06 Natrii chlorati stembasti 0,6

Für 100 ccm sterilisaries Wasser

#### SCHLEICH's anästhetisches Salz III

Rp. Cocaini hydrochlorici 0,01 Morphini hydrochlorici 0,995 Natrii chlorati sternisati 0,2 F.:r 100 ccm steriisirica Wasser

#### Solutio Cocaini et Hydrargyri bichlorati-

Ep Hydrargyri bichlorati 0,02
Cocaini hydrochlorici 0,1
Aquae 10,0
Soll eine klare Lösung geben [LAMANNA].

11.

Rp Cocaini hydrochlorici 0,1
Hydrargyri bichlorati 0,8
Glycerini 7,0
Natrii chlorati 0,75
Aquae q s ad 20,0

Man kist den Sublimat in der Hallte des Wassers, fügt das Kochselz u das Glyceria hinze, mischt dann die Cocamiösung unter Umschütteln hinzu und giesst den Rest des Wassers zu.

### Tablettae Cocaïni sur Infiltrations-Anästhesic. Hausmann-Custma

I Zur Lösung I, 0,2 procentig.

Rp Cocaini hydrochlorica 0,05 Natrii chlorati 0.05 Morphini hydrochlorici 0,006

Pür 25,0 sterilisirtes Wasser

If Zur Lösung II, 0,1 procentig.

Rp Cocarni hydrochlorici 0,05
Natrii chlorati 0,1
Morphini hydrochlorici 0,0125.
Für 50,0 sterilisirtes Wasser

Acidi carbolici (5 proc.) gtt II

. •			
ш	Zur Lösung III, 0,01	procentlg	oder
Rp Cocain; hydrochlorici 0,005			Rp Cocaini hydrochlorici 0,05
•	Natrii chlorati	0,1	CodeInt phosphorici 0,06
	Morphini hydrochloric		Natru chlorati sterilisati 0.6
För 50	0 stembartes Wasser		Aquae destillatae steril ad 100,0
- <b></b>			Acidi carbolici (5 proc.) gtt II
	Liquores annesthetici a		
LS	tarke Lösung zur In	filtrations.	III Schwache Lösung zur Infusions-
	Anästhesie.		Anästhesie
Rp	Cocaïni hydrochlorici	0,2	Rp Cocaini hydrochlonci 0,01
-	Morphini bydrochlorici	0,025	Morphini hydrochlonci 0,005
	Natus chlorati sterilisati	0,2	Natrii chlorati sterilisati 0,2
	Aquae destillatae sterilis	ad 100,0	Aquae destillatae ad 100,0
	Acidi carbolici (5 proc )		Acidi carbolici (5 proc.) gtt II
	oder	=	Diese Lösungen bereitet man zweckmässig so, dass
			man das geglühte Kochsulz in 110 ccm sterilem
$\mathbf{H}_{\mathbf{P}}$	Cocains hydrochlorici	0,1	Wasser löst, diese Lösung auf 110 ccm sinkocht.
	Codeim phosphorici	0,06	(sterilisit) und nach dem Erkalten in Ihr die
	Natrii chlorati sterilisati		anderen Bestandtheile auflöst
	Aquae destillatae sterilis		Liquor anaestheticus Frohmann
	Acidı carbolici (5 proc )	Rec 17	Rp Cocaïni hydrochlorici 0,05-0,2
TI N	Tormal-Lösung zur In	filtrations.	Morphui hydrochlerici 0,035
	Anästhesia		Antipyrini 1-2.0
Rр	Cocaint hydrochlonei	0,1	Guajacoli 0,1
æþ	Morphini hydrochlorici	0,025	Natrii chlorati 0,2
	Natrii chlorati sterilisati	0,2	Aquac sterilisatae 100,0
	Aquae destillates eterilis		Als Injektions-Anästheticum in der zahnärzt-
	Wdays assumed secure	MIL AVV V	Til Inicators-will with the fat Exhibits-

† Cocainum hydrobromicum Cocainbromhydrat. Bromwasserstoffsaures Cocain  $C_1, H_2, NO_4$ . HBr Mol. Gew. = 384.

lichen Praxis

Die Darstellung erfolgt analog dem Chlorhydrat durch Neutralisation von 10 Th freier Cocalinhase mit 10,7 Th Bromwasserstoffsaure von 25 Proc

Das Salz gleicht dem Chlorhydrat, ist aber in den verschiedenen Lösungsmitteln stwas weniger leicht löslich als dieses

+ Cocainum salicylicum. Cocainsalicylat. Salicylsaures Cocain. C, H21NO4.  $C_0H_aO_a$  Mol. Gew. = 441.

Wird durch Neutralisation von 10 Th. freiem Cocain mit 4,55 Th. Salicylsaure wie das Cocambenzoat dargestellt

Dicke, kurze Tafeln, leicht loslich in Wasser, Alkohol und in Aether

+ Cocaïnum sulfuricum Cocainsulfat  $(C_{17}H_{21}MO_4)_2 \cdot H_2SO_4$  Mol. Gew = 704. Zur Darstellung neutralisist man 100 Th freies Cocain mit verdünnter Schwefelsaure. wozu rund 100 Th reiner Schwefelsaure von 1,112 spec Gew erforderlich sind Die Lösung wird an einem warmen Orte oder tiber Schwefelsaure eingetrocknet. Das Sulfat hat meht das gleiche Krystallisationsvermogen wie das Chlorhydrat

Körniges, weisses Salzpulver, in 3 Th. Wasser löslich, von der Reinheit des Chlorhydrates

Löst man 0,1 g Cocaïnsulfat in 5 ccm Wasser, fügt 5 Tropfen einer 5 procentigen Salzsaure und 4 Tropfen einer 5 procentigen Mercurichloridiösung hinzu, so entsteht ein leichter, weisser Niederschlag, der auch durch kräftiges Schütteln nicht völlig in Lösung gehen darf Nach Zusatz von 5 ccm Wasser aber muss sich der Niederschlag klar auflösen — Das Salz dient namentlich zur kombinirten Anwendung mit Silbernitrat

† Cocamum - Aluminium sulfuricum, Cocam - Aluminium sulfat Cocam-

Alaun Al (804): C<sub>15</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub> + 12 H<sub>2</sub>O = 738

Zur Darstellung löst man 10 Th kryst Aluminiumsulfat (8 S 249) und 10,6 Th Cocamsulfat in etwa 80 Th Wasser, dunstet die Lösung ein, bis sie eben anfangt, Krystalle abzusetzen, dann fügt man wieder etwas Wasser zu, so dass sie beim Abkühlen noch klar bleibt, und bringt einen kleinen Krystall von Kali-Alaun ein Man erhält nun prachtvolle Oktaëder des Cocam-Alauns

† Cocainum nitricum. Cocainnitrat. Salpetersaures Cocain. C., Haino. HNO. Mol Gew. == 366.

Man neutralisirt unter Ausschluss von Erwärmung 10 Th in Wasser vertheiltes freies Cocain mit verdünnter Salpetersaure, wozu 8,3 Th Salpetersäure von 25 Proc erforderlich sind, und dunstet die Lüsung in flachen Gefässen an einem warmen Orte zur Krystallisation ein

Grosse, tafelförmige Krystalle, leicht löslich in Alkohol und in Wasser, schwer löslich in Aether

Das Salz wird dann angewendet, wo es sich um Kombinationen von Silbernitrat mit Cocain handelt

- † Cocainum boricum, Cocainborat, borsaures Kokain C<sub>17</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>1</sub> 2(BO<sub>2</sub>H<sub>1</sub>) = 427 Man löst 10 Th Borsaure und 24,5 Th Cocain in Wasser und dunstet die Lösung auf dem Wasserbade, schlicsslich über Schwefelsaure ein Weisses krystallinisches Pulver, in Wasser und in Alkohol löslich Die Lösungen sind haltbarer als die des selzauren Salzes und werden in der Augenheilkunde, sowie zu subkutanen Injektionen angewendet. Der Cocaingehalt beträgt rund 71 Procent
- $\dagger$  Cocainum lacticum. Cocainlaetat. Milchsaures Cocain.  $C_{11}H_{21}NO_4$ .  $C_4H_4O_4$  Mol Gew = 393

Zur Darstellung löst man in 10 Th. officmeller Milchsaure (von 75 Proc Gehalt) 25,3 Th freies Cocain unter gelindem Erwarmen auf und lasst die Lösung über Schwefelsäure austrocknen

Honigartige Masse, leicht löslich in Wasser, namentlich mit Milchsäure kombinirt zu Injektionen bei Blasenleiden angewendet

† Cocaïnum citricum Cocaincitrat Citronensaures Cocaïn.  $(C_{17}H_{21}NO_4)_2$ .  $C_8H_8O_7$ . Mol. Gew. = 798

Zur Darstellung löst man 10 Th freies Cocain und 8,47 Th krystellisiste (nicht verwitterte) Citronensaure in möglichst wenig Wasser und dunstet die Losung an einem warmen Orte ein

Farblose Krystalle, leicht löslich in Wasser Der Cocaingehalt beträgt 75,9 Proc Das Salz findet namentlich Anwendung in der Zahnheilkunde Dosis 0,003—0,06 g

- † Cocaïn-Aluminiumcitrat. In welchen Mengenverbältnissen auch eine Lösung von Aluminiumcitrat mit Cocain oder Cocaïncitrat zusammengebracht wird, stets bildet sich eine aus 3 Mol Aluminiumcitrat und 1 Mol Cocain bestehende Verbindung, welche sich bei entsprechender Koncentration als faserig krystallinischer Niederschlag abscheidet. Die Verbindung ist luftbeständig, in kaltem Wasser schwer, in hölssem Wasser leichter löslich, in Alkohol oder in Aether unlöslich, schmeckt schwach bitter, wirkt zunächst adstringurend und spater anasthesirend
- † Cocainum stearinicum. Cocainstearinat. Stearinsaures Cocain  $C_{17}H_{21}NO_4$ .  $C_{18}H_{26}O_2$ . Mol. Gew. = 587

Zur Darstellung schwemmt man 5,68 g gepulverte reine Stearinsaure (s. S. 114) in 50 ccm destillirtem Wasser auf, giebt 20 ccm Normal Natronlauge zu und erwarmt bis zur Auflösung. Hierauf mischt man eine Losung von 6,8 g Cocaïnchlorhydrat in 100 ccm Wasser dazu, der entstehende Niederschlag wird gewaschen, getrocknet und aus Alkohol umkrystallisirt.

Zu Büscheln vereinigte, weisse glanzende Nadeln, welche bei etwa 90° C schmelzen. Sie sind unloslich in Wasser, dagegen löslich in etwa 100 Th Fett oder fetten Oelen Der Gehalt an Cocain betragt 51,6 Proc Das Praparat wird namentlich zur ausseren Anwendung in Salben, besonders aber auch in Suppositorien empfohlen

- † Cocainum oleinicum. Die unter diesem Namen gehenden Präparate sind keine einheitlichen Verbindungen. Man lost trockne, freie Cocainbase unter gelindem Erwarmen in reiner Oelsaure, so dass der Gehalt an Cocain 5—10—15—25—50 Proc beträgt. Diese Mischungen deren Stärke vom Arzte anzugeben ist. lösen sich im Alkohol, Oelsaure und fetten Oelen. Man gebraucht sie äusserlich zur lokalen Anasthesie, wenn der Gebrauch von Fettsubstanzen angezeigt ist.
- †† Cocaïnum cantharidainm. Cocainum cantharidinicum. Cocaincan-tharidat

Zur Darstellung werden 2 Mol Cocamhydrochlorid mit einer Lösung von 2 Mol Kantharidin in 2 Mol Natriumhydroxyd zusammengebracht. Auf geeignete Weise wird das gebildete Natrium abgeschieden und ein Additionsprodukt von Cocam und Kant haridin der Formel  $(C_{12}H_{21}NO_4)_2 + C_{10}H_{12}O_4$  erhalten Die näheren Bedingungen sind bisher micht mitgetheilt worden

Sehr vorsichtig aufzubewahren

Sehr vorsichtig aufzubewahren
Amorphes, weisses, geruchloses Pulver, von scharfem pfefferartigem Geschmack, in kaltem Wasser schwer, in heissem Wasser leicht löslich
Nach Hennic zu 0,1 bis 0,5 Milligrammen mit Chloroformwasser gelöst zu sub kutanen Injektionen bei tuberkulösen und syphilitischen Erkrankungen, Ozaena etc nach der Liebabich'schen Methode, s S 603 Das Präparat soll vor dem kantharidinsauren Natrium den Vortheil haben, keinerlei Irritationen hervorzurufen und die Injektionen weit weniger schmerzhaft zu machen als sie es mit dem Natronsalz sind

- † Cocainum phenylicum Von diesem Präparat sind mehrere Modifikationen zu unterscheiden
- 1) Cocamum phenylicum, Phenol Cocam Merck-Obyele C17H21NO4 C0H60=397. Zur Darstellung werden 76 Th freies Cocain in 24 Th geschmolzenem Phenol aufgelöst. Honiggelbe Masse von Butterkonsistenz, von Krystallen durchsetzt. Fast unlöslich in Wasser, loslich in Alkohol und in Aether Lokales Anästheticum, Analgeticum und Sedativum Subkutan in der Zahnheilkunde, mit Antifebrin gemengt zu Einstaubungen in Bachen, Nase und Hals, desgl mit Menthol. Innerlich 0,005-0,01 g 1-2 Mal täglich ın Kapseln Zur subkutanen Injektion verwendet man Lösungen in 50 procentigem Alkohol 0,007 10,0 2) Cocainum phenylicum Poissor 1 Th. Phenol, 2 Th. Cocain (freie Base), 40 Th. Vaselindi und 20 Th Arachisol werden unter Erwarmen mit einander verbunden Kommt in Tuben à 1 g in den Handel 3) Cocainum phenylicum Viau War eine Mischung von Cocaïnchlorhydrat mit Phenol, ist aber z Z nicht mehr im Handel
- † Cocainum benzoïcum. Cocainbenzoat. Benzoësaures Cocain. C17H21NO4  $C_2H_4O_2$ . Mol Gew. = 425

Zur Darstellung neutralisirt man bei Anwesenheit einer hinreichenden Menge Wasser 10 Th Benzoesäure mit rund 25 Th freiem Cocain und bringt die filtrirte Losung durch Abdunsten an einem warmen Orte zur Krystallisation

Farblose, in 15 Th Wasser losliche Krystalle Die Lösung soll sich angeblich besser halten als die des salzsauren Salzes und bei subkutaner Injektion keine Schmerzen verursachen

- † Cocaïnum saccharinicum, Cocaïnsaccharinat  $C_{12}H_{21}NO_4$   $C_2H_2SO_2N=486$  Man neutralistri 10 Th Saccharin mit 16,6 Th freiem Cocam in verdünnter alko holischer Lösung und dunstet die Lösung zur Trockne Weisses, süss schmeckendes Pulver, namentlich zur Kehlkopfbehandlung bei Kindern angewendet Enthält 62,3 Proc
- + Cocaïnum phthalicum, Phthalsaures Cocaïn. Man löst 64,6 Th Cocaïn und 35,4 Th Phthalsaure in Wasser und dunstet die Lösung ein, zuletzt über Schwefelsaure Strupartige Flüssigkeit, welche bisher noch nicht krystallisirt erhalten wurde. Gebrauch subkutan wie das salzsaure Salz

Cocapyrinum. Cocapyrin. Ist em Gemisch von 1 Th. Cocamum hydrochloricum mit 99 Th. Antipyrin. Wird in Form von Pastillen von 0,2 g Gewicht bei Halsaffektionen empfohlen Man lässt 3-4 Pastillen auf der Zunge zergehen.

- Il Synthetisches Cocain. Ecgoninderivate Aus dem stickstoffhaltigen Spaltungsprodukte des Cocaïns, dem Ecgonin, kann auf 2 Wegen Cocaïn synthetisch dargestellt worden
- 1) Man benzoylirt zunächst das Eegonin durch Behandlung desselben mit Benzoylchlorid oder Benzoèsäureanhydrid und methylirt hierauf das gewonnene Benzoylecgonin durch Auflösen desselben in Methylalkohol und Emleiten von Salzsäuregas
- 2) Man stellt aus Ecgonin zunächst durch Auflösen desselben in Methylalkohol und Einleiten von Salzsäuregas den Methylester das und führt diesen durch Erhitzen mit Benzoylchlorid in das Benzoylderiyat das Cocaïn über

Cocamum 879

Diese Verfahren werden technisch verwerthet, indem aus den in den Cocablättern enthaltenen Ecgoninderivaten (den sog "Nebenalkaloiden" der Coca), dem Ginnamylund dem Isatropylcocain, durch Spaltung derselben mit Salzsaure zunachst Ecgonin und aus letzterem mit Hilfe dieser Methoden künstliches Cocain mit denselben Eigenschaften wie das natürliche gewonnen werden kann Die bei der Spaltung des Isatropylcocains neben Ecgonin erhaltene Saure  $C_0H_aO_2$  wird Isatropasaure, Cocasaure, Truxillsaure genannt

Substituirt man in dem obigen Verfahren den Methylalkohol durch andere Alkohole, das Benzoylchlorid durch andere Saurcchloride, so erhält man eine ganze Anzahl von alkylirten Acylirungsprodukten des Ecgonius, welche in ihrer physiologischen Wirkung dem Cocain naliestehen

Von solchen Körpern sind unter anderen folgende bekannt

Cocaethylin, Aethyl-Benzoyl-Ecgonin, Homococain, C<sub>18</sub>H<sub>12</sub>NO<sub>4</sub>, wird synthetisch dergestellt, indem man Ecgonin in den Aethyläther verwandelt und diesen alsdann benzoylirt Krystallisirt aus Alkohol in farblosen, glanzenden Prismen Schmelzpunkt 109°C

Die Base und ihre Salze wirken gleichfalls anästhesirend wie das Cocain selbst, aber quantitativ schwächer Sie werden deshalb hisweilen — aber selten — bei nervösen Patienten angewendet

Cinnamylcocain, C<sub>c</sub>NH<sub>10</sub>CHO(C<sub>0</sub>H<sub>c</sub>O)CH<sub>2</sub>COO CH<sub>5</sub>, bildet kurze, glänzende, pris matische Krystalle Schmelzp 121°C Es ist aus Ecgoninmethyluster und Cinnamylchlorid synthetisch dargestellt worden und ist auch in den Cocablättern enthalten, aus welchen es mit dem künstlichen völlig identisch isolirt werden kann Dieses Cocaalkaloid wird durch Kaliumpermanganatse hr leicht oxydirt und können Verunreinigungen des Cocains mit demselben dadurch leicht erwiesen werden

 $\gamma$  Isatropylcocain,  $C_{10}H_{20}NO_{40}$  wurde synthetisch durch Emleiten von Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung von  $\gamma$  Isatropyleogonin gewonnen, welches am besten durch Einwirkung von  $\gamma$ -Isatropasäureanhydrid  $(C_0H_1O)_2O$  auf Ecgonin dergestellt wird In den Cocablattern ist dieselbe Base enthalten Dieses Alkaloid ist amorph und bildet amorphe Salze Es ist leicht löshich in Alkohol und Aether und unterscheidet sich von Cocam durch seine schwere Löshichkeit in Ligrotin und in Ammoniaklösung Es ist sehr giftig, wird aber durch Kaliumpermangenst nicht oxydirt. S unter Prüfung

Benzoyl- $\psi$ -tropein, Tropacocain, Tropsin,  $C_8H_{14}NO(C_8H_8O)$  Dieses vorzugs weise in der Java-Coca enthaltene Alkaloid ist von grossem theoretischen Interesse. Das selbe ist nicht nach dem Schema der Cocabasen. Alkohol + aromatische Säure + Ecgomn - Wasser zusammengesetzt, sondern nach dem der Tropeine aromatische Säure +  $\psi$ -Tropin - Wasser. Die Base bewirkt starke lokale Anasthesie, während die mydniatische Wirkung unbedeutend ist. Es kann daher dieses Alkaloid als ein weiteres Bindeglied zwischen der Cocain- und Atropingruppe betrachtet werden - Die freie Base schimitzt bei  $49^{\circ}$ C, ist optisch inaktiv, äusserst leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol und Ligroin und bildet krystallisirte Salze, von denen sich des Bromhydrat  $C_{15}H_{19}NO_3$  HBr durch Schwerlöslichkeit in Wasser auszeichnet. Durch Erhitzen mit Salzsäure wird die Base in Benzoësäure und  $\psi$ -Tropin gespalten

Rechtseegonin. Rechtseocain. Erwärmt man Eegonin oder Eegoninderivats (Benzoyletgonin, Cocain u a m) 24—72 Stunden lang mit einer koncentriten (30 proc.) Aetzkahlöning, so lässt sich aus dem Reaktionsgemisch eine neue, optisch rechtsdrehende Base, das Rechts-Eegonin isohren. Das Rechts-Eegonin krystallisirt aus Alkohol in tafellörmigen Krystallen vom Schmelzpunkt 254°C (der Schmelzpunkt des Eegonins liegt bei 198°C). Rechts Eegonin ist in absolutem Alkohol viol schwerer löslich als Eegonin

Aus dem Rechts Ecgonin lassen sich auf dieselbe Weise wie aus dem Ecgonin alkylirte und acylirte Derivate gewinnen, welche das polarisirte Licht nach rechts drahen und den Linksecgoninderivaten analog physiologisch wirken Em das meiste Interesse beanspruchender Repräsentant dieser Reihe ist das Rochts-Cocain Dieses Alkaloid kann im prismatischen Krystallen erhalten werden Schmelzpunkt 43—45° C

Das Chlorhydrat krystallisirt aus Alkohol in grossen (wahrscheinlich monoklinen) Blättern vom Schmelzpunkt 205° C (Das Links Cocamehlorhydrat bildet, aus absolutem Alkohol krystallisirt, breite (wahrscheinlich rhombische) Tafeln, Schmelzpunkt 181,5°) Es ist in Wasser viel schwerer löslich als das Chlorhydrat des gewöhnlichen Cocains

Norcocain ist ein Derivat des Cocaïns, welches an Stelle einer Methylamidgruppe eine Imidgruppe einhält

Wirkt stärker anatheairend, aber auch giftiger als Cocain

880 Cocamum

III Aneson Anesia. Zunachst unter dem Namen Anesia, alsdann unter dem Namen Aneson wurde 1897 durch die chemische Fabrik Hoffmann, La Roche & Co in Basel ein Ersatzmittel für das Cocain in den Handel gebracht, welches sich als eine 2 proc wasserige Auflosung des von Wilgenout zuerst dargestellten Aceton-Chloroform heraus gestellt hat

Aceton-Chloroform (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CO CHCl<sub>3</sub> In eine Mischung von 500 g Aceton und 100 g Chloroform, welche durch Einstellen des Kolbens in kaltes Wasser kuhl gehalten wird, tragt man allmahlich in kleinen Portionen 300—350 g gepulvertes (!) Actzkali unter Umschwenken ein Man regulirt den Zusatz so, dass die Flussigkeit in nicht zu lehhaftes Sieden geräth Wenn alles Actzkali eingetragen ist und die Flussigkeit sich unter Abscheidung eines pulverigen Salzes geklart hat, so filtrirt man ab und wascht den auf dem Filter verbleibenden Rückstand mit Acther nach

Hierauf destillirt man den Aether aus dem Wasserbade ab und unterwirft die zu ruckbleibende Flüssigkeit der Destillation über freier Flamme. Es geht zunachst etwas Aceton und Chloroform, dann Wasser über und bei 167° C destillirt eine farblose oder schwach gelbliche Flüssigkeit über, das Acetonchloroform. Aus diesem scheiden sich bei längerem Stehen Krystalle ab, welche im wasserfreien Zustande bei 96° C schmelzen Ferner erstarrt das Oel sehr rasch zu Krystallen, wenn man es mit etwas Wasser zusammenbringt. Man erhalt alsdann Krystalle, welche bei 80—81° C schmelzen und dem Hydrat  $(CH_2)_2CO$   $CHCl_2+1/2$   $H_2O$  eutsprechen

Ueber die nahere Zusammensetzung des sogen Acetonebloroforms ist man sich noch nicht recht im Klaren. Eine blosse additionelle Verbindung von Chloroform und Aceton ist es wohl nicht. Man nimmt vielmehr an, dass die Krystalle aus festem tertiaren Tri ohlorbutylalkohol bestehen, welcher aus dem flussigen Acetonebloroform durch Umlagerung entstanden ist

Das Acetonchloroform stellt farblose oder schwach gelbliche Krystalle dar, weiche im wasserfreien Zustande bei  $96^{\circ}$  C schmelzen. Infolge Anziehung von Wasser sinkt der Schmelzpunkt ganz erheblich, das schon erwähnte Hydrat mit  $^{1}/_{2}$  Miol  $\mathrm{H}_{2}\mathrm{O}$  schmilzt bei  $80-81^{\circ}$  C. Es riecht eigenthumlich kampherartig, besitzt ein sehr hohes Sublimationsvermögen und ist unter gewöhnlichen Umständen so gut wie unlöslich in Wasser, dagegen leicht löslich in Alkohol, Aether und in Aceton

Uebergiesst man es mit Wasser, schuttelt es mit etwas Jod und fügt Natronlauge zu, so erfolgt momentan die Bildung von Jodeform Dagegen tritt beim Erhitzen mit Anihn und alkoholischer Kahlauge der Geruch nach Isonitril nicht auf

Das Aneson ist nun eine 2 proc wässerige Losung des beschriebenen Acetonchloro forms. Ueber die Darstellung dieser Losung ertheilten uns die Herien Hoffmann-La Boche & Co folgende briefliche Auskunft "Langere Zeit unter Druck mit überhitzten Dämpfen erhitzt, lässt sich eine wässerige Losung herstellen, doch ist die Daistellung dieser Lösung in ihren einzelnen Phasen Fabrikgeheimniss der Firma Hoffmann-La Boohe & Co"

Das Aneson ist eine wasserklare, neutrale, kampherartig riechende Flussigkeit vom spec Gew 1,0, welche durch Silbernitrat anfangs nicht getrübt wird. Bei laugerem Stehen wird jedoch Silber ausgeschieden — Schuttelt man sie mit etwas Jod und fügt Natronlauge hinzu, so erfolgt momentan Ausscheidung von Jodoform, dagegen tritt beim Erhitzen mit Anlin — alkoholischem Kali Geruch nach Isonitril nicht auf — Erhitzt man Aneson in einem Probirgias oder in einem Kolbehen, so beschlagt sich der kältere Theil des Gefässes (der Gefässhals) mit langen Nadeln von festem Acetonehloroform

Aneson wurde von Vamossy als ortliches Anästheticum erkennt, welches sowohl bei der Applikation auf Schleimhauten als auch bei subkutaner Injektion (Schleiches Ver-

Coccionalla. 881

fahren) anästhesirend wirkt. Und zwar soll das Aneson etwa ebenso stark wirken, wie eine 2,5 proc. Lösung von Cocaïnchlorhydrat, dahei aber erheblich weniger toxisch sein als diese.

### Coccionella.

Coccionella (Ergänzb. Helv.). Coccus (Brit. U-St.). Cochenille (Gall.). Alkermeskörner. Kaktus-Schildlaus. Cochineal.

Die Droge wird geliefert von den getrockneten, befruchteten Weibehen der Nopalschildlaus Coccus Cacti L. (Hemiptera—Coccidae), die auf mehreren Opuntinarten (Cactaceae) lebt. Heimisch in Mexiko, dort und in Houduras, Guatemala, San Salvador, auf den kanarischen Inseln und auf Java gezüchtet.

Beschreibung. Das Weibehen ist ungestigelt, dunkelbläulichroth, vor der Befruchtung 2 mm lang, eirund, der Kopf mit kurzem Saugrüssel und kurzen, seitlich gerichteten, achtgliedrigen Antennen, die drei unmittelbar hinter dem Kopf besindlichen Körpersegmente tragen drei Paare von Beinen. Nach der Bestruchtung schwillt das Weibehen um mehr als das Doppelte an. (Fig. 204w)

Die Männchen haben zwei lange, weiss bestäubte Flügel und zwei lange Schwanzbersten. (Fig. 204m.)

In den Kaktusplantagen werden die Weibchen, bevor die Eier völlig entwickelt sind, vorsichtig gesammelt und durch heisse Wasserdämpfe, Schwefel- oder Kohlendunst getödtet, in der Sonne oder in Oefen getrocknet. Die Thiere sind dann linsengross, halbkugelig, auf der Unterseite flach oder vertieft, zusammengeschrumpft, querfurchig, in Wasser schwellen sie wieder auf und lassen die einzelnen Körpertheile erkennen. Aussen sind sie grau oder weisslich bestänbt oder schwarzroth.

Sie lassen sich leicht zu einem dunkelrothen Pulver zerreiben. Geruchlos, Geschmack etwas bitterlich und beim Zerkauen den Speichel intensiv violettroth färbend.

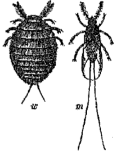


Fig. 204.

Bestandtheile. Der rothe Farbstoff ist die glukosidische, kystallisirbare Carminsäure oder Carminroth  $C_{11}H_{12}O_6$ . Gehalt hiervon durchschnittlich 9—10 Proc., aber nach den Sorten sehr schwankend. Nach anderer Angabe ist die Carminsäure ein Gemenge von vier Körpern. Ferner 6—18 Proc. Fett, 4—8 Proc. Wasser und 3—6 Proc. Asche. Der weisse Ueberzug besteht aus einem wachsartigen Körper Coccocerin, er beträgt 0,5 bis 4,2 Proc. und liefert beim Verseifen zwei Körper Coccocerylsäure und Coccocerylalkohol.

Sorten. Die in Oefen getrocknete Cochenille ist am stärksten weiss bestäubt, sie liefert die Silbercochenille (Grana jaspeada), die in der Sonne getrocknete ist grau (Grana renegrida), die auf Metallplatten getrocknete schwarzroth (Grana negrilla). Nach anderen Angaben ist die Behandlung beim Trocknen ohne Einfluss auf das Aussehen: die silbergraue soll aus jungen Weibehen bald nach der Befruchtung bestehen, die schwarzrothe aus Weibehen nach dem Legen der Eier. Jede dieser Sorten zerfällt wieder in zahlreiche Untersorten, deren Benennungen wenig übereinstimmen. — Ausser diesen von gezüchteten Insekten gelieferten Sorten kommt eine Sorte Granilla vor, die von wilden Insekten geliefert wird, unter welchen Namen aber auch unentwickelte und zerbrochene Insekten der andern Sorten, die man durch Absieben gewinnt und die daher reichlich mit Resten der Pflanze und mit Erde (Asche bis 50 Proc.) verunzeinigt sind, verstanden werden.

Als beste Sorten gelten Zacatella (Sacatilla) und Honduras. Was gegenwärtig im Handel ist, stammt meist von den kanarischen Inseln.

Ausserdem verfälscht man schwarze Sorten mit dunklem Sand und helle mit Schwerspath, indem man sie aufweicht, mit dem Verfälschungsmittel und einem Klebstoff be-Handb. d. pharm. Praxis. I. 56 882 Coccionella.

handelt und dann wieder trocknet. Der Gehalt an BaSO<sub>4</sub> ist bis zu 25 Proc gefunden worden.

Werthbestimmung 1) Durch Titration mit Ferrocyankalium in alkalischer Lösung 1 g zerriebene Cochenille wird mit 25 g Kahlauge ( $5 \text{KOH} + 20 \text{H}_2\text{O}$ ) eine Stunde digerirt, mit Wasser zu 100 cem aufgefüllt und mit 1 proc Ferrocyankaliumlösung solange titrirt, bis die rothe Farbe in braunlichgelb übergegangen ist

2) Durch Titriren mit Kaliumpermanganat in saurer Lösung 2 g unzerkleinerte Cochenille werden mit 1½ Liter Wasser eine Stunde gekocht, durchgeseiht und noch einmal mit 1 Liter Wasser ½ Stunden gekocht. Die gesammelten Flüssigkeiten werden nach dem Erkalten zu 2 Liter aufgefüllt und 100 ccm davon mit Indigokarmin versetzt, zu 750 ccm aufgefüllt und mit Chamaeleon titrirt. Nach dem Abzug der zur Entfärbung des Indigokarmins verbrauchten Menge, die man vorher bestimmt hat, bleibt die für die Cochenille verbrauchte Menge

In beiden Fallen benutzt man zum Vergleich eine Standardsorte, z B für schwarzrothe Cochenille Zacatalla, für silbergraue Honduras

Pulverung Wegen ihres Fettgehaltes ist die Cochenille schwer in ein feines Pulver zu verwandeln Man trocknet sie deshalb bei gelinder Warme und zerreibt sie in einem Porcellanmörser (!) zu einem mittelfeinen Pulver Entzieht man diesem das Fett durch Aether, so lässt sich daraus ein haltbares Pulvis subtilis deoleatus herstellen, das sich besonders zu langerer Aufbewahrung eignet

Anwendung. Bisweilen noch als Keuchhustenmittel zu 0,1-0,5 mehrmals täglich mit Kaliumkarbonat, als Farbstoff zu Mundwässern, zum Farben von Zahnpulvern, Zahnpasten und Pastillenmassen, doch ist hier ammoniakalische Karminlösung vorzuziehen. Die aus Cochenille bereitete rothe Tinte hat vor einer Anlintinte den Vorzug grosserer Beständigkeit der Schriftzüge

Im allgemeinen wird der Verbrauch der Cochenille durch die Amlinfarben stark beeinträchtigt

Coccionella germanica oder polonica, Johannisblut ist die auf den Wurzeln von Scieranthus, Herniaria, Hieracium in Mittel- und Osteuropa lebende Porphyrophora polonica Br Coccionella armeniaca, Cochenille vom Araiat ist die in Armenien auf Poa pungens lebende Porphyrophora Duhamelii Br Beide sind gegenwärtig ohne pharmaceutische Bedeutung

Tinctura Coccionellae (Ergánzb) Tinctura Cocci (Brit) Cochenilletinktur Teinture de Cochenille (Gall.) Ergánzb Grob gepulverte Cochenille 1 Th, Verdünnter Weingeist (60 proc.) 10 Th — Brit Cochenille 100 g, Alkohol (45 vol. %) 1000 ccm — Gall. Cochenille 10 g, Alkohol (30 proc.) 100 g

Tinctura Coccionellae pro analysi Die als Indikator beim Titriren von Karbonaten dienende Cochenilletinktur bereitet man (Ph Germ II) durch Ausziehen von 3 g gepulverter Cochenille mit 50 ccm Weingeist und 200 ccm destillitem Wasser und Filtriren. Rothgelbe Tinktur, die durch Alkalien violett gefärbt, durch Kohlensäure nicht verändert wird.

Confectio Alkermas. Kermeskoniekt
Rp Coccioneliae 5,0
Ligni Santali rubri 10,0
Pulveria aromatici 5,0
Sacchari albi 20,0
Siropi simplicis q s
Latwerge gegen Keuchhusten der Kinder Hasel-
nussgross mehrmals täglich.
Mixtura contra tussim convulsivam.
Keuchhusteumixtur
L nach ABERLE
Re 1 Conjorality nature 10

Electuarium kermesinum.

L nach ABERLE

Bp 1 Coccionellae pulver 1,0
2 Kalii carbonici 5,0
5 Sacchan albi 100
4 Aquas destillatae 86,0

Kan verreibt 1.--3 sorgfältig und fügt allmählich
4, hinzu. Theelöffel- has esslöffelweise,

```
II Form Russica.
     Rp. 1 Coccionellae
                                 0.6
          2 Kahi carbonica
                                 1,2
                               120,0
          3 Aquae destill
          4. Sirupi Aurantii flor 200
Man digerest 1-3 dres Tage lang, filtrest und fügt
  4 hmzu Theeloffelweis zu geben
                     IIL
    Rp Laquons Ammonii anisati 10,0-
         Kaliı bromati
         Tinct, Cocconell, ammon.
         Aquae destillatae
         Sirupi simplicis
       Pastilli Coccionellae DIETERICH.
           Cochenille-Pastillen
       Ep Coccionellae puly 50,0
            Secchari puly
                             250.0
            Massae Cacao
                             200,0
Zu 1900 Pastillen, jede mit 0,05 Cocheniile-
```

Coccionella. 882

Pulvis dentifricius versicolor	4. Aquae Bosae 175.0
Rp Coccioneliae 1.0	5 Agune Cinnamomi spirit 125,0
Aluminis 2,0	6 Agune Melissae 125,0
Rhizom Iridis Florent. 80,0	7 Sacchari 500,0
Tartari depurati 40.0	Aus 1-6 stellt man durch eintägiges Maceriren
Magnesu carbonici 5,0	und Absehen 400,0 her und löst dann ?
Ossimm Sepine 22,0	and vossible 400's per and loss com.
Olei Rosae gtt. V	Iť.
Weisses, beim Beleuchten roth werdendes Pulver	Rp 1 Cocaonellae puly 2,0
Pulvis nephvitions Rademaches.	2 Kaln carbonici 0,5
Rp Coccioneliae 5,0	8 Aquae destaliatae 40 <sub>1</sub> 0
Magnesiae ustae 20,0	4. Spiritus 5,0
2stündlich 1 Theelöffel	5 Sacchari 60,0
Rubramentum	Man erhiizt 1—4 bis zum Sieden, filtrirt und
Rothe Cochenilietinte.	lõst s
	Sirupus pectoralis
•	Hustensaft (Münch Vorschr)
3 Aquae destillatse 100,0	Rp Strupt Coccionellse 45,0
4. Tartarı depuratl 80,0 5 Aluminis kalini 2,0	Sirupi Ipecacuandae 20,0
	Strupi Senegae 15,0
6 Spiritus (90°/ <sub>0</sub> ) 50	Sirupi Papavens 15,0
7 Aquae destillatae 10,0	Aquas Amygdalar amarar 2,5
8 Gummi arabici 5,0	Tructurae Opii benzorc 2,5
9 Olei Caryophyllorum gtt II	60 g dieses Sirups geben mit 20 Tropfen Toll-
Man verreibt 1 mit 2, macerirt mit 3 zwei Tage,	kirschentinktur den Sirupus pectoralis
erhitzt mit 4 und 5, solange voch CO <sub>2</sub> entweicht, fügt 6 hinzu und filtrirt. Das Friter wäscht	compositus des Dr Stadles
man mit 7 nach, löst unter Schütteln 8 und 9	Tinctura Coccionellas ammoniacalis
und bewahrt in kleinen, ganz gefüllten Flaschen	finct Coccionellae Jonas
hegend auf Bei der Darstellung sind eiserne	Rp Coccionellae pulverat, 65
Gerāthe zu vermeiden!	Laquoris Ammonii caust. 6,5
Sirupus Coccioneliac.	Spiratos diluta (60 %) 100,0
Sirupus cordialis s kermesinus (Münch.	Charles areas (as '8), souls
Vorschr) Kermessaft Alkermessaft	Tinctura Coccionellas Rademacheri
Rp 1 Coccionellae 10.0	Rp Cocconellae pulver 10,0
2 Aluminis 0,25	Spiritus diluti 120,0
8 Kalii carboniel 0,75	BADEMACHER'sches Nierenmittel
TV	1000 TT-1

Hausbalsam von Hennst Oochemile 2,0, Kolmisches Wasser 100,0, Melissengent 600

Lippenfarbe aus Paris a) Ein glycerinhaltiger Cochenilleauszug b) Mit Rosenöl parfümirte Eosinlösung Jedes Fläschehen zu 10 g kostet 10 Fr

STEEBL'S Brustsaft ist ein mit Cochenille gefärbter Zuckersirup mit einer Spur Vanille

TAYLOR'S Fother Trank\* Eine mit Anis , Angelika- und Majoranöl versetzte Tinctura Coccionellae

Carminum (Erganzb) Karminroth. Karmin Dieser aus der Cochenille gewonnene prachtvolle Farbkörper wird von den einzelnen Fabriken nach verschiedenen, von ihnen geheim gehaltenen Verfahren dargestellt, welche nicht alle ein gleiches Produkt ergeben

Man kocht Cochenille mit Wasser aus, versetzt das Filtrat mit Alaunlösung und lässt es in fischen Gefässen an der Luft stehen Alsdann schlägt sich allmählich der Farbstoff auf dem Boden nieder und zwar sind die zuerst sich abscheidenden Antheile die werthvollsten, die später sich abscheidenden sind minder werthvoll. Oder man kocht die Cochenille mit Natriumkarbonat enthaltendem Wasser aus, fügt Eiweiss- oder Hausenblase-oder Gelatinelösung, hierauf verdunnte Schwefelsaure hinzu, worauf sich der Farbstoff gleichfalls ausscheidet. Der mit Hilfe von Gelatine bereitete soll nicht so gut wie die anderen Sorten sein. Eisen ist bei der Darstellung auszuschliessen.

Ueber die Zusammensetzung des Karmins ist etwas Sicheres zur Zeit noch nicht bekannt. Man weiss, dass er aus etwa 17 Proc Wasser, 20 Proc stickstoffhaltigen Substanzen, 7 Proc Asche, 56 Proc Farbstoff besteht und dass die Karminsäure C<sub>11</sub>H<sub>12</sub>O<sub>4</sub> eine Rolle bei der Bildung des Farbstoffes spielt. Wie dies aber geschieht, darüber fehlt ziem lich jede Anfklärung. Lorennann nimmt an, dass der Karmin ein Thonerde Kalkalbu minat ist und vergleicht ihn mit dem Türkischrothfarblack.

884 Coccionella

Eigenschaften. Feurig-hochrothe, specifisch leichte Stücke, welche leicht zerreib lich und alsdann ein ausserst feines, zertes Pulver liefern. Eine der besten Kammin sorten ist die als Naccarat bezeichnete. Karmin ist unlöslich in Wasser und in verdünnten Säuren, dagegen löst er sich auf in Ammoniakflüssigkeit. Die ammoniakalische Lösung ist violettroth gefarbt und hat ein charakteristisches Spektrum, welches man an einer Vergleichslösung kennen lernen muss

Wegen seines hohen Preises ist der Karmin vielfachen Verfalschungen und Nachahmungen ausgesetzt, welche indessen verhältnissmässig leicht nachzuweisen sind. Namentlich kommen unorganische Substanzen (Thonerde, Baryumsulfat) vor, die mit Theerfarbstoffen, z.B. Eosin, Paeonin und Azofarbstoffen wie Ponceau und Biebericher Scharlach gefärbt sind.

Priffung. 1) Das Karmin sei zart, leicht zerreiblich und hinterlasse nicht mehr als 9 Proc Asche. Die Asche besteht im wesentlichen aus Thonerde — Kalk, bisweilen enthalt sie auch noch kleine Mengen von Zundioxyd. — Man achte beim Versichen auf den Geruch, den die überhitzte Substanz verbreitet. Echter Karmin verbreitet Geruch nach versengten Federn. Die Imitationen mit Eosin lassen deutlichen Bromgeruch und der Paeoninlack deutlichen Geruch nach Phenol erkennen. 2) Er löse sich in verdunnter Ammoniakflüssigkeit fast vollständig nur mit Hinterlassung einiger Floekchen von Thonerde auf. 3) Man halte sich einen "Typ" einer guten unverfalschten Karminsorte. Hat man neuen Karmin bezogen, so verreibt man gleiche Mengen des Typs und der neuen Sorte mit je gleichen Mengen Starke (also z. B. je 0,1 g. Karmin mit 10 g. Starke) und vergleicht alsdann die Farb-Intensität und Farb-Nuance beider Mischungen

Aufbewahrung und Anwendung Man bewahre den Karmin vor Licht ge schützt auf. Verwendung findet er in beschränktem Maasse zur Herstellung rother Tinte, ferner zum Färben von Nahrungs- und Genussmitteln, zur Herstellung von Tinktions flüssigkeiten für die mikroskopische Analyse, zum Schminken. Für den letzteren Zweck verreibt man ihn zweckmassig mit dem gleichen Gewicht Reisstarke, weil er dann ökonomischer ist und nicht so intensiv farbt. Karmin ist nicht gesundheitsschadlich.

Carminum pro usu mercatorio Rothe Schminke Bp Carmini rubu Amyli Oryzae žā

Charta carminica

Filtrirpapier, mut einer ammoniakalıschen Carmin lösung getränkt Als Resgenspapier Robramentum carminicum Rothe Karmintinte

Rp Carmin rubti 10,0 Laquoris Arimonii caustici (10%) Aquae destillatae 33 300,0 Gummi arabici pulv 300

Die Tinte muss mit Gänsefedem geschneben und stets gut zugestopft gehalten werden.

Acidum carminicum Karminsäure.  $C_{11}H_{12}O_5$  Mol. Gew = 240. Eine nach kompliertem Verfahren aus der Cochenille abgeschiedene Saure — Ein rothes Pulver oder kleine rothe Lamellen, welche sich in 2 Th Wasser sowie in Alkohol lösen

Die Verbindung diente bisher namentlich zur Darstellung von Tinktionsreagentien für die mikroskopische Analyse, neuerdings benutzt man die konc Losung (1 2) auch zum Nachweis kleinster Mengen gelöster Erweissverbindungen, welche durch die Saure gefällt werden Es soll sogar möglich sein, einzelne Erweissarten durch dieses Reagens zu unterscheiden.

Karminsaures Ammoniak. 1) Nach Th Hartic Käuflicher, fein genebener Karmin wird mit Wasser angerührt und dann tropfenweise Ammoniakflussigkeit zugesetzt, bis vollständige Lösung erfolgt ist. Die Lösung wird darauf filturt und zur Trockne verdampft. Das Pulver wird je nach Bedarf in Wasser gelöst. 2) Nach Bachkans Man reibe 0,2—0,4 g guten Karmin recht fein, reibe mit 30 cm destillurtem Wasser an und setze einige Tropfen Ammoniakflüssigkeit dazu. Ein Theil des Karmins löst sich, worsuf die Lösung filturt und mit 30,0 g Glycerin und 8 ccm Alkohol versetzt wird. Riecht sie deutlich nach Ammoniak, so lässt man sie bis zum Verschwinden des Geruches offen stehen.

Borax Karmin. Man löst 4 Th. Borax in 56 Th Wasser Hierzu fügt man 1 Th. Karmin und vermischt nun je 1 Volumtheil des Ganzen mit 2 Volumtheilen absolutem

Alkohol, worsuf man filtrirt

Coccuins 885

Alaun-Karmin nach Grenachen Eine Lösung von 5,0 Alaun in 100,0 destillirtem Wasser wird im Sandbade bis zum Aufkochen erwarmt, worauf man 1 g Karminpulver ·ufügt, und 20 Minuten kochen gelassen Nach Hinwegnahme der Flamme ruhrt man mit nnem Glasstabe um, bis die Flussigkeit Zimmertemperatur angenommen hat, filtrut und newahrt in gut verschlossener Flasche auf

Lithium-Karmin nach Orth In 100,0 einer gesättigten wasserigen Lösung von Lithiumkarbonat trägt man 2,5 Karminpulver unter Umrühren ein und filtrirt

Pierokarmin nach Frey Man mischt 1g Karmin, 4 cem Ammoniakflüssigkeit und 200 cem destillirtes Wasser und setzt 5 g Pikrinsäure hinzu Dann schüttelt man um und lekanthirt, so dass der nicht gelöste Ueberschuss der Pikrinsäure im Glase zurückbleibt Die abgegossene Flüssigkeit wird einige Tage stehen gelassen, wobei man sie öfters um-ichüttelt. Hierauf bringt man sie in eine flache Schale und setzt sie an der Luft der Verlunstung aus Es dauert mehrere Wochen, bis die Flüssigkeit verdunstet und ein rothes Pulver zurückgeblieben ist Dieses wird mit der 50 fachen Gewichtsmenge Wasser angeruhrt und nach einigen Tagen filtrirt. Die Flüssigkeit muss jetzt gelblichroth sein, ohne Beruch nach Ammoniak. Ein Tropfen auf weissem Filterpapier eingetrocknet, muss einen relben, rothgeränderten Fleck geben Man konservirt die Flüssigkeit durch einige Tropfen Karbolsaure

Blauer Karmin, Indigokarmin, ist indigosulfosaures Natrium, s Indigo

Karmin-Lacke. Die im Handel als Karminlack, Florentiner Lack, Venenaner Lack, Wiener Lack, Münchener Lack, Pariser Lack, Kugellack vorcommenden Farbkörper sind in der Regel Verbindungen der Karminsaure mit Thonerde oder Zinnoxyd, meist gemischt mit überschussigem Thonerde- oder Zinnoxydhydrat

Karnit zum Farben der Wurst ist ammoniakalische Karminlosung

Nail-Powder, zum Farben der Fingernägel, ist eine parfurmirte Mischung us 1 Th Karmin und 100 Th Zinkoxyd

Roseline, von Rosz in Hamburg, eine Fleischfarbe, besteht aus 25 Th rothem Karminlack, 20 Th Borsaure, 850 Th Wasser (Polenske)

Rothe Farbe I) für Zuckerwaaren, Liköre u dergl 10 Th Karmin löst nan in einer Porcellanschale (I) in 20 Th Salmiakgust, fügt 100 Th Glycerin zu, verjagt las Ammoniak durch Erwarmen im Wasserbade und verdünnt mit q s Wasser auf 1000 Th T) für Fleisch- und Zuckerwaaren Carmin 50,0 werden mit Sirupi Sacchari 950,0 ein angerieben Vor dem Gebrauche umzuschütteln

Saftroth, Succus ruber, ist entweder eine ammoniakalische, mit Gummi versetzte Karminlösung, oder eine Abkochung von Fernambukholz, die man mit Zinnichlorid fällt, worauf der Niederschlag in Ammoniak gelöst und mit Gummilösung versetzt wird. Für Küchenzwecke gieht es im Handel ein Saftroth in Stängelohen.

# Cocculus.

1) Gattung der Menispermaceae - Cocculeae - Menisperminae.

Cocculus Leaeba D C Heimisch durch das ganze tropische Afrika. Arzneiiche Verwendung als Diuretioum und gegen Fieber findet die Wurzel mit mehreren konentrischen Gefässkreisen. Sie enthalt 0,13 Proc. Colombin und zwei Alkaloide, das crystallinische Sangolin zu 8,09 Proc und das amorphe Pelosin zu 2,11 Proc - Aus len Früchten bereiten die Araber ein gegohrenes Getränk "Khumr vol majnoon"

Cocculus laurifolius D C in Hinterindien, enthalt ein wie Curare wirkendes Alkaloïd Coolaurin in der Rinde und in den Blättern.

Cocculus filipendula Mart in Brasilien, dient als energisches Diureticum

2) + Fructus Cocculi Semen Cocculi indici. Cocculi Indici s levantini. Jallae orientales. Baccae piscatoriae. — Kockelskörner. Kokkelsamen. Fisch Tollkorner. Kukukssaat Läusesamen. — Coque du Levant (Gall.) — Cockles. Sind die Steinfrüchte der zu den Menispermaceae - Tinosporeae gehörigen Anamirta Cocculus (C) Wight et Arn (syn Anamirta paniculata Colebr), unem in Vorder- und Hinterindien verbreiteten Schlingstrauche mit grossen, lederigen, urunden, an der Basis gestutzten oder herzformigen Blättern und kleinen diöcischen Blüthen, die grosse Rispen bilden

886 Cocculus

Beschreibung. Die Erdehte sind eiformig oder fast kuglig-nierenförnig, 1 cm im Durchmesser Die große Narbe des Fruchtstieles steht etwas seitlich und infolge des nach einer Richtung geförderten Wachsthums ist dicht daneben, durch eine seichte Einbuchtung getrennt, die Spitze der Frucht Aussen groh-runzelig, schwarzbraun oder graubraun Die dünne Fruchtschale umschliesst den durch die Wucherung des "Condylus" halbkugelig ausgehöhlt gestalteten Samen, der aussen braunlich und runzelig, innen ohig fleischig ist Erbesteht aus dem Endosperm, des den Embryo mit zwei flachen, dunnen Kotyledoren umschliesst

Die Steinschale des Perikarps besteht aus nach verschiedenen Bichtungen verlaufenden, ineinander verlochtenen, stark verdickten Fasern. Im Endosperm fettes Oel und Proteinkörner. Im Gewebe zahlreiche nadelfürmige oder größsere prismatische Krystalle Das Pericarp ist gerich und geschmacklos, die Samen schmecken stark bitter

Bestandtheile. In den Samen bis 1 Proc Pikrotoxin (vergl bes Artikel) und ungiftiges Pikrotin Nach anderer Angabe besteht das Pikrotoxin aus einer lockeren Verbindung von Pikrotoxinin und Pikrotin In der Fruchtschale angeblich zwei nicht giftige Alkalofide Menispermin und Paramenispermin Die Samen enthalten bis 50 Proc Fett (Stearin)

Aufbewahrung. Unter den starkwirkenden Arzneimitteln

Anwendung In Pulverform gegen Krätze und zur Vertrigung der Läuse, nur mit Vorsicht zu gebrauchen, da bei wunder Haut Vergiftungen vorkommen können. Die Verwendung zum Fischfang ist ein verwerflicher Missbrauch Man hat beim Menschen nach dem Genuss von zwei Früchten heftige Vergiftungserscheinungen beobachtet, und 2,4 g des Pulvers haben den Tod herbeigeführt. Als Gegenmittel sind bis zum Eintreffen ärztlicher Hilfe Brechmittel angezeigt

†† Picrotoxinum (But U-St. Ergänzb) Piorotoxine (Gall) Picrotoxin. Cocculin Menisperminum. Pikrotoxinsäure  $C_{30}H_{84}O_{18}$ . Mol Gew = 802.

Als Formel für diesen in den Kokkelskörnern enthaltenen Bitterstoff wird der oben angegebene Ausdruck  $C_{20}H_{24}O_{13}$  angenommen (Gall.  $=C_0H_{10}O_4$ ) Dieser bezieht sich auf das Präparat, welches zur Zeit als "Pikrotoxin" im Handel vorkommt. Es kann aber als ziemlich sicher angenommen werden, dass das Pikrotoxin als eine Verbindung zweier verschiedener Körper, Pikrotoxinin und Pikrotin anzusehen ist. Siehe S 887 unten

Darstellung A) Gepulverte Kokkelskorner werden durch heisse Pressung vom grössten Theile des in ihnen enthaltenen Fettes befreit, darauf wiederum zerkleinert und nun dreimel mit siedendem Wasser ausgezogen. Man versetzt die Auszuge mit Bleiacetat im Ueberschuss, filturt den entstandenen Niederschlag ab und entbleit das Filtrat durch Sättigen mit Schwefelwasserstoff. Man filtrirt hierauf vom Schwefelblei ab und dampft das Filtrat auf ein kleines Volumen ein. Nach mehrtägigem Stehen in der Kalte sammelt man die ausgeschiedenen Krystalle und krystallisirt sie zunächst aus siedendem Wasser, zum Schluss unter Zusatz von etwas Thierkohle aus siedendem starken Alkohol um (E. Schmidt)

B) Die entfetteten Kokkelskörner werden 2—3 Mal mit heissem Alkohol extrahirt. Man destillirt von den alkoholischen Auszügen den Alkohol ab und entfettet das Extrakt mit Petroläther, worauf man die im Rückstand verbleibenden Krystallmassen durch Umkrystallisiren aus siedendem Wasser und siedendem starken Alkohol reinigt.

Eigenschaften. Die im Handel vorkommenden Präparate zeigen einen von 192—200° C schwankenden Schmelzpunkt. Durch 2—8 maliges Umkrystallisiren aus siedendem Wasser kann man aus den Handelspräparaten in einer Ausbeute von etwa 98 Proc. ein Pikrotoxin erzielen, welches konstant bei 193—200° C schmilzt Diesen Schmelzpunkt von 199—200° C haben für die von ihnen recipirten Präparate accepturt Gall., U-St., Ergänzb, wahrend Brit. den Schmelzpunkt 192,2° C anglebt Davon ab-

<sup>1)</sup> Night su verwechseln mit dem in Amerika gebrauchten "Menisperminum", einem aus dem Rhisom von Menispermum Canadanae hergestellten Extrakt.

Cocculus. 887

gesehen hat die heute noch als Pikrotoxin bezeichnete Substanz felgende Eigenschaften Farblose, geruchlose, gegen 200° C schmelzende, nadelförmige, meist sternformig gruppurte Krystalle (rhombische Prismen) von stark bitterem Geschmack, welche an der Luft unveranderlich sind. Sie lösen sich in etwa 150 Th. kaltem, etwa 25 Th. siedendem Wasser, ferner in 10 Th. kaltem oder in 3 Th. siedendem Alkohol. Sie lösen sich ferner leicht in Eisessig, schwer dagegen in Aether, Benzol oder Chloroform. Auch Natronlauge und Ammoniak lösen reichliche Mengen, so dass also starken Basen gegenüber das Pikrotoxin die Eigenschaften einer schwachen Saure hat, doch sind die so entstehenden Salze unbeständig und mangelhaft charakterisirt.

Die wasserige Lösung ist neutral und reducirt in der Wärme ammoniakalische Silbernitratlösung und auch Freiling'sche Lösung. Die alkoholische Lösung lenkt die Ebene des polarisirten Lichtes nach links ab

Aus der ammoniakalischen Lösung wird das Pikrotoxin durch basisches Bleiacetat (Bleissig) gefällt. Von Identitäts Reaktionen sind folgende anzufuhren

1) Konc Schwefelsaure lost das Pikrotoxin mit orangerother Farbe, die durch eine Spur (!) Kaliumdichromat in Violett durch etwas mehr Kaliumdichromat in Braun übergeht 2) Mischt man das Pikrotoxin mit der dreifachen Menge Kaliumnitrat, durchfeuchtet das Gemenge mit konc Schwefelsäure und setzt alsdann starke Natronlange (von 33 Proc. NaOH) im Ueberschuss hinzu, so tritt lebhafte Rothfarbung ein (Langler'sche Reaktion) 3) Bringt man auf ein Uhrglaschen ein kleines Körnchen Pikrotoxin, lasst auf dasselbe ein en Tropfen einer Lösung von 1 Th. Benzaldehyd in 4 Th absolutem Alkohol sowic, einen Tropfen konc Schwefelsaure tropfen (ohne zu schwenken oder zu rühren), so entsteht von dem Pikrotoxin ausgehend prachtvoll kariminrothe Farbung. In der Mischung von Benzaldehyd + Alkohol entsteht durch Schwefelsaure nur hellgelbe Farbung, in welcher sich die rothe Farbung gut abhebt. Eine abnliche Reaktion giebt das Cholesterin (Maizze) Codein giebt untei den gleichen Verhaltnissen gelbe bis blutrothe Farbung

Fridjung Dieselbe kann sich darauf beschranken, das das Präparat farbtos ist, den richtigen Schmelzpunkt zeigt und beim Erhitzen auf dem Platinbleche ohne einen Rückstand zu hinterlassen, verbrennt

Aufbewahrung Sehr vorsichtig, in der Reihe der direkten Gifte, in der Abtheilung Pflanzengifte bez Alkaloïdea, obgleich es systematisch nicht zu diesen gehört.

Anwendung Pikrotoxin gehort zu den heftigsten Giften und erzeugt in grösseren Gaben stuper (Betänbung) und heftige, durch Reizung des Krampfeentrums bedingte Krämpfe. Es ist früher als Ersatz des Strychnins bei Epilepsie und Lähmung empfohlen worden, wird jeizt hier aber nicht mehr gegeben. Abusserlich in Salben 0,8—0,5 und 25,0 Fett bei chronischen Hautkrankheiten und zur Vertreibung von Kopfungeziefer (nicht zu empfehlen) Innerlich und subkuten in Gaben von 0,001—0,01 in wässeriger Lösung gegen die Nachtschweisse des Phthisiker Es wirkt fast ebenso sieher wie Atropin und kann wegen des Fehlens unangenehmer Nebenwirkungen länger als dieses gegeben werden — Höchstgaben pro doss 0,01 g., pro die 0,02 g (Erganzb)

Das Pikrotoxin ist kein einheitlicher Körper, sondern eine Verbindung zweier Substanzen, des Pikrotoxinins  $C_{15}H_{16}O_4$  und des Pikrotins  $C_{15}H_{16}O_4$ . Es kann in diese beiden Körper sehon durch Auskochen mit grösseren Mengen Benzol zerlegt werden und zwar geht hierbei das Pikrotoxinin in Lösung, wahrend das Pikrotin zurückbleibt. Löst man ein Gemisch von 54,5 Th. Pikrotoxinin und 45,5 Th. Pikrotin in siedendem Wasser auf, so krystallisirt wieder Pikrotoxin vom Schmelzpunkt 199—200° C aus Das Pikrotoxinin, welches bei 200—201° C schmilzt, ist der Trager der Giftwirkung der Kokkelskörner und erheblich giftiger als Pikrotoxin, das Pikrotin, welches bei 248—250° C schmilzt, scheint ungiftig oder doch weniger giftig zu sein

### Cochlearia.

Gattung der Cruciferae-Sinapeae-Cochleariinae.

I. Cochlearia officinalis L. Lösselkraut. Scharbockskraut.') Herbe aux nillers. Scurry grass. Heimisch auf salzhaltigem Boden und an Meeresusern Nordnropas, bis weit nach Norden gehend. Häufig zum arzneilichen Gebrauch kultivirt.

Beschreibung. Ein- oder zweijährig, mit anfrechtem, kantig-gestreiftem Stengel. Die bodenständigen Blätter langgestielt, ihre ganzrandige oder geschweifte Spreite ist reit-eiförmig. Die Stengelblätter den Stengel mit herzförmigem Grunde umfassend, ihr land eckig-gezähnt. Alle Blätter etwas fleischig. Die weissen, wohlriechenden Blüthen laben kurzgenagelte Kronblätter und 6 fast gleichlange Staubgefässe (Fig. 205). Die rucht ist ein kleines, fast kugelig aufgedunsenes Schütchen mit netzaderigen Klappen Fig. 206. 207).

Bestandtheile. In der trocknen Pflanze 0,23 Proc. atherisches Oel (s. S. 890). is riecht und schmeckt weniger scharf wie das Allylsenföl (vergl. unten). Im trocknen (raut 20 Proc. Asche.



Fig. 205.
ilfithe von Cochlearia officinalis
a Längsschnitt s Kelchblätter.
Perigonblätter. s Staubblätter.
s Narbe. g Fruchtknoten.

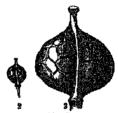


Fig. 206.
2. Schötchen von Cochlearis officinalis in natürlicher Grösse. S. Dasselbe viermal vergrössert.



Fig. 207.

4. Schötchen von Cochicaria officinalis, aufgesprungen.

5. Same im Querschnitt.

Verwendung findet das frische Kraut Herba Cochleariae (Germ.). — Bittertresse. Skorbutkraut. Cochléaria (Gall.), das man zur Blüthezeit — Mai bis Juni — ammelt und sofort verarbeitet. Man verwendet es, gewöhnlich in der Form des Löffelrautspiritus, zu Mund- und Gurgelwässern bei Erkrankungen des Zahnsleisches; das rische Kraut wird als Salat oder Gemüse gegen Skorbut genossen, der ausgepresste Saft gegen Gicht und Rheumatismus.

Spiritus Cochleariae (Germ. Helv.). Löffelkrautspiritus. Esprit ou Alcotat de cochtéaria. Spirit of Scurvy-grass. Frisches, in Blüthe stehendes Löfelkraut 200 Ph. wird zerstossen, mit Wasser und Weingeist je 75 Th. 24 Stunden maceit, dann 100 Th. abdestillirt. Ferblos, riecht eigenthümlich, schmeckt brennend scharf, arbt sich mit akalischer Bleilbaung erhitzt, schwarz. Spec. Gew. im Mittel 0,915. Verlert seine Schärfe mit der Zeit, weshalb man ihn nicht länger als ein Jahr aufbewahren ollte (kühl und vor Licht geschützt). — Der Löffelkrautspiritus des Handels ist häufig ine Mischung aus Weingeist und künstlich em Cochleariaöl.

Acetum stomaticum Dirresicu.
Acetum dentifricium. Mundessig.

		Zahnessig.		
•	Вp,	Spiritus Cochleariae	200,0	
	_	Uncture Spilanthis comp.	200,0	
		Tincturae aromaticae	100,0	
		Aetheris acetici	50,0	
		Acidi acetici (98%)	80,0	
		Acidi salicylici	20,0	
		Aquae destiliatae	400,0	
		Coccioneliae pulverat.	8,0	
		Olei Salvise	1,0	
		Olei Menthae pip. Angl.	1,0.	
-		W		1

Man erwärmt auf 60° C, und stellt einige Tage.
 kühl. Theelöffelweise dem Mundspülwasser sususetzen.

Alcoolatum Cochleariae compositum. Alcoolat de cochléaria composé (Gall.) Esprit ardent de cochléaria.

Rp. Herbae Cochleariae recent. 3000.0

Radicis Armoraciae recent. 400,0

Alcohol (80 %).

Nach sweitligiger Maceration destillirt man ab 8000,0.

iqua Cochlearine.

Ep. Herbas Cochleariae recent. 1000,0
Spiritus 100,0
Aquae q. s.
Man destilirt ab 1000,0.

II. Ex tempore.

Rp. Spiritus Cochlessise 20.0

Aquae destillatee 80,0

<sup>1)</sup> Unter diesem Namen geht auch Ranunculus Ficaria.

889 Cochlearia

Codin	earra OC
Aqua gingivalis regia  Königs Mundwasser  Rp Oles Rosae gtt V Olei Citri 1,0 Olei Citri 25,0 Spiritus Cinnamomi 25,0 Spiritus Cochleariae 700,0 Chloroformii 5,0 Unverdünnt bei Zahnweh mit Wasser verdännt als Gurgelwasser  Aqua gingivalis Schleichemi Schleicher's antiseptisches Mundwasser  Rp Spiritus Melissae comp 80,0 Tincturae Ratanhae 40,0 Thymoli 0,5 Olei Menthae pipentae 05 Olei Caryophyllorum 0,1 Eimeo Tropien auf 1/3 Glas Wasser  Cerevisia antiscorbuitea (Gnil) Bière ou Brutolé antiscorbuitque Safinatura  Safinatura  En Herbae Cochleariae recentis 15,0 Turionum Pini 15,0 Radicis Armorauae recentis 30,0 Cerevisiae  Man lässt 4 Tage stehen, presst aus und filtrirt. Venn dieses Bier vorfäthig gehalten werden soll, so setzt man demselben 10 Proc Löffelkrautspiritus zu.  Gonserva Cochleariae (Gall.)	Gall lässt nur zwei Tage macemen das Destillat mit 100,0 Zucker im Wasserbade zum Sirup machen die Pressflüssigkeit mittelst Eiweiss klären, mit dem Rest des Zuckers zum Sirup (spec Gew 1,27) kochen, filtnien und die beiden Birupe mischen.  Sirups Cochleariae jedatus Sirup de raifort jodé  I Helv  Bp Tincturae Joh 10,0 Sirupi Cochleariae comp 990,0  II Gall.  Jodi 1,0 Alcohol (90%) 15,0 Sirupi Cochleariae comp 985,0  Spiritus Cochleariae comp 985,0  Spiritus Cochleariae comp 985,0  Spiritus Cochleariae compositus Aquz antiscorbutica Sydeniam.  Rp Olei Aurantii cort. Olei Maeidis Olei Menthae crisp Olei Salviae Zä git III Spiritus Sinapis 1,0 Spiritus Cochleariae compositus Apritus Cochleariae compositus Tinctura Cochleariae composita Tinctura Cochleariae composita Tinctura Cochleariae composita Tinctura Cochleariae composita Tinctura Rochleariae composita
Rp Herbae Cochleariae recentis 250,0 Sacchari albi 750,0	Spiritus Cochlearine comp
Man stösst im Marmormörser zu Brei an und	Spiritus diluti
reibt durch em Haarsieb No 2	Tinetura gingivalis
Serum Lactis antiscorbaticum	Zahn-Tinktur
Rp 1 Acidi tartarici 5,0	Rp Tincturae Catechu
2 Succi recent, herb Cochlearnae 100,0	Tincturae Myrrhae
8 Lactis vaccini calefacti 900,0 Man löst 1 in 2, mischt mit 8 und seiht nach	Tincturse Calami
emer Stunde durch.	Tincturae Ligni Guajaci
Sirupus Cochleariae	Tincturae Chinae Spiritus Coloniensis - 22 10,0
Rp Spiritus Cochlearnae 150	Spiritus Cochleariae 40,0
Sirupi simplicis 85,0	Ole: Menthae pipent gtt. V
Sirupus Cochleaniae compositus (Hely)	Bei Entzündungen des Zuhnfleisches 1 Theel auf
Sirupus antiscorbuticus Sirupus de	1 Glas Wasser zum Mundausspülen
Cochlearia armorica compositus Sirop	Vinum antiscorbuticum
deRaifort composé Löffelkrautsirup Sirop antiscorbutique	Vinum Armoraciae compositum
Hely Gali.	Skorbutwein Vin on Oenolé anti-
Rp 1 Herbae Cochleariae	scorbutique
recents 100,0 100,0 2 Herbae Nasturtu offic	I Gall
recentis 100,0 100,0	Rp Herbae Cochleanae recentis 15,0
8 Radicis Armoraciae	Herbae Nasturtii offic recentis 15,0 Radicis Armoracae recentus 80,0
recents 100,0 100,0	Faltor Trifolii fibrini 8,0
4 Foliorum Menyanthis (Trifoli, fibrini I) 20,0 10,0	Semin Sinspis nigra pulv 15,0
5 Corticis Aurantii (I) 25,0 20,0	Ammonii hydrochlorici 7,0 Alcoolati Cochleariae comp 16,0
6 Corticis Cinnamouni	Alcoolati Cochleariae comp 16,0 Vini albi 1000,0
zeyl (IV) 10,0 5,0	Nach 10thgigem Stehen auszupressen und m
7 Vini sibi 400,0 400,0 8 Spiritus (94%) 40,0	filtriren
9 Sacchari 550,0 500,0	II nach Dirtrich
Helv lässt 1-8 fünf Tage maceriren, im Wasser	Rp Natrii chlorata 5,0
hade 100 Th abdestilliren, den Rückstand aus-	Extract Trifold fibrasi 10,0 Vini albi 900 0
pressen, die Flüssigkeit nach 6 Stunden klar ab- giessen, auf 850,0 eindampfen, mit 9 zum Sirup	Spiritus Sinapis 25,0
kochen, und diesem das Destillat zusetzen.	Spiritus Cochlearise 60,0

Eau de Madame de la Vrillière. Ein dem Aqua gingivalis regia abubohes Mund

Sirupus Raphani Rettigsaft, in Italien bei skrophulösen Kindern vielfach angewendet Cort Aurantii 30,0, Cort Cinnamon zeyl 5,0, Herb Cochlear recent, Herb Veronic Herb Beccabung recent, Herb Nasturt offic recent ää 500,0 Contusis admissa Vini Marsala 1500 Macera per dies 2 et cola. Saepius agitando cum Talci venet 50,0, sepone, filtra In liquor filtrat partib 1500 solve Sacchari 2400 (A Janssen)

Universum, Breslauer, von Silberstein Ist ein sehr verdünnter Löffelkraut-

oder Senfspiritus

Oleum Cochleariae. Löffelkrautól Essence de Cochléaria. Oil of Spoonwort Darstellung Man lässt das trockene Kraut mit weissem Senfpulver und Wasser stehen und destillirt dann ab

Eigenschaften und Bestandtheile Es ist das Isosulfocyanat des secundaren Butylalkohola C.H. N=C=S Er dreht (100 mm-Rohr) + 55,27° Siede nunkt 156-159,9°C Spec Gew 0.944 bei 12°C Beim Erhitzen mit Ammoniak auf 100°C bildet es bei 185°C schmelzenden, optisch aktiven Sulfoharnstoff. Das im Handel befindliche künstliche Löffelkrautol ist Isobutylsenfol, es darf zur Herstellung des Spiritus Cochleanae etc nicht verwendet werden

ll Cochlearia Armoracia L Meerrettig. Mährrettig Kren Pfesserwurzel Raifort, Cran de Bretagne Horse-radish In fast ganz Europa an feachten Orten, doch oft nur verwildert, häufig in Gärten angebaut

Beschreibung. Wurzel und unterirdische Achsen, oft 1 m tief senkrecht hinabsteigend, cylindrisch, bis 6 cm dick Steigel 1 m hoch, astig Grundständige Blätter. gross, oblong, am Rande gekerbt, langgestielt. Untere Stengelblätter fiederspaltig, obere lanzettlich, gekerbt-gesägt, mit verschmalertem Grunde sitzend

Bestandtheile der Wurzel Sinigrin (cf Sinapis), ferner nach Kozwe Wasser 76.72 Proc. Stickstoffsubstanz 2,73 Proc. Fett 0 85 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe 15,89 Proc, Holzfaser 2,78 Proc, Asche 1,63 Proc In der Trockensubstanz Stickstoffsubstanz 11,60 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe 67,99 Proc. Stickstoff 1.86 Proc

Verwendung findet die Wurzel Radix Armoraciae (Brit) Rad Raphani rusticanis marini. - Meerrettig - Racine de raifort (Gall) R. d'armoise - Horseradish Root

Anuendung. Sehr selten in frischem Zustande mit Wein oder Bier als harntreibendes Mittel, häufig dagegen als Küchengewürz verwendet

Aufbewahrung Im Keller unter Sand

Aqua Armoraciae Destillat aus frischer Wurzel, kann durch eine Lösung von 1 Tropfen atherischem Senföl in 200 g Wasser ersetzt werden

Cerevisia Armoraciae composita, Cerevisia antiscorbutica, ist ein Auszug

von Meerrettig und Fichtensprossen mit gewöhnlichem Bier Spiritus Armoraciae compositus, Compound Spirit of Horseradish Brit

Meerrettig, Orangenschale je 125 g, Muskatnuss S,15 g, Weingerst 625 ccm, Wasser 750 ccm geben Destillat 1000 com

Sirupus Armoraciae compositus, Sırop de Raifort composé, Sırop antı scorbutique (ex tempore par) Senfspiritus, Chinatinktur, Enziantinktur je 5 Th, Löffelkrautspiritus 15 Th., weisser Sirup 170 Th. Man erhält hieraus den Sirupus Armoraciae jodatus, Gaimauur, durch Auflösen von Jod und Jodkahum

āš 0,25 g in 200,0 Strap

Tinetura Armoraciae composita s antiscorbutica. Alcoolé ou Tenuture de raitort composée (Gall.). Frischer Meerrettig 100 Th, Senfpulver 50 Th, Salmiak 25 Th, Weingeist (60 proc.) 200 Th., zusammengesetzter Löffelkrautspiritus 200 Th. nach 10 Tagen auspressen und filtriren

Vinum Armoraciae compositum enthält ausser den Bestandtheilen des vorigen Bitterklee und Brunnenkresse (vergl. S 889)

Oleum Armoraciae. Meerrettigol Der scharfe Geruch des Meerrettigs, der sich besonders stark beim Zerreiben der Wurzel entwickelt, ist auf ein dem Senfol identisches athensches Oel zurückzuführen. Aus den Untersuchungen Gadamens geht mit grosser

891 Onens.

Wahrscheinlichkeit die Anwesenhoit des Clykosids Sinigrin im Meerrettig hervor. Bei der Destillation der Wurzel erhält man 0,05 Proc. eines hellgelben Oels vom spec. Gew. 1,01. Es ist im Geruck richt vom Senföl zu unterscheiden, und giebt bei der Behaudlung mit Ammoniak dasselbe Thiosinamin wie Senföl und besteht demnach wie dieses aus Allylisosulfocyanat.

### Cocos.

Gattung der Palmae-Ceroxylinae-Cocoineae-Attaleeae,

I. Cocos nucifera L. Die Kokospalme. Ursprünglich vielleicht im indischen Archipel heimisch, etzt durch die Tropen der ganzen Erde verbreitet.

Die medicinische Verwendung der Pfianze ist ganz unbedeutend, ein Dekokt der frischen Wurzel wird gegen Dysonterie getrunken, die Flüssigkeit im Innern des Endosperma, die Kokosmilch, gegen habituelle Stuhlverstopfung, auch gegen Gonorrhoe. Das feste Endospern gilt als Bandwurmmittel.

Sehr ausgedehnt und vielseitig ist die technische Verwendung, wobsi wir von dem vielseitigen Gebrauch, den die Menschen in den Tropen von dieser Palme machen, absehen.

Man verwendet von der einsamigen Steinfrucht:

1) Die fascrige Hülle (Roya), deren Fasern als Coir in den Handel gelangen und zur Herstellung grober Teppiehe, Bürsten etc. benutzt werden. - Die Faserbundel

sind braun, rundlich, sie umschliessen einen Canal, in dem leicht Gofässe erkannt warden. Von aussen sind die Bündel mit kleinen, 15  $\mu$ Plättchen grossen. verkieselten (Stegmata) bedeckt.

Die einzelne Faser ist 0.4-1.0 mm (meist 0.7 mm) lang and  $12-24 \mu$  (meist  $20 \mu$ ) dick, ungleichmässig diekwandig, aussen häufig ansgebuchtet oder gezähnelt. mit zahlreichen Perenkanälen, verholzt.

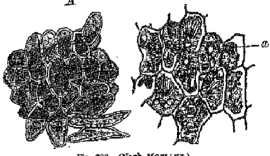


Fig. 208. (Nack MORLUER.)

A Braune Zellen der Samenschale. B Querschnitt durch die 2) Die harte Steinschale, Endosperm, a Aleuronkorn mit einem Erystalloid. 160 mal vergr das Endocarp, die zu kleinen

Drechslerarbeiten (wie Knöpfen), dient. Ihr Gewebe setzt sich vorwiegend ette sehr verschieden gestalteten Steinzellen zusommen, von zahlreichen Gefässbindeln durchzogen. Die Innenseite der Schale ist von zwei dürnen Gewebschichten ausgekleidet, einer lichtbräunlichen, ziemlich weichen, die wenig verdickte Parenchymzellen enthält und einer innersten schwärzlichen, die wieder aus starkverdickten Steinzellen besteht. Die Asche ist strukturles. An Stelle der Kokosschalen verwendet man für die gleichen Zwecke oft die Steinschale der Attalea funifera Mart., sie enthält stark verkieselte Zellen, deren Skelette sich reichlich in der Asche finden.

3) Das Endosperm des Samens, die Coprab, aus dem man durch Auspressen in der Wärme das Oleum Cocos (Ergänsh.). Oleum Cocois. - Kokosbutter. Kokosöl. Kokosaussöl, Kalappusöl, - Benrre de Cocos, Huile de Cocos, - Coconat-Oll gewinnt. Ueber den Bau vergl. unten bei 4. Bestandtheile der Coprah: Wasser 5,81 Proc, stickstoffhaltige Substans 8,88 Proc., Fett 67,0 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 12,44 Proc., Rohfaser 4,06 Proc., Asche 1,81 Proc.

Konstanten des Oeles: Spec. Gew. hei 18º C. 0,9250, bei 40º C. 0,9115, bei 99º G. 0,8786. Spec. Gew. der Fettsäuren bei 98-99º C. 0,8854. Schmelzpunkt des Fettes 892 Jocos

20-28° C Erstarrungspunkt 19.0-21,85° C (Ein kalt gepresstes Oel, das aber nicht in den Handel kommt, schmilzt schon unterhalb 20° C, erstarrt bei 12-13° C und erwärmt sich dabei auf 15° C) Schmelzpunkt der Fettsäuren 24,6-24,7° C Erstarrungspunkt 19.0-21.85° C Verseifungszahl 257,3-268,4° C Reichert'sche Zahl 3.70 Jodzahl 8.9-9.35 Jodzahl der Fettsduren 8,39-9,3

Beschreibung Kokosiett hat die Konsistenz der Butter, es ist weiss oder gelblich, hat im frischen Zustande einen charakteristischen Geruch und Geschmack nach Kokosnüssen und wird leicht ranzig. Es lost sich bei 60° C in 2 Th 90 proc Alkohol. hierdurch, sowie durch die hohe Verseifungszahl ist es besonders charakterisirt.

Bestandtheile Vorwiegend Triglyceride der Myristinsaure und Laurinsaure, ferner diejemgen der Palmitinsaure, Kapronsaure, Kaprylsaure und Kaprinsaure, endlich 2,96 Proc freie Fettsauren

Anwendung Aus dem daraus hergestellten Stearin macht man Kerzen, in Amerika dient das Fett als Zusatz zu Kunstbutter, ferner in grosser Menge zur Herstellung "gefüllter Seifen" (vergl Sapo)

Palmin Unter diesem Namen kommt seit einiger Zeit gereinigtes, völlig geruch loses Kokosol in Blecheimern, welche sich als Vorrathsgefässe benutzen lassen, in den Handel In diesem Zustande ist es ein vorzügliches, dabei billiges Speisefett, das sich ammer mehr embürgert. Es wird an einem kühlen Orte aufbewahrt

### Lac Cocois

Copraol, Grundlage für Stuhlzäpfehen, Vaginalkugeln, Bougies, ist wahrscheinlich ein von den leichter schmelzenden Antheilen befreites Kokosfett

Laureel, als Butterersatz empfehlen, soll ein Gemisch aus Kokos- und Palmkernfett sein. (Unter demselben Namen kommt ein Desinfektionsmittel unbekannter Zusam-

mensetzung in den Handel)

Mollin (Sapo ung umosus) ist eine überfettete, glycerinkaltige, weiche Seife, die eine vorwügliche Salbengrundlage bildet (für Salben mit Jod, Quecksilber) Bereitung nach Lassenion Fett und Kokosöl je 50 Th, Aetzkah 20 Th, Wasser 46 Th Man verseift kalt und setzt der fertigen Seife 17 Th Fett zu

Nucelin, ein Speiseiett, ist gereinigtes Kokosöl.

Suppositorien und Vaginalkugeln aus Kokosöl werden empfohlen, weil des schnellen Erstarrens wegen die Arzneistoffe gut auspendirt bleiben, das Oel nimmt auch 50 Proc. Glycerin auf

Kunst-Kokos-Kise war eine elastische Masse zwischen zwei ziemlich harten Rin-

den, der Geschmack unangenehm

4) Die Rückstände von der Oelfabrikation geben unter dem Namen "Punac" ein gutes Futter- und Düngemittel, sie finden zerkleinert auch Verwendung zur Verfälschung des Pfefferpulvers, ebenso die nicht entfettete Coprah — Die Zellen des Endosperm sind grösser, wie die Perispermzellen des Pfeffers, die einzelnen Zellen enthalten formlose Klumpen, aus Fett und Aleuron bestehend, in denen leicht ansehnliche Krystalloide erkannt werden (Fig 208) Um sie von dem ähnlich gebauten Endosperm der Oelpalme zu unterscheiden, ist darauf zu achten, dass die Zellwände der letzteren knotig verdickt sind, die der Kokospalme glatt (Vgl. Piper)
Ausser Cocos nucifera liefert auch Cocos butyracea L. Oel

5) Aus der Rinde soll am Gummi "Haari tapan" und "Taluti" ausgeschieden werden Es bildet stalaktitenartige Massen und enthält 70—90 Proc Bassorin.

6) Aus dem Saft gewinnt man Zucker "Jaggery", durch Gährenlassen "Toddy" und einem Arrac Die jungen Schosse hefern Palmkohl.

Codernum 893

Il Cocos Mikaniana Mart In Brasilien Den frischen, bitter schmeckenden Palmkohl verwendet man gegen Diarrhoe und Fieber mit Weisswein digenit als Tonicum Er enthält 12,06 Proc eines Bitterstoffes Pikropatyn Ebenso verwendet man Cocos oleracea Mart in Brasilien, sie enthält 0,0067 Proc Pikrococoin

III Cocos Martiana Dr et Glaz In Bras.hen Aus dem Saft des Perikarps, das 15,82 Proc Fruchtzucker enthalt, bereitet man einen Hustensaft und durch Gehrenlassen ein Getränk "Geribada"

IV. Cocos coronata Mart enthalt im Stamm starkehaltiges Mark,

# Codeinum.

i † Codeinum (Erganzb Helv) Codeine (Gall) Codeina (Brit U-St) Codein, Methylmorphin C<sub>17</sub>H<sub>18</sub>(CH<sub>3</sub>)NO<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>O Mol Gew = 317

Das Codein ist zu 0,5-0,75 Proc im Opium enthalten. Es wird als Nebenprodukt bei der Darstellung des Morphins nach der Robertson'schen und von Gregory modificirten Methode gewonnen. Ausserdem wird es gegenwärtig durch Methyliren des Morphins synthetisch dargestellt, wodurch seine Zusammensetzung als Methylmorphin bewiesen ist

Darstellung. Der aus 1000 g Opumpulver mit kaltem Wasser erhaltene Auszug wird mit 100 g Marmorpulyer gemischt, nach dem Absetzen und Dekanthiren zur Sirupsdicke eingedampft, dann in 3 Litern kaltem Wasser gelost, filtrirt, wiederum bis auf 750 ccm eingedampft und noch heiss mit 50 g reinem Chlorcalcium in koncentrirter Lösung und etwa 10 g Salzsaure vermischt, nach einiger Zeit filtrirt, nochmals weiter eingedampft, nach Beseitigung etwa ausgeschiedenen meconsauren Calciums bis zur Sirupsdicke abgedampft und zwei Wochen bei Scite gestellt. Nach dieser Zeit findet man in der Flüssigkeit in Gestalt dunkelbrauner Krystallmassen ein Doppelsalz, aus Morphin- und Codeinhydrochlorid bestehend, ausgeschieden Diese Salzmasse wird mit salzsaurehaltigem Wasser gelöst und umkrystallisirt, wiederum gelöst, mit thierischer Kohle entfärbt und die Lösung bis zum geringen Ueberschuss mit Aetzammon versetzt. Morphin wird dadurch vollständig ausgeschieden, während Codein in Lösung bleibt. Die durch Filtration von dem Morphium befreite Lösung enthält Ammoniumchlorid und Codeinhydrochlorid. Sie wird mit etwas Kalılauge versetzt und erwarmt, um einen Theil des Ammoniumchlorids zu zersetzen, dann zur Krystallisation eingedampft. Das Codeinhydrochlorid, welches in 20 Th kaltem Wasser löslich ist, krystallisirt zuerst heraus Zwischen Fliesspapier von der Mutterlauge befreit, wird es in 5 Th heissem Wasser gelöst, mit Aetzkalı daraus das Code'in (in Gestalt einer öligen oder geschmolzenen Masse) abgeschieden, nach dem Erkalten und Er harten in verdunnter Salzsaure gelöst, mit thierischer Kohle behandelt, dann wiederum mit Aetzkalı ausgefallt und endlich aus wasserhaltigem Aether umkrystallisirt

Das aus wasserhaltigem Aether krystallisirte Codein ist das der Formel  $C_{13}H_{21}NO_4+H_2O$  entsprechende und von den angeführten Pharmakopöen etc aufgenommen

Eigenschaften A. des nicht officinellen wasserfreien Codeïns  $C_{18}H_{21}NO_3$  Dasselbe scheidet sich aus bei seiner Auflösung in wasserfreiem Aether oder Benzol in Form kleiner, stark glanzender wasserfreier rhombischer Krystalle, welche bei 155° C schmelzen, im übrigen natürlich die Eigenschaften des folgenden besitzen

B. Des officinellen wasserhaltigen Codeins  $C_{18}H_{21}NO_8 + H_2O$  Farblose oder weisse, oft ansehnliche und deutlich oktaedrische Krystalle, welche mit 120 Th. Wasser eine alkalisch reagurende Lösung von bitterem Geschmack geben. Sie schmelzen bei 152 bis 153° C. Erhitzt man des Codein indessen mit einer zur Auflösung unzureichenden Menge Wasser zum Sieden, so schmilzt es unter Wasser zu Oeltropfen, welche beim Erkalten wieder krystallinisch erstarren

Die Krystalle verwittern in trockner warmer Luft und werden bei 100°C vollständig wasserfrei Der Gehalt an Krystallwasser betragt 5,67 Proc 894 Codernum

Er löst sich in 120 Th kaltem oder 20 Th siedendem Wasser, ferner in 80 Th. Aether, oder in 2 Th Chloroform, auch in 3 Th Alkohol, sehr leicht löslich ist es in heissem Alkohol. Es löst sich ferner in ca. 85 Th Ammoniakfüssigkeit von 10 Proc, nicht aber in den Lösungen der ätzenden Alkalien. Die Lösungen des Codeïns lenken die Ebene des polarisirten Lichtes nach links ab. Von Sauren wird Codeïn unter Bildung von Salzen leicht aufgenommen

Als Identitatsreaktionen werden folgende angegeben 1) 0,1 g Codeïn löst sich in 10 ccm kone Schwefelsäure fast ohne Färbung auf, wenn man das Codein allmählich in die Schwefelsäure einträgt unter Vermeidung jeder Erwärmung Vergl Pharm Centrh. 1897—160 Verwendet man aber hierzu eine Schwefelsäure, welche in 100 ccm einen Tropfen Eisenchloridlösung enthält, so farbt sich die Lösung blau oder violett — 2) Löst man Codeïn in kone Schwefelsäure auf, erhitzt die Lösung kurze Zeit auf 150°C und setzt nach dem Erkalten eine Spur Salpetersäure zu, so tritt blutrothe Färbung auf. — 3) Fronhersiches Reagens (s S 207) löst Codeïn zunächst mit gelblicher Farbung, welche beld in Grün und schliesslich in Blau übergeht — 4) In einer Lösung von Kaliumferricyanid + Ferrichlorid (s S 896) bringt Codeïn nicht alsbald, sondern erst nach mehreren Stunden eine Blaufärbung hervor

Prüfung 1) Es schmeize bei 152—153° C und hinterlasse beim Verbreunen auf dem Platinbleche keinen feuerbestandigen Rückstand (Mineralische Verunreinigungen) — 2) Wird 0,1 g Codeïn unter thunlichster Vermeidung von Erwärmung in 10 ccm konc. Schwefelsäure (welche frei von Salpetersaure und salpetriger Sanre sein muss) allmählich unter schneiler Vertheilung eingetragen, so soll die zuerst eintretende Rosafärbung nach 1—2 Minuten bei gewöhnlicher Temperatur verschwinden, die sich ergebende Lösung sei farblos (Rothe bis rothviolette oder rothlichgelbe Färbung weist auf Narcotin, Papaverin, Narceïn, Thebaïn.) — 3) Die Lösung eines Körnchens Kaliumferrievanid in 10 ccm Wasser mit 1 Tropfen Eisenchloridlösung versetzt, werde durch 1 ccm einer Codeïnlösung, welche durch Auflösen von 0,01 g Codeïn in 1 ccm normaler Salzsaure erhalten wurde, nicht sofort blau gefärbt (sofortige Blaufärbung würde bei Anwesenheit von Morphin eintreten)

Aufbewahrung. Vorsichtig Anwendung. Codein hat hypnotische Wirkung, aber diese ist schwächer als diejenige des Morphins Zur Anwendung gelangt die freie Base in Deutschland verhältnissmassig seltener, öfter werden namentlich seit den letzten Jahren die Salze des Codeïns angewendet. Höchstgaben pro doss 0,1 g, pro die 0,3 g (Ergänzb) Helv pro die 0,5 g

Synthetisches Codeïn. Künstlich wird Codeïn dargestellt durch Einwirkung von Methyljodid oder Methylchlorid auf eine alkalische Morphinlösung (Dorr)

$$C_{14}H_{15}NO_3 + N_5OH + JOH_5$$
 =  $N_5J + H_2O + C_{14}H_{15}(CH_3)NO_5$  Morphin Methyljodid Codein.

Ferner durch Erhitzen von methylschwefelsaurem Natrium mit alkalischer Morphinlösung (Kroil)

$$\begin{array}{ll} C_{11}H_{19}NO_{8}+NaOH+NaSO_{4}CH_{3} & = & H_{2}O+SO_{4}Na_{8}+C_{17}H_{18}(OH_{2})NO_{8} \\ & \text{Morphin} & \text{Mathylichwofelsaures} \\ & \text{Natrium} \end{array}$$

Menerdings wird es auch von den Farberfarken vorm. Fr Bayen & Co in Eiberfeld (D.R.P 92789) dargestellt, indem sie zu einer kühlgehaltenen ätherischen Diazo-Methanlösung die äquimolekulare Menge Morphin in absolut-methylalkoholischer Lösung zufliessen lassen.

† Codeïnum hydrochloricum (Ergänzb) Codeïnum muriaticum. Codeïnchlorhydrat. Salzsaures Codein. C<sub>18</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>2</sub> HCl + 2H<sub>2</sub>O Mol. Gew. = \$71,5.

Zur Darstellung neutralisirt man heisse verdünnte Salzsaure mit Codein, wozu für 10 Th. Salzsaure von 12,5 Proc HCl etwa 10,85 Th. Codein  $(C_{18}H_{21}NO_4 + H_2O)$  erforderlich sind Beim Erkalten der Lösung schießt das Salz in Krystallen an

Eigenschaften. Weisse, kleine, briter schmeckende Nadeln, welche sich in 28 Th. kaltein und in weniger als 1 Th. siedendem Wasser zu neutralen Flüssigkeiten lösen. Das

Codeinum. 895

Salz grebt sein Krystallwasser bei 100°C allerdings ab, aber Gewichtskonstanz wird nur sehr langsam erreicht, es ist dazu unter Umständen Trocknen von 100 Stunden erforderlich. Der berechnete Gehalt an Krystallwasser beträgt 9,69 Proc — In der 5proc wasserigen Lösung des Codeïnchlorhydrates ruft sowohl Silbernitrat als auch Kalihydrat einen weissen Niederschlag hervor

**Prüfung** 1) Die Lösung eines Körnehens Kaliumferricyanid in 10 ccm Wasser, mit 1 Tropfen Eisenehloridlosung versetzt, werde durch 1 ccm der wasserigen Codeïnehlor-hydratlösung (1=100) nicht sofort blan gefärht (Morphin) — 2) Die wässerige, mit Salpetersäure angesäuerte Lösung des Salzes (1=20) werde durch Baryumchloridlösung nicht sogleich getrübt (Schwefelsäure)

Aufbewahrung Vorsichtig

Anwendung Siehe unter Codeïnum phosphoricum Höchstgaben pro dom 0,1 g, pro due 0,8 g (Ergánzb)

† Codeïnum phosphoricum (Germ Helv) Codeinae Phosphas (Bnt) Codeinphosphat Phosphorsaures Codein  $C_{18}H_{81}NO_8$   $H_8PO_4+2H_9O$  Mol. Gew = 433. Die Brit giebt die Formel  $C_{18}H_{21}NO_8$   $H_8PO_4+1^4/2H_9O$  an, das Mol Gew wurde alsdann = 424 sein. — Das Codeinphosphat krystallisist unter verschiedenen Bedingungen mit verschiedenem Wassergehalt. Um das von Germ und Helv vorgeschriebene Praparat zu erhalten, hat man wie folgt zu verfahren

Darstellung. Zur Darstellung von Godeïnphosphat fugt man zu 10 The Phosphorsaure von 25 Proc H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> sowiel (8 Th.) Codein, dass die Lösung gerade noch schwach sauer reagirt. Sowohl beim freiwilligen Verdunsten dieser Lösung, als auch beim Fallen derselben mit einem Ueberschuss von starkem Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur eihält man das der Germ und Helv entsprechende Codeinphosphat von der Zusammensetzung

$$C_{18}H_{21}NO_{1}H_{2}PO_{4}+2H_{2}O$$

Wird das officinelle Codeinphosphat der eben angegebenen Zusammensetzung aus verdünntem Alkohol unter Erwärmen umbrystallisirt, so erhält man ein wasserärmeres Präparat

$$2[C_{18}H_{21}NO_{4} H_{4}PO_{4}] + H_{4}O \text{ oder } C_{14}H_{21}NO_{4} H_{3}PO_{4} + \frac{1}{2}H_{2}O$$

Ausserdem kommen im Handel noch Präparate vor, deren Phosphorsäuregehalt höher ist, als dem Verhaltniss C<sub>15</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>5</sub> H<sub>5</sub>PO<sub>4</sub> entsprechen würde (E. Schwidt, Apoth-Ztg 1890, S 366)

Etgenschaften. Feine weisse Krystallnadeln, welche in 4 Th kaltem Wasser, viel schwieriger in Alkohol löslich sind. Daher wird das Salz aus seiner kone wässerigen Lösung durch Alkohol gefällt. Die wässerige Lösung schmeckt bitter und reagirt schwach sauer. In der 5 proc. wässerigen Lösung des Salzes bringt Silbernitrat einen gelben Niederschlag von Silberphosphat, Kalilauge eine weisse Fällung von freiem Codein hervor

Bei 100 ° C verhert das Codeïnphosphat alles Krystallwasser Der Formel  $C_{18}H_{21}NO_3$   $H_4PO_4+2H_2O$  entspricht ein Krystallwassergehalt von 8,3 Proc , der Formel  $C_{18}H_{21}NO_3$   $H_4PO_4+1^1/_2H_2O$  entspricht ein solcher von 6,2 Proc Nach Tambach und Henke entspricht das Codeïnphosphat des Handels mehr der Formel  $C_{18}H_{21}NO_3$   $H_4PO_4-1^1/_2H_2O$ 

Nach E Sommor ist es eine charakteristische Eigenschaft des reinen Codeinphosphats, sich beim Trocknen bei 100° C nicht oder kaum grau zu färben, während unreine Handelspräparate diese Färbung annehmen

Durch Erhitzen des Codeïns mit konc Salzsaure auf 140° C wird ebenso wie aus Morphin des Apomorphin gebildet.

Prufung Als Identitätsreaktion ist das Verhalten der Lösung des Codeins in konc. Schwefelsäure gegenüber oxydirenden Agentien anzusehen 0,01 g Codeïnphosphat löst sich in 10 ccm konc Schwefelsäure ohne Färbung Verwendet man hierzu jedoch Schwefelsäure, welche in 100 ccm 1 Tropfen Eisenchloridlösung enthält, so färbt sich die Lösung blau oder violett (vergl. hierzu S 894)

Ueber die Reaktion mit Silbernitrat s unter Eigenschaften

Auf Verunreinigungen ist in folgender Weise zu prüfen. Die Lösung eines Körnchens Kaliumferricyanid in 10 och Wasser, mit 1 Tropfen Eisenehleridlösung versetzt, werde durch 1 cem der wässerigen Codeinphosphatlösung (1 = 100) nicht sofort blau gefärbt. Diese Prüfung fahndet auf eine Beimischung von Morphin. Man wird gut thun sie mit einer Durchschnittsprobe anzustellen. Der Mechanismus der Reaktion ist der, dass durch etwa beigemeingtes Morphin das Kaliumferrioyanid zu Kaliumferrocyanid reducirt wird, so dass alsdann "Berliner Blan" entsteht. Die Beobachtung ist sofort anzustellen.— Die wässerige, durch Salpetersäure anges äuerte (i) Lösung des Codeinphosphates (1 = 20) werde durch Silbernitratlösung nicht verändert (weisse Trubung = Chlor, der Zusatz von Salpetersäure ist nothwendig, um das Silberphosphat in Lösung zu halten), durch Baryunnitratlösung nicht sogleich getrubt. (Spuren von Schwefelsaure sind daher gestattet)

Um sich ein sicheres Urtheil über den Werth eines Codeinphosphates zu bilden, führt man eine Bestimmung des Codeingehaltes zweckmassig in folgender Weise aus Man löst 0,2 g Codeinphosphat in 5 ccm Wasser, setzt 3 ccm Kalilauge zu und schuttelt 3 mal hintereinander mit je 5 ccm Chloroform aus Die vereinigten Chloroformauszuge werden meinem Glasschalchen verdunstet, das in Krystallen hinterbleibende Codein bei 120° C getrocknet und gewogen. Der Rückstand muss mindestens 0,13 g (an wasserfreiem Codein) betragen und ist noch auf völlige Flüchtigkeit beim Verbrennen zu prufen

Aufbewahrung Vorsichtig Lichtempfindlich ist des Codemphosphat nicht

Anwendung Codein ist ein Narcoticum, wirkt aber milder als Morphin Von dem letzteren soll es sich dadurch vortheilhaft unterscheiden, dass es keine üblen Neben und Nachwirkungen erzeugt, auch Verstopfung nicht verursacht. Es ist daher an Stelle des Morphins namentlich bei Kindern, schwächlicheren und alteren Personen angezeigt

Die grösste Einzelgabe betragt 0,1 g, die grösste Tagesgabe 0,4 g (Germ Helv)

† Codeinum sulfuricum Codeinsulfat. Schwefelsaures Codein  $(C_{18}H_{21}NO_8)_1$  $H_0SO_1 + 5H_0O$  Mol Gew = 786.

Zur Darstellung löst man in 10 The erwarmter verdunnter Schwefelsaure von 1,112 spec Gew 10,3 The zernebenes Codein ( $C_{18}H_{21}NO_2+H_2O$ ) auf Nach dem Erkalten scheidet sich das Sulfat in langen, glanzend weissen, büschelförung gruppirten Nadeln aus, die durch Umkrystallisiren aus heissem, mit 1 Tropfen verdunnter Schwefelsaure angesäuertem Wasser zu reinigen sind. Das leicht etwas verwitternde Salz enthält 11,45 Proc Krystallwasser — Löslich in 34 The kaltem Wasser

# $\dagger$ Code num hydrohromicum Code inbromhydrat. Bromwasserstoffsaures Code in C.H.No. $\pm$ HBr + 2 H.O. Mol Gew. = 416

Zur Darstellung neutralisist man ein erwarmtes Gemisch von 10 Th Bromwasserstoffsäure (25 Proc.) und 40 Th, Wasser mit 9,8 Th Codein  $(C_{16}H_{21}\ NO_{5}+H_{2}O)$  Nach dem Erkalten scheidet sich das Bromhydrat in weissen Nadeln aus, welche durch Umkrystellisiren aus Alkohol von 70 Proc. zu reinigen sind

Weisse, glänzende, neutrale Krystallnadeln, ziemlich leicht loslich in Wasser, in verdunntem Alkohol und in 90 proc Alkohol. Der Gehalt an Krystallwasser beträgt 8,65 Proc

# † Code num salicylicum. Code insalicylat. Salicylsaures Code in. $C_{18}H_{21}NO_{3}$ $C_{7}H_{6}O_{3}$ Mol. Gew. = 437.

Zur Darstellung kann man 1) eine wässerige Lösung von 10 Th Codeïnchlorhydrat (s S 894) mit einer anderen wässerigen Lösung von 4,6 Th. Natriumsalicylat fällen Der entstandene amorphe Niederschlag ist gut mit Wasser zu waschen, schliesslich zu trocknen — 2) Eine alkoholische Lösung von 10 Th kryst Codeïn (C<sub>18</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>8</sub>-\H<sub>2</sub>O) wird mit einer alkoholischen Lösung (von 4,35 Th) Salicylsäure genau neutralisist und die Lösung zur Trockne verdunstet

Coffee 897

Gelblichweisses, amorphes oder krystallinisches Pulver, leicht löslich in Alkohol und in Aether, schwer löslich in Wasser, nicht löslich in Ligroin

Sirupus Codeïni III. Helvetica Rp Codeini 1 Bad Taxe. Spiritus 18,0 Rp. Codelni phosphorica 20 Strupi Saccham 980.0 Aquae destillatae 30,0 Strupi Sacchart IV Gall, Elsass Lothr Taxe and Hamb Yorschr II Münch An-V Rp Codeini Codeini phosphorici Spiritas 50,0 Sirupi Sacchan 1000,0 Sirupi Sacehan 950,0

Il †Apocodeinum hydrochloricum. Apocodeinchlorhydrat. Salzsaures Apocodein C<sub>18</sub>H<sub>10</sub>NO, HCl Mol Gew = \$17.5.

Das Apocodein leitet sich in gleicher Weise vom Codein durch Wassersbspaltung ab wie das Apomorphin vom Morphin. Man stellt es am einfachsten dar, indem man Codeinchlorhydrat mit Zinkehlorid etwa 15 Minuten lang auf 180° C erhitzt und die freie Base wie unter Apomorphin S 323 angegeben abscheidet

Das freie Apocode'in bildet braune, harzartige, amorphe Massen, welche sieh in verdünnter Salzsäure mit grünlicher Farbe auflösen. Durch Neutralisation der freien Base mit Salzsäure erhalt man das salzsaure Salz als gelblichgraues, amorphes Pulver, welches in Alkohol und in Wasser leicht löslich ist und ähnliche Eigenschaften wie das Apomorphin hat

Es wirkt shinich wie das Apomorphin als Expectorans, und zwar giebt man es in Dosen von 0,03—0,04 g und in Tagesdosen von 0,18—0,24 g in Pillenform oder in Lösung Subkutan 0,02—0,05 g Neuerdings ist es auch als Sedativum und Hypnoticum für die Kinderpraxis empfohlen worden

# Coffea.

Gattung der Rubiaceae - Coffeoideae - Psychotri Inae - Ixoreae.

I Coffea arabica L Heimisch in Abessinien, Angola und den Mozambiqueländern, durch die Kultur in den Tropen weit verbreitet. Bis 5 m hoher Baum, der aber in der Kultur strauchig gehalten wird, mit gebuschelten, weissen, 5zähligen Blüthen und breitlanzeitlichen, dunnlederigen Blattern mit am Grunde ein wenig verbundenen Neben blattern. Die Frucht ist eine Luglige oder längliche, fleischige Steinfrucht mit zwei Steinen, von denen jeder einen Samen einschließt. Die Frucht ist erst grün, dann roth, endlich blauschwarz

Verwendung finden die Samen Semen Coffeae. — Kaffee Kaffeebohnen. — Café (Gall) Fèves de enfe — Coffee-beans.

Zubereitung Sobald die Samen reif sind, werden sie geerntet, was in der Regel dreimal im Jahre geschieht, und entweder nach der alten Methode verarbeitet, indem man sie so lange trocknet, bis das Pericarp mit der Steinschale und Samenschale bröcklig wird und durch Zerstossen entfernt werden kann. Oder man wendet die nasse, westindische Methode an, indem die Fruchte frisch mittelst einer Maschine ("Pulper") von dem fleischigen Exocarp und Mesocarp befreit werden, also mit der Steinschale, dem Endocarp, bedeckt bleiben. Diesen "Pergamentkaffee" lässt man einen Gahrungsprocess durchmachen trochnet ihn dann, stösst die Steinschale oder "Pergamenthaut" ab und entfernt schlesslich noch den grössten Theil der Samenschale, die "Silberhaut oder Schilferhaut", durch den "Polirapparat"

Beschreibung. Die Samen sind von hellgelblicher, grünlicher oder bräunlicher Farbe, auf der einen (Rücken-) Seite gewölbt, auf der anderen flach, mit einer tiefen Furche versehen. Sie bestehen zum bei weitem überwiegenden Theil aus dem Endosperm, der kleine Embryo liegt auf der gewölbten Rückenseite am einen Ende, er zeigt eine Radicula und Haudb dipharm Praxis I.

898 Coffea.

zwei flache Cotyledonen. Im Querschaftt durch den Samen sieht man, dass das Endosperm au der Bauchseite eingebogen ist, daher die Forche. In der Furche sind stets Reste der dünnen, trocknen Samenschale enthalten, seltner auf der Aussensafte des Samens. Entwickelt sich in der Frucht nur ein Same, so ist derselbe nicht auf einer Seite abgeflacht,

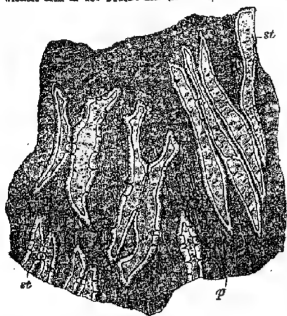


Fig. 200. (Nuch Monthem.)
Samenschale for Haffenbohne. at Stringellen. 160 mal vergrössert.

sondern such hier gewölbt, im ganzen also kuglig, eiförmig oder walzenförmig. Solche Samen sucht man heraus und bringt sie als besondere Sorte "Porlkaffee" in den Handel.

Die Samenschale, die also im Kaffee nie völlig fehlt, heatcht aus dunnwandigen, leeren, zusammengefalleren Zellen und einer nicht dicht zusammenachliessenden Schicht grosser. spindelförmiger oder mehr unregelmässiger Steinzellen, mit ziemlich dieken, reich gettipfelten Wanden (Fig. 209). Diese Zellen sind auf dem Rücken von regelmassigerer Gestelt, als in der des Endosperms. messen bis 500 a in der Länge und sind his 42 µ breit. Für den Nachweis von Kaffes sind sie von sehr grosser Wichtigkeit (vers), aber unten).

Die Hauptmasse bildet das Endosperm: Die Zellen sind in der Regel etwas radial gestreckt, ihre Wände erscheinen im Querschnitt knotig verdickt, von der Fläche gesehen mit grossen, länglichen Tüpfeln, deren Konturen wenig scharf eind (Fig. 210). Als Inhalt läst sich Alerron und fettes Oel leicht nachweisen. Das Gewebe des Embryo ist zart und dinnwandig, es ist für den Nachweis von Kaffee ohne Belang.

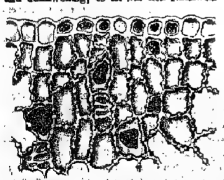


Fig. 230. (Nach Mozniass)

Genelälit durch das Budospeim der Kaffeslohne
180 mal vergrößert.

Bestandthetle nach Konsis im Durchschnitt: Wasser 11,28 Proc., stickstoff-haltige Bestandtheile 12,07 Proc., Coffein 1,21 Proc., Fett 12,27 Proc., Zucker 8,55 Proc., stickstoffreie Extraktstoffe 38,79 Proc., Holzfaser 18,17 Proc., Asche 8,92 Proc. In der Trockensubstanz; stickstoffhaltige Bestandtheile 13,58 Proc., Coffein 1,88 Proc., Tett 18,81 Proc. Die Asche enthält Kali 62,47 Proc., Kalk 6,29 Proc., Magnesia 9,69 Proc., Eisenexyd 0,65 Proc., Phosphorsture 18,29 Proc., Schwefels zure 8,30 Proc., Kieselszure 0,54 Proc.

Nach anderen Angaben anthilt die Asche auch geringe Mengen Natzen (0,29 Proc.)

und Chlor (0,45 Proc.). Der also unter allen Umständen sehr geringe Gehalt daven ist für Arkenning havarirten (durch Seewasser minderwerthig gewordenen) Kaffeer wichtig. Der Gehalt und Coffein ist bedeutenden Schwankungen unterworfen: 0,75—2,50 Proc. Mittel Swa 1,8 Proc. De findet sich in der Pflanze um in der Frucht und den Blättern. Lieben dam Geffunden. Von

Coffee 899

Kohlehydraten enthalt der Kaffee Rohrzucker, ein Pentosan, ein Galactan und ein Mannan (Mannose-Cellulose oder Paramannan) Das Fett ist bei gewöhn licher Temperatur flussig, gelb, schwach sauer, es besteht aus viel Olein, wenig Palmitin und Stearin und etwa 7 Proc freier Oelsaure Endlich enthalt der Kaffee, an Kalk und Magnesia gebunden, Kaffeegerbsaure  $C_{15}H_{18}O_{5}$ , die mit Kalilauge einen Zucker  $C_{6}H_{14}O_{4}$  und Kaffeesaufe  $C_{7}H_{18}O_{4}$  liefert Mit Eisenchlorid giebt sie eine grüne Farbung

Sorten Von den zahlreichen Sorten sind für Mitteleuropa die wichtigsten Arabien Mokka Indien Java, Ceylon, Monado Amerika 1) Westindien Cuba, Jamaica, Domingo, Portorico 2) Mittelamerika Costarica, Guatemala, Nicaragua 3) Brasilien Santos. Rio. Para etc

Zusammensetzung von Kaffeesorten nach Kornig

Bezeichnung	Wassor	Suckstoff- Substanz	Coffein	Fett	Zucker + Gummi + Dextrnu	Kaftecsture	Rohisser	Авсће
				Pro	cent			
Menado, gebrannt Ceylon, gebrannt Costarios Ostindischer Jamaica Brasilianischer, ältere Sorte Jungere Sorte Mokka, roh " gebrannt Java, roh " gebrannt	1,53 1,57 3,49 3,54 1,59 11,22 11,65 8,98 0,63 18,81	12. 13	,68 ,37 ,87	13,69 14,88 11,40 10,63 10,13 14,27 14,10 12,60 18,59 12,17 16,51	5,96 9,55 0,43 7,40 2,45	5,84 0,87 1,24 82,35 38,61	27,50 30,26 27,90 - (87,95) (48,62) 16,61 18,42	4,78 4,13 4,29 4,08 4,19 3,51 8,55 4,56 8,98 4,91

Rösten des Kaffees: Abweichend von allen anderen, ahnlichen Genussmitteln werden die Samen des Kaffees vor dem Gebrauch einem Röstprocess unterworfen, indem man sie unter bestandigem Umrühren auf 200—250° C erhitzt, bis sie eine dunkelbraune Farbe angenommen haben Die Veränderungen, die hierbei der Kaffee erleidet, sind weitgehende und wichtige

1) Der Wassergehalt wird sehr bedeutend vermindert (um durchschnittlich 18 Proc.)
2) Das Coffein erleidet eine geringe Abnahme 3) Holzfaser, Fett und Zucker, dieser unter Caramelbildung, erleiden tiefgreifende Veränderungen 4) Fett und Salze erleiden einige Abnahme 5) Die Menge der in Wasser löslichen Stoffe nimmt ab 6) Es entwickelt sich beim Rösten das für den Kaffee so charakteristische Aroma Von den Destillationsprodukten sind genauer charakterisit Aceton, Furfurol, Furfuran, Coffein, Ammoniak, Methylamin, Trimethylamin, Ameisensäure, Essigsäure, Resorcin, Hydrochinon, Pyirhol, Pyridin, Essigsaure, Kohlensäure, endlich ein Oel Coffeon (Caffeol), das Methylsaligenon sein sollte, was sich neuerdings als irnig herausgestellt hat Es ist zu bemerken, dass sich nicht alle diese Stoffe in den Rostprodukten je des Kaffees finden Die Gesammtmenge der flüchtigen Stoffe wird auf 0,117 Proc angegeben, sie riechen dentlich und stark nach Kaffee Man hat Vorrichtungen konstruirt, diese Stoffe bei der Rostung in Surrogate zu leiten, um denselben Geruch und Geschmack des Kaffees zu verleihen

Die Veränderungen beim Rosten ergiebt auch folgende Zusammenstellung nach Kornic

	Wasser	Stickstoff- Substanz	Coffera	Fett	Zuoker	Sonstige stickstoff- freig Ex- traktstoffe	Zeligswebe	увсьо
				Proc	ent			
Ungebrannter Kaffee Gebrannter Kaffee	11,23 1,15	12,07 18,95	1,21 1,24	12,27 14,48	8,55 0,66	88,79 45,09	18,17 19,89 57*	3,92 4,75

900 Coffea

Es ist vielfach gebräuchlich, wo das Rösten geschaftsmässig im grossen vorgenommen wird, dem Kaffee dabei gewisse Zusätze zu machen, angeblich, um ihn dadurch glanzender und ansehnlicher zu machen und um das Aroma vor Verfluchtigung zu schutzen. Dieses Glasiren geschieht durch einen Zusätz von Zucker, der bis 5 Proc. betragen kann, oder durch Besprengen mit Vaselin- oder Paraffinöl. Da besonders bei Verwendung von Zucker in Wahrheit eine Gewichtsvermehrung des Kaffees beabsichtigt wird, so ist dieses Verfahren unzulässig. Der "Verband von Kaffee Grosshändlern" hat als Grundsatz aufgestellt, dass solche Zusätze nicht mehr wie 1 Proc. vom Gewichte des Rohstoffes aus machen sollen.

Ferner ist es gebrauchlich, die Bohnen vor dem Rösten mit einer warmen Lösung von Soda und Potasche zu waschen, "um die Gewebe zu lockern und um den Bohnen gewisse bitter schmeckende Stoffe zu entziehen" Durch ein solches Verfahren kann ebenfalls eine Gewichtsvermehrung der Bohnen um 5 Proc erzieht werden Ferner impragnirt man die Bohnen während des Röstens mit einem Extrakt der Fruchtschalen des Kaffees (vergl S 902), oder der Samenschalen des Cacaos (vergl S 520) Zu diesem Zweck werden die Schalen mit Wasser oder stark verdünnter Salzsäure ausgekocht, die Abhochung durch Natriumkarbonat neutralisirt und durch Eindampfen koncentrit. Auch hier wird eine Gewichtszunahme von etwa 5 Proc beabsichtigt. — Wenn schon es sich in allen diesen Fallen nicht um der Zusstz gesundheitsschädlicher Stoffe handelt und die letztgenannten Zusstze sogar eines Werthes nicht entbehren, so sind doch alle solche Manipulationen als unzulassig zu erschten, da Eigenschaften des Kaffees vorgetäuscht werden, die er nicht hesitzt Ferner ist zu beachten, dass durch diese Zusätze vielfach ein genügendes Verdunsten des Wassers beim Rösten verhindert wird. Höchstens wäre gegen einen ganz geringen Zuckerzusatz nichts einzuwenden

# Untersuchung des Kaffees. 1) Chemische Prüfung

Bestimmung des Coffeins 6 g Kaffee, den man 5 mal hat durch eine enggestellte Kaffeemuhle gehen lassen, werden mit Petrolather entfettet, der Rest des Petrolathers durch Erhitzen auf dem Wasserbade entfernt, dann 120 g Chloroform und 10 g Ammoniakflüssigkeit zugegeben, und während einer Stunde häufig kraftig geschüttelt. Dann lässt man vollstandig absetzen, trennt die Chloroformlösung ab, wägt sie, destillirt das Chloroform ab und entfernt die letzten Reste Chloroform durch Erwärmen auf dem Wasserbade und Einblasen von Luft. Der Rückstand wird wieder in einigen Tropfen Chloroform gelöst, 20 g heisses Wasser zugegeben und ohne dabei umzuschutteln das Chloroform weggekocht. Endlich wird filtrirt und das Filtrat eingedampft. Wenn nothig, ist die Reinigung zu wiederholen. Der Rückstand ist Coffein. Bei der Berechnung ist zu berücksichtigen, dass man nicht alles Chloroform vom Kaffee hat abgiessen können, sondern in der Regel nur 100 g — 5 g Kaffee

Zuckerbestimmung Ein Quantum fein gemahlener, getrockneter Kaffee (10 g) wird mit Wasser extrahirt, der Auszug im Wasserbade zur Sirupskonsistenz eingedampft, mit 90—95 proc Alkohol behandelt, filtrirt, der Rückstand auf dem Filter mit Alkohol ausgewaschen, der Alkohol verdunstet, der Ruckstand mit Wasser aufgenommen und in der wässerigen Lösung Trauben- und Rohrzucker vor und nach dem Invertiren mit Fraunsg'scher Lösung bestimmt. — Sollte die wässrige Lösung noch in störender Weise gefärbt sein, so fällt man den Farbstoff mit wenig Bleiessig, filtrirt, entfernt das überschüssige Blei mit verdünnter Schwefelsäure und verfährt mit dem Filtrat wie oben angegeben (vergl. Saccharum)

Extraktbestimmung 10 g fein gemahlener und getrockneter Kaffee werden mit 200 ccm Wasser in einem 350 ccm haltenden Becherglas mit Glasstab gewogen, unter Umrühren, um zu Anfang ein Uebersteigen zu verhüten, zum Kochen erhitzt, 5 Minuten im Kochen erhalten und nach dem Erkalten auf das ursprüngliche Gewicht aufgefüllt 25—50 ccm des Eiltrafs werden dann in einer Platinschale eingedampft und zum konstanten Gewicht getrocknet.

Coffea 901

Nachweis des Glasirens Das Glasiren mit Vaselinol oder Paruffinol weist man nach, indem man 10 g der unzerkleinerten, gebrannten Bohnen zweimal mit 50 ccm Aether durchschüttelt, filtrirt, mit 50 ccm Aether nachwäscht, verdunstet und den Rückstand auf seine Verseifungsfahigkeit prüft

Um das Glasiren mit Zucker nachzuweisen, schuttelt man 10 g unzerkleinerte Bohnen zweimal mit je 200 ccm Wasser kurze Zeit durch, wascht mit 100 ccm Wasser nach, bringt das Filtrat auf 500 ccm und bestimmt in 200 ccm den Zucker mit Freiling'scher Lösung und in 300 ccm den Extraktgehalt Ohne Zusatz gebrannte Bohnen geben dabei etwa 5 Proc Extrakt und 0,5 Proc Zucker resp Freiling'sche Lösung reducirende Stoffe — Es ist bei diesen Proben nothwendig, unverdachtige Bohnen daneben zu untersuchen

2) Mikroskopische Prüfung Zum Nachweis von Kaffee in gemahlenem und gebranntem Kaffee oder in einem Gemenge von Surrogaten und Kaffee oder in einem andern Pulver, vergleicht man das betr Pulver zunachst makroskopisch mit dem unverdächtigen Kaffees, sucht verdachtige Partikel heraus und untersucht sie gesondert, indem man, wenn sie große genug sind, in gewohnter Weise Schnitte macht und diese unter dem Mikroskop untersucht. Das übrige Pulver wird im Mörser noch etwas zernieben und ebenfalls unter dem Mikroskop untersucht. Zum Aufhellen empfiehlt es sich, das Pulver mehrere Tage in Chloralhydratlösung (3 Th. Chloralhydrat und 2 Th. Wasser) einzulegen oder es mit verdünntei Kahlauge (5 proc.) aufzukochen. Zunachst werden die Steinzellen der Samenschale auffallen. Der Nachweis von Kaffee ist erst als erbracht zu erachten, wenn daneben auch das Parenchym des Endosperms (vergl. S. 898) deutlich erkannt ist, da es hier und da vorkommt, dass man Surrogaten die beim Verarbeiten des Kaffees (vergl. S. 897) in grosser Menge abfallende Samenschale beimengt, um für die mikroskopische Untersuchung Kaffee vorzutäuschen.

Beurtheitung des Kaffees Der Extraktgehalt soll nicht unter 20 Proc. sinken, aber auch nicht erheblich höher sein. Eine Beimengung von bereits ausgezogenem Kaffee (Kaffeesatz) drickt die Extraktmenge herab, einige Surrogate (Cichorie, Feige) geben viel mehr (vergl S 905)

Der Wassergehalt für grünen Kaffee beträgt 12-18 Proc, für gebrannten 2 bis 4 Proc.

Der Aschengehalt soll bei rohem Kaffee 4 Proc, bei geröstetem 5,5 Proc nicht überschreiten, die Hälfte davon soll in Salzsaure löslich sein

Der Coffeungehalt soll mindestens 1,5 Proc betragen

Der Fettgehalt, durch Extrahiren der zerkleinerten Samen mit Petroläther bestimmt, soll bei grünem Kaffee nicht über 14 Proc, bei gebranntem nicht über 15 Proc sein Die unzerkleinerten Bohnen sollen an Aether nicht mehr als 1,5 Proc Fett abgeben, das Fett soll vollkommen verseißar sein

Der Gehalt an Zucker (Extrahren mit Alkohol, Invertiren des Rückstandes und Bestimmen mit Friedwischer Lösung) soll im grünen Kaffee bis 6 Proc, im gebraunten bis 1 Proc betragen.

Der Chlorgehalt soll 0,025 Proc nicht überschreiten. Bei havarirtem, durch Seewasser beschadigten Kaffee ist der Chlorgehalt erheblich höher

Anwendung. Von einer arzneitichen Verwendung des Kaffees als anregendes Mittel, bei Vergiftungen etc kann kaum gesprochen werden, sie fällt mit derjenigen als Genussmittel zusammen. Zu erwähnen ist die Eusserliche Anwendung in Schnupspulver (vergl. Mentholin) und als desodorirendes Mittel (z B 0,2 g Kaffee auf 1,0 g Jodoform). Sehr ausgedehnt ist die Verwendung als anregendes Getränk, das man herstellt aus 1 Th. gerösteter und gemahlener Bohnen, 10—15 Th. kochenden Wassers in bekannter Weise Hier und da sucht man die Löslichkeit durch den Zusatz einer geringen Menge von Soda zu erhöhen. Im Orient ist es gebräuchlich, den Kaffeesatz (die extrahirten Bohnen) mit zu gemiessen

Die Gesammtmenge der in Lösung gehenden Stoffe sehwankt bei der gewöhnlichen Herstellungsmethode von 21-27 Proc

#### Nach Kornig

Es lösen sich im Durchschnitt	(Cottein) i	- Stickstoff	Od Stickstoff- frele Fx- trak istoffe		Asche Darin Kali	
Procent						
25,5	1,74	0,5	5,18	14,52	4,06	2,40

Wenn der Hauptantheil an der anregenden Wirkung des Kaffees auch dem Coffein zugeschrieben werden muss, so ist es doch zweifellos, dass auch andere Bestandtheile, wie die Kaffeegerbseure und besonders die beim Rösten der Bohnen entstehenden brenzlichen Stoffe dabei mitbetheiligt sind, wodurch es sich erklärt, dass die Wirkung des Kaffees von allen Coffein- zesp Theobrominhaltigen Genussmitteln die energischste ist, obsehon der Coffeingehalt der Thees z B oft ein erheblich höherer ist, und dass derselbe von manchen Personen nicht vertragen wird, die Thee ohne jeden Nachtheil geniessen — Uebermässiger Kaffeegeniss ist unter allen Umstanden schädlich, man hat nach dem Genuss von 80 g Kaffee Schwindel, Kopfschmerz, Zittern, Herzklopfen, Brechreiz beobachtet, welche Symptome erst nach mehreren Tagen schwanden

# Surrogate und Verfälschungen des Kaffees

Beide and an und für sich deutlich verschieden, insofern die Surrogate den Kaffee ersetzen wollen, aber nicht den Anspruch erheben, Kaffee zu sein, was die Verfälschungen thun, freilich verwischt sich die Grenze, wenn die Surrogate unter auf Tauschung des Publikums berechneten Namen in den Handel gebracht werden, es ist in dieser Beziehung zweifelhaft, ob bei solchen Surrogaten die Bezeichnung Kaffee zugelassen werden darf, wenn derselben nicht ganz bestimmt und jeden Zweifel ausschliessend, beigefügt wird, aus welchen Substanzen das Surrogat besteht, sodass Bezeichnungen wie Cichorienkaffee, Eichelkaffee, Malzkaffee etc zulässig sein würden, solche wie "Gesundheitskaffee, Nussbohnenkaffee" etc dagegen nicht

1) Verfülschungen der ganzen gebrannten Samen. Es kommen solche meht häufig, aber doch hin und wieder vor, es handelt sich dann um künstliche Kaffeebehnen, die aus Leguminosenmehl (Lupinus), Getreide, Eicheln, Cichorienpulver etc, die man vorher gebrannt, mit einem Bindemittel (Dextin, Traganth) geformt und dann mit einem glänzenden Ueberzug (Harz oder Zucker etc) versehen hat Es soll auch vorkommen, dass man solchen künstlichen Bohnen Coffein (0,5 Proc) zusetzt. Ihre Form und Farbe ist bei oberfischlicher Betrachtung meist der der echten Bohnen recht sinlich. Sie sinken meist im Wasser unter, wogegen Kaffee schwimmt Beim längeren Stehen mit Wasser event unter Erwarmen zerfallen sie meist leicht, ein Harziberzug wäre vorher mit Alkohol zu lösen, sie können dann der mikroskopischen Untersuchung unterworfen werden. Indessen sind auch künstliche Bohnen vorgekommen (aus einer Kölner Fabrik), die auch nach mehrtägigem Verweilen in heissem Wasser nicht zerfielen Eine Fabrik in Lille war 1891 im Stande, täglich 40 Kilo künstlichen Kaffee aus Sachorien und altem Mehl zu liefern

Hierher gehört auch die Vermengung von Kaffee mit gewöhnlichen schwarzen Bohnen Ferner die Methode, bereits extrahirte Bohnen von neuem zu rösten und zu glassren Sie enthalten dann nur 1 Proc Fett Endlich hat man havarirten Kaffee (ungebrannt) frisch aufgefärbt, z B mit Bleichromat

2) Verfülschungen und Surrogate der gebrannten und gemahlenen Bohnen. a) mit Theilen der Kaffeefrucht. Hierher gehört die Vermengung von Kaffeesurrogaten mit der bei der Zubereitung des Kaffees in grossen Mengen abfallenden Samanschale (vergl. S 898), um für die mikroskopische Prüfung (vergl. S 901) Kaffee vorzutäuschen.

Ferner sind hier zu nennen die Fruchtschalen des Kaffees, die das fleischige Exo- und Mesocarp, das als segen Saccakaffee oder Sultankaffee auch einen besonderen Handelsartikel bildet. Sie sind mikroskopisch nicht leicht nachzuweisen und be

Coffee 903

sonders mit den Früchten von Ceratonia (vergl. S. 699) zu verwechseln, doch fehlen ihnen die mit Kali sich violett und mit Vanillin und Salzsäure sich roth färbenden Inhaltskörper. Zu achten ist vorkommenden Falls auf die nach aussen dickwandige Epidermis mit spärlichen Spaltöffnungen, auf das Parenchym, dessen Zellen zuweilen einen

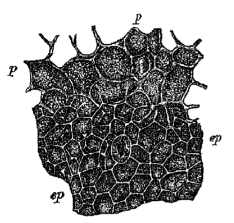


Fig. 211. (Nach MOELLER.) Epidermis (ep) und Parenchym (p) des Pericarps der Kaffeefrucht. 160 mai vergrössert.

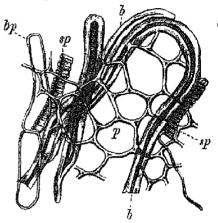


Fig. 212. (Nach MORLLES.) Elemente aus dem Mesocarp der Kaffeefrucht. sp Gefässe, b Fasern, p Parenchym, bp Bastparenchym. 160 mal vergrössert.

grossen Krystall oder Krystallsand einschliessen (Fig. 211) und auf die starken Fasern der Gefässbündel (Fig. 212). Wenn, was häufig vorkommt, unter den Fruchtschalen sich auch vereinzelt das Endocarp (Pergamentschale, vergl. S. 897) befindet, so fallen dessen nach verschiedenen Richtungen verlaufende, gestreckte, reich getüpfelte Zellen, die bis 40 µ dick sind, leicht auf, dürfen aber mit den Steinzellen der Samenschale nicht verwechselt werden-

Die Fruchtschalen enthalten: Wasser 3,64 Proc., Protein 6,56 Proc., Asche 7,8 Proc., Phosphorszure 0,28 Proc., Rohfaser 15,0 Proc., Fett 2,86 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 64,64 Proc., Kohlehydrate 16.42 Proc. Dass man einen Auszug der Schalen oder der Kakaoschalen zum Imprägniren von Surrogaten benutzt, ist schon erwährt. Die Blätter des Kaffeebaumes, die bis 1,25 Proc. Coffein enthalten, werden in Afrika und auf Sumatra wie Thee verwendet.

- b) mit Theilen anderer Pflanzen.
- verschiedene Leguminosensamen eine bedeutende so die von Lupinus (Kraftkaffee, Fruchtkaffee), Cassia occidentalis L. Zellen sind dunn mit zahlreichen cuticularisirten (Fig. 213), Cassia Sophora L. (Mogdad. Stäbchen. In Wasser verquillt die danne Membran Kaffee, Neger-Kaffee, Kongo-Kaffee, Stephanie-

Fig. 218, (Nach MORLLER.) a) mit anderen Samen. Hier spielen Gewebe der Samenschale von Cassia occidentalia, in Wasser gesehen.

z Trägerzellen von oben. cp Cutisuie. p Palizzaden. c Cutisularstäbehen der Pallisaden. Die Wände der und es bleiben nur die Stäbchen fibrig.

Kaffee), Cicer arietinum L. (deutscher, französischer Kaffee), Vicia Faba L., Parkia-Arten (Sudan-Kaffee), Astragalus bacticus L. (Stragel-Kaffee); Astragalus excapus L., Soja hispida Moznen.

Alle diese Samen sind unter dem Mikroskop schon an den Elementen der Samenschale leicht zu erkennen. Dieselbe besteht aus langgestreckten und meist ziemlich stark verdickten Palissaden und einer darunter gelegenen Schicht lückig nebeneinander stehender, in der Mitte eingezogener Zellen, den sogen. Trägerzellen (für die Unterscheidung der einzelnen Samen vergl. Morlier, Mikroskopie der Nahrungs- und Genussmittel aus dem Pflanzenreiche 1886, S. 302 ff. und Voel, die wichtigsten Nahrungs- und Genussmittel 1899, S. 325 ff.).

Von den genannten Leguminosensamen im Ban verschieden sind diejenigen von Arachis hypogaea L. (vergl. S. 360), die als "afrikanischer Bohnenkaffee von Gebr.

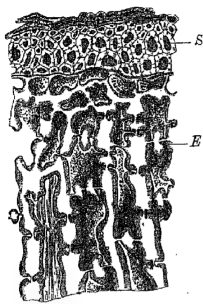


Fig. 214. (Nach Morller.)

Querschnitt durch den Samen von Phytelephas
macrocarpa. S Samenschale. E Endosperm.

Schmidt in Bockenheim" in den Handel gekommen sind. Es sind die gebrannten, gespaltenen und vielfach zerbrochenen Samen, die, wenn die Hälften gut erhalten sind, Kaffeebohnen nicht unähnlich sehen.

Ferner werden angeführt die steinharten Endosperme einzelner Palmen, nämlich die von Phoenix dactylifera L. und Phytelephas macrocarpa R. et. P. Die Samen der letzteren werden in grosser Masse zu Knöpfen etc. verarbeitet und die Abfälle davon sollen zerkleinert und geröstet als Kaffee verwendet werden. Beide sind leicht zu erkennen an den stark verdickten, getüpfelten Zellen des Endosperms, deren Wand wie beim Kaffee aus Cellulose (Reservecellulose) besteht, also mit Jod und Sohwefelsäure blau wird. Die Wände sind dicker wie beim Kaffee, die Tüpfel gegen die Wand schärfer abgesetzt und nach innen (gegen die primäre Membran) meist verbreitert (vergl. auch Phoenix) (Fig. 214).

Eine ziemliche Rolle spielen die Eicheln, deren zerkleinerte und geröstete Samen allein als Eichelkaffee oder mit Kaffee vermengt in den Handel gelangen (vergl. Querous). Sie sind mikroskopisch leicht zu erkennen an den Stärkekörnehen,

die von recht unregelmässiger Gestalt, rundlich, länglich, nierenförmig, gerundet-dreieckig, knollig sein können. Daneben kommen aus wenigen zusammengesetzte Körner vor. Alle haben einen deutlichen Kernspalt. Sie messen  $15-50\,\mu$  (Fig. 215). Auch wenn, wie es zuweilen vorkommt, die Eicheln gebrüht, also die Stärkekörnehen verkleistert sind, ist ihre

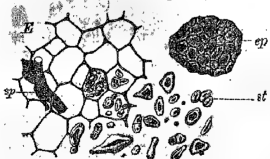


Fig. 215. (Rach MORLLER.)
Aus dem Gewebe der Eichel. op Geffines as Stärkemehl.
sp. Epidermis. 300 mai vorgrössert.

Umrissform in den damit erfüllten und oft völlig erhaltenen Zellen noch einigermassen zu erkennen, doch wird man alsdann das Hauptaugenmerk auf die Elemente der Fruchtschale richten, die oft in Stückehen in den Eichelkaffee gelangt. Es sind in ihr kleine, stark verdickte Steinzellen charakteristisch.

6) mit Früchten: "

Früchte der Ceratonia Siliqua L. (vergl. S. 699). Früchte der Fiéns Carica L. (vergl. S. 641). Ausser den l. e. erwähnten

Oraciferensamen sollen der Cichorie auch Traubenkerne beigemengt werden, um Feigenkaffee vorzutänschen. Cere alien früchte. Für ihren Nachweis wird man sich an die Stärke-körnehen halten (vergl. S. 294), doch ist zu beachten, dass solche Kaffeesurregate auch aus Malk, also gekeintem Getreide hergestellt werden, wobei die Stärkekornehen eine mehr oder weniger wertgehende Veränderung erlitten haben. Es kommen meist die ganzen

Fruchte vor, doch bestehen Kaffeesurrogate aus geröstetem Mais und Reis aus grobem Pulver Gedörrte und geröstete Birnen Ihr am meisten charakteristisches Element ist die Oberhaut, deren mit ziemlich dicken Radialwänden versehene Zellen durch zarte Wände in 3-4 Tochterzellen getheilt sind. Ferner kommen die bei den meisten Birnen vorhandenen, im Fruchtsleisch sich sindenden Gruppen stark verdickter Steinzellen in Betracht

#### y) mit Pflanzenachsen

Als solche werden gerostete und zerkleinerte Kartoffeln genannt. Ueber ihr Starkemehl vergl. S. 294

## δ) mit Wurzeln

Cichorien, die Wurzeln kultivirter Pflanzen von Cichorium Intybus (verg! S 829) Es ist hier noch darauf hinzuweisen, dass man die aus Cichorie bestehenden Surrogate wieder verfalscht mit anderen Wurzeln, ebenso wie man Cichorien etc benutzt zum Verfälschen des Feigenkaffees

Mehr als Kuriositat mogen noch folgende Verfalschungen erwähnt werden kunstliche Bohnen aus den Samen von Phytelephas, in künstlichem Kaffee Pfefferschalen, Bohnenmehl, Pfisumenkerne eto

Documento emiger Mancesurrogave nach izue 118								
	Wasser	Stickstoff- halt, e Sub stanz	Pett (Aether- extrakt)	Zucker	Stackstoff- freso Ex- traktstoffe	Rohfaser	Авсће	Patrakt (d. h. in Was er losheho Soute) in der Trockensubstanz
	Procent							
Crohorien Feigen Johannisbrot Cerealien (Roggen etc.) Malz Congo-Kaffee (roh) , (geröstet) Eicheln, geschält u geröstet Dattelkerne	18,16 12,50 5,35 12,50 7,08 18,72 4,22 12,50 9,27	6,53 4,57 8,93 12,15 13,05 39,82 27,06 6,78 5,46	2,74 2,96 3,65 8,57 2,25 1,26 1,19 4,35 8,50	3,25 69	55,66 51,74 ,09	12,07 12,34 10,15 8,45 7,38 4,41 19,28 5,02 23,97	6 19 8,21 2,09 3,55 2,83 8,70 4,63 2,07 1,44	70,50 82,50 63,71 48,53 85,00 22,50 28,88 12,87

Bestandtheile einiger Kaffeesurrogate nach Konvig

Für die Beurtheilung der Survogate kommen folgende Bestimmungen und Gesichtspunkte in Betracht.

- 1) Cichorie soll enthalten Wasser nicht über 15 Proc [Schweiz] und Belgien], Fett nicht mehr wie 2 Proc [Belgien, Oesterreich], Extrakt 60 Proc (Oesterreich), 50 Proc (Belgien), Zufugen von Zucker oft bis zu 2 Proc gestattet (Belgien), Asche 8 Proc (Schweiz), nicht weniger als 4 Proc. (Oesterreich), davon in Salzsaure loslich 2.5 Proc (Schweiz)
- 2) Feige soll enthalten Wasser nicht über 20 Proc (Schweiz), Fett 2,5 Proc (Oesterreich), Extrakt 70 Proc (Oesterreich), Asche 5 Proc (Schweiz, Oesterreich), davon 1 Proc in Salzsäure löslich (Schweiz)
- 3) Getreide soll enthalten Wasser meht über 3 Proc (Schweiz), Fett 2,5 Proc (Oesterreich), Extrakt 25 Proc, Asche 7 Proc (Oesterreich), 4 Proc (Schweiz) und davon 1 Proc in Salzsäure löslich.
  - 4) Malz soll enthalten Extrakt 65 Proc
- b) Eigheln sollen enthalten Wasser 3 Proc., Asche 4 Proc., davon 1 Proc in Salzsäure loslich (Schweiz)
- 6) Rübenschnitzel aus Zuckerfahriken sollen überhaupt nicht zu Kaffessurrogaten verarbeitet werden (Oesterreich).

<sup>1)</sup> Schweizer Lebensmittelbuch 1899

<sup>\*)</sup> Gesetz vom I März 1895

Yorschläge zum Codex ahmentarius austriacus

906 Coffea.

7) Verdorbene, verschimmelte Surrogate, solche, die Käfer, Milben etc enthalten, sollen nicht verwendet werden

II. Coffea liberica Buill. In den Pflanzungen werden die Kaffeebaume durch einen Pilz Hemileia vastatrix Berk et Br sehr geschädigt, und alle Bemühungen seiner Herr zu werden, waren bisher vergeblich. Man hat daher versucht, für die Kultur andere Coffea-Arten ausfindig zu machen, die dem Pilz gar nicht unterworfen sind oder doch widerstandsfähiger gegen ihn sind. Als solche kommt in erster Linie die genannte Art in Betracht. Sie ist heimisch in Ober- und Niederguinea und wird gegenwärtig schon in immer steigendem Umfange kultivirt, so in Ceylon, Java, Hinterindien, Sierra Leone, Deutsch Ostafrika, auch Brasilien. Die Art bietet auch sonst einige Vortheile gegenüber C arabica, insofern die Pflanzen ausserordentlich reichlich tragen, lange tragfähig bleiben und grossere Samen produciren. Ein Nachtheil gegenüber C arabica besteht darin, dass das Pericarp sehr hart ist und durch Gahrung erst aufgelockert werden muss

Die Samen sind etwas grösser wie die von C arabica, aber haufig von unregelmassiger und unanschulicher Gestalt, auch soll der Geschmack des daraus bereiteten Getrankes zuweilen weniger angenehm und etwas "ölig" sein. Daher werden sie erheblich niedriger bezahlt. Im gemahlenen und gebrannten Kaffee kann man C liberica leicht erkennen an den Steinzellen der Samenschale. Sie haben folgende Maasse

Coffea liberica Länge bis 770  $\mu$ , ausnahmsweise bis 880  $\mu$  Breite bis 51  $\mu$  Coffea arabica , 480  $\mu$  , 41  $\mu$ 

Man wird also Steinzellen, die länger als  $500~\mu$  sind, der liberica zuschreiben. In Bruchstucken erkennt man sie daran, dass die innere Kontur der Wand gegenüber dem Linnen stets schaff abgesetzt erscheint, was bei C arabica nicht so der Fall ist. Der Coffeingehalt betrug bei Samen aus Java 1,87 Proc, bei zwei Mustern aus Malakka 1,26 and 1,95 Proc

ill Ebenfalls in Kultur genommen ist Coffea stenophylla G Don aus Westafrika, sie ist auch nach Westindien eingeführt. Die Samen sollen schon als "Mokka" in den Handel kommen

IV The-Kaffee soil ein Gemenge von Samen mehierer Arten sein, darunter C arabica und vielleicht Coffea Zanguebariae Lour

V Coffea laurina Smeathm, C. microcarpa DC, C Zanguebariae Lourwerden in ihrer Heimath Ostafrika als Genussmittel verwendet, ebenso C mauritiana Lam (Café marron) auf Bourbon. Die Samen enthalten kein Coffein

Extractum Coffeae (Ergänzb) Kaffee-Extrakt. Grob gepulverte Kaffeebohnen 2 Th. neht man 4 Tage mit einem Gemisch aus Weingeist (87 proc) 4 Th, Wasser 6 Th, dann nochmals 24 Stunden mit Weingeist 2 Th., Wasser 3 Th aus, presst ab und dampft zu einem dicken Extrakt ein — Diet Gebrannter, fein gemählener Kaffee 100 Th wird zweimal je 3 Tage zuerst mit Weingeist 120 Th, Wasser 180 Th, dann Weingeist 80 Th, Wasser 120 Th ausgezogen, die filtrirte Pressfüssigkeit auf 20 Th eingedampft, Weingeist 5 Th. zugeseizt und zu einem dicken Extrakt eingedampft Ausbeute 15—16 Th.

Extractum Coffeae fluidum (Ergänzb) Kaffee-Fluidextrakt Aus mittelfein gepulverten Kaffeebohnen 100 Th und q s. einer Mischung aus Weingeist (87 proc) 8 Th, Wasser 7 Th im Verdrängungswege zu bereiten Man befeuchtet mit 25 Th, sammelt zuerst 85 Th und stellt 1 a. 100 Th Fluidextrakt her Man braucht etwa 700 Th Löungsmittel. Auf gleiche Weise stellt man aus gerösteten Bohnen ein Extrakt dar, welches zur schnellen Bereitung von Kaffee auf Reisen u. s w dient. 2—3 Theelöffel auf aus Tasse heissen Wassers.

	Essentia Coffese saccharat	a.	6, Saccharl	4500,0
Ep.	Kaffee-Liker (DIETERICE 1. Seminis Coffene tosti pulv 2. Spirilus Vini Cognac	500 0 900,0	<ul> <li>7 Aquae</li> <li>8 Seminis Coffeae tosti pulv</li> <li>9 Tincturse Vanillae</li> <li>10 Olei Amygdalarum aetherei</li> </ul>	2000,0 50,0 10,0 gtt. II.
	8 Spiritus Aetheris nitrosi 4. Spiritus (90 proc.) 5. Aques	20,0 4,5 l 6000,D	Man macerirt 1—5 24 Stunden, destilli fügt eine kochend heisse Lösung von zuletst 8—10 hinzu und filtrirt nach	a 6 in 7 und

Coffee 907

•	21			
Mixtura amethysta Revent.  Revent's Mixtur gegen Trunkenheit.  Rp Infusi Coffeae tostae (25,0) 125,0  Natm chlorati 4,0  Liquoris Ammonii acetic: 10,0  Sirupi simplicis 30,0  Innerhalb 1/2 Stunde auf zweimal zu nehmen	Man befeuchtet 1 mit 2 und 3, übergiesst mit 4, stellt <sup>1</sup> / <sub>4</sub> Stunde warm, lässt 24 Stunden stehen und filtrirt. Dient zur Geschmatksverbesserung von schlecht schmeckenden (Chinin etc.) Mixturen  Sirupus Coffeae compositus  Keuchhustensaft			
Mixtura Coffeae chininata  Mixtura Chinini sulfurici dulcificata.  Bp Infusi Coffeae tostae (10,0) 1000  Chumi sulfurici 0,5 Sacchari albi 30,0  Umgeschüttelt 1 Weinglas voll zu nehmen	Bp 1. Seminis Coffeae tosti gr plv 100,0 2 Corticis Chinae gr plv 50,0 8 Corticis Gunamomi gr plv 4. Benzoës gr plv sā 25,0 5 Spiritus (90 proc.) 100,0 6 Aquae 500,0 7 Saccham 600,0			
Mixtura laxativa cum Coffea  Rp 1 Semmus Coffene tosh 2 Fohorum Sennac 3 Saccharn albi 4. Magnesu sulfunci 33 10,0	Man befouchtet 1—4 mit q s der Mischung 5—6 sammelt durch Verdrängung 400,0 und löst darin 7 kleineren Kindern 1 Theolöffel, grösseren ½—1 Esslöffel 3mal täglich			
5 Aquae ferridae 150,0  Man übergiesst 1 und 2 mit 5, seiht nach 3, Etunde ab und löst 8 und 4.  Morsuli Coffese s 8 284  Sirapus antarthriticus Severn. Eirop anti goutteux de Szvern	Sirupus Coffese cum Morphino Mouceor  Rp Infusi Coffese tostae (2,6) 25,0  Sirupi simplicis concentrati 75 0  Morphini hydrochlorici 0,1  Findst Anwendung, wenn man die beruhigende und schmerzstillende Wirkung des Morphins zur Geltung beinem des eine State des auf			

10.0

600.0

gtt Y

ldstim ersten Auszuge 3, zieht mittelst des zweiten 2 ans, dampit letzteren ein und stellt i n 1000 g Surup her Diureticum Gegen Gicht und Rheuma. Sirupus Coffeae (Diet.)

Im Verdrängungswege erschöpft man 1 mittelst 5,

Rp 1 Seminis Coffese grosso mode puly 1000,0

2 Foliorum Frax:ni excelsions

4. Acidi carbolici liquefacti

8 Sacchari albi

5 Aquae calidae

Kaffeesirup Rp 1 Seminis Coffeae tosti subt. pulv 200,0 2. Aquae calidae 250.0 50,0 8 Spiratus Vini Cognac 4. Sirupi simplicis ebullientis 800,0

Sirupus coffeatus DELAHAYE DELAHAYE'S Keuchhustensaft. Rp Extracta Belladonnae 0,2 Sirupi Coffeae 95 0

Geltung bringen, die schlafbringende aber auf-

Tincturae Ipecacuanhae 5.0 Theelöffelweise mehrmals táglich.

Sirupus contra tussim convulsivam GAUDIER.

Ro Cinchonini sulfunci Morphini hydrochlorid 0,02 Tincturae Digitalis Tincturae Stramonji žā 1,5 100.0

Sirupi Coffese Thecloffelweise 3-4mal täglich,

hebera will

Cafein, von Köckritz, Brandes & Co ist ein entölter Kaffeeauszug

Kaffee-Konserve, Flüssige. Wird aus Kaffeepulver gewonnen, indem man dasselbe mittelst heisser, mit 10 Proc Pottasche versetzter Stärkezuckerlösung, dann nochmals mit kaltem Wasser auszieht und beide Auszüge mischt Kaffee-Essenz, Holländische, in Pulverform, besteht aus gebranntem Zucker

Kaffee-Extrakt, Flüssiger, von Gue & Cole-Grant Em mit kaltem Wasser gewonnener Kaffeeauszug wird mit einer Kaffeeabkochung gemischt und zum Extrakt ein-

Kaffeeglasur, zum Glanzendmachen des gebrannten Kaffees Unter dieser Bezeichnung ist ein Paraffinum liquidum vom spec Gew 0,868 angetroffen worden

Kaffeepulver. S Pulvis Jalapae compositus Migraneextrakt, Schonfeld's, ist ein weingeistiger Auszug aus rohen Kaffeebohnen

### Kaffee-Ersatz, Kaffee-Surrogate

Kaffeesurrogat von Benn wird aus Weizen, Mais und Gerste bereitet

Kaffeesurrogat von Berne, Berne's Kraftkaffee, Lupinenkaffee, besteht aus entbittertem und geröstetem Lupinensamen

Kaffeesurrogat, Apprebirtes, aus Köln, ist gebrannter, zum Theil verkohlter Zucker

Kaffeesurrogat, Donner's Getreidekörner werden gedämpft und erhalten vor dem Brennen einen Zusatz von 3 Proc Natriumbikarbonat

Kaffeesurrogat von Grothe ist ein Gemisch aus geröstetem Roggenbrot, gerösteten Erbsen und gebranntem Zucker

Kaffeesurrogat von Leusmann & Zabel ist ein stärkemehlarmes Gemisch mit Spuren von Coffein

Kaffeesurrogat von Pisoni ist Orchorienwurzelextrakt

Asiatischer Kaffee, ein in Galizien gebräuchliches Surrogat, besteht aus ausgekochtem Kaffee, Ziegelmehl, Bimstein und gebrannten Erdmandeln

Komprimirter Kaffee von Ruch, Charties & Bester Ein durch starken Druck in Tafeln gepresstes Kaffeepulver

Deutscher Natronkastee von Thilo & v Döhren soll aus Cichorien, geröstetem

Getreide und Natriumbikarbonat bestehen.

Feigenkaffee, Fugine. Getrocknete und geröstete Feigen Pruchtkaffee von Buchnann and geröstete Lupmensamen.

Gesundheitskaffee, Homoopathischer, von Krepun, ist gebrannter Roggen Gesundheitskaffee, Homoopathischer, von A Lutze erfunden, von Dr W Schwarz verbessert, von L. Willia in Cothen, soll aus geröstetem Roggen, Mais, Erbsenmehl, Zuckerrüben, Kakao und Salz bestehen

Gesundheitskaffee, Homöopathischer, von Mossa Bestandtheile in Proc (abgerundst) 8,6 Wasser, 3,7 Fett, 12 Protein, 73,2 Kohlehydrate, 2,5 Mineralstoffe Gesundheitssparkaffee aus Braunschweig bestaht aus gerösteten Getreidekörnern Jamaica Kaffee. Kaffeesurrogate, die aus gerösteten Getreidekornern, oder Eicheln, Hulsenfrüchten, Bohnenmehl u dergl bestehen

Kronen Kaffee, ist aus rothen Rüben, Roggen, Cichorien und geröstetem Brod zu-

sammengesetzt

LEIDENFROST's Surrogat besteht aus Chehorien mit den Destillationsprodukten des Kaffess

Malto-Kaffee von Brits ist schwach geröstetes Malz mit geröstetem Getreide

Mellotin-Kaffee Gemisch aus Kaffee, Chchorien und Dattelkernen Malzkaffee, Kitheriver's, besteht aus gebranntem Malz mit Kaffee- oder Kakao schalenextrakt behandelt.

Nshrkaffee, Dr Businger's, ist eine Mischung aus gebrannten Eicheln und ge-

brannten Getreidekörnern

Saladin-Kuffee von Somwine in Barmen, ein Kaffeesurrogat, wird durch mehr-tägiges Dämpfen und nachheriges Rösten von Masskörnern bereitet

Sintenis-Mocca-Sacca-Kaffee 1st em geröstetes Gemenge von Gerste und Maté

# Coffeinum.

I. Coffeinum (Austr Germ Helv) Catéine (Gall) Caffeina (Brit U-St) Caffein. Kaffein. Thein Guaranin (Psoralein) C. High. O. + H.O Mol. Gew. = 212

Darstellung. Die Gewinnung des Coffeins erfolgt gegenwartig fast zur noch aus dem Theestanb bez Theekehricht, welcher höchstens etwa 1,7 Proc Coffein enthält, übrigens zum Zwecke der Steuerersparniss in denatürirtem Zustande verarbeitet wird. Die Darstellung von Coffein ist zur Zeit höchst unsohnend. Während das Kilogramm Coffein vor etwa 30 Jahren noch 200 Mark kostete, stellt es sich jetzt auf 16 Mark.

Die Darstellung von Coffein im pharm Laboratorium ist zwar nicht lohnend, aber zn Uebungszwecken zu empfehlen. Sie lasst sich zweckmässig mit einer Bestimmung des Coffemgehaltes im Thee verbinden.

- a) Darstellung kleinerer Mengen Man zieht 100 g gepulverten chinesischen Thee viermal mit heissem, destillirtem Wasser aus Die filtrirten Auszüge werden eingedampit und schlesslich unter Zusutz von 10-15 g gebrannter Magnesia zur Trockne gebracht Der trockne, gepulverte Rückstand wird alsdann mit Chloroform extrahirt Nach dem Verdansten des letzteren hinterbleibt in der Regel ein etwas grünlich gefarbtes "Rohcoffein", welches durch Umkrystallisiren aus heissem Wasser unter Zugatz von Thierkohle gereinigt wird
- b) Darstellung grösserer Mengen Die fabrikmässige Darstellung von Coffein erfolgt, wie schon bemerkt, aus dem Theestaube. Man extrahirt denselben mehrmals mit heissem Wasser, bringt die Auszüge durch Eindampfen zur Extraktkonsistenz und zieht aus diesem Extrakt, nachdem zur Abscheidung von Gerbsäure etc. Kalkmilch zugesetzt worden 1st, das Coffein durch Behandeln mit Weingeist aus Nach dem Abdestilliren des Weingeistes hinterbleibt ein Roheoffein, welches durch Umkrystallisiren aus Wasser unter Zusatz von Thierkohle gereinigt wird.
- : In den letzten Kutterlangen, surupsdicken; stinkenden Flüssigkeiten, hat Kossun eine von ihm Theophyllin genannte neue Base gefunden, welche nach seinen Unter-

Coffemum 909

suchungen der Formel C, H, N, O, + H, O entspricht und = Dimethylxanithin, aber verschieden von Theobromin ist

Eigenschaften. Coffein stellt, aus Wasser krystallisirt, weisse, biegsame, seidenglanzende Nadeln dar, welche in der Regel zu einer wolligen Masse verflizt sind. Es lost sich in etwa 80 Th Wasser von 15°C, oder in 2 Th siedendem Wasser Diese letztere Lösung erstarrt beim Erkalten zu einem Krystallbrei. Es löst sich ferner in etwa 50 Th Weingeist von 90 Proc oder in 150 Th absolutem Alkohol oder in 9 Th. Chloroform, dagegen 1st es weniger löslich in Aether (1 550), und noch weniger in Schwefelkohlenstoff, Benzol oder Petrolather Das aus Wasser krystallisirte Coffein entspricht der Zusammensetzung C.H.oN.O. + H.O Das aus absolutem Alkohol oder Aether krystallisirte ist wasserfrei = C<sub>4</sub>H<sub>10</sub>N<sub>4</sub>O<sub>5</sub> Das wasserhaltige Coffe'in verliert sein Krystallwasser bei 100 ° C völlig, ein Theil desselben entweicht jedoch schon beim Aufbewahren in trockner Luft, wobei das Coffein einigermaassen ein verwittertes Aussehen annimmt. Beim Erhitzen auf 180°C sublimit Coffein als farb- und geruchloser Dampf, bei weiterem Erhitzen schmilzt es bei 230,5° C

Obwohl das Coffein nicht alkalisch reagirt, so ist es doch zu den Basen zu rechnen, da man wohlcharakterisirte Salze desselben mit Sauren kennt. Aus seinen Salzlösungen wird das Coffein durch Ammoniak oder stzende Alkalien nicht leicht gefällt, da es m Alkalien noch leichter löslich ist wie in romem Wasser - Die Löslichkeit des Coffelns in Wasser wird noch erheblich gesteigert durch die Anwesenheit gewisser Substanzen, wie Kaliumbromid, Natriumbenzoat, Natriumsalicylat, Natriumcinnamat, Antipyrin

Die kaltgesättigte wässerige Lösung wird durch Manne'sches Reagens (s. S. 205) oder durch Jodlösung nicht gefallt, dagegen giebt sie mit Gerbsäure einen weissen, im Ueberschuss des Reagens Ibslichen Niederschlag

Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist das Coffein ein Derivat des Xanthins und zwar Trimethyl-Xanthin (Theo-CO C — N CH, bromin und Theophyllin sind zwei isomere Dimethyl-Xanthin (Theophyllin sind zwei isomere Dimethyl-Xanthine), während das Xanthin selbst in nahen Beziehungen zur Harn sähre steht säure steht

Coffein ist früher durch Methyliren des Theobromins und neuerdings vom Dimethylharnstoff und der Malonsäure gausgehend vollständig synthetisch dargestellt worden.

Identitätsreaktion Dampft man 0,1 g Coffein mit 10 ccm Chlorwasser in einem Porcellanschalchen auf dem Wasserbade zur Trockne ein, so hinterbleibt ein gelbröthlicher Fleck, welcher beim Aufblasen von Ammoniakdampfen purpurroth wird. Beruht auf der Bildung von Amalinsaure, Ammoniakgas färbt Amalinsäure allmählich roth bis dunkelyiolett und die entstandene Verbindung (= Murexo in) löst sich mit purpurrother Farbe in Wasser, anniche Reaktionen geben auch Theobromin und Harnsaure - Isopurpur- (Murexid-) Reaktion. Xanthin giebt nach der Oxydation keine Färbung mit Ammoniak, wohl aber mit Kali- oder Natronlange

Prifung. 1) Die kaltgesättigte wässerige Lösung werde durch Jodjodkaliumlösung nicht getrübt (Trübung würde Alkaloide anzeigen, welche mit Jodlösung unlösliche Verbindungen eingehen) und durch Ammoniakflüssigkeit nicht gefärbt (färbende Verunreinigungen — 2) Schwefelsture und Salpetersaure sellen mit Coffein keine Farbung geben. Rothfärbung mit Salpetersaure würde auf Morphin oder Bracin hinweisen Bezüglich der Färbung mit Schwefelsäure ist folgendes zu beachten Reines Coffein löst sich in Schwefelsäure allerdings ohne Färbung auf Dunkelfärbung könnte auf Kohlehydrate, z. B Zucker, eine Röthung auf Salicin hinweisen. Bei den gegenwärtig im Handel befindlichen Coffeinsorten tritt in der Regel eine schwache Gelbfärbung mit Schwefelsäure ein - Gerbsäurelosung ruft in der wässerigen Coffeinlösung einen starken Niederschlag von Coffeintannat hervor, welches sich aber in einem Ueberschusse von Gorbsaure wieder auflöst. Dieses letztere Verhalten zeigen auch einige andere Alkaloïde

910 Coffeinum

Aufbewahrung Diese erfolgt nach Austr Germ Helv vorsichtig, weil man sich davon überzeugte, dass das Coffein keine ganz harmlose Substanz ist. Ausserdem ist es des leichten Verwitterns wegen in gut geschlossenen Gefassen an einem nicht zu warmen Orte aufzubewahren

Anwendung Kleine Gaben von Coffein wirken anregend auf das Grosshirn, große Gaben erzeugen starke Aufregung, Ohrensausen, Beklemmungen, Schlaflosigkeit, Zittern, kurz es tritt das ausgesprochene Bild einer Vergiftung ein, die aber durch Bettwarme, Alkoholica gehoben werden kann

Man giebt es subkutan und innerlich bei Neuralgieen, Migrane, bei Herzkranken als Ersatzmittel der Digitalis im Stadium der gestörten Kompensation, wo es auch diuretisch wirkt. Als Antidot bei Vergiftungen mit Morphin und Curare, sowie eurareartigen Substanzen. Höchstgaben pro doss 0,5, pro die 1,5 (Germ Helv.) Nach Austr. 0,2 pro doss und 0,6 pro die

Die Salze des Coffeins charakterisiren sich im allgemeinen durch ihre geringe Beständigkeit. Die meisten derselben werden schon durch Wasser in Coffein und die betreffende Saure zerlegt, sie entstehen also überhaupt nur bei Abwesenheit von Wasser, die nur mit Coffein und koncentrirter Saure. Die Salze des Coffeins mit flüchtigen Sauren werden auch durch Erwärmen zerlegt. Trocknet man z.B. das Coffeinhydrochlorid bei 100°C, so geht die Chlorwasserstoffsäure weg und reines Coffein hinterbleibt. Da das Coffein nicht alkalisch reagirt, so kann man die Saure der Coffeinsalze titriren, als ob sie in freiem Zustande gegenwärtig wäre.

† Coffeinum citricum (Hely Ergänzb) Caffeinae Citras (Brit) Caffeina citrata (U-St) Coffeincitrat Citronensaures Coffein  $C_8H_{10}N_4O_9$   $C_6H_6O_9$  Mol. Gew = 380

Die Existenz dieses wiederholt angezweifelten Salzes ist durch E Schmidt sichergestellt worden

Darstellung. 10 Th Coffein und 10 Th Citronensaure werden in 20 Th Wasser unter Erwännen auf dem Wasserbade gelöst und diese Lösung dann unter Umruhren im Wasserbade zur Trockne gebracht

Eigenschaften Ein wesses krystallinisches Pulver, welches mit wenig Wasser eine klare, sirupdicke Lösung giebt, aus welcher sich beim Verdünnen mit Wasser Coffein abscheidet. Dieses löst sich bei weiterem Zusatz von Wasser, namentlich beim Erwarmen vollständig wieder auf Die kaltgesättigte Lösung des Coffeincitrates in absolutem Alkohol röthet blaues Lackmuspapier nur schwach (Abwesenheit grösserer Mengen freier Citronensäure) — In der wässerigen Lösung (1 = 100) erzeugt Kalkwasser, in geringem Ueberschuss zugesetzt, in der Kälte keine Trilbung, wohl aber, wenn die Mischung zum Sieden erhitzt wird. Letztere Trilbung verschwindet vollständig, wenn die Mischung in einem verschlossenen Gefässe erkaltet (Nachweis der Citronensäure) — Wird 1 Th Coffeincitrat mit 10 Th Chlorwasser auf dem Wasserbade eingedampft, so werde der gelbe Verdampfungsrückstand beim sofortigen Aufblasen von Ammoniakdampfen purpurroth gefarbt

Das Salz enthält 49,74 Proc wasserfreie Citronensaure und 50,26 Proc wasserfreies Coffeïn.

Prafting. 1) Mit Schwefelsäure oder Salpetersaure durchfeuchtet, farbt sich das Coffencitrat nicht (vergl unter Coffenum) 2) Bei Luftzutritt erhitzt, verbrennen 0,5 g desselben, ohne einen Rückstand zu hinterlassen (mineralische Verunreinigungen) 3) In einem Gemisch gleicher Theile Chloroform und Weingeist sei es vollständig löslich 4) Die wässerige Lösung (1 = 100) werde weder durch Baryumnitrat-, noch durch Silbernitrat-, noch durch Kaliumoxalatlösung getrilbt (Schwefelsäure, Chlor, Kalk), auch nicht durch Schwefelwasserstoffwasser verändert (Braunfärbung = Blei) 5) Wird 1 g Coffelneitrat in 20 com siedendem Wasser gelöst, die Lösung mit Natronlauge alkalisch gemacht und nach dem Erkalten dreimal mit je 15 bez 10 bez 10 com Chloroform ausgeschüttelt, so sollen nach dem Verdunsten des letzteren und Trocknen des Rückstandes hei 100° C annähernd

Coffernum 911

0,5 g Coffein zurückbleiben Erganzb (Helv schreibt vor, dass mindestens 0,5 und höch stens 0,75 g Coffein erhalten werden sollen)

Aufbewahrung, Anwendung. Nach Helv und Erganzb vorsichtig aufzu bewahren Hochstgaben Helv 0,5 pro dost, 2,0 pro die Erganzb 0,6 pro dost, 2,0 pro die

Coffeinum citricum effervescens. Caffeinae Citras effervescens Brit Natrii bicarbonici 510,0, Acidi tartarici 270,0, Acidi citrici 180,0, Sacchari 140,0, Coffeini citrici 40,0 Caffeina citrata effervescens U-St Caffeinae, Acidi citrici 55 10,0, Natrii bicarbonici 390,0, Acidi tartarici 300,0, Sacchari 350,0 Beide Mischungen sind mit einer hinreichenden Menge Alkohol in der Warme zu granuliren

† Coffeinum hydrochloricum Chlorhydrate de Caféine (Gall) Coffein chlorhydrat Salzsaures Coffein  $C_8H_{10}N_4O_2$   $HCl+2H_2O$ . Mol Gew = 266,5.

Zur Darstellung lost man eine beliebige Menge Coffein unter schwachem Erwarmen in einem massigen Ueberschuss rauchender (\*) Salzsaure (s S 56) auf und überlasst diese Losung über Aetzkalk der Krystallisation Die ausgeschiedenen Krystalle werden durch Pressen zwischen Filtripppier getrocknet

Grosse, durchsichtige, farblose, monokline Krystalle, welche sehen beim Waschen mit Alkohol oder Wasser in ihre Bestandtheile zerlegt werden. Beim Liegen an der Luft werden sie unter Verlust von Wasser und von Chlorwasserstoff undurchsichtig. Beim Trocknen bei 100—110° C geht aller Chlorwasserstoff weg und es hinterbleibt reines Coffein. Im gut verschlossenen Gefasse an einem kühlen Orte aufzubewahren. Das Salz enthalt rund 72,8 Proc. wasserfreies Coffein.

† Coffeinum hydrobromicum Bromhydrate de Caféine (Gall) Coffeinbromhydrat Biomwasseistoffsaures Coffein  $C_8H_{10}N_4O_2$  HBr  $+2H_2O$  Mol Gew. =311.

Wird durch Auflösen von Coffein in einem Ueberschuss von schwach erwarmter Bromwasserstoffsaure in der nämlichen Weise wie das chlorwasserstoffsaure Salz dangestellt.

Grosse, farblose, durchsichtige, wahrscheinlich monokline Krystalle, welche bei Beruhrung mit Wesser oder Alkohol in Coffein und Bromwasserstoffsäure zerlegt werden Beim Liegen an der Luft entweicht ein Theil des Krystallwassers Bei 100°C wird es wasserfrei, indem zugleich ein Theil des Bromwasserstoffs weggeht, bei 110°C hinterbleibt reines Coffein Das Salz enthält rund 62,3 Proc wasserfreise Coffein

† Coffeenum netricum Coffeennitrat. Salpetersaures Coffeen  $C_8H_{10}N_4O_2$ .  $HhO_5+H_0O$  Mol. Gew = 275.

Zur Darstellung bingt man das Coffein mit einer zur Auflösung gentigenden Menge farbloser Salpetersaure von 1,4 spec Gew zusammen und überlässt alsdann die erzielte Lösung, vor Licht geschutzt, der Krystallisation über Actzkalk Das Coffeinnitrat scheidet sich langsam in kleinen, dicken, säulenförmigen Krystallen ab, welche durch Pressen zwischen Fliesspapier von anhaftender Mutterlauge zu befreien sind

Durch Wasser oder durch Alkohol wird es in Coffein und Salpetersäure zerlegt Wird es bei 100° C getrocknet, so hinterbleibt ieines Coffein Das Salz entbalt rund 70,5 Proc wasserfreies Coffein

† Coffeinum sulfuricum Coffeinsulfat. Schwefelsaures Coffein.  $C_8H_{10}N_4O_3$ .  $H_2SO_4$ . Mol Gew. = 292

Zur Darstellung löst man Coffein in etwa der zehnfachen Menge heissem Alkohol, welcher mit 2 Th kone Schwefelsaure versetzt ist, und überlässt alsdann die Lösung an einem kalten Orte der Krystallisation. Nach längerem Stehen scheidet sich das Sulfat in Form kleiner, zu Rosetten vereinigter Nadeln ab. Diese werden durch Wasser und durch Alkohol in Coffein und in Schwefelsaure zerlegt, lassen sich aber aus schwefelsaurebaltigem Alkohol unverandert umkrystallisiren. Das Salz enthalt rund 66,4 Proc. wasserfreies Coffein

li Coffe in-Doppe isalze Das Coffe in charakterisist sich durch eine grosse Aufloslichkeit in gewissen Salzlösungen Man nimmt au, dass es mit diesen Salzen sog Doppel912 Coffemum.

salze eingeht Diese Doppelsalze des Coffeins lassen sich namentlich zur subkutanen An wendung des Coffeins benutzen Werden dieselben in Losung verordnet, so wurde es naturlich zulässig sein, sie ex tempore durch Auflösen der einzelnen Bestandtheile darzustellen

† Goffe ino-Natrium benzoicum (Germ Helv) Coffein-Natriumbenzoat. 50 Th Coffein und 59 Th. Natriumbenzoat werden in 200 Th Wasser gelost. Die Lösung ist zu einem trocknen Pulver einzudampfen und auszutrocknen — Farbloses, amorphes, bitter und aromatisch schnieckendes Pulver, löslich in gleichen Theilen Wasser oder in 30 Th Weingeist. In der wasserigen Lösung (1 = 20) wird durch Salzsaure eine krystallinische Ausscheidung von Benzoesaure hervorgerufen, mit Fernichlorid entsteht hellbrauner Niederschlag von Fernibenzoat. Durch Chloroform wird dem Praparate alles Coffein entzogen.

Bestimmung des Coffeingehaltes. A) Wird 1 g des Praparates in 20 ccm Wasser gelöst, mit 2 ccm Natronlauge alkalisch gemacht und die Mischung zweimal mit je 15 g Chloroform je 5 Minuten lang ausgeschuttelt, so soll die abgetrennte Chloroformlösung beim Verdunsten 0,43—0,46 g bei 100°C getrocknetes, wasserfreies Coffein hinterlassen (Helv) B) Werden 0,5 g Coffein-Natriumbenzoat wiedeiholt mit je 5 ccm Chloroform ausgekocht, so soll das abfiltrirte Chloroform nach dem Verdunsten mindestens 0,22 g trockenes Coffein hinterlassen (Germ)

Vorsichtig aufzubewahren. Höchstgaben pro dom 1,0, pro die 3,0 g (Germ Helv)

Anwendung. Der wirksame Bestandtheil des Coffein-Natriumbenzoates ist das Coffein, das Natriumbenzoat ist nur das die Auflösung vermittelide Medium und kommt therapentisch wenig in Betracht. Man giebt das Präparat daher in jenen Fällen, in denen man früher Coffein verordnete, also bei Neuralgien, Migrane, bei Herzkrankheiten im Stadium der gestörten Kompensation als Ersatzmittel der Digitalis. Hier wirkt es auch diuretisch. Man verordnet es innerlich in Form von Pulvern, Mixturen, aber wegen der leichten Löslichkeit des Praparates auch zu subkutanen Injektionen

† Coffein-Natrium salicylicum (Erganzb Helv) Coffein-Natriumsalicylat. 50 Th Coffein und 55 Th Natriumsalicylat werden in 200 Th Wasser gelöst und zu einem trocknen Pulver eingedampft (Helv) Weisses, geruchloses, amorphes, zugleich bitterlich und süsslich schmeckendes Pulver, in 1 Th Wasser und in 16 Th Weingeist löslich Die wässerige Losung (1=20) giebt auf Zusatz von Salzsaure eine Ausscheidung von krystallisurter Salicylsäure. Sie wird noch in starker Verdunnung durch Ferrichlorid rothviolett gefärbt.

Bestimmung des Coffeingehaltes A) Erganzb Werden 0,5 g des Präparates mit einigen Tropfen Natriumkarbonatlösung befeuchtet, wieder eingetroeknet und dann dreimal mit je 5 cm Chloroform unter Erwärmen ausgezogen, so soll die abgetrennte Chloroformlösung nach Verdunsten des Chloroforms mindestens 0,2 g wasserfreies Coffein hinterlassen. B) Helv In gleicher Weise wie Coffeino-Natrium benzoieum ge prüft, soll das Präparat 43—46 Proc. wasserfreies Coffein ergeben

Höchstgaben pro dost 1,0, pro die 3,0 (Erganzh Helv)

- † Coffeino-Natrium cinnamylicum. Coffein-Natriumcinnamat. 50 Th Coffein and 50 Th Natriumcinnamat werden in 200 Th Wasser gelöst und zum trockenen Pulver eingedampft Weisses, amorphes Pulver, in 2 Th Wasser oder in 80 Th. Alkohol löslich Es ergebe in der unter Coffeino-Natrium benzoieum angegebenen Weise geprüft 40—45 Proc wasserfreies Coffein
- † Coffeino-Natrium citricum. Coffein-Natrium citrat. 50 Th Coffein and 50 Th Natrium citrat werden in 200 Th Wasser gelöst und zum trocknen Pulver eingedampft Es gehe, in der auter Coffeino-Natrium benzoieum angegehenen Weise geprüft, 40—45 Prec wasserfreies Coffein.
- † Coffeino-Ammonium citricum Coffein-Ammonium citrat. 50 Th. Coffein und 50 Th. Ammonium citrat werden in 200 Th. Wasser gelöst und zum trocknen Pulver

Coffeinum. 913

eingedampft. — Es ergebe, in der unter Coffeino-Natrium benzoieum angegebenen Weise geprüft, 40—45 Proc wasserfreies Coffein

- † Coffeino-Kalium bromatum. Coffein-Kallumbromid 50 Th Coffein und 50 Th Kaliumbromid werden in 200 Th. Wasser gelöst und zum trocknen Pulver eingedampft Es ergebe, in der unter Coffeino-Natrium benzoicum angegebenen Weise ge pruft, 40—45 Proc wasserfreies Coffein
- † Coffeino Natrium jodatum Jodocoffein. Coffein-Natriumjodid 7,1 Th Coffein und 2,9 Th. Natriumjodid werden in 20 Th Wasser gelöst und zum trocknen Pulver eingedampft Soll in der unter Coffeino-Natrium benzoicum angegebenen Weise geprüft, 60—65 Proc wasserfreies Coffein ergeben
- iii † Coffeinum phenylicum Coffein-Phenol Coffeo-Phenol  $C_6H_{10}N_4O_2$   $C_6H_6O+H_2O$ . Mol Gew. = 306.

Wird erhalten durch Auflösen von 22,6 Th. Coffein in 10 Th geschmolzenem Phenoe Weisse oder schwach röthliche, in Wasser leicht losliche, nicht atzende, krystallinische Masse Wird zu subkutanen Injektionen angewendet und vereinigt in sich die Wirkung der Karbolsaure und des Coffeins

IV. † Coffeinum resorcinicum Coffein-Resorcin. Coffeo-Resorcin  $C_2H_{10}N_4O_2$   $C_4H_5O_2+H_5O$  Mol Gew. = 322.

Wird erhalten durch Auflösen von 19,3 Th Coffein in 10 Th. geschmolzenem Resorcin Weisse oder rothliche krystallinische Masse, in Wasser leicht löslich, Anwendung wie Coffeinum phenylicum

V. † Coffeinum trijodatum Coffeintrijodid. Jodwasserstoffsaures Dijodcoffein C.H.o.N.O. J. HJ + 11/, H.O. Mol. Gew. 603.

Diese richtiger als "Jod wasserstoffsaures Dijodcoffein" zu bezeichnende Verbindung entsteht, wenn man eine mit verdunntem Alkolhol bereitete Coffeinlösung, mit Jodwasserstoffsaure versetzt, dem Sonnenlichte aussetzt Es scheiden sich alsdam metallglänzende, dunkelgrüns Prismen aus Die Verbindung hat die Zusammensetzung  $C_0H_{10}N_4O_2J_2$  JH  $+1^1/_2H_3O$  In Alkohol ist sie leicht löslich, beim Schütteln mit Wasser geht Jod in Lösung

Bei Einführung des Coffeintrijodids in den Magen wird Jod abgespalten und dieses leicht resorbirt, ohne die Depressionserscheinungen zu verursachen, wie sie z B die Alkalijodide darbieten Granville empficht daher das Coffeintrijodid als Jodpraparat.

Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren Man halte keine allzu grossen Vorrathe

VI † Natrium coffeino-sulfuricum Coffeinsulfosaures Natrium Symphorol-Na. Symphorol. C<sub>4</sub>H<sub>2</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub> SO<sub>4</sub>Na Mol. Gew. = 200

Zur Darstellung werden 100 Th. Chlorcoffe  $C_8H_0ClN_4O_3$  (oder eine entsprechende Menge Bromcoffein) mit 75 Th wasserfreiem Nafriumsulfit (Na, SO<sub>3</sub>) und 1000 Th. Wasser 8 Stunden im Autoklaven auf 150° C erhitzt. Beim Erkalten scheidet sich das coffeinsulfosaure Natrium fast vollständig aus

Weisses, krystallinisches Pulver, mit etwa 20 Th kaltem Wasser eine stark bitter schmeckende Lösung gebend. Durch Erhitzen der wässerigen Lösung mit Mineralsäuren, z B Salzsaure, wird die Sulfosaure in Coffein und Schwefelsäure gespalten

Symphorol-L ist das Lithiumsalz, Symphorol Sr  $(\Theta)$  ist das Strontiumsalz der Coffeinsulfosäure

Zur therapeutischen Verwendung gelangt meist das Natriumsalz und zwar als sicher wirkendes Diureticum bei den verschiedenen Formen der Wassersucht, auch bei Fettsucht und Fettherz in Tagesgaben bis zu 4-5 g Das Lithiumsalz soll wegen der harnsaure lösenden Wirkung der Lithiumsalze bei Gicht und Harngries verwendet werden, das Strontiumsalz bei verschiedenen Nieren Erkrankungen Durch die Einführung der Sulfogruppe soll die Giftwirkung des Coffeins gemildert werden

Coffernin 914

VII † Aethoxycoffeinum Aethoxycoffein  $C_2 H_0 (OC_2 H_5) N_4 O_2$  Mol Gew = 238 Nach Filehne und Dulardin Braumetz wird die Wirkung des Coffeins durch Einfuhrung der Aethoxylgruppe in der Weise beeinflusst, dass es ahnlich wie Coffein Herzschlag und Blutdruck steigert, zugloich aber narkotisch wirkt

Das Aethoxycoffein wird erhalten, indem man Coffein durch Eintragen in über schussiges Brom zunachst in Coffeinbromid verwandelt und alsdann durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge die Acthoxylgruppe einführt

$$C_8H_9N_4O_2Br + KOC_2H_5$$
 =  $KBr + C_8H_9N_4O_3(OC_2H_5)$   
Coffenbromid Kaltumāthylat Aethoxycoffeïn

Die Konstitutionsformel ist

$$\underbrace{\text{CO}}_{N(\text{CH}_3)}\underbrace{-\text{C(OC}_2\text{H}_b)} = \text{C} - \text{N} \underbrace{-\text{CH}_2}_{\text{CO}}$$

Nach Thoms erfolgt der Eintritt der OC, H,-Gruppe am leichtesten, wenn man in eine alkoholische Lösung von Monobromcoffein die zur Bindung des Broms erforderliche Menge metalischen Natriums in kleinen Stücken einträgt und einmal aufkocht. Beim Einengen der alkoholischen Lösung scheidet sich das Aethoxycoffein in kleinen, farblosen Krystallnadeln ab, welche nötigenfalls durch Umkrystallisieren aus Alkohol oder Wasser gereinigt werden können

Farblose Krystallnadeln, in Wasser schwerer löslich als Coffein, leicht löslich in Alkehol Schmelzpunkt 138-139° C Beim Eindampfen mit Chlorwasser entsteht ebenso wie aus Coffein Amalinsäure, welche sich in Ammoniak mit Purpurfarbe löst

Vom Coffein unterscheidet sich das Aethoxycoffein durch folgende Reaktion

Löst man 0,1 g Aethoxycoffein in 10 ccm siedendem Wasser, so wird auf Zusatz von Kali- oder Natronlauge die Verbindung fast vollständig gefallt, wahrend Coffein unter den nämlichen Umständen in Lösung bleibt

## Aufbewahrung. Vorsichtig

Anwendung. Das durch die Einführung der Aethoxylgruppe in das Coffein dargestellte Aethoxycoffein ist ein Narcoticum Es wirkt zwar auf Herzschlag und Blutdruck ähnlich wie Coffein, aber zugleich narkotisch - Man giebt es in Losung mit Natrium salicylicum in Gaben von 0,20 g bei Migräne und Trigeminusneuralgie — Subkutane Injektionen wirken nach Croza anasthesirend.

Mit Natrium benzoloum und Natrium salicylicum giebt das Aethoxycoffein leicht lösliche Doppelverbindungen Höchstgabe 0,30 g

Antimigraine DEMELIUME Erfinder ein Apotheker in Maastricht Sechs etwa 1,5 g schwere Puiver, bestehend aus Coffern 2 Th, Antapyrin 4 Th, Zucker 4 Th

Kephalgine gegen Migrane besteht pro dost aus Antapyrini 0,5, Seminis Coffeae
tostae pulv 0,5, Coffeino-Natrii salicylici 0,2

Neuralgin ist eine Mischung von Acetanilid, Natriumsalicylat und Coffern
Analgesinum coffeino-citricum "Sternmarke" wird von den Höchster Farbwerken ein dem Migränin nahestehendes Praparat (s. S. 320) genannt, welches dem französischen und schweizerischen Neuralgin gegenüber in Konkurrenz treten soll

Elixir Caffelina (Nat Form) Ro Coffeini Acidi hydrobromici (95%) 1,1 g Aquae destrillatae Elixir aromatici

Pastilli Cofferni (Erganzb) Rp Coffeini 0,5 Sacchari 10.0 Flat pastilli Nr 10

Pulyis Acetanilidi compositus (Nat Form) Rp Acetanilidi 50,0 Coffeini 9,0 Acidi tartanci 80 Natrii bicarbonici

Solutio Cofferni pro injectione Solutés de Caféine pour injections hypodermiques (Gall)

> Rp Coffeini 2,5 Natrii benzolci 3,0 Aquae sterilisatae q B (8,0) ad 10 ccm 1 ccm = 0.25 g Coffein

Cola.

Pp. Coffeini 4,0

Natřii salicylici 5,0

Aquae sterilisatae q. s. (5,0) ad 10,0 ccm.

L ccm = 0,4 g Coffein.

Beide Lösungen sind sterilisirt abzugehen. Zu diesem Zwecke bringt man zwischen Deckelstopfen und Glas einen Faden, erhitzt 4/4 Stunde in siedendem Wasser, zieht den Faden heraus und lässt erkalten.

Tinctura Coffeïni composita.

Rp. 1. Foliorum Thesa Pecco 10,0
2. Spiritus diluti 100,0
3. Coffeïni 1,0.

Man maccrirt 1 mit 2 zehn Tage und löst in der
Kolatur 3 auf.

# Cola.

Gattung der Sterculiaceae-Sterculieae.

Gola acuminata R. Br. (syn. Sterculia acuminata Beauv.). Heimisch in den Küstenländern Westafrikas von Sierra Leone bis zum Kongo und Guinea (10° nördl. Br. bis 5° stidl. Br.), etwa 600 Meilen weit ins Innere gehend. Durch die Kultur verbreitet in Afrika, Asien (Java, Ceylon, Seychellen etc.), Amerika (Westindien, besonders Jamaika und Südamerika) und aus denselben häufig verwildert (Afrika, Westindien und Südamerika).

Beschreibung. Bäume von mittlerer Grösse, vom Habitus einer Rosskastanie. Blätter wechselständig, einfach bis dreilappig, lanzettlich oder oval, in eine Spitze ausgezogen, bis 20 cm lang und 10 cm. breit. Blattstiel halb so lang. Die Blätter in der Jugend sternhaarig. Blüthen in rispigen Trugdolden. Blüthe mit gelbem, 5—6 zähligen, verwachsen-blättrigen Perigon, entweder diklin oder polygam. Die männlichen Blüthen

mit 20 zweifächrigen Staubblättern, die auf kurzen Filamenten in 2 Reihen einer becherförmigen Säule angeheftet sind, die einen Rest des Gynäceums trägt. Die weibliche Blüthe mit 5 zähligem, apocarpen, oberständigen Fruchtknoten, die einzelnen Carpelle eine zurückgebogene Narbe tragend. In jedem Fach eine doppelte Reihe von Ovulis. Am Grunde des Fruchtknotens sterile Staubblätter. Die Frucht besteht aus bis 5, meist aber weniger, kurzgestielten, horizontal abstehenden, wenigsamigen Balgkapseln, die bis 13 cm lang werden, bis 7 cm breit und bis 5 cm dick sind. Sie enthalten 2--6 Samen einreihig an der Bauchnaht. Das Pericarp ist dunkelbraun, stark runzelig, lederig oder holzig. Die Samen sind bis 4 cm lang, 3 cm breit und ebenso dick, durch-

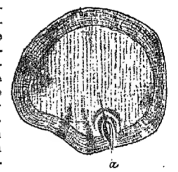


Fig. 216. Kolanuss, anigespalten. a Radicula.

schnittlich 20 g schwer. Die Gestalt ist etwa ei-kegelförmig, aber durch gegenseitigen Druck in der Frucht ziemlich unregelmässig, mindestens etwas abgeplattet. Westindische Samen sollen grösser sein, als afrikanische. Die Samenschale ist pergamentartig, rothbraun. Sie umschliesst den Embryo mit normal 2, ausnahmsweise auch bis 5, dicken Keimblättern, kleiner Plumula und Radicula (Samen mit 2 Keimblättern heissen Gonja, mit 4 Keimblättern Fatak). (Fig. 216.) Der Embryo ist im frischen Zustand weiss oder rosenroth, getrocknet rothbraun. Es sollen rothe und weisse Samen in derselben Frucht verkommen.

Verwendung finden die Samen: Semen Cola (Ergänzb.). Nuces Colae. Nuces Colae siccatae. — Kolanüsse. Kolasamen. Guru- oder Gurranüsse. Bissynüsse. Kokkoruku. — Noix de Kola (Gall, Suppl.). Noix de Gourou ou de Sudan. Semence de Kola. — Cola-nuts. Cola-seed. Die Droge besteht gewöhnlich nur aus dem Embryo ohne Samenschale oder nur aus den getrennten Keimblättern.

Sie sind trocken 2,5—4 cm lang, bis 3 cm breit, bis 8 g schwer, unregelmässig verbogen und abgeflacht, an der Trennungslinie der Keimblättern etwas wulstig aufgetrieben

Das Gewebe besteht aus den etwas radial gestreckten Zellen der Epidermis und einem Parenchym mit spärlichen kleinen Intercellularraumen, dessen an die Epidermis grenzende Lagen meist zusammengefallen sind. Die Zellwände sind dinn, angeblich zuweilen getüpfelt. Einzelne Zellen enthalten einen unregelmassigen Klumpen von brauner

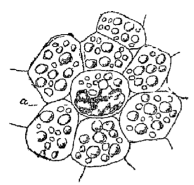


Fig 217 Querschnitt durch das Gewebe der Kotyledonen. a Sekretzelle mit braunem Klumpen

Farbe und ausserdem wie die übrigen Zellen des Parenchyms Stärke (Fig 217) Der braune Stoff kommt sparlicher wie in den genannten Zellen auch sonst haufig im Parenchym vor

Die Starkekörnehen sind rundlich, eiförmig, bohnenförmig etc., 3—30  $\mu$  gross, meist mit Spalt und zuweilen mit deutlicher Schichtung (Fig. 218)

Ferner fallen im Gewebe dunne Gefassbundel auf, die, ziemlich weit entwickelt, ein von Markstrahlen durchzogenes Xylem erkennen lassen

Für die Erkennung der Kolanuss in Pulver mischungen verwerthbar sind nur die Stärkekörnchen

Bestandthelle Fott 0,585 Proc, Proteinstoffe 6,761 Proc, Theobromin 0,028 Proc, Coffein 2,848 Proc, Zucker 2,875 Proc,

Starke 38,754 Proc., Gummi 3,04 Proc., Cellulose 29,831 Proc., Gerbstoff 1,618 Proc., Asche 3,895 Proc., Wasser 11,909 Proc. — Der wichtigste Bestandtheil der Kolanüsse ist das Coffe in Nach Kwerel sollte dasselbe nicht im Samen pilexistiren, sondern derselbe sollte frisch ein Glukosid Kolanin enthalten, das durch ein im Samen ent-



Fig 218 Stärke der Kolanuss

haltenes Ferment (Kolazym), durch heisses Wasser, Sauren oder das Ferment des Speichels, ja schon durch das Trocknen des Samens in Coffein, Glukose und Kolaroth C, 1H, 3(OH), wenigstens theilweise zerfallt Darauf sollte es zurückzuführen sein, dass der anfangs bittere Geschmack beim Kauen, der dem Glukosid zukomme, in einen süssen, von der freiwerdenden Glukose herrührend, übergehe

Die Existenz dieses Glukosids ist mehrfach angezweiselt worden Nach einer Ansicht soll das Kolanin ein Gemenge der als Spaltprodukte desselben angegebenen Korper sein, andere Forscher erhielten als Kolanin geringe Mengen eines

harzartigen Körpers Neuerdings nimmt man an, dass das Coffein theils frei, theils an den Gerbstoff (Kolatannin) gebunden im Samen vorhanden sei, und die Glukose soll durch Zersetzung des glukosidischen Gerbstoffes entstehen Jedenfalls steht fest, dass ein Theil des Alkaloids sich nicht im freien Zustaude befindet Endlich hat man behauptet, dass Bakterien, die sich in den, um sie frisch zu erhalten, wiederholt angefeuchteten Samen vorfinden, die Veranlassung zur Bildung des als Kolanin bezeichneten Körpers geben

Der Gehalt der Samen an Coffe'n und Theobromin ist ein recht wechselnder Der Gesammtgehalt in Procenten wird von P Jaan folgendermassen angegeben.

Kolanussa aus	Japan	1,635	Trockne Nusse vom Nuger B 0,	902
n You	Kongo	1,485	Trockne Nüsse von Sierra Leone A. 2,	273
n n	"A.	1,170	" " " " " B 2 <sub>1</sub> .	410
n 2	"В	1,482		864
FrischeNüsse(5	7,85%,H <sub>2</sub> O	0,624	Havarirte Nüsse 2,	170
Trockne Nüsse	vom Sudan	ı 1,990	Verschimmelte Nüsse 1,	210
ת מ	vom Niger A	1,280	, n n 2,1	029

Es wird vorgeschlagen, Nüsse mit einem Minimalgehalt von 1,7 Proc zu verlangen, jedenfalls sind solche, die weniger wie 1 Proc enthalten, zurückzuweisen

Cola 917

Ausser dem Coffein und Theobromin ist auch das Kolaroth an der Wirkung wesentlich betheiligt

Werthbestimmung der Kolanuss Dieselbe hat den Gehalt an Coffein und Theobiomin zu ermitteln und zwar sowohl die Menge dieser Stoffe im freien wie im gebundenen Zustande, da die letzteren von besonderer Wichtigkeit sind.

Man verfahrt nach Dieterich folgendermassen

- a) Bestimmung des Gesammtalkaloids 10 g der feingeraspelten Droge werden mit etwas Wasser befeuchtet, mit 10 g ungeloschtem, gekornten Kalk gemischt und im Soxhlet mit Chloroform \*/4 Stunden extrahirt Dann spult man mit Chloroform nach und bringt die Lösung annaherud zur Trockne Den Rückstand nimmt man unter sehr gelindem Erwarmen mit 20 com N Salzsaure auf und filtrit unter sorgfaltigem Nachwaschen des Filters und des Schalchens, in dem man die Lösung vorgenommen hat, in einen Scheidetrichter von 100 com Inhalt Der Inhalt desselben wird mit Ammoniak stalk alkalisch gemacht, eine Viertelstunde unter öfferem Umschutteln stehen gelassen und dann dreimal mit je 20 com Chloroform ausgeschuttelt Die Chloroformlösung wird verdunstet und bis zum konstanten Gewicht getrocknet. Der Ruckstand × 10 = Procentgehalt der Nusse
- b) Bestimmung des Gehaltes an freiem Alkaloïd 10 g der feingeraspelten Droge mischt man ohne Befeuchtung mit 10 g grobem Sand und extrahirt im Soxhlet 2 Stunden mit Chloroform Die Lösung wird verdunstet und der Rückstand bis zum konstanten Gewicht getrocknet Das ist freies Coffein und Fett Der Rückstand wird mit heissem Wasser ausgekocht, filtrirt und das Filter sorgfaltig ausgewaschen Die wassrige Lösung wird verdampft, das Roh Alkaloid zur Reinigung mit 20 eem N Salzsäure aufgenommen, filtrirt, mit Ammoniak alkalisch gemacht und wie bei a weiter verfahren Der Rückstand  $\approx$  10 ist der Gehalt an freiem Alkaloïd. Durch Subtraktion erhält man dann den Gehalt an gebundenem Alkaloïd
- c) Einfacher und weniger umständlich ist folgende Methode zur Bestimmung des Gesammtalkaloids nach Siedles, die alleidings ein etwas weniger reines Coffein hefert, aber für die meisten Fälle völlig ausreicht 10 g Pulver der Droge werden mit 120 g Chloroform und 10 g Ammoniakfüssigkeit im Scheidetrichter während einer Stunde wiederholt kräftig geschüttelt und dann zum Absetzen bei Seite gestellt. Nach einigen Stunden (nach völligem Absetzen) wird die Chloroformlösung in ein tarirtes Kölbehen abgegossen, event indem man sie dabei filtrirt, gewogen und abdestillirt. Der trockne Rückstand wird wieder mit einigen Tropfen Chloroform gelöst, 20 g Wasser zugegeben und auf dem Wasserbade, ohne zu schütteln, das Chloroform weggekocht. Dann wird heiss filtrirt, das Filtrat eingedampft und getrocknet, gewogen und unter Berücksichtigung der oben gewonnenen Menge Chloroformlösung berechnet

### Werthbestimmung der Kola-Praparate (Fluidextrakte, Tinkturen etc.)

- 1) Nach Dieterion zur Bestimmung des Gesammtalkaloids 20 g des Praparates (z B Fluidextraktes) dampft man zur Sirupskonsistenz ein, jedenfalls bis aller Alkohol entfernt ist und verreibt den Buckstand mit 10 g oder soviel ungeloschtem Kalk, dass eine krümelige Masse entsteht, die man in der Patrone im Soxhlet mit Chloroform extrahit Man verfahrt dann weiter wie oben sub a Zur Bestimmung des freien Alkalofdes dampft man 20 g ebenso ein, verreibt mit Sand, extrahirt ebenfalls im Soxhlet mit Chloroform und verfahrt weiter wie oben sub h
- 2) Nach Siedler Das betr Praparat wird, wie soeben gesagt, eingedampft, mit ammoniakalischem Chloroform, das man durch Einleiten von Ammoniak in Chloroform erhalt, ausgeschüttelt und nach e weiter verfahren (s. S. 806)

Falsche Kolanüsse Es sind im Laufe der Zeit eine ganze Reihe von Samen und Früchten absichtlich oder unabsichtlich an Stelle der Kola in den Handel gekommen. Wir geben nur wenige Bemerkungen über sie, da sie sämmtlich der echten Droge so unähnlich sind, dass eine Verwechslung bei aufmerksamer Betrachtung ausgeschlossen erscheint, sie enthalten sämmtlich kein Coffein

- 1) Samen der Garcinia Kola Heckel, Familie der Guttiferae, Bitter-Kola, manuliche Kola, in Sierra Leone, mit dieser vielleicht identisch Garcinia floribunda Martens in Lagos, Bitter-Kola
- 2) Samen der Hexitiera literalis Dryander, Familie der Stereuliaceae, Spiegelbaum, Lookingglas-tree Von der Sambesimundung durch Hinterindien bis nach Australien
- 3) Samen der Pentadesma butyracea Sabine, Familie der Guttiferae, Butterbaum, Tallow tree, Kanya, iu Westafrika (Sierra Leone)
- 4) Samen von Lucuma mammosa Juss, Familie der Sapotacene. Heimisch in Westindien, durch die Kultur verbreitet
- 5) Samen von Napoleona imperialis P. Beauv, Familie der Lecythidaceae Heimisch in Benin
- 6) Samen von Dimorphandra Mora, Familie der Leguminosae. Heimisch in Guyana und Trindad Die Samen kamen 1896 nach Europa.
- 7) Früchte der Coula edulis Baill., Familie der Olacaceae Heimisch in Westafrika, die Aehnlichkeit des Namens erklart die Verwechslung

An Stelle der echten Samen gelangen ihnen beigemengt zuweilen die anderer Arten nach Europa Cola Ballayi Cornu (Cola v Gabon) mit 1 Proc Coffein, C digitata Masters, Ombéné Nipolo, C. gabonensis Masters, Orindé, C sphaerosperma Heckel

Anvendung. In Afrika finden die Kolanüsse ausserordentlich ausgedehnte Verwendung als auregendes Genussmittel bei den Eingeborenen. Man legt dort den grössten Werth darauf, sie frisch (nicht trocken) zu verwenden, und behandelt sie zu diesem Zweck mit grosser Sorgfalt, indem man sie hin und wieder anfeuchtet. In einigen Gegenden scheint es gebräuchlich zu sein, sie vor dem Genuss auskeimen zu lassen. Vielleicht ist in den frischen Nüssen die grösste Menge oder sogar die Gesamintmenge des Coffeins und Theobronius im gebundenen Zustande vorhanden, und es wird gerade auf diese Form das grösste Gewicht gelegt. Nach vielen vergeblichen Versuchen gelingt es jetzt auch, die Kolanüsse frisch nach Europa zu bringen und so zu verarbeiten. Der grosste Theil gelangt aber getrocknet zu uns. Hier und da pflegt man sie auch vor der Verwendung oder Verarbeitung zu rösten, da sie hierdurch einen ansprechenden, an Kaffee erinnernden Geschmack bekommen. Indessen ist hiermit ein Verlust an Coffein und Theobromin verbunden und ausserdem wird ein grösserer Theil beider Alkaloide aus der Verbindung durch das Rösten in Freiheit gesetzt, als es beim einfachen Trocknen geschieht. So erhielt Dizterion

	Gotrocknete Nusse	Dieselben geröste
Gesammt-Rohcoffein	1,932 Proc.	1,675 Proc.
Gesammt-Remooffein	1,782 <sub>p</sub>	1,362 ,
Frenes Coffern	1,110 ,,	0,952 ,,
Gebundenes Coffern	0,622 ,,	0,410 ,,

Die getrockneten Nüsse enthalten rund 64 Proc. freies und 86 Proc gebundenes, die gerösteten Nüsse aber 70 Proc freies und nur 30 Proc gebundenes Coffein Es scheint danach, wenn es sich um eine möglichste Ausnutzung des Coffeins handelt, dass man dann gut thut, auf den angenehmeren Geschmack durch das Rösten zu verzichten — Man versucht, auch bei uns die Kolanuss als Gennssmittel an Stelle von Kaffee und Thee einzuführen, anscheinend bisher mit geringem Erfolge Ausserdem verwendet man sie medicinisch bei Migrane, Neuralgien, gegen Erbrechen, Seekrankheit, Diarrhöen, ferner als stimulirendes Mittel und als Herztonicum meist in Form ihrer Praparate

Ferner hat man mit günstigem Erfolg Futterversuche damit bei Pferden gemacht, indem man ihnen unter Entziehung eines Theiles des gewöhnlichen Futters täglich 40 Kola nüsse verfütterte. Die Pferde blieben in normalem Gesundheitszustande und hatten am Ende des Versuches an Gewicht zugenommen.

Aufbewahrung. Die trocknen Kolanüsse werden an einem trocknen Orte in Holz- oder Blechgefassen aufbewahrt. Aus den zerkleinerten und dann bei höchstens Cola. 919

80° C getrockneten Samen bereitet man ein grobes und ein mittelfeines Pulver für Aus zuge und ein sehr feines Pulver fur Pillen und Pastillen. Letzteres führen die Drogisten auch in entoltem Zustande

Semen Colae recens Frische Kolantisse Um die Anfangs April nach Europa gelangenden Samen möglichst lange frisch zu erhalten, legt man sie entweder in Blechgefasse zwischen feuchte Sagespahne (Schlotterberch) oder in Torfmull (Bennegau), oder auch nach Art eingemachter Fruchte in Zuckersaft, dem etwas Citronensäure zugesetzt ist Um die frischen Nüsse zu Pulver zu verarbeiten, sohneidet man sie zuvor in dünne Scheiben und trocknet diese 24 Stunden bei höchstens 80° C. Das daraus gewonnene Pulver ist alkalordreicher, als das aus der trocknen Handelswaare bereitete, und eignet sich deshalb besonders zur Darstellung der verschiedenen Kolapraparate Solch ein aus frischen Samen besonders sorgfaltig bereitetes Pulver ist die Neo-Kola von Christy & Co in London - Frische Kolanusscheiben werden als wichtiges Genussmittel zum Kauen empfohlen

Die Hamburg-Altonaer Nührmittel Gesellschaft (Besthorn & Gerdtzen) bringt frische und trockene Kolanüsse, sowie die verschiedenen Zubereitungen daraus, in

den Handel

Semen Colae tostum Geröstete Kolanüsse werden aus der trocknen Handelswaare in der nämlichen Weise gewonnen, wie die gerösteten Kaffeebohnen Man bringt die mit einem Tuche abgeriebenen Samen in eine eiserne Trommel, erhitzt eie über freiem Feuer bis weisse Dämpfe auftreten und beschleunigt das Erkalten durch Schwingen in einem Drahtsiebe. Die Ausbeute beträgt 70 bis 75 Proc. Aufbewahrung in Blechgefassen

Verarbeitung Am rationellsten wird es sein, frische Kolanusse so zu verarbeiten, dass die Coffenverbindung nicht getrennt wird. Das beabsichtigt besonders die Methode von Bernegau mit Natriumphosphat, Glycerin und Alkohol (vergl. Extractum Colae), ferner die Vorschläge von Dieterich für die Extraktion Alkohol von verschiedener Starke, aber keine Alkalien zu verwenden Die letzten Methoden gestatten allerdings, alles Coffern und Theobromin zu extrahiren, aber nur im freien, nach den jetzt geltenden Anschauungen also weniger wirksamen Zustande Von anderer Seite wird noch empfohlen, zur Extraktion Alkohol mit 1 Proc Essigsaure zu Verwenden

Kolaextrakt. Extrait alcoolique de noix de kola Extractum Colae

Extractum Colae Kolaextrakt. Extrait alcoolique de noix de kola (Gall. Suppl.) 1000 g mittelfein gepulverte Kolanüsse erschöpft man im Perkolator mit 6000 g Alkohol (60 proc.), destilhrt den letzteren ab und dampft zu einem weichen Extrakt ein.— Diet lässt 1 Th. Kolanusspulver je 2 Tage mit 3 Th. Weingeist und 1 ½ Th. Wasser, dann mit 2 Th. Weingeist und 1 Th. Wasser ausziehen und die Auszuge zur Trockne eindampfen. Ausbeute 8—8,5 Proc.

Extractum Colae fluidum. Kola-Fluidextrakt. Ergänzb. Wie Extractum Coffeae fluidum (S. 906) zu bereiten.— Bernegau 1 Kilo Kolanusspulver, aus frischen, zerriebenen und bei 80° C. getrockneten Nüssen, wird mit einer Lösung von 25 g. Natriumphosphat in 150 g. Glycerin und 200 g. verdünntem Weingeist (60 proc.) eine Nacht stehen gelassen, dann im Perkolator mit 10 Kilo verdünntem Weingeist erschöpft, und 1. a. 1 Kilo Extrakt hergestellt. Kiar, dunkelrothbraun. Spec. Gew. = 1,0102

Eignet sich besonders zur schnellen Bereitung von Kolawein, Kolalikör u. dergl. Man wendet es zu 2—4 g. mehrmals täglich gegen Migräne und chronische Diarrhoe an Extractum Colae solidum. Von 1000 g. des vorigen destillirt man den Weingeist ab, fügt 700 g. Milohzucker hinzu und bereitet, wie bei Extractum Uvae Ursi solidum (S. 363) angegeben, 1000 g. Trockenextrakt, welches also der gleichen Gewichtsmenge Kola-

(S 363) angegeben, 1000 g Trockenextrakt, welches also der gleichen Gewichtsmenge Kolanuss entspricht Auch kann man, um eine genaus Dosirung zu ermöglichen, zuvor den Gehalt des Fluidextraktes an Coffein bestimmen und hiernach den Milchzuckerzusatz so bemessen, dass das fertige Extrakt 1 Proc Gesammt-Alkalorde enthalt.

Tinctura Colae Kolatinktur Teinture de noix de kola (Gall Suppl.) Aus 100 Th grob gepulverten Kolanussen und 500 Th Weingeist (60 proc.) durch zehntägige Maceration zu bereiten - Dietzeich Kolanusspulver 100 Th., verdünnter Wein-

geist 1000 Th

Vinum Colae (Erginzh) Vinum de Cola acuminata. Kolawein Vin de noix de kola (Gall Suppl) - Ergünzb Kolanusspulver 5 Th, Südwein 95 Th -Gall Kolanusspulver 6 Th, Wein von Grenache 100 Th. - Ex tempore Kolafluidextrakt 5,0, Südwein 95,0

> Butyrum Colas BERNEGAU Kola-Butter

Rp. Extracti Colae sieci Vitella ovorum duorum Lactis vaccini condens, steril 400 M. 1. emulsio Wird wie Butter auf Zwieback gestrichen Leicht verdauliches Nähr- und Anregungsmittel

Elixir Colas (DIETERICH). Rp Vanillini Tincturae Colae 500,0 Sirupi sımplicis 499,0

920 Cola.

\$ <b>U</b>	_	XIII.
Essentia (	Colac.	Saccharum Colse
Kolaess	iens.	Granulas Colae Kolazucker
Rp 1 Semin Colse gros		Rp 1 Seminus Colae pulverati 1000,0
Confectionis Aura		2 Spiritus (60 %) q n
8 Fructus Vanillas	2,0	8 Spiritus (70°/4) q m
4 Cort Cinnamom.		4 Sacchari granulati 1000,0 Man erschöpit 1 mit 2 im Perkolator, verdampit
6 Vini Portensis	400,0	zur Trockne löst den Rückstand in 8. tränkt
8 Spiritus	500 0	mit der Lösung 4 und trocknet bei gelinder
7 Saccharl albi	250,0	Wärme zuletzt unter stetem Umrühren auf dem
8 Aquae	400,0	Wasserbade Den gekörnten Zucker erhält man
Man zieht 1-4 mit 5 und		durch versichtiges Zerkleinern unter öfterem
Filtrat mit der helssen I	*osaug Aou A tu a	Absieben - Sieb II Germ - in gleichmässigen
Essentia Colne saccharata.		Stückchen, indem man die felneren Thelie mittelst Sieb III trennt 1 Th Kolazucker ent-
Kola-Likō	r (Diet)	spricht 1 Th Kolasamen
Rp 1 Seminis Coise tos	ti Pulv 250,0	Sirapus Colae
2 Coccionellas pulv	subt 2,0	Kolasirup
8 Arrac	100,0	Rp Pincturae Colse 10,0
4 Spiritus (90 %)	3500 O	Sirupi simplicis 90,0
5 Bacchari albi	8000,0-4000 0	Tincturas Vanillae gtt. X
6 Aquae 7 Tincturae Yanilise	8500,0 5.0	Gegen Schlaflosigkeit theelöffelweise
8. Olei Amygdalar s		Tabulettae Colas Bernegay
1—4 acht Tage digeriren, das	~	Kolatabletien
Lösung von 5 in 6 mische		Rp. Extracts Colae solidi 50,0
fügen		Sacchari Vanillini 85,0
Extractam Coleo	som Walte	Pulveris Chocolatae 15,0
Extractum Colae cum Malto Kola-Malaextrakt Bernegay		Amyli pulverata q s Man mischt sorgfältig und presst 100 Tabletten.
Rp 1 Extracti Colse		Tabulettae Colae citratae
2 Aquae destiliat		Kolacitronensauretabletten.
8 Extracți Malii		Rp Extracti Colne solida 50,0
Man löst i in 2, mischt m		Sacchari Vanillini 45,0
100,0 ein.	•	Acidicatrica 5,0
	(_T.,	Olei Citri gtt V
Markett C	nina.	
Morsuli C		Amyli pulverati q s
Kola-More	sellen,	Man presst 100 Tabletten. Oder man stösst mit
Rola-Mors Rp Extracti Colae so	sellen, olidí 60,0	Man presst 100 Tabletten. Oder man sidest mit Tragunthachleim zur Masse und sticht 100 Pastil-
Rola-Mors Rp Extracti Colae so Sacchari albi	s ellen, olidí 60,0 600 0	Man presst 100 Tabletten. Oder man stösst mit Trugunthachleim zur Masse und siecht 100 Pastil- len aus
Kola-Mors  Rp Extracti Colae so Saccharf albi Aquae Rosae	sellen, olidi 80,0 6000 150,0	Man presst 100 Tabletten. Oder man stösst mit Trugunthachleim zur Masse und sucht 100 Pastil- len aus Tabulettae Colae menthatae
Rola-Mors Rp Extracti Colae so Sacchari albi	sellen, olidi 80,0 6000 150,0	Man presst 100 Tabletten. Oder man stösst mit Tragunthachleim zur Masse und sheht 100 Pastil- len aus Tabulettas Colas menthatas Kolapfefferminztabletten.
Rola-Mors  Rp Extracti Colae so Sacchari albi Aquae Rosae Specier pro mor f. l. a morsuli (vgl S 184)	sellen, olidí 80,0 600 0 150,0 sulls 100,0	Man presst 100 Tabletten. Oder man stösst mit Tragunthachleim zur Masse und sheht 100 Pastil- len aus Tabulettas Colas menthatas Kolapfefferminztabletten.
Rola-Mors  Rp Extracti Colae so Sacchari albi Aquae Rosae Specier pro mor f. l. a morsuli (vgl 8 184)  Pastilli Colae	sellen, olidí 80,0 600 0 150,0 sulis 100,0	Man presst 100 Tabletten. Oder man stösst mit Trugunthschleim zur Masse und sheht 100 Pastil- len aus Tabulettas Colas menthatas Kolapfofferminztabletten. Rp Extract Colas solidi 500 Sacchari abli pulver 49,0 Olei Menthas ppentas 1,0
Rola-Mors  Rp Extracti Colae so Sacchari albi Aquae Rosae Specier pro mor f. l. a morsuli (vgl S 184)	sellen, olidí 80,0 600 0 150,0 sulis 100,0	Man presst 100 Tabletten. Oder man stösst mit Tragunthachleim zur Masse und sheht 100 Pastil- len aus Tabulettae Colae menthatae Kolapfefferminztabletten. Rp Extract Colae solidi 500 Sacchari albi pulver 49,0 Olei Menthae prentse 1,0 Amyli pulverati q s
Rola-Mors Rp Extracti Colae so Saccharl albi Aquae Rosae Specier pro mon f. l. a. morsuli (vgl S. 184)  Pastilli Colae Trochisci Colae, K Ep Semin Colae tost.	sellen, olidi 80,0 600 0 150,0 sulis 100,0  s (Diet.) Cols-Pastillen,	Man presst 100 Tabletten. Oder man stösst mit Tragunthachleim zur Masse und sheht 100 Pastil- len aus  Tabulettae Colae menthatae Kolapfofferminztabletten.  Rp Extract Colae solidi 500 Sacchari albi pulver 48,0 Olei Menthae pipentae 1,0 Amyli pulverati q s  Man presst 100 Tabletten. Für Touristen, Rad-
Kola-Mors Rp Extracti Colae so Saccharl albi Aquae Rosae Specier pro mon f. 1. a morsuli (vgi S 184)  Pastilli Colae Trochisei Colae, K Bp Semin Colae lost, Saccharl albi pulv	sellen, olidi 80,0 600 0 150,0 sults 100,0  6 (Diet) Cels-Pastillon, puly 88 500,0	Man presst 100 Tabletten. Oder man stösst mit Tragunthachleim zur Masse und sheht 100 Pastil- len aus  Tabulettae Colae menthatae Kolapfofferminztabletten. Rp Extract Colae solidi 500 Sacchari albi pulver 49,0 Olei Menthae pipentae 1,0 Amyli pulverati q s Man presst 100 Tabletten. Für Touristen, Rad- fahrer
Kola-Mors  Rp Extracti Colae so Sacchari albi Aquae Rosae Specier pro mon  1. 1. a Morsuli (vgl S 184)  Pastilli Colae Trochisci Colae, K  Bp Semin Colae tost. Sacchari albi pulv Mucilagin, Tragac	sellen, olidi 80,0 600 0 150,0 sults 100,0  6 (Diet) Cels-Pastillon, puly 88 500,0	Man presst 100 Tabletten. Oder man stösst mit Trugunthschleim zur Masse und sheht 100 Pastil- len aus  Tabulettas Colas menthatas Kolapfofferminztabletten. Rp Extract Colas solidi 500 Sacchari albi pulver 49,0 Olei Menthas prentas 1,0 Amyli pulverati q s Man presst 100 Tabletten. Für Touristen, Rad- fahrer Tabulettas Colas sum Pepsino
Kola-Mors Rp Extracti Colae so Saccharl albi Aquae Rosae Specier pro mon f. 1. a morsuli (vgi S 184)  Pastilli Colae Trochisei Colae, K Bp Semin Colae lost, Saccharl albi pulv	sellen, olidi 80,0 600 0 150,0 sults 100,0  6 (Diet) Cels-Pastillon, puly 88 500,0	Man presst 100 Tabletten. Oder man stösst mit Tragunthschleim zur Masse und sheht 100 Pastil- ien aus  Tabulettae Colae menthatae Kolapfofferminztabletten. Rp Extract Colae solidi 500 Sacchari albi pulver 49,0 Olei Menthae prentse 1,0 Amyll pulverati q s Man presst 100 Tabletten. Für Touristen, Rad- fahrer Tabulottae Colae cum Pepsino Kolapapsintabletten
Kola-Mors Rp Extracti Colae so Saccharl albi Aquae Rosae Specier pro mon f. l. a morsuli (vgi S 284)  Pastilli Colae Trochisoi Colae, K Bp Semin Colae tost, Saccharl albi pulv Mucilagin, Tragac Man formt 1000 Pastillen.	sellen, olidi 80,0 600 0 150,0 sulis 100,0 sulis 100,0 cols=Pastillen, puly 25 500,0 anthee q a,	Man presst 100 Tabletten. Oder man stösst mit Tragunthachleim zur Masse und sheht 100 Pastil- len aus  Tabulettae Colae menthatae Kolapfofferminztabletten. Rp Extract Colae solidi 500 Sacchari albi pulver 49,0 Olei Menthae piperiae 1,0 Amyli pulverati q s Man presst 100 Tabletten. Für Touristen, Rad- fahrer  Tabulettae Colae cum Pepsino Kolapepsintabletten Rp Pepsini 10,0
Kola-Mors  Rp Extracti Colae so Sacchari albi Aquae Rosae Specier pro mon  1. 1. a Morsuli (vgl S 184)  Pastilli Colae Trochisci Colae, K  Bp Semin Colae tost. Sacchari albi pulv Mucilagin, Tragac	sellen, olidi 80,0 600 0 150,0 sulis 100,0  e (Diet) Cola-Pastillon, puly 35 500,0 santhae q a,	Man presst 100 Tabletten. Oder man stösst mit Tragunthachleim zur Masse und sheht 100 Pastil- len aus  Tabulettae Colae menthatae Kolapfofferminztabletten. Rp Extract Colae solidi 500 Sacchari albi pulver 48,0 Olei Menthae piperitse 1,0 Amyli pulverati q s Man presst 100 Tabletten. Für Touristen, Rad- fahrer  Tabulettae Colae cum Pepsino Kolapepsint abletten Rp Pepsini 10,0 Amdi hydrochlorici (25%) 2,0
Rola-Mors  Rp Extracti Colae so Saccharl albi Aquae Rosae Specier pro mon f. l. a morsuli (vgl S 184)  Pastilli Colae Trochigei Colae, K  Ep Semin Colae tost, Saccharl albi pulv Mucilagin, Tragae Man form; 1000 Pastillen.  Pilulae Co Kola-Pil  Ep Semin Colae pulver	sellen, olidi 80,0 600 0 150,0 sulis 100,0  e (Diet) cols-Pastillon, pulv sathae q s,	Man presst 100 Tabletten. Oder man stösst mit Trugunthschleim zur Masse und sheht 100 Pastil- len aus  Tabulettae Colae menthatae Kolapfofferminztabletten. Rp Extract Colae solidi 500 Sacchari albi pulver 49,0 Olei Menthae prentse 1,0 Amyli pulverati q s Man presst 100 Tabletten. Für Touristen, Rad- fahrer  Tabulettae Colae sum Pepsino Kolapepsintabletten Rp Pepsint Andi hydrochlorici (25%) 2,0 Sacchari Lactis puly 88,0
Rola-Mors  Rp Extracti Colae so Saccharl albi Aquae Rosae Specier pro mor  i. l. a morsuli (vgl 8 184)  Pastilli Colae Trochisei Colae, K  Ep Semin Colae tost. Saccharl albi puly Mucilagin, Tragac Man form; 1000 Pastillen.  Pilulae Ca Kola-Pil	sellen, olidi 80,0 600 0 150,0 sulls 100,0  e (Diet) fols-Pastillen, pulv 88 500,0 santhae q a,	Man presst 100 Tabletten. Oder man stösst mit Tragunthachleim zur Masse und sheht 100 Pastil- len aus  Tabulettae Colae menthatae Kolapfofferminztabletten. Rp Extract Colae solidi 500 Sacchari albi pulver 49,0 Olei Menthae prentse 1,0 Amyll pulverati q s Man presst 100 Tabletten. Für Touristen, Rad- fahrer  Tabulottae Colae cum Pepsino Kolapapsintabletten Rp Pepsini 10,0 Amdi hydrochlorici (25%) 2,0 Sacchari Lactis pulv 85,0 Extracti Colae solidi 50,0
Kola-Mors  Rp Extracti Colae so Saccharl albi Aquae Rosae Specier pro mon f. l. a morsuli (vgi 8 284)  Pastilli Colae ost Saccharl albi pulv Mucilagin, Tragac Man formt 1000 Pastillen.  Pilulae Co Rola-Pil  Bp Semin. Colae pulver Rolae Colae Colae Saccharl albi pulv Mucilagin, Tragac Man formt 1000 Pastillen.	sellen, olidi 80,0 600 0 150,0 sulis 100,0  e (Diet) fola-Pastillon, puly sat 500,0 santhae q a, olae llen, sati 15,0	Man presst 100 Tabletten. Oder man stösst mit Tragunthschleim zur Masse und sheht 100 Pastil- len aus  Tabulettas Colas menthatas Kolapfofferminztabletten.  Rp Extract Colas solidi 500 Sacchari abli pulver 49,0 Olei Menthas papentas 1,0 Amyli pulverati q s Man presst 100 Tabletten. Für Touristen, Rad- fahrer  Tabulettas Colas sum Pepsino Kolapspsintabletten  Rp Pepsint Aodi hydrochlorici (25%) 2,0 Sacchari Lactis pulv 88,0 Extracti Colas solidi 50,0 Amyli q s Man mischt sorgfältig und presst 100 Tabletten,
Rola-Mors  Rp Extracti Colae so Sacchari albi Aquae Rosae Specier pro mori i la morsuli (vgi 8 184)  Pastilli Colae Trochisei Colae tost. Sacchari albi puly Mucilagin, Tragac Man formi 1000 Pastillen.  Pilulae Co Rola-Pil Rp Semin. Colae pulver Redicis Liquiritiae Succi Liquiritiae Succi Liquiritiae Mucilaginis Gummi	sellen, olidi 80,0 600 0 150,0 sulis 100,0  e (Diet) fola-Pastillon, puly sat 500,0 santhae q a, olae llen, sati 15,0	Man presst 100 Tabletten. Oder man stösst mit Trugunthschleim zur Masse und sheht 100 Pastillen aus  Tabulettas Colas menthatas  Kolapfofferminztabletten.  Rp Extract Colas solidi 500 Sacchari albi pulver 48,0 Olei Menthas prentas 1,0 Amyli pulverati q s Man presst 100 Tabletten. Für Touristen, Radfahrer  Tabulettas Colas cum Pepsino  Kolapepsintabletten  Rp Pepsini Acidi hydrochlorici (25%) 2,0 Sacchari Lactis pulv 35,0 Extracti Colas solidi 50,0 Amyli q s Man mischt sorgfältig und presst 100 Tabletten, die in Glasgefässen abgogeben werden. Ber Vor-
Kola-Mors  Rp Extracti Colae so Saccharl albi Aquae Rosae Specier pro mon f. l. a morsuli (vgi 8 284)  Pastilli Colae ost Saccharl albi pulv Mucilagin, Tragac Man formt 1000 Pastillen.  Pilulae Co Rola-Pil  Bp Semin. Colae pulver Rolae Colae Colae Saccharl albi pulv Mucilagin, Tragac Man formt 1000 Pastillen.	sellen, olidi 80,0 600 0 150,0 sulis 100,0  e (Diet) fola-Pastillon, puly sat 500,0 santhae q a, olae llen, sati 15,0	Man presst 100 Tabletten. Oder man stösst mit Tragunthschleim zur Masse und sheht 100 Pastil- len aus  Tabulettas Colas menthatas Kolapfofferminztabletten.  Rp Extract Colas solidi 500 Sacchari abli pulver 49,0 Olei Menthas papentas 1,0 Amyli pulverati q s Man presst 100 Tabletten. Für Touristen, Rad- fahrer  Tabulettas Colas sum Pepsino Kolapspsintabletten  Rp Pepsint Aodi hydrochlorici (25%) 2,0 Sacchari Lactis pulv 88,0 Extracti Colas solidi 50,0 Amyli q s Man mischt sorgfältig und presst 100 Tabletten,

Vitelium Colas BERNEGAU Kola-Eigelb-Emulaion. Rp Extracti Colae solidi Vitella ovorum duorum Glycose 10,0 Spiritus e Vino 20,0

M. Lemulino Anregungs- und Stürkungsmittel

Dr. Bengmann's Kaupraparate. a) Hals-Kaupastillen, gegen Rachenkatarrh etc, enthalten ausser den Bestandtheilen der Kolanuss 0,002 Thymol, je 0,02 Natr benzore und Boraz, 0,015 Saccharin
b) Magen-Kautabletten. Enthalten Kolanuss, phosphorsaure Ammoniakmagnesia,

gebrannte Magnessa und aromatische Zusätze

Kola-Kaffee der Dreedener Kaffeesurrogat-Fabrik ist ein wohlschmeckender Kaffeeersatz mit Kola imd enthält in 100 Th 8,26 Fett, 11,38 Proteinstoffe, 66,21 Kohlehydrate, 6,4 Wasser, 4,0 Mineralstoffe, 8,75 Cellulose, 0,32 Coffem (Souweissinger) Colchiemum 921

Kolanin Knebel. Vom Apotheker Knewel & Co in Köln wird als "Kolanin Dr Knebel" ein dickes und ein trockenes Extrakt in den Handel gebracht, welches den wirksamen Bestandthoil in möglichst unveranderter Form enthalten sollen, für das letztere, als Rohkolanın bezeichnet, wird ein Gehalt von 80-90 Proc Reinkolanın angegeben 1 Th desselben entspricht 14 Th der frischen Droge

#### Tinctura Kolanini

Rp Kolamn Knebel (Extr spiss) 10,0 Spiritus dilut (68 %) D S Mehrmals thiglich einen Theeloffel voll in Zuckerwasser zu nehmen,

#### Elizir Kolanini

E		k-olanii Chinae		500	0	
		Aurant			2,0	
	Tinctur	Vanilla	æ		1,0	
	Sacchar	ı albi		15	15,0	
	Aqu de	st		3(	0.00	
វិ	Mehrmals	täglich	einen	hai	ben	Essione
<b>voli</b>	zu nehmen	-				

#### Vinum Kolanini

D 8

Rр	Kelanini Knebel (Extr	spiss ) 5.0
	Vini Malacensis	9,000
	Tinctur aromatic	8,0
	Tinctur Zingiberis	1,0
	Tinctur Cinnam	1,0
æ	Makemale Mallah	10 male 48-1

Mehrmals tüglich einen Esslöffel voll zu uehmen

#### Pilulae Kolanini KNEBEL

Re Kelanin Knebel (Extr spiss) 10.0 Puly Cacao deoleat žā q s Saech lactis

M f pilul Nr 100 consp cort, cinnam D S Mehrmals täglich 2 Pillen za nehmen,

Pastilli Kolamini KKEBEL (0,2) Ro Kolsmui Knebel (Extr siccum) 10.0 Cort Cinnam puly subt. āā 2,5<sub>0</sub> Rhiz Zingsberls Cacao deoleat puly Sacchar alb pulv ñā 17.5 M f pastill Nr 50

Mehrmals täglich eine Pastille zu nehmen.

#### Tabulettas Kolanini peptonatas

Rp Kolanini Knebel (Extr siccum) Pepton e carne sicc. (Erewel) Až 200 Puly aromatic Cacao deoleat puly Sacchar alb puly ñā 27,5

M f tabulettae Nr 100

D S Mehrmals täglich eine Tablette (in Milch oder Wein) zu nehmen.

# Colchicinum.

Die Darstellung des Colchicins grundet sich auf die Fähigkeit des Chloroforms, wasserigen Colchicin-Losungen das Alkaloïd zu entziehen, ferner auf die Beobachtung, dass die gefärbte wasserige Lösung der rohen Base an Chloroform, welches in ungenilgender Menge zugesetzt wird, wesentlich nur die färbenden Veranreinigungen abgrebt, und 8) auf die Engenschaft des Colchieurs, mit dem Chloroform eine krystallisirende Verbindung emzugehen, welche durch Umkrystallisiren gereinigt und durch siedendes Wasser wieder in ihre Bestandtheile zerlegt werden kann

†† Colchicinum (Ergänzb) Colchicin. Colchicine (franz) Colchicina (engl)  $C_{*o}H_{an}NO_{a}$ . Mol. Gew. = 399.

Darstellung Unzerkleinerter Colchicum-Samen wird mit heissem 90 procentigem Weingeist his zur Erschöpfung extrahirt. Von den vereinigten alkoholischen Auszugen wird der Alkohol abdestillirt. Den hinterbleibenden Rückstand ruhrt man mit hinreichenden Mengen Wasser an und filtrirt die Flussigkeit zur Abscheidung von Fett, Wachs und Harz durch mit Wasser genasste Filter Das Filtrat wird gründlich mit Chloroform ausgeschuttelt Von den Chloroform Auszugen wird das Chloroform im Wasserbade abdestillirt und der hinterbleibende nicht finchtige Rückstand wiederum in Wasser gelöst, diese Lösung filtrirt und nochmals grundlich mit Chloroform ausgeschüttelt. Aus dieser Lösung kann das Colchiem bez das Colchiem-Chloroform nun auf zwei Wegen iselnt werden

A Destillirt man das Chloroform aus dem Wasserbade ab, so scheiden sich aus dem hinterbleibenden simpösen Rückstande nach einigen Tagen schöne Rosetten und kugelformige Aggregate nadelförmiger Krystalle ab, welche aus Colchicin-Chloroform bestehen B Der beim Abdestilliren des Chloroforms hinterbleibende sirupöse Rückstand wird noch warm mit kleinen Mengen absoluten Alkohols so lange versetzt, als sich die hierdurch ausgeschiedenen weisslichen Massen noch lösen. Kühlt man alsdann die Lösung langere Zeit unter 00 ab, so scheidet sich das Chloroform-Colchiem in Krystallen ab

Das auf die eine oder die andere Weise gewonnene Chloroform-Colchicin wird durch Abpressen zwischen Filtrirpapier von der Mutterlauge befreit, alsdann in einem schrag922 Colchieinum.

gestellten Kolben mit Wasser übergossen und so lange mit Wasserdampf destillirt, bis kein Chloroform mehr übergeht. Die im Kolben hinterbleibende wasserige Lösung des Colchicins wird im Vakuum auf flachen Schalen eingedampft und schliesslich über Actzkalk im Vakuum getrocknet oder auf Glasplatten gestrichen und im Lamellenform gebracht [Zeisel]

Etyenschaften. Das ursprünglich firmssartige Colchiem kommt in den Handel als gelbe Blättelen oder als ein weiss gelbes amorphes Pulver, welches sich am Lichte dunkler farbt, hei etwa 145° C schmilzt und sich leicht in Wasser, Weingeist und Chloro form, nur wenig in Aether, fast gar nicht in Petrolather löst — Die wasserige Lösung des Colchiems ist blassgelb gefarbt, die Farbung wird auf Zusatz von Mineralsauren intensiver. Die wässerige Lösung des Colchiems besitzt anhaltend bitteren Geschmack, sie ist gegen Lackmus neutral und reagirt gegen Rosolsaure schwach alkalisch. Ferrichlorid verandert die kalte wässerige Lösung nicht, beim Erwärmen tritt jedoch eine braunrothe Färbung auf, welche bald in Schwarzbraun übergeht. In kaltem Wasser löst sich das Colchiem in jedem Verhältnisse, weniger leicht ist es in heissem Wasser lösten. Die Lösungen des Colchiems lenken die Ebene des polarisiten Lichtes nach links ab (1°)

Das Colchicin ist eine Base, aber seine Salze sind nur wenig beständig, indessen giebt es ein gut charakterisirtes Golddoppelsalz

Durch starkverdünnte Mineralsauren wird das Colchicin in der Kälte langsam, rascher beim Erwärmen gespalten unter Aufnahme von Wasser in Colchicem und Methylalkohol

C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>NO<sub>6</sub>+H<sub>2</sub>O = C<sub>11</sub>H<sub>25</sub>NO<sub>6</sub>+CH<sub>2</sub>OH

Die nämliche Spaltung erfolgt, wenn das Colchiem mit stark verdünnten Aetzalkalien erwärmt wird (kone Aetzalkalien verharzen es) — Da sich in dem Colchiem haben vier  $C_{13}H_{9}(OCH_{3})_{5} < \frac{NH}{CO_{9}CH_{5}}$  CH<sub>3</sub> Methylgruppen nachweisen lassen, so lässt sich die nähere Zusammensetzung desselben durch die beistehende Formel ausdrücken

Identitäts-Reaktionen 1) In kone Schwefelsäure lost sich Colchiem mit eitronengelber Farbe Bringt man in diese Lösung eine kleine Menge Salpetersaure von 1,4 spec Gew, so entsteht prachtvolle grünblaue Färbung, welche durch Himmelblau in Roth und Gelb übergeht. Uebersättigt man diese gelbliche Lösung mit Kali- oder Natronlauge, so färbt sie sich roth 2) In Salpetersäure von 1,4 spec. Gew löst es sich mit schmutzig violetter Farbe, die in Grünlich, schliesslich Gelb übergeht Kalihydrat führt die gelbe Lösung in Both über 3) Kone Schwefelsäure, der eine geringe Menge Salpetersäure zugesetzt ist, lost Colchiem mit gelbgrüner Farbe, die allmahlich durch Grün, Blaugrün, Blau, Violett und Weinroth in Gelb übergeht. 4) Eisenchloridlösung verändert die kalte wässerige Lösung nicht, beim Erwärmen aber tritt eine braunrothe Farbung auf, welche bald in Schwarzbraun übergeht.

Prafung. 1) Colchicin schmelze nach dem Trocknen über Calciumchlorid bei 145°C und hinterlasse beim Verbreinen keinen feuerbeständigen Rückstand. 2) Wird C,I g Colchicin mit C,S g chlorfreiem Calciumkarbonat (s S 551) gemischt und nach Zusatz von etwas Wasser eingetrocknet und geglüht, so darf die mit Salpetersaure bewirkte Lösung des Rückstandes, nachdem sie mit Wasser bis auf 10 ccm verdunt und filtrirt worden ist, durch Silbernitrat nicht verändert werden. Eine Trübung wird durch Silberchlorid bedingt, und dessen Bildung ist voraussichtlich darauf zursckzuführen, dass das Präparat noch Colchicin-Chloroform enthält.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig und vor Licht geschützt, da es, wie bereits bewerkt wurde, unter dem Einflusse des Lichtes dunklere Färbung annimmt

Anwendung. Colchicia ist ein heftiges Gift Schon kleine Dosen erzeugen oft Bebelkeit, Erbrechen, Durchfall, grössere Gaben erzeugen heftige Gastroententis (Magen Darmkatarrh) mit heftigen Durchfällen und vollkommener Anästhesie. Die Wirkung tritt bisweilen erst nach mehreren Stunden ein Der Tod erfolgt durch Lahmung der Athmung — Man hat das Colchicia an Stelle der Colchicum-Präparate bei Gicht und Rheums-

Colchienm. 923

tismus empfohlen, ohne dass es sich jedoch besonders eingebürgert hat. Man giebt es in Dosen von 0,0005-0,001-0,002 g zwei- bis dreimal taglich in Pillen oder Lösung Subkutane Injektionen sind wegen des heftigen ortlichen Reizung nicht zu empfehlen.

Hochste Gaben pro doss 0,005, pro die 0,015 g (Erganzb)

+ Colchicinum salicylicum, Colchicinsalicylat, salicylsaures Colchicin.  $C_{aa}H_{ab}NO_a$   $C_aH_aO_{aa}$  Mol Gew = 537

Wird dargestellt durch Anfeuchten einer Mischung von 1 Th Colchican mit 0,35 Th. Salicylsaure und Eindampfen zum trocknen Pulver Gelbes, amorphes Pulver, in Wasser, Alkohol und Aether loslich Man giebt es wie Colchicin in Gaben von 0,00075 g taglich vier- bis funfmal in Form von Oblatenpulvern bei Rheumatismus, Gicht

Colchisal, wird eine in Gelatinekapseln zu verabreichende Lösung von 0,00025 g Colchicin in 0,2 g Salicylsauremethylester genannt Die vorstehenden Mengen beziehen sich auf den Inhalt einer Kapsel Bei Gicht, Rheumatismus 3-4 Kapseln täglich

Liqueur de Laville Ueber die Zusammensetzung dieses Geheimmittels existirt eine ganze Litteratur Nach einer 1898 vom Kömgl Sachuschen Landes Medicinal-Kollegium veranlassten Analyse wurden folgende Daten gefunden Spec Gew = 0,9955 bei 15°C In 100 g sind enthalten Weingeist 10,88 g, Extrakt 3,94 g, darunter Colchicin 0,081 g, Chinn 0,085 g, freie Saure als Weinsaure berechnet 0,78 g, ferner Mineralbestandtheile 0,53 g, Wasser 84,65 g

Ferner giebt das Korrespondenzblatt der ärzthehen Kreis- und Bezirks-Vereine in Sachsen 1893, 103 als gebrauchliche Nachahmung des Likörs folgende Vorschrift an Chinini sulfunei 0,1 g, Extracti Colocynthidis 0,05 g, Vini seminis Colehici 8,0, Tineturae Veratri viridis 12,0 g, Spiritus diluta 12,0 g, Vini Portensis q s ad 100,0 g Achtstündlich einen Theelöffel, bis reichlicher Stuhlgang erfolgt

Liquor antigoutteux du Dr Laville Rhizomatis Rhei concisi, Rhizomatis Zingiberis concisi ää 150,0 Fructus Cardamoni contust, Resinae Guajaoi, Seminis Col-

chici contust \$5 75.0, Spiritus diluta 3000, fiat Tinetura (Reinecke)

# Colchicum.

Gattung der Lillacene - Melanthioidene - Colchicene.

I. Colchicum auctumnale L. Herbstzeitlose. Wiesensafran. Nackte Jungfer. - Colchique. - Meadow Saffron. Wild Saffron.

Heimisch in Mittel, West- und Stideuropa, sowie in Algier auf Wiesen. Verwendung finden

1) der Knollen † Bulbus Colchici. Colchici Cormus (Brit.) Colchici Radix (U-St.) Tuber Colchici. — Colchicumzwiebel. Zeitlosenwurzel Wilde Saffranwurzel. - Bulbe de Colchique (Gall) - Colchicum Corm. Colchicum Root.

Beschreibung. Der Knollen ist im Umriss dick-eiförmig, bis 5 cm lang, bis 4 cm breit, bis 4 cm dick, auf der einen Seite gewölbt, auf der anderen flach und, wenn im Herbst gesammelt, mit einer nicht ganz herabreichenden Langsrinne versehen, im Frühjahr gesammelt, frisch ohne Rinne, die erst beim Trocknen etwas hervortratt und am Grunde derselben mit einem Knospehen. Im Handel findet man meist die Herbstknollen, die im Spätsommer während der Blüthe, oder kurz bevor diese aufbricht, gesammelt werden Als ganz besonders wirksam gilt diese und die im Frühjahr vor Entwicklung der Frucht gesammelte.

Der Querschnitt lässt gegen das Centrum dunkle Punkte erkennen, kollaterale Gefässbundel Sonst besteht das Gewebe aus dünnwandigem stärkereichen Pareuchym Die Starkekörnehen sind meist zusammengesetzt mit strahligem centralen Spalt Frisch riecht der Knollen unangenehm, widerlich-schaff, nach dem Trocknen verschwindet der Geruch. Geschmack süsslich, bitterlich, scharf kratzend. Der Sitz des Alkaloïds ist die aussere Epidermis der Zwiebelschuppe, des Knollen und das Phloem der Gefassbündel

Bestandtheile. Colchiom 0,066-0,085 Proc, Starke 30 Proc, ferner Zucker, Harz, Fett etc.

Als Verwechslungen werden die Zwiebeln von Tulpen genannt

Einsammlung. Aufbewahrung. Man sammelt die Knollen im August, be freit sie von der ausseren, braunen Haut, von Wurzelresten und alteren Knollen und verwendet sie entweder sofort zur Darstellung der verschiedenen Zubereitungen (Gall), oder man schneidet sie der Quere nach in Scheiben, trocknet diese bei höchstens 65° C (Brit) und bewahrt sie vorsichtig und vor Licht geschutzt in dicht verschlossenen Gefassen auf 3 Th frische Knollen geben 1 Th trockne

Anwendung. Acusserst selten in Pulverform zu 0.1-0.3 g (Brit), haufiger in Form der verschiedenen Auszüge in den gleichen Fallen wie die Samen (vergi 3)

† Acetum Colchiei cum bulbis recentibus Acetolé de colchique Vinaigre de colchique (Gall) Aus 200 Th frischen, zerschnittenen Colchicumknollen, 20 Th kone Essigseure und 980 Th Weinessig (7-8 proc) durch achtragige Maceration zu bereiten

- † Alcolatura bulbi Colchici Alcoolature de bulbe de colchique (Gall)
  Aus gleichen Theilen frischer, während der Blüthe gesammelter Colchicumknollen und
  Alkohol (90 proc) durch zehntägiges Ausziehen zu bereiten
  † Extractum Colchici Extract of Colchicum (Brit) Frische, geschälte
  Colchicumknollen quetscht man, presst aus, lässt den Saft absetzen, giesst klar ab, erintzt
  bis zum Sieden, seiht durch und dampft bei höchstens 71° 0 zum weichen Extrakt em
  Dosis 0,015—0,06 g
  † Extractum Colchici radicis. Extract of Colchicum Root (U-St) 1000 g
  gepulverter Colchicumknollen (No 60) befeuchtet man mit 500 ccm einer Mischung aus
  350 ccm Essigsäure (36 proc) und 1500 ccm Wasser, erschöpft im Perkolator mit dem
  Rest des Lösungsmittels, zuletzt mit Wasser und dampft bei höchstens 80° C zur Pillen
  konsistenz ein konsistenz ein
- † Extractum Colchici radicis fluidum Fluid Extract of Colchicum Root (U-St.) Aus 1000 g gepulverter Colchicumknollen (No 60) und einer Mischung aus 600 ccm Weingeist (91proc.) und 300 ccm Wasser im Verdrängungswege Man befeuchtet mit 350 ccm, sammelt zuerst 850 ccm und stellt 1 a 1000 ccm Extrakt her

Oxymel Colchici bulbi. Mellite de Vinaigre de colchique 10 Th Acetum

Colchici bulbi und 20 Th gereinigter Honig werden auf 20 Th eingedampft
† Tinetura Colchiel bulbi Aus 1 Th feingeschnittenem Colchicumknollen und

5 Th verdünntem Weingeist

- Vinum Colchica radicis. Colchicum Wine (Brit.) Wine of Colchicum Root (U-St) Vinum de Colchico Vin ou Cenolé de bulbe de colchique (Gall) Brit Aus 200 g Colchicumknollen (No 20) und 1000 ccm Sherry durch Maceration U-St Aus 400 g gepulverten Colchicumknollen (No 30) und einer Mischung aus 150 ccm Weingeist (91 proc) und 850 ccm Weisswein im Verdrängungswege Man befeuchtet mit 100 ccm und sammelt, zuletzt unter Nachgiessen von q s Weisswein, 1000 ccm Flüssigkeit — Gall Aus 100 g frischen, zerschnittenen Colchioumknollen und 1000 g Roussillonwein (Grenache) durch zehntägiges Ausziehen zu bereiten
- 2) Die Blüthen † Flores Colchici. Zeitlosenblumen Fleurs de colchique (Gall ) Beschreibung Die Blüthen erschennen im Spatsommer und Herbst (ausnahmsweise auch im Frühlung), meist nur zu 1-3 an der Pflanze. Das Pengon ist trichterigglockig, mit langer, enger, zum grössten Theil im Boden steckender Rohre, mit 6theiligem Saum aus fast gleichgrossen, eiförmig lanzeitlichen, zusammenneigenden Abschnitten Staub-

blätter 6 (die 8 inneren oft kürzer), dem Schlunde des Perigons eingefügt, mit schaukeln den Beuteln. Fruchtknoten 3fächerig, mit 3 langen, aus der Rohre herausragenden Narben

Bestandtheile. Colchiem 0.01-0.03 Proc

† Alcoclatura florum Colchici. Alcoclature de fleur de colchique (Gall)

Aus frischen Zeitlosenblumen wie Alcoolatiern bulbi Colchici

- Saccharolatum Colchiei. Saccharure de colchique 10 Th. frischer Saft der Colchicumblüthen werden mit je 25 Th Rohrzucker und Milchzucker gemischt und zur Trockne gebracht
- 8) Die Samen † Semen Colchici (Austr Brit Germ Hely U-St) Zeitlosensamen. - Semence de colchique (Gall.) - Colchicum Seeds.

Beschreibung. Die im Frühjahr erschemende Kapsel ist oblong oder kuglig, aufgeblasen, in der oberen Hälfte scheidewandspaltig aufspringend, mit zahlreichen Samen Diese sind rundlich oder wenig eiförmig, durch gegenseitigen Druck in der Frucht oft etwas kantig, mit einer Caruncula versehen, die am frischen Samen weiss, fleischig und

Colchienm 925

ziemlich gross ist, beim Trocknen zu einem Spitzchen zusammenschrumpft. Aussen dunkelbraun, fein grubig punktirt, wenig runzelig, von ausgeschwitztem Zucker meist etwas klebrig - Im Querschutt zeigt der Same innerhalb der braunen Samenschale des weissliche Endosperm mit dem kleinen Embryo In der Samenschale ist eine der tiefer gelegenen Zellschichten Trager des Alkaloids, vielleicht findet sich dasselbe in geringen Mengen auch im Endosperm und Embryo Die Zellen des Endosperm haben verdickte. grob getupfelte Wande, sie enthalten Aleuron und fettes Oel. Sie sind geruchlos, schmecken aber sehr bitter und kratzend

Bestandtheile Colchicin 0.2-0.4 Proc., fettes Oel 6-8 Proc., Elweisssubstanzen 7-20 Proc

Einsammlung. Aufbewahrung. Man sammelt im Juni und Juli die völlig reifen Samen, trocknet sie an emem schattigen Orte bei gelinder Wärme und bewahrt sie m gelben Glasern oder Blechgefassen vorsichtig - nach Austr nicht über ein Jahr - auf

Pulverung Schwierig im Morser zu zerstossen, man zerkleinert sie am besten zunächst auf einer Pulvensirmühle, kleine Mengen auf der in jeder Apotheke vorratligen Mutterkommuhle, und verwandelt sie dann durch Stessen in die vorgeschriebene Pulverform

Anwendung. Da die Samen an wirksamen Bestandtheilen reicher sind als die Bluthen und Knollen, so werden fast nur noch die aus ersteren hergestellten Piaparate gebraucht Man wendet sie besonders bei Gicht und Rheumstismus an, auch bei Tripper und Leukorrhoe Hochste Emzelgabe 0,2 g Hochste Tagesgabe 1,0 g (Helv)

† Acetum Colchici (Erganzb) Zeitlosenessig Aus 10 Th gequetschten Zeitlosensamen, 10 Th Weingeist (87 proc.) und 90 Th Essig (6 proc.) durch achttagiges Aus-

ziehen zu bereiten

† Extractum Colchic: Seminum Extr de semine Colchic: Extrait de colchique (semence) (Ergänzb) 2 Th grob gepulverte Zeitlosensamen werden 6 Tage mit 15 Th verdunntem Weingeist (60 proc ), dann 3 Tage mit einem Gemisch aus je 5 Th Wein

geist und Wasser ausgezogen, die Pressfüssigkeiten zu einem dicken Extrakt eingedampft In Wasser trübe löslich Ausbeute 18—20 Proc Dosis max 0,1, pro die 0,2 (n Liewe)
— Gall Wie Extr de radice Belladonnae Gall (S 469) zu bereiten

† Extractum Colchici (seminis) fluidum Zeitlosen-Fluidextrakt — Extrait fluide de colchique — Fluid Extract of Colchicum Sceds Hely 100 Th trait fluide de colchique — Fluid Extract of Colchique Sceds Hely 100 Th. Zeitlosensamen (V) werden im Verdrängungswege mit einer Mischung aus gleichen Theilen Wasser und Weingeist (94 proc) erschöpft) Man fängt zuerst 90 Th. auf, dampft die übrigen Auszüge zu einem dünnen Extrakt ein, löst in 40 Th. Wasser, filtrit, verdunstet auf 10 Th. sodass 1 z. im ganzen 100 Th. Fluidextrakt gewonnen werden. Grösste Einzelgahe 0,05 g, grösste Tagesgahe 0,1 g. U-St. Aus 1000 g gepulverten Zeitlosensamen (No 30) und einer Mischung von 600 ccm. Weingeist (91 proc) und 300 ccm. Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 300 ccm, sammelt zuerst 850 ccm und stellt 1 a 1000 ccm. Fluidextrakt her. Es sind 6—7000 g. Lösungsmittel erforderlich.

† Extractum Colchici acidum. 100 Th. grob gepulverte Zeitlosensamen digenrt man mit einer Mischung von 100 Th. Weingeist, 100 Th. Wasser und 30 Th. verdunnter Essigsaura (von 30 Proc), zieht dann mit destilhrtem Wasser aus und dampft die Auszüge im Porcellangefäss (1) zu einem dieken Extrakt ein

ım Porcellangefüss (!) zu einem dicken Extrakt ein
† Tinctura Colchici (Germ Helv Gall) Tinctura Colchici seminis (Austr
Brit U-St) Zeitlosentinktur Zeitlosensamentinktur — Teinture ou Alcoolé de colchique (semence) — Tincture of Colchicum Sceds Germ Wie Tincture Aconiti (Germ S 155) — Helv Wie Tincture Capsici (Helv S 606) — Austr Wie Tincture Aconiti (Austr S 155) — Brit Aus 200 g gepulverten Colchicumsamen (No 30) und q s Weingeist (45proc) bereitet man im Verdrangungswege 1000 cem Tinktur — U-St Aus 150 g gepulverten Colchicumsamen und einer Mischung von 600 ccm Weingeist (91 proc) und 400 ccm Wasser 1000 ccm Tinktur ebenso — Gall Wie Tinctura Cocae (Gall S 869)

<sup>1)</sup> Es sei an diesor Stelle darauf hingewiesen, dass es ein Irrthum ist, beim Verdrangungsverfahren aus der Farbe der abtropfenden Flüsugkeit beurtheilen zu wollen, ob eine Droge erschöpft ist oder nicht. Denn einmal kann das Perkolat nahezu farblos abfliessen, und doch noch reich an wirksamen Bestandtheilen sein, ein ander Mal trotz deuthoher Farbung nichts von jenen enthalten. Man prüft daher durch den Geschmack oder den Geruch, bei alkaloidreichen Drogen aber mit MAYER's Reagens, Tanninlösung oder einem der sonsligen, allgemeinen Alkaloid-Reagentien (S. 205-210)

926 Colchicum

Grösste Einzelgabe Austr 1,5 Brit. 0,8—0,9 Germ 2,0 Grösste Tagesgabe. " 5,0 " — " 5,0 Helv 1,0 , 3,0 Vinum Colchici (Germ Helv) Vinum Colchici seminis (Austr U-St) Zeitlosenwein. Zeitlosensamenwein. — Vin ou Oenolé de colchique (semence) (Gall) — Wine of Colchicum Seed Germ. Aus 1 Th grob gepulverten Zeitlosensamen und 10 Th Xereswein durch achtägiges Ausziehen — Helv 1 Th Zeitlosen-Fluidextrakt, 9 Th Marsalawein — Austr Aus 5 Th zerstossenen Zeitlosensamen und 50 Th. Malagawein durch sechstagiges Digeriren (Hungar hat das Verhaltniss 1 5) — U-St 150 g gepulverte Colchicumsamen (No 30) macerirt man 7 Tago mit 900 ccm einer Mischung von 150 com Weingeist (91 proc) und 850 ccm Weisswein, filtrirt und wäscht den Filterinhalt mit dem Rest der Mischung, dann mit q s Weisswein, bis das Filtrat 1000 ccm betragt — Gall Wie Vinum Cocae (Gall S 870)

Höchstgaben wie bei Tinctura Colchici Tinctura und Vinum Colchici werden zur Vermeidung der drastischen Wirkung haufig mit Oniumtinktur zusammen verordnet. Vermeidung der drasuschen Wirkung haufig mit Opiumtinktur zusammen verordnet Enema antarthriticum FONTAINE Pilulae antarthriticae BECQUEREL Rp Tincturae Colchici 5,0 Rp Seminis Colchici puly 1,0 Aquae destillutae 150,0 Extracti Digitalia Chinini sulfurici 8.0 Guttae antarthriticae GIORDANO M f. pilulae 20 1-8 Pillen 8-4mal täglich, Rp Vini Colchici (semmas) 12,0 Tincturae Opli simplicis 2,0 Pilulae antarthriticae MAYET Dreimal täglich 20 Tropfen. Bei Gicht und Rheuma. Rp Chinini sulfurici 2,5 Acidi tartarici Guttae antirheumaticae BLASIUS Extracti Colchici 1.5 Rp Tincturae Colchici seminis Foliorum Digitalis 0,1 Tincturae Guaisci AE 10.0 Glycerini Dreimal täglich 20-30 Tropfen Bei chronischem Radicis Gentianae q s Rheumatismus F pilulae 50 Morgens und Abenda 1 Piele. Guttae colchice guajacinae Rp Tincturae Colchici seminis Pilulae antarthriticae albae Wolfp Tincturae ligni Guajaci aa 10,0 Bp Extracti Colchici acidi Dreistandlich 10 Tropfen, stergend. Aloës F pilulae 80 Consperge Magnesia usta Hel Colchiel DIETERICH Mellitum Colchici bulbi. Zeitlosenhonig Pilulae anticophalaigicae DeBour Rp 1 Bulbi Colchici gross pulv 10,0 Rp Extracti Colchici 2,0 (1) B Aquae destiliatae 60,0 Chining sulfuriel 2.0 8 Spiritus (90%) 25,0 Foliorum Digitalis 1,0 4 Mellis depurati 100,0 F pilul 40 Abends 1 Pille Man macerirt 1 mit 2 24 Stunden, presst, kocht auf, setzt 3 hinzu, filtrirt nach 24 Stunden, fügt Sirupus antirheumaticus Ricord 4 hinzu, and dampft and 100,0 ein-Rp Tincturae Colchici Kalii jodati Mixtura antarthritica Scupamore. Sirupi Aurantii corticis 250.0 Rp Magnesti carbonici 7,5 Smal täglich 1 Essiöffel. Aquae Menthae piperitae 100,0 Aceti Colchici 20,0 Sirupus Colchici Sirupi Aurantii certicis 20.0 Tincturae Colchici seminis 15,0 Dreiständlich einen Essielfel Gichtmittel Sirupi Sacebari 8.70 Mixtura diuretica Sobernheim Einen bis zwei Theeloffel 8-4msl täglich Rp Kalii carbonici 2,5 Aceti Colchici semin, 80,0 Vinum antirheumaticum Derroux. Spiritus Juniperi 80,0 Rp Tincturas Colchici 25,0 Spiritus Aetheris nitrosi 4,0 Tincturae Aconiti 10,0 Agune destillates Tincturae Digitalia 5,0 Alle 2-8 Stunden einen Esslöffel. Vini albi 960,0 Morgens und Abends 1/2 bis 1 Essiöffel Mixtura pectoralis antarthritica. WEATHERHEAD Vinum Colchici WILLIAMS Rp Decocti Althaese radic. (e 10,0) 250,0 Rp 1. Vini Colchici seminis 25,0 Vini Colchici seminis 2 Spiritus Vini Ipecacuanhae Man dampft 1 auf 17,0 ein und fügt 3 q s zu 1-2stundlich 1 Essioffet Hustenmittel für Gicht-20,0 hinsu. Smal täglich 10-20 Tropfen. kranke Yinum Colebici opiatum Eisenmann Oxymel Colchiel Ph Germ, I. Rp Vini Colchici semin. 18,0 Zeltlosen-Sauerhonig Rp. Aceti Colchici 50,0 Tinoturae Opii crocatae 2,0 Mellis depurati 1000 3-4stündlich 20-30-40 Tropfen. Bei Asthma, nsischt man und dampit im Wasserbade ein auf 100.0 Reizhusten, Rheumatismus

Albert's Remedy, em Gichtmittel, besteht aus Colchicumtinktur und Opiumtinktur, worm 9,8 Proc. Jodkalium gelöst sind (Aufracent)
Athlophorus, ein amerikanisches Mittel gegen Rheumatismus etc. ent-

halt Colchicumentrakt, Morphium, Guajakharz, Meerzwiebelsaft, Kalisalze, Weingeist

Collodium. 927

Gichtelixir, Herlinofer's, Colchicumtinktur, Verdünnter Weingeset ää

Glehtmittel, Beynold's, Antarthritic-Specific, ist ein weiniger Auszug aus Zeitlosenknollen und Klatschrosen

Gichtmittel, Want's, Medicinal-Water Want's, ein weingeistiger Auszug aus frischen Colchicumknollen

Gichtpillen von Latieus bestehen aus Colchicumsamen, Zucker und Gummi (24 Stuck — 8 Mk), Ersatz dafür nach Bouchardat Pillen aus 2 Th Extract Colcoynthidis comp , 2 Th Extract Colchicu und 1 Th Extract Opu

Gichttropfen Husson's, Eau médicinale d'Housson, ist Zeitlosenwein

Gicht- und Rheumatismustropfen von Dr Hoffmann Zeitlosenwein 45,0, verdünnter Weingeist 15,0

Liquor Colchici comp von Dr Mylius in Leipzig ist eine weinige Flüssigkeit mit einem Gehalt von 0,089 Proc Colchicin und 0,082 Proc Chinaalkaloiden

Poudre de Pistoia, gegen Gicht. 365 Pulver zu 2-8 g, welche aus 2 Th Bulb Colchici, 5 Th Herb Betonicae und je 1 Th Rad Bryoniae, Rad Gentianae, Flor Chamomillae bestehen

Wilson's Essence gegen Gight und Rhouma ist mit 2 Th. Weingeist verdünnter Zeitlosenwein

# II Colchicum luteum Baker, C speciosum Stev, C variegatum L

Aus Vorderasien und Indien Die Knollen werden besonders in Indien ahnlich ver wendet wie C auctumnale Sie führen meist den Namen Swrinjan oder Shamballit.

# Collodium.

I. Collodium (Austr Brit Germ Helv U-St.) Collodion (Gall) Collod. — Die Darstellung des Kollodiums zerfallt in die Darstellung der Schiessbaumwolle und in die Auflösung derselben in einer Mischung von Alkohol und Aether Die einzige Schwierigkeit bei der Bereitung des Kollodiums besteht hiernach in der Herstellung einer nitrirten Baumwolle (Schiessbaumwolle), welche in Alkohol-Aether loslich ist

Darstellung. Um eine in Aether-Alkohol lösiiche Schiessbaumwolle zu erzeugen, muss man zunächst feststellen, ob die Säuren, welche man verwenden will, die im Nachstehenden vorgeschriebenen Koncentrationen haben. Ferner darf die Nitriung der Baumwolle nicht bei erhöhter Temperatur erfolgen. Endlich muss die Zeit abgepasst werden, wenn die Nitriung der Baumwolle bis zu dem Punkte vorgeschritten ist, dass die gebil dete Schiessbaumwolle in Alkohol Aether loslich ist, was man durch Versuche feststellt Ueberlasst man die Baumwolle über diesen Zeitpunkt hinaus der Einwirkung des Sauregemisches, so wird infolge höherer Nitriung das urspränglich in Alkohol-Aether losliche Produkt wieder darin unlöslich. Unter Berücksichtigung dieser Punkte verfahrt man zwechmässig wie folgt. Man thut gut, das im Folgenden beschriebene Eintragen der Baumwolle in das Nitringemisch Abends zu besorgen. Das specifische Gewicht der rohen Schwefelsaure, welche verwendet wird, darf nicht unter 1,383 sein, die rohe Salpetersäure darf nicht unter 1,38 sehwer sein. Benutzt man leichtere Säuren, so kann es vorkommen, dass die ganze Baumwolle in Lösung geht.

In einen Topf aus Steingut wägt man 400 Th rohe Salpetersäure ein und giesst zu derselben in dünnem (!) Strahle unter Umrühren 1000 Th konc rohe Schwefelsäure, welche man vorher in einem anderen Gefässe abgewogen hatte

Wenn sich die Mischung der Säuren bis auf 20—15° C abgekühlt hat, so wird in dieselbe entfettete Baumwolle (Watte) allmahlich eingetragen. Es empfiehlt sich, die Watte zunächst lose aufzuzupf en (!), in das Gemisch hineinzubringen, und wenn sie sich mit der Saure vollgesogen hat, mit Hilfe eines Stabes oder Spatels oder Pistils aus Glas oder Porcellan etwas einzudrücken, sonst hat die vorgeschriebene Menge Baumwolle keinen Platz in der Säuremischung. Ein starkes glasernes Gefass (z. B ein Zuckerhafen) ist geeigneter zur Durchtränkung, weil sich dieselbe in einem selchen besser beobachten

928 Collodium.

lagst. Weisse oder opake Stellen sind nicht oder nur mangelhaft mit der Sauremischung durchtrankt

Wenn alle Baumwolle in das Sauregemisch eingetragen ist, so bedeckt man das Ge fägs mit einem Deckel und stellt es an einen kühlen und schattigen Ort bei Seite Nach Verlauf von etwa 10 Stunden prüft man, wie weit die Nitrirung vorgeschritten ist. Hatte man also die Baumwolle Abends in die Sauremischung eingetragen, so nimmt man diese Prüfung sofort am anderen Morgen als erste Arbeit vor Man entnimmt zu diesem Zwecke mittels zweier Glasstäbe eine Probe der mit Saure getrankten Baumwolle, tragt sie sofort in eine größere Menge Wesser von 1-2 Liter ein, bewegt sie darin, ergreift sie darauf mit den Fingern und wäscht sie nun unter wiederholtem Wechseln des Wassers solange aus, bis das abgepresste Wasser nicht mehr sauer reagirt, wenn man etwas Lack mustinktur zufügt. Man presst alsdann die Probe mit den Fingern aus, zerzupft sie fein. breitet sie auf Filtrirpapier aus und trocknet sie an einem lauwarmen Orte aus Sobald sie trocken geworden ist, wägt man sie und stellt fest, ob sie sich in 25 Th der unten angegebenen Alkohol-Aethermischung klar auflöst. Diese Prüfung wiederholt man, wenn nothig, von Stunde zu Stunde Sobald man festgestellt hat, dass die Nitrirung auf den gewunschten Punkt gelangt ist, sobald also die getrocknete Probe in 25 Th Alhohol-Aethermischung klar oder doch fast klar löslich ist, so schreitet man zur Verarbeitung des ganzen Gemisches

Man hebt die Wattemasse, welche einen starren Kuchen bildet, mit zwei Staben aus Glas oder Porcellan heraus und bringt sie portionenweise sofort in ein möglichst viel kaltes Wasser enthaltendes Gefäss aus Steingut oder Holz. Man rührt um, giesst das Wasser ab und lässt frisches Wasser dazu treten, rührt um und giesst wiederum ab etc Nachdem man dies zwei- bis dreimal gethan hat, zerzupft man die Kollodiumwolle mit den Handen, und wäscht sie mit gewöhnlichem Wasser bis zum vollständigen Verschwinden der sauren Reaktion des abfliessenden Wassers, schliesslich mit destillirtem Wasser aus

Man presst die Kollodiumwolle stark mit den Händen, zerzupft sie, breitet sie in einem Siebboden auf einer Lage Fliesspapier aus und lasst sie an einem lauwarmen Orte trocken werden. Obgleich die Kollodiumwolle erst bei weit über 100° C verpufft, so ist es dennoch räthlich, eine weit unter dieser Temperatur liegende Trockenwärme einwirken zu lassen. Man trocknet zweckmässig bei 25-30° C, am besten in der Sonne

Das Auswaschen der Kollodiumwolle erfordert einige Aufmerksamkeit, und diese ist besonders auf etwaige härtere Knoten in der Masse der Kollodiumwolle zu richten. Ein nicht genügend ausgewaschenes Produkt wird beim Trocknen stellenweise gelb. Auch giebt nur eine total salz- und säurefreie Kollodiumwolle ein klares Kollodium

2 Th. der ausgewaschenen und trockenen Kollodiumwolle giebt man in eine Flasche, welche 70—80 Th. Wasser fassen kann, durchfeuchtet sie mit 6 Th. Weingeist und giesst dann 42 Th. Aether hinzu. Die Mischung wird unter gelegentlichem Umschutteln solange zur Seite gestellt, bis die Kollodiumwolle sich fast vollständig gelöst hat. Die Lösung bildet dann eine etwas tribe, sirupdicke Flüssigkeit, in welcher meist noch einige ungelöste Baumwollfasern umherschwimmen. Man lässt nun das Kollodium bis zur vollständigen Klärung ruhig stehen und giesst es alsdann von dem vorhandenen Bodensatze vorsichtig ab

Um die Klärung des Kollodiums zu beschleunigen, soll man nach Kranzpeld das frisch bereitete Kollodium mit gewaschenem und geglühtem Quarzsand schutteln Letzterer reisst die trübenden Antheile mechanisch mit sich nieder, sodass die Klärung binnen wenigen Tagen beendet ist.

Sehr günstige Resultate erhält man auch, wenn man die gewaschene und abgepresste Kollodiumwolle zunächst mit Weingeist entwässert, wiederum abpresst und ohne zu trocknen in Aetherweingeist löst. Da dieses Verfahren eine Trockenbestimmung der Kollodiumwolle voraussetzt, so ist es mehr für den Grossbetrieb zu empfehlen. Löst man Collodium 920

feuchte (wasserhaltige; Kollodiumwolle in Aetherweingeist, so erhalt man zwar ein sehr dickes, schleimiges Kollodium, aber dasselbe giebt ein trübes Häutchen

Die von den einzelnen Pharmakopeen zur Bereitung des Kollodiums gegebenen Vorschriften weichen etwas ab

	Austr	Brlt.	Gail.	Germ	Hel≠	U-St.
Kollodiumwolle		100 g	5,0 g	4,0 g	4,0 g	5,0 g
Spiritus		120 eem	20,0 g	12,0 g	12,0 g	25 ccm
<b>Acther</b>	-	860 ecm	75,0 g	84.0 g	81,0 g	75.0 ccm

Chemie. Durch Einwirkung von kone Salpetersaure (in Gemischen von Salpetersaure und Schwefelsäure spielt die letztere lediglich die Rolle eines wasserentziehenden Mittels) auf Cellulose entstehen mehrere Produkte von verschiedener Zusammensetzung und abweichenden Eigenschaften, welche man sich gewohnt hat, als Nitro-Cellulosen zu bezeichnen Diese Benennung ist thatsächlich irrig, die entstehenden Produkte sind nach ihren Reaktionen nicht Nitro Cellulosen, sondern Salpetersaureäther der Cellulose

Je nach der Starke der angewendeten Salpetersaure, der Temperatur, bei welcher die Einwirkung stattfindet, und der Dauer der Einwirkung entstehen verschiedene Cellu losemitrate, welche sich u a durch ihre Löslichkeit bez Nichtloslichkeit in Alkohol-Aether unterscheiden — Die in Alkohol-Aether lösliche Kollodiumwolle besteht vorzugsweise aus Cellulosedinitrat C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>(NO<sub>5</sub>)<sub>2</sub>

Eigenschaften. Das Kollodium bildet eine neutrale, sirupdicke, fast klare oder schwach opalisirende, farblose oder kaum blassgelbliche Flüssigkeit, die an freiem Feuer sich leicht entzundet, an der Luft unter Zurücklassung eines Hautchens schnell verdunstet und auf die trockene Haut gestrichen einen fest haftenden, trocknen, harten, firniss- oder glasartigen Ueberzug hinterlässt, der die betreffende Hautstelle jedoch etwas zusammenzieht. Der Verdunstungsrückstand des Kollodiums ist neutral und brennt, wenn er entzündet wird, langsam ab, ohne — wie die Kollodiumwolle — zu explodiren. Dieses Verhalten beruht auf der kompakten Beschaffenheit des Verdunstungsrückstandes

In Wasser und Alkohol ist der Verdunstungsrückstand des Kollodiums unlöslich, dagegen quillt er in Aether langsam auf.

Aufbewahrung Koliodium wird in mit guten Korken verstopften Glassflaschen an einem kühlen Orte, also im Keller aufbewahrt. Da das Kollodium reichliche Mengen Aether enthalt, so werde es bezuglich der Feuersgefahr genau wie dieser behandelt

Prüfung. Die Gitte des Kollodiums ergiebt sich aus seiner Farblosigkeit, Klarheit und dem indifferenten Verhalten gegen blaues Lackmuspapier. Auf die trockne Haut gestrichen, muss es nach dem Abtrocknen einen glanzenden festen Ueberzug hinterlassen Das auf einer trockenen Glasplatte erzeugte Kollodiumhäutchen muss glänzend, und darf nicht trube sein, andernfalls enthält das Kollodium Wasser und eignet sich nicht zum Gebrauche für Photographen

Anwendung. Das Kollodium wird mittels eines Pinsels auf die Haut aufgetragen Es wird gebraucht zur Schliessung von Wunden, zum Bedecken wunder Hautstellen, leichter Brandwunden, gichtiger und hamorrhoidaler Anschwellungen, erysipelatoser Entzündungen, Frostbeulen Um die Ueberzüge elastischer zu machen, setzt man dem Kollodium etwa <sup>1</sup>/<sub>2</sub> Proc Ricinusol zu, oder man löst <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Proc Paraffin (durch Schütteln) darin auf Vergl. Collodium elasticum Die Kollodiumwolle dient, als lockeres Bauschchen in Filtritrichter eingeschoben, zum Koliren oder Filtriren salpetersaurer ätzender Salzlösungen, z B des Wismutnitrates n. 2

Collodium duplex. Das m den Preislisten der Drogisten als "Collodium duplex" aufgeführte Préparat ist nichts anderes als eine brauchbare Sorte Kollodium Man lasse sich durch diese Bezeichnung nicht etwa verleiten, dasselbe nochmals zu verdünnen

il Collodium elasticum (Austr Germ Hely) Collodium flexile (Brit U-St). Collodium élastique (Gall) Collodium tenax.

Das Kollodium, die einfache Auflösung der Kollodiumwolle in Aetherweingeist, hat die Eigenthümlichkeit, beim Eintrocknen sich zusammenzuziehen Infolgedessen übt es Handb. d pharm Praxis I auf die damit bestrichene Hautsidche eine zusammenziehende Wirkung aus und verursacht eine Spannung der Haut. Eine weitere Folge dieser Kontraktion ist, dass die Kollodiumhaut nach kurzer Zeit Risse bekommt

Diese zusammenziehende Kraft des Kollodiums ist in manchen Fallen, wie beim Schließen kleiner Wunden, bei Frostbeulen, Erysipelas, Orchitis, Karbunkeln, dem Arzte allerdings erwünscht, in anderen Fallen aber, in welchen es nur darauf ankommt, die Hautflache mit einer schützenden Decke zu versehen, z B bei Verbrennungen, Hautentzundungen, flechtenartigen Ausschlägen etc durchaus nicht nützlich. Für solche Falle dient das elastische Kollodium

Die Vorschriften der einzelnen Pharmakopöen für dieses Praparat weichen unter einender etwas ab

	Austr	.Brit	Gall	Germ	Helv	U-St
Collodu	49,0 g	48 ccm	45,0 g	47,0 g	49,0	46,0
Olei Ricini	1,0 ,	1,0 g	3,0 ,	0,5 💂	1,0	1,5
Terebinthinge				2,5 ,,		_
Balsamı canadensıs	-	2,0 "		-	-	$^{2,5}$

Unter "Kollodium" ist natürlich stets das Praparat der betreffenden Pharmakopöe zu verstehen, davon abgesehen ist den Vorschriften kaum etwas hinzuzufugen

III Colloxylinum Kolloxylin. Fulmicoton (Gall) Pyroxylin (Brit U-St) Kollodiumwolle. Schiessbaumwolle. Schuble Gun Cotton.

Man pflegt die in Alkohol-Aether lösliche nitrirte Baumwolle als "Kolloxylin" zu bezeichnen, zum Unterschiede von der in Aether nicht löslichen, welche meist als "Pyroxylin" bezeichnet wird. Indessen ist man in diesen Bezeichnungen wenig konsequent, versteht z B als Schiessbaumwolle oder als Pyroxylin sowohl das lösliche als das unlösliche Präparat, während man als Kolloxylin allerdings stets nur die lösliche nitrirte Baumwolle bezeichnet

Die Darstellung erfolgt in der Weise, wie sie unter "Kollodium" augegeben ist Nur wird naturlich die gewäschene Kollodiumwolle eben nur getrocknet und nicht in Alkohol-Aether gelöst

Sie stellt meist schwach gelbliche, wie gewaschene und wieder getrocknete Watte aussehende Massen dar, welche angefeuchtet blaues Lackmuspapier nicht röthen. In kleineren Mengen und im trockenen Zustande entzundet, breint die Kollodiumwolle mit grosser Schnelligkeit ab, ohne einen sichtbaren Ruckstand zu hinterlassen. Gelangen größere Mengen zur Entzundung, so konnen Explosionen von grosser Gewalt erfolgen. Besonders heftig sind die Explosionen, wenn Kollodiumwolle in komprimitem Zustande zur Entzundung gelangt. Kollodiumwolle muss sich in 20 Th einer Mischung von 1 Th Alkohol und 3 Th. Aether fast klar auflösen.

Im Sinne des deutschen Gesetzes über den Verkehr mit Sprengstoffen vom 9 Juni 1884 gehört Kollodiumwolle zu denjenigen Sprengstoffen, welche nicht vorzugsweise als Schiessmittel gebraucht werden

Kollodumwolle in Mengen von mehr als 200 g werde wie ein Sprengmittel aufbewahrt. Davon abgesehen werde sie in trockenen Glasern und im lockeren Zustande aufbewahrt. Wird Kollodiumwolle feucht in Gefässe gebracht, so schimmelt sie sehr leicht. Beim Verpacken von Kollodiumwolle vermeide man, namentlich bei warmer Temperatur, ein heftiges Zusammenpressen oder Stossen derselben

IV Pyroxylin. Schiessbaumwolle. Man erhält dieses Praparat, indem man in eine 10—15° C zeigende Mischung aus 4 Th. konc Schwefelsaure (spec Gew = 1,84) und 1 Th. Salpetersäure (spec Gew = 1,5) soviel entfettete Baumwolle einträgt, als sich bequem in der Säure unterbringen lässt, und zwar so, dass die Säure noch über der Baumwolle steht — Man lässt 24 Stunden lang einwirken und wäscht und trocknet das Produkt, wie unter Kolloxylin angegeben wurde, aus

Das Pyroxylin ist von etwa den nämlichen Eigenschaften wie das Kolloxylin, aber es ist in Wasser, Alkohol und Aether unlöslich. Mit Aceten übergossen quilit es auf, von

Collodium 931

viel Aceton wird es schliesslich gelöst — Es entzundet sich nicht bloss durch direkte Flammen, sondern auch schon durch Drick und Schlag Seine Explosionsenergie ist erheblich lieftiger als die des Kolloxylins Es gehort gleichfalls zu den Sprengstoffen im Sinne des Gesetzes vom 9 Juni 1884 (s. oben)

Seiner chemischen Zusammensetzung nach besteht das Pyroxylin im wesentlichen aus Trimitro-Cellulose  $C_0H_7O_2(NO_2)_8$  Verwendung findet das Pyroxylin ziemlich aus schliesslich als Sprengmaterial, z B zum Laden von Torpedos und Seemmen, fernei zur Herstellung des "rauchlosen Pulyers"

Nitrirte Baumwollen Kolintiicher werden in chemischen Fabriken zum Kolinen von Flüssigkeiten benutzt, welche Schwefelsäure, Salzsäure oder Salpetersaure enthalten

Collodium ad clavos pedum Collodium lentescens. Hühneraugen-Kolledium (Hamb Vorschr) Rp Collodn 100,0 Rp 1 Extracti Cannabis Indicae 1,0 Glycerini 1,5 2 Acidi salicylici 10.0 8 Terebinthinae 5,0 Collodium plumbicum von ARMLM. 4 Collodii 82,0 Rp Liquoris Plumbi subacetici 1,0 5 Acidi acetici glacialis 2.0 Collodia Man vertheilt 1-3 m 4 und fügt 5 binzu. Collodium strpticum Collodium ad verrucas Rp Acidı tannici 5.0 Warzen Kollodium (Hamb Verschr), Colledii elastici 50,0 Rp Acidi salicylici Diese Vorschrift ist zu benutzen wenn Colledium Acida lactici ää 1,0 stypticum durch Recept verordnet ist. Collectii Collodium tannatum Collodium lacto salicylatum Milchsäure-Galiodium (Münch, Vorschr) Tannin . Collodium (Münch Verschr). Rp Acıdi saheylici Rp Acidi tannici 5.0 Acidi lactici āā 8,0 Spiritus (90 Vol. Proc ) 150 Collodii elastici 14,0 Collodii

Aceton-Kollodium. Ist eine Auflösung von 4-5 Th Kollodiumwolle in 94-95 Th. Aceton

Alkolen, Ersatz für Kollodium, ist angeblich eine alkoholische Auflösung von Mono- und Dimitro Cellulose d. 1. Kollodiumwolle

Camphoid von Marindale, Ersatz für Kollodium, ist eine Auflösung von 1 Th Kolloxylin, 20 Th Kampher und 20 Th absolutem Alkohol

Celloïdin der chemischen Fabrik auf Aktien vorm E Schering ist ein sehr koncentrites Kollodium, welches erhalten wird durch Abdestilliren des Aethers vom Kollodium Die hinterbleibende Masse wird in Tafelform gebracht — Dieses Celloidin ist ein sehr bequemes Material zur Selbstbereitung des Kollodiums Es löst sich leicht in Alkoholäther auf, ist nicht explosiv, sondern breint entzündet mit langsamer, ruhiger Flamme ab Es enthält 20 Proc trockens Kollodiumwolle

Celluloid Ein zu vielen Zwecken, ursprunglich als Ersatz des Elfenbeins benutzies Material Es wird dargestellt, indem man Nitrocellulose mit Kampher mischt und die Mischung durch Walzen in der Warme komogen macht. Das deutsche Celluloid besteht aus 66,6 Th. Nitrocellulose und 33,4 Th. Kampher. Es ist ursprünglich gelblich weiss, kann aber durch geeignete Farbstoffe leicht und schön gefärbt werden. Es ist unlöslich in Wasser, Alkohol, Aether, in Aceton quillt es zunächst auf, schliesslich geht es in Lösung

Celluloid-Kitte 1) Um Celluloid-Gegenstände zu kitten, soll man die Bruch flächen mit Eksessig bestreichen, nach einiger Zeit zusammenfügen und nach dem Zusam menbinden trocknen lassen 2) Man bestreicht die Bruchflächen mit Chlorhydrin (s Glycerin) und verfährt wie unter No 1 angegeben 3) Man bereitet einen Kitt aus 2 Th Schellack, 3 Th. Kampherspiritus und 4 Th absolutem Alkohol

Celluloid-Lack Man löst 1 Th trockne Kollodiumwolle in 8 Th, Aether und 4 Th Spiritus (95 Proc.) und fugt 0,25 Th Kampher hinzu. Ist an Stelle dos Zapon Liscks zu gebrauchen

Collosin, Collasin, amerikanische Specialität, ist im wesentlichen eine Auflösung von Kollodiumwolle und Kampher in Aceton (vergl Filmogen) Als Hautfirniss benutzt

Filmogen. Ist eine Auflösung von Kollodiumwolle in Aceten, also etwa Aceten Kollodium

Hornisirtes Pulver ist Schiessbaumwolle, welche durch Tränken mit Essigäther oder Nitrobenzol in eine harte Masse übergeführt ist, welche dann in Körnerform gebracht wird

Hyalederma, Ersatz für Kollodium, ist entweder mit Camphoid oder Collasin

Krystallin, clastisches, ist eine Auflösung von 4 Th. Kollodiumwolle in 16 Th. Methylalkohol und 60 Th. Amylacetat. Farblose, dicke Flüssigkeit, welche ausserlich vie

das Kollodium angewendet wird.

Pegamoid ist ein durch Zusatz eines Einweichungsmittels (Richnusöl) teigartig gewordenes Calluloid, welches auf Papier oder Gewobe aufgestrichen wird. Pegamoidpapier, d. h. beiderseltig mit Pegamoid bestrichenes Papier, hat hellen Klang und ähnelt thierischem Pergament. Es lässt sich mit Tinte beschreiben und bedrucken. Verwendung für Tapeten und Plakate. Mit Pegamoid bestrichenes Baumwollgewebe giebt nach lederarliger Pressung "Kunstleder".

Phonoleciluloid ist eine Lösung von Kampher und Kollediumwolle in Karbolsaure. Photoxylin. Man versteht hierunter zwei verschiedene Substanzen. A. Eine mit besonderer Sorgfalt bereitete und deshalb in Alkohol-Asther leicht und klar lösliche Kollodiumwolle, welche auch Mann'sche Kollodiumwolle genannt wird. Zur Bereitung dieser Kollodiumwolle trägt man in ein auf 38° C. gehaltenes Gemisch von 42 Th. Salpetersäure von 1,424 und 54 Th. konc. Schwefelsäure 8 Th. gekörntes Kaliumnitrat und alsdann sogleich 4 Th. trockne reine Holzwolle ein. Nach 12stündiger Einnutat und alsdamn sogietich 4 Th. trockne reine Holzwolle ein. Mach 12stündiger Einwirkung wird die nitritte Holzwolle wie unter Kollodium angegeben weiter verarheitet.

E. Eine Auflösung von 5 Th. dieser Kollodium wolle in 95 Th. einer Mischung aus gleichen Theilen Alkohol und Aether. Zum Einbetten mikroskopischer Präparate.

Selde, künstliche, von Chandonner. Dieklüssiges Kollodium wird durch kapillare Oeffnung in Wasser gepresst und der so entstandene Enden aus Nitrocellulose zunächst in Wasser gewaschen, dann mit reducirenden Bädern, schliesslich mit Ammoniumphosphat behandelt. Sie ist von der echten Seide dadurch zu unterscheiden, dass sie durch Erhitzen mit Netroplange Schnetzeräure abszelect.

mit Natronlauge Salpetersäure abspaltet.

Tonit, Potentit, Liverpool Cotton Powder besteht aus Schiesshaumwolle und Baryumnitrat zu gleichen Theilen.

Zaponlack, Brassolin, Nigrolin. Sind Auflösungen von Celluloid in einem Gemisch von Aceton nud Amylacetat.

# Colocynthis.

Citrullus Colocynthis (L.) Schrader, Familie der Cucurbitacese-Gucurbiteae-Cucumerinae- Gegenwärtig in Afrika, im Mittelmeergebiet, in Ostindien und Covlon verbreitst, aber wohl vielfach aus Kulturen verwildert. Verwendung findet die Frucht:

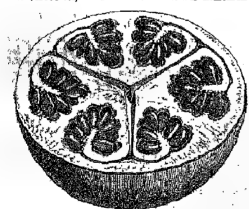


Fig. 219. (Nach Barthow,) Coloquinthe im Querschnitt.

† Fructus Colocynthidis (Austr. Germ.). Colocynthis (Helv. U-St.). Bagcae s. Poma Colocynthidis. Colocynthides. - Koloquinthen. Bitteräpfel. Bittergarken. Purgirgarken. Purgirparadiesäpfel. Appelquint (volksthuml.). - Coloquinthe (Gall.). -Colocynth.

Beschreibung. Die bearenartigen Früchte sind mit einer gelben oder grünlichgelben, glatten, feinpunktirten, spröden, ledemittigen Haut versehen. Sie sind kuglig und erreichen 5-10 cm Durchmesser. Auf dem Querschnitt fallen drei breite Spalten auf, die die Frucht entsprechend zerlegen. Von dem Schnittpunkt der Spalton geben zwischen

densellen breite Gewebelaken zur Peripherie. Die die Spalten begleitenden schmitleren Gewebeparthien biegen an der Peripherie um und tragen die Samen (Fig. 219). Die Grenze der Carpelle verläuft nicht in den Spalten sondern in den breiteren Balken. - Die Frucht erscheint demnach unscht sechstächeng. Das weiche, schwemmige Gewebe der Fracht besteht aus getüpfeltem, dünnwandigen Parenchym mit spärlichem, braun en Inhalt, durchzogen von Gefassbundeln. Die Samen sind spitz-eiformig, etwas flach gedrückt, gelbgrau oder hellbraun, am spitzen Ende jederseits mit zwei zarten, feinen Bitzen. Die Früchte sind geruchlos, von intensiv bitterem Geschmack

Sie kommen fast ausschliesslich ohne das gelbe, lederige Epicarp in den Handel und bilden dann weisse oder weissliche, sehr leichte Kugeln

Bestandtheile. Der wirksame Bestandtheil ist ein Bitterstoff Colocynthin  $C_{50}H_{54}O_{45}$ , der, zu etwa 0,6 Pros in der Frucht enthalten, ein gelbes, in Alkohol und Wasser lösliches Pulver darstellt Er soll in langgestreckten Zellen, die Milchsaftschlauchen ähnlich sind, enthalten sein — Daneben wird ein zweiter Körper Colocynthidin aufgeführt.

Sie enthalten femer Cellulose 13,5 Proc., Gummi 9,36 Proc., amyloide Substanz 2,07 Proc., Eiweissstoffe 14,31 Proc., Asche 9,76 Proc. Aether-Chloroformextrakt 3,21 Proc., Alkoholisches Extrakt 16,61 Proc., wassriges Extrakt 31,07 Proc. — Die Samen enthalten fettes Oel 16 Proc., Eiweissstoffe 6 Proc.

Verwechslungen und Verfülschungen Als solche werden hauptsächlich die Friichte anderer Cucurbitaceen beobachtet, so die von Cucumis trigonus Roxb und Cucumis Hardwickii Royle, Luffa purgans Mart., L drastica Mart ("Hill colocynth"), endlich die von Balanites aegyptiaca Delile (Zygophyllaceae) Ausserdem sind mehrfach andere Früchte vorgekommen, deren sichere Bestimmung noch aussteht Alle sind bei aufmerksamer Betrachtung leicht von der echten Droge zu unterscheiden

Anwendung Die Koloquinthen dienen als starkes Drasticum 0,05-0,1-0,3 g einige Male taglich in Pulver, Pillen und Abkochung Dosen von 1,0 g können sehon gefährlich wirken. Die Verwendung des Colocynthins (0,005-0,01 g) bietet keine Vortheile

Im Haushalte als Mittel zur Vertreibung von Wanzen und anderem Ungeziefer, man verwendet eine Koloquinthenabkochung, die der Tünche zugesetzt wird, womit man die Wände bestreicht.

Aufbewahrung. Die Früchte werden unzerkleinert in Holz- oder Blechgefässen an einem trocknen Orte vorsichtig aufbewahrt. Zur Darstellung von Präparaten lässt Germ, die Früchte mit den Samen verwenden, Austr Helv Brit U-St. Gall. schreiben dagegen vor, die Samen zu beseitigen und lediglich das schwaminige Früchtfleisch, die Colocynthidis Pulpa, Colocynth Pulp (Brit.) zu benutzen

Pulverung. Aus den bei 40-50° C getrockneten Früchten bereitet man ein grobes Pulver für Auszüge und ein feines zur Receptur Auch hier ist zu beschten, dass das Pulvis Colocynthidis der Germ aus den Früchten mit den Samen dargestellt wird und deshalb von erheblich schwächerer Wirkung ist, als das nur aus dem Fruchtsleische bereitete der Austr Brit. Gall Helv U-St (vergl. die Höchstgaben) Es ist daher beim Einkauf des fertigen Pulvers stets anzugeben, ob Pulvis Colocynthidis P G III oder Pulv Colocynth sine semine gemeint ist. Die ganzen Koloquinthen geben beim Pulvern 93-94 Proc Ausbeute, die Entfernung der Samen bedingt aber schon allein einen Gewichtsverlust von 60-75 Proc. Auf diese Unterschiede ist bei Anfertigung ausländischer, arztlicher Verordnungen mit Pulvis Colocynthidis Rücksicht zu nehmen

Hochste Enzelgabe Germ. 0,5 g, Austr 0,3 g, Helv 0,25 g

"". Tagesgabe "". 1,5 g, "". 1,0 g, "". 1,0 g

Koloquinthen und deren Zubereitungen dürfen zu Heilzwecken nur gegen ärztliche Verordnung abgegeben werden. Als Ungeziefermittel verahfolgt man sie mit der nöthigen Vorsicht und entsprechender Belehrung, ein Giftschein ist in Deutschland nicht er forderlich.

† Fructus Colocynthidis praeparati (Ergünzb) Colocynthis praeparata.

Trochisci Alhandal. Gepulverte Koloquinthen 5 Th von den Samen befreite,
fein zerschnittene Koloquinthen stösst man mit 1 Th fein gepulvertem arabischem Gummi

und q s. Wasser zum Teig an, trocknet und verwandelt in ein feines Pulver Vorsichtig

und trocken aufzubewahren Dosis maxima 0,5, pro die 1,0

+ Extractum Colocynthidis (Austr Germ Helv U-St Gall.) Germ 2 Th zer schnittene Koloquinthen mit den Samen zieht man mit 15 Th verdunntem Weingeist (60 prog.) Schmittene Alloquintien mit den Samen zieht man mit 13 in verdunntem Weingeist (60 proc) of Tage, dann mit 5 Th verdünntem Weingeist und 5 Th Wasser 3 Tage aus und verdampft zur Trockne Ausbeute 10—20 Proc — Helv 1 Th Koloquinthe (II) wird mit 10 Th verdünntem Weingeist (62 proc) 48 Stunden, dann mit einer Mischung von je 3 Th Wasser und Weingeist (94 proc) 24 Stunden digerirt, die Pressflussigkeiten zur Trockne eingedampft — Austr Aus grob gepulverten Koloquinthen ohne Samen wie Extracomit radicis Austr (8 155), aber zur Trockne einzudampfen Ausbeute bis zu 40 Proc Acomit radicis Austr (S 155), aber zur Trockne einzudampfen. Ausbeute bis zu 40 Proc.

— U-St 1000 g grob gepulverte Koloquinthen ohne Samen macerirt man 4 Tage mit 3500 com verdünntem Weingeist (41 proc.), presst ab und zieht im Perkolator mit q s verdünntem Weingeist aus, um 5000 com Gesammtflüssigkeit zu erhalten, die nach Ab ziehen des Alkohols<sup>1</sup>) zur Trockne eingedampft wird. — Gall 1000 g Koloquinthen werden 10 Tage mit 6000 g, dann 3 Tage mit 2000 g Weingeist (60 proc.) ausgezogen, die Pressflüssigkeit nach Abdestilliren des Weingeists<sup>2</sup>) zu einem welchen Extrakt eingedampft. Ausbeute aus entsamten Früchten 25—32 Proc., aus nicht entsamten 9—13 Proc. (Das Extrakt der Hung besteht zur Hälfte aus Dextrin) Höchste Einzelpahe 0.05 g hochete Tagesgabe 0,2 g

Vorsichtig und trocken aufzubewahren

† Tinctura Colocynthidis. Koloquinthentinktur Germ Aus 1 Th grob geschnittenen Koloquinthen mit den Samen und 10 Th. Weingeist (87 proc.) - Helv Aus mittelfein geschnittenen Koloquinthen ohne die Samen und 94 proc Weingeist ebenso

Vorsichtig aufzubewahren Höchste Einzelgabe 1,0 g, höchste Tagesgabe 5,0 g Aqua contra cimices. II. Helvet

Wanzenwasser Rp Fructus Cardamomi (Y) 5,0 Extracti Colocynthidia 10,0 Rp Fructus Colocynthidis Saponis medicati 15,0 Bummitat, Sabinsa Resinse Scammoniae Fructus Capaici Extracti Aloës Aloës MA 1.0 Bereltung wie bei I Aquae communis 40 0-50,0

4, Stunde kochen, dann abpressen Rp Fructus Colocynthidis Fructus Capslei

Aloës Herbae Absinthii Seminis Strychni rasp 25 100,0

Aquae communis 3000.0 Flat decoctum Wird der zum Anstreichen der

Wände bestimmten Tünche zugesetzt. Cataplasma purgativum.

Rp Aloes pulverates Extracti Colocynthidia Extracta Hellebori viridis Mellis depurati

Spiritus deluti Dunn gestrichen auf den Unterleib zu legen.

Emplastrum vermifugum Wurmpflaster Ep Extracti Colocynthidis 10,0 Aloës pulverstne 20,0 Olei Absinthii

Olel Sabinae 33 2.0 Alcohol, absoluti 20.0 Cerati Resinae Pini 150,0

Wird, dûnn auf Leinwand gestrichen, auf den Unterlaib gelegi.

† Extractum Colocynthidis compositum. Compound Extract of Colocynth I Ergansb

Rp Extracti Colocyuthidis 8.0 Aloës pulveratae 10.0 Resinae Scammoniae 8.0 Extracti Rhel 5.0

Mischen, mit Weingeist befeuchtet durcharbeiten and trocknen.

III Brit.

Вp 1 Fructus Colocynth, sine semin 150,0 2 Spiritus (60%) 4000 ccm 3 Extracti Aloës Barbados 800 0 4 Resinae Scammoniae 100 0 h Saponis animalis rasi 100,0 6 Semins Cardamomi puly 25.0

Man macerirt 1 mit 2 vier Tage, presst, verdampft den Alcohol, fügt 3, 4, 5 und gegen Ende des Eindampfens zu einem festen Extrakt 6 hinzu

IV U-States Rp 1 Alees purificatae 2 Extracta Colocynthidis 3 Fructus Cardamomi puly 600 4. Resinze Scammoniae 140.0 5 Saponis pulverati 140,0 8 Spiritus (91 %) 100 ccm 1 wird im Wasserbade geschmolzen, 2, 4, 5, 6 zu-

gefügt, bei höchstens 120°C his zur Gleichmüssigkeit erhitzt, 8 sugemischt und aur Trockne gebracht

Vorsichtig aufzubewahren! Dosis maxima (Ergünzb) 0,2, pro die 0,4 Helv 0,25 Helv 0,25 Brit 0,1 bis 0,5

Guttae purgatorise Here.

Rp Tincturae Colocynthidis 5,0 Tincturae Asse foetidae 10,0 Morgens und Abends 14-30 Tropfen bei chronischer Verstopfung

Linimentum Colocynthidis Henr Rp Tincturae Colocynthidis 20,0

Ohei Ricani 40,0 Theeloffelweis sur Einrefbung des Unterleibes (den Stublgang su fördern)

<sup>1)</sup> Im Kleinhetrieb ist das Abziehen des Weingelstes nicht anzurathen, da sich die Destillingerathe nun schwierig (am besten mit Sodalösung) reinigen lassen

	Olema Colemathidia son		Compositoria dalan-etitila
	Oleum Colocynthidis cor Habakuköl	mpostum	Suppositoria Colocynthidis
Вp	Extracti Colocynthidis p	ulv 2.0	Rp Colocynthidis pulveratae 1,0 Saponis olencei 150
	Extracti Aloga puly	10,0	Zu 5 Suppositorien
	Olei Absinthin setherei	•	
	Olei Tanaceti		Tinctura Colocynthidis composita
	Olei Rutae	āt 2,0	Tinctura Colocynthidis anisata Dantbere
	Olei Terebinthinae	•	Rp Tincturae Colocynthidia 20,0
	Petrolei recuficati	<b>MR</b> 10,0	Olei Ansi stellati gtt. II
	Olei Absinthii infusi	100,0	15-20 Tropfen zweimal täglich
	Stunden digeriren, erkalt		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Linre	nbung des Unterleibs	bei Wurmleiden	Tinctura Colocynthidia seminum Rademacher.
(Volk	rsmittel)		Rp Seminum Colocynthidis contus 100,0
Pi	lulas catharticae compo	uftae (U-St.)	Spiritus diluti 4800
	Compound Catharta		Die Samen sind mit Wasser abzuwaschen, hierauf
Rp B	Extracti Colocynthidis con	apositi 80,0	zu trocknen und zu stossen. Durch 14tägige
I	Hydrargyra chlorati mitas	60,0	Digestion bereitet man 440,6 Tinktur
E	Extracti Jalapae	80,0	Tinctura contra aphides.
	3utU	150	Blattlans-Tinktur
	y d mae	q s	Rp Acidi saheylici 20
Man m.	acht 1000 Pillen		Saponis viridis 50
Pil	lulas catharticas vegeta	biles (U-St L	Tineturae Colocynthidis 10,0
Rp			Tincturae Quassine 83.0
-	Extracti Hyoscyami	30,0	Contraction of Management Aut.
	Extracti Jalapae	30,0	Tinctura contra cimices
	Extracti Leptandras	15,0	Wanzen-Tinktur (Vom)
	Resinae Podophylli	15,0	Rp Extracti Colocynthidis fluidi 100,0
	Olei Menthae piperitae	8 cem	Extracti Nicotianae fluidi 1000
	Aquae	Q S.	Naphtalina 200 0
Man m	acht 1000 Pillen	=	Spiritus denatursti 590,0
	Pilpine cephalics	1.5	Olei Melissae 5,0
F	p Colocynthidis praepax		
	Gutti		Unguestum purgativum CHRESTIEN
	Resinae Scammoniae		Rp Colocynthidis pulversiae 1,0
	Tuberis Jalapae		Adipis suilli 9,0
		IA 1,5	Unguestum contra vermes
	Aqua	q B	
<b>Z</b> u 100	Pillen. Morgens und Ab	ends eine Pilla.	Unguentum Arthanitae Wurmsalbe
	Pilulae cholagogae Co	OPTAND	Rp Extracti Colocynthidis 5,0
Вp			Aloës pulveraine 10,0 Fellis Tauri inspissati 15,0
	Radicis Ipecucuanhae	0,05	Spiritus 10,0
	Saponia medicati	0,6	mischt man bei gelinder Wärme und fügt binzu
	Extracti Hyoscyami	1,5	Cerae flavae 100
Zu 20 F	Pillen. Abends 1—2 Stück	k, .	Adipis suilli 50,0
PΓ	lula Colocyathidis comp	anita (But)	Sebi taurini 25,0
	Compound Pill of Co		Olel Petrae 150
	Colocynthidia puly (pul		Olei Absinthli 5,0
	Aloës Barbados	400	die gleichfalls unter Erwärmen gemischt werden.
	Resinae Scammoniae	400	
	Kalu sulfunci	6,0	Vinum autarthriticum
	Olei Caryophyllorum	5 com	Gichtwein (Bull. de Ph.)
			Bp Extracti Colocynthidis 1,0
	Aquae destillatae	q a	
Man st	Aquae destillatae ösat zur Masse. Dosis 0,2		Chinini sulfunci 1,5
	ösat zur Masse, Dosis 0,2	15—0,5	Chinin sulfanci 1,5 Spiritus 10,0
Pilo	össt zur Masse. Dosis 0,2 de Colocynthidis et Hyo	15—0,5 seyami (Brit.).	Chinini sulfunci 1,5
Pilo Pili	össt zur Masse. Dosis 0,2 da Colocynthidis et Hyo l of Colocynth and H	25—0,5 soyami (Brit). 'yoscyamus	Chinini sulfunci 1,5 Spiritus 10,0 Vini Malacensis 87,5
Pilo Pili Rp. Pi	össt zur Masse, Dosis 0,2 da Colocynthidis et Hyo l of Colocynth and H dulse Colocynthidis compo	15—0,5 soyami (Brit). yoscyamus sitse (Brit) 500	Chipini sulfunci 1,5 Spiritus 10,0 Vini Malacensis 87,5  Vet. Bol purgatif on alcetique (Gall)
Pilo Pili Rp. Pi Ei	össt zur Masse. Dosis 0,2 da Colocynthidis et Hyo l of Colocynth and H dulae Colocynthidis compo xtracti Hyoscyami	85—0,5 soyami (Brit). yoscyamus sitse (Brit.) 500 25,0	Chinini sulfunci 1,5 Spiritus 10,0 Vini Malacensis 87,5  Vet. Bol purgatif on alostique (Gall) Pour les chevaux Abführpille
Pilo Pili Rp. Pi En Man st	össt zur Masse. Dosis 0,2 da Colocynthidis et Hyo l of Colocynth and H dulas Colocynthidis compo atrach Hyoscyami Osat zur Masse. Dosis 0,2	25—0,5 seyami (Brit). yoseyam us seitse (Brit) 50 0 25,0	Chipini sulfunci 1,5 Spiritus 10,0 Vini Malaceusis 87,5  Vet. Bol purgatif ou aloétique (Gall) Pour les chevaux Abführpille Rp Fructus Colceynthid pulv 2,0
Pilo Pili Rp. Pi En Man st	össt zur Masse. Dosis 0,5 ila Colocynthidis et Hyo i of Colocynth and H lulas Colocynthidis compo ktrach Hyoscyami össt zur Masse. Dosis 0,2 as eum Colocynthide con	scyami (Brit).  yoscyamus sitae (Brit) 500 25,0	Chinini sulfunci 1,5 Spiritus 10,0 Vini Malacensis 87,5  Vet. Bol purgatif ou aloétique (Gall) Pour les chevaux Abführpille Rp Fructus Colcepthid puly 2,0 Aloës pulyeratae 25,0
Pilo Pili Rp. Pi En Man st Pilolo Pilolo	össt zur Masse. Dosis 0,5 cla Colocynthidis et Hyo 1 of Colocynthidis et Hyo 1 of Colocynthidis compostracti Hyoscyami ösat zur Masse. Dosis 0,2 as eum Colocynthide com 1 s de coloquinthe com 1 s de coloquinthe com 1	25-0,5 seyami (Brit.). yoseyamus sitae (Brit.) 500 25,0 co-0,5 supositae (Gall.)	Chinini sulfunci 1,5 Spiritus 10,0 Vini Malacensis 87,5  Vet. Bol purgatif ou aloétique (Gall) Pour les chevaux Abführpille Rp Fructus Colceynthid pulv 2,0 Aloës pulveratus Saponis viridis q s
Pilo Pili Rp. Pi En Man st Pilolo Pilolo	össt zur Masse. Dosis 0,5 cla Colocynthidis et Hyo l of Colocynth and H dulas Colocynthidis compo ktrach Hyoscyami össt zur Masse. Dosis 0,2 as eum Colocynthide com is de coloquintide com is de coloquintide com liques, de Rudius, pan	15-0,5 seyami (Brit.). 'yoseyamus sitae (Brit.) 500 25,0 to-0,5 mpositus (Gall) posées Piluies chymagogues,	Chinini sulfunci 1,5 Spiritus 10,0 Vini Malacensis 87,5  Vet. Bol purgatif ou aloétique (Gall) Pour les chevaux Abführpille Rp Fructus Colcepthid puly 2,0 Aloës pulyeratae 25,0
Pilo Pili Rp. Pi En Man sti Pilolo Pilolo cathol	össt zur Masse. Dosis 0,5 ila Colocynthidis et Hyo i of Colocynth aud H lulse Colocynthidis compo ktrach Hyoscyami össt zur Masse. Dosis 0,2 as eum Colocynthide com sedecoloquinthocomj liques, de Rudius, pan cochées mineux	15-0,5 soyami (Brit). yoscyamus yoscyamus suitse (Brit) 500 25,0 10-0,5 upositse (Gall) posées Pilules chymagogues,	Chinini sulfunci 1,5 Spiritus 10,0 Vini Malacensis 87,5  Vet. Bol purgatif ou aloétique (Gall) Pour les chevaux Abführpille Rp Fruetus Colcoynthid pulv 2,0 Aloës pulveratae 25,0 Saponis viridis q s  Zu einer Fulle.
Pilo Pili Rp. Pi En Man st Pilolo Pilolo	össt zur Masse. Dosis 0,5 da Colocynthidis et Hyo l of Colocynth and H lulase Colocynthidis compo ktrach Hyoscyami  össt zur Masse. Dosis 0,2 ae cum Colocynthide com s de coloquinthe com p liques, de Rudius, pan cochées mineux Aloès pulveratse	15-0,5 seyami (Brit). yoscyamus yoscyamus 25,0 20-0,5 upositus (Gall) posées Piluies chymagogues, res.	Chinini sulfunci 1,5 Spiritus 10,0 Vini Malacensis 87,5  Vet. Bol purgatif ou alcétique (Gall) Pour les chevaux Abführpille Rp Fructus Colceynthid pulv 2,0 Aloës pulveratus 25,0 Saponis viridis q s Zu einer Pule.  Vet Pilules purgatives pour les chiens (Gall.)
Pilo Pili Rp. Pi En Man sti Pilolo Pilolo cathol	össt zur Masse. Dosis 0,5 cla Colocynthidis et Hyo l of Colocynthidis et Hyo l of Colocynthidis compo- krach Hyoscyami össt zur Masse. Dosis 0,2 as eum Colocynthide com et de Colocynthide com liques, de Rudius, pan Aloës pulveratse Colocynthidis pulv (sine	scyami (Brit). yoscyamus yoscyamus seitae (Brit) 500 25,0 00,5 mpositus (Gall) posées Piluies chymagogues, res. 05 sem) 05	Chipini sulfunci 1,5 Spiritus 10,0 Vini Malacensis 87,5  Vet. Bol purgatif ou aloétique (Gall) Pour les chevaux Abführpille Rp Fructus Colceynthid pulv 2,0 Aloës pulveratae 25,0 Saponis viridis q s Zu einer Pille.  Vet Pilules purgatives pour les chiens (Gall.) Hundepillen.
Pilo Pili Rp. Pi En Man sti Pilolo Pilolo cathol	össt zur Masse. Dosis 0,5 cla Colocynthidis et Hyo l of Colocynthidis et Hyo l of Colocynthidis compo- ktrach Hyoscyami össt zur Masse. Dosis 0,2 as eum Colocynthide com et de coloquinthe com liques, de Rudius, pan cochées mineux Aloës pulveratse Colocynthidis pulv (ane Resinae Scammonise	25-O <sub>1</sub> Š seyami (Brit.). yoseyamus sitae (Brit.) 500 25,0 co-O <sub>1</sub> Š supositae (Gall.) posées Piluies chymagogues, res. 05 sem.) 05 sem.) 05	Chipini sulfunci 1,5 fipritus 10,0 Vini Malacensis 87,5  Vet. Bol purgatif ou aloétique (Gall) Pour les chevaux Abführpille Rp Fructus Colceynthid pulv 2,0 Aloës pulveratae 25,0 Saponis viridis q s Zu einer Pulle.  Vet Pilules purgatives pour les chiens (Gall.) Hundepillen.  Ep Fructus Colceynthidis pulv 1,6
Pilo Pili Rp. Pi En Man sti Pilolo Pilolo cathol	össt zur Masse. Dosis 0,5 ila Colocynthidis et Hyo i of Colocynthidis et Hyo i of Colocynthidis et Hyo kulase Colocynthidis compo kurach Hyoseyami össt zur Masse. Dosis 0,2 as eum Colocynthide com es de coloquinthe com iques, de Rudius, pan cochées mineux Aloës pulysratse Colocynthidis puly (sine Resunse Scammonse Olei Caryophyllorum	soyami (Brit). yoscyamus yoscyamus situe (Brit) 500 25,0 100,5 mpositue (Gall) posées Pilnies chymagogues, res. 05 sem) 05 0,5	Chinini sulfunci 1,5 Spiritus 10,0 Vini Malacensis 87,5  Vet. Bol purgatif on aloétique (Gall) Pour les chevaux Abführpille Rp Fructus Colcepthid puly 2,0 Aloës pulveratae 25,0 Saponis viridis q s Zu einer Pille.  Vet Pilules purgatives pour les chiens (Gall.) Hundepillen.  Ep Fructus Colcepthidis puly 1,5 Aloës pulveratae 10,0
Pilo Pill Rp. Pi En Man sti Pilolo Pilolo esthol	össt zur Masse. Dosis 0,5 da Colocynthidis et Hyo l of Colocynthidis et Hyo l of Colocynthidis compo krach Hyoscyami össt zur Masse. Dosis 0,2 de eum Colocynthide com et de coloquinthe com liques, de Rudius, pan cochées mineux Aloés pulveratse Colocynthidis pulv (ane Resinae Scammoniae Olei Caryophyllorum Mellis	25-O <sub>1</sub> Š seyami (Brit.). yoseyamus sitae (Brit.) 500 25,0 co-O <sub>1</sub> Š supositae (Gall.) posées Piluies chymagogues, res. 05 sem.) 05 sem.) 05	Chinini sulfunci 1,5 Spiritus 10,0 Vini Malacensis 87,5  Vet. Bol purgatif ou alcétique (Call) Pour les chevaux Abführpille Rp Fructus Colceynthid pulv 2,0 Aloës pulveratae 25,0 Saponis viridis q s Zu einer Fille.  Vet Pilules purgatives pour les chiens (Gall.) Hundepillen.  Bp Fructus Colceynthidis pulv 1,5 Aloës pulveratae 10,0 Saponis medicati q s.
Pilo Piil Rp. Pi En Man sti Pilule cathol Rp	össt zur Masse. Dosis 0,5 cla Colocynthidis et Hyo l of Colocynthidis et Hyo l of Colocynthidis compo- krach Hyoscyami össt zur Masse. Dosis 0,2 as eum Colocynthide com side coloquinthe com liques, de Rudlus, pan cochées mineur Aloës pulveratse Colocynthidis pulv (sine Resnae Scammonise Olei Caryophyllorum Mellis u Pillen.	scyami (Brit). yoscyamus yoscyamus seitae (Brit) 500 25,0 c	Chinini sulfunci 1,5 Spiritus 10,0 Vini Malacensis 87,5  Vet. Bol purgatif on aloétique (Gall) Pour les chevaux Abführpille Rp Fructus Colcepthid puly 2,0 Aloës pulveratae 25,0 Saponis viridis q s Zu einer Pille.  Vet Pilules purgatives pour les chiens (Gall.) Hundepillen.  Ep Fructus Colcepthidis puly 1,5 Aloës pulveratae 10,0

Digestivpillen, GRODDER's, enthalten in 900 Pillen 52,5 Aloe, 52,5 trockenes Ferrosulfat, 5,2 Koloquinthenextrakt, 3,1 Strychnosextrakt. Schwarzglänzende Pillen

935 Colombo

FOTHERGILL'S Pills, gegen Hautkrankheiten, sind Pillen aus Koloquinthenextrakt und

Antamonoxyd

Laxativum vegetabile saccharo obductum von Burnoughs, Wellcome & Cosind überzuckerte Tabletton, deren jede 0,065 zusammengesetztes Koloquinthenextrakt, 0,082 Jalapenextrakt, 0,016 Podophyllin, 0,082 Leptandrin, je 0,016 Bilsenkraut- und Löwenzahnextrakt, nebst etwas Minzenol enthält

Pilules purgatives de Chassaigne Beaussjour bestehen aus Kalomel, Kologum-

thenextrakt und Seife

## Colombo.

Jatrorrhiza palmata (Lam) Miers [syn Cocculus palmatus D C Chasmanthera palmata H Bn]<sup>1</sup>) Familie der Menispermaceae—Tinosporeae Heimisch in Mozambique und Oibo, kultivirt auf Madagaskar, den Mascarenen und Ceylon Dieser windende Strauch tragt an dem unteren, etwas verdickten Ende seines Stammes Wurzeln, die in ihrem oberen Theil auf eine Lange von etwa 30 cm anschwellen Diese angeschwollenen Theile der Wurzel hefern die Diege Radix Colombo\*) (Gall Germ) s Columbae (Austr Brit) s Calumbae (Helv) Calumba (U-St) Radix Cocculi palmati. Colombo\* oder Calumbawurzel. Ruhrwurzel. Calumbo. — Racine de colombo — Calumba Root

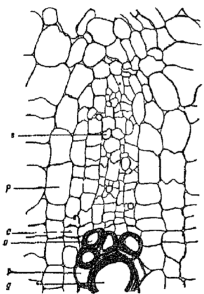


Fig. 220 (Nach Arrhur Meyrr.)
Querschnitt durch Radix Colombo g Geffase.
c Cambium. f Ersatzfaser p Parenchym (Markatrahl) s Siebrühre

Beschreibung. Die angeschwollenen Theile der Wurzel werden in Querscheiben zerschnitten und getrocknet Sie sind rundlichelliptisch oder etwas nierenformig, selten kreisrund, sie erreichen 8 cm Durchmesser und 2 cm Dicke (selten kommen Längsviertel der Wurzel in den Handel) Sie sind aussen erob lanes runzelig, braun, auf der Fläche schmutzig-gelb. infolge Austrocknens eingesunken und lassen die grobfaserigen Gefässbündel hervortreten einem geglatteten Querschnitt erkennt man die 1/5-1/8 des Durchmessers betragende Rinde, durch die dunkelgefarbte Cambiumschicht vom Holz getrennt Unmittelbar am Cambium ist der Bau der Rinde und des Holzes strahlig-Rinde finden sich einzelne Steinzellen mit klinorhombischen Krystallen von oxalsaurem Kalk, Im Parenchym deutlich geschichtete Stärkekörnchen mit excentrischem Kern, sie werden bis 90 µ gross Holz und Rinde sind sehr reich an Parenchym, im ersteren kleine Gefässgruppen, in letzteren solche von Siebröhren mit Cambiform (Fig 220)

Geschmack stark und anhaltend bitter

Bestandtheite. Der Geschmack wird bedingt durch 1) Columbin  $C_{21}H_{24}O_{1}$ , einen krystallinischen, in Wasser schwer löslichen Bitterstoff, in der Rinde zu 0,98 Proc. 1m Holz zu 1,38 Proc. 2) Berberin  $C_{20}H_{10}NO_4+4H_2O$ , in gelben Nadeln krystallisirendes Alkaloid, in der Rinde zu 2,95 Proc., im Holz zu 1,45 Proc. enthalten. 3) Columbosäure  $C_{21}H_{20}O_{0}$ , in Wasser unlöslich. Sie ist das Anhydrid des Columbins, das Berberin ist in der Droge an sie gebunden. Ferner enthält die Droge einen fluoreschrenden Körper. Asche bis 8 Proc., Extraktgehalt (Alkohol und Wasser  $\bar{a}\bar{a}$ ) 16,5 Proc.

Dieser von der Gall, aufgenommene Name fehlt im Index Kewengs
 Der Name leitet sich ab von der Negerbezeichnung "Calumb" für die Droge, er hat mit der Stadt "Colombo" auf Ceylon nichte zu thun

Colombo 937

Verwechslungen und Verfälschungen. Die sogen amerikanische Colombowurzel von Frasera carolinensis Walt (Sweertia carolinensis (Walt) Baill (Gentianaceae) Die Wurzel enthalt keine Starke, aber dafür Gerbstoff, der der Calumba fehlt - Columboholz von Coscinium fenestratum Colebrooks ist am charakteristischen Menispermaceenbau zu erkennen - Radix Bryoniae weiss oder hellbraun (vergl Bryonia)

Anwendung. Als schleimig-bitteres Mittel, die Verdauung anregend, auch in grossen Dosen ohne Nachtheil Bei Dyspepsie mit Diarrhoe, chronischen Durchfallen der Phthisiker. Cholera infantum etc Dosis 0,5-2,0 mehrmals täglich im Dekokt oder als Tinktur Kindern 0,5-5,0 100,0 als Dekokt

Extractum Colombe (Ergünzb Gall) s Calumbae (Austr) Colombe extrakt Erganzb 2 Th mittelfem zerschnittene Colombowurzel zieht man 3 Tage mit einer Mischung aus 4 Th Weingeist und 6 Th Wasser, dann 24 Stunden mit einer solchen aus 2 Th Weingeist und 3 Th Wasser aus, die Pressflüssigkeiten dampft man zur Trockne om — Austr Aus gepulverter Colombowurzel wie Exir Acomit radicis Austr (S 155) Dickes Extrakt — Gall Wie Extract Colocynthidis Gall. (S 934) Weiches Extrakt — Ausbeute 9-10 Proc Wird zu 0,5-1,0 mehrmals täglich in Pillen oder in Aqua Menthae angewendet

Extractum Calumbae fluidum (U-St) Aus 1000 g gepulverter Colombowurzel (No 20) und einer Mischung von 750 ccm Weingeist (91 proc) und 250 ccm Wasser im Verdrängungswege Man befouchtet mit 300 ccm, sammelt zuerst 700 ccm Perkolat und stellt l a 1000 com Fluidextrakt her Es sind etwa 3500 g Lösungsmittel erforderlich

Tinetura Colombo s. Calumbae Colombotinktur Teinture ou Alcoolé de Thetura Colombo s. Calumbae Colombotinktur Teinture ou Alcoofe de colombo Erganzb Aus 1 Th grob gepulverter Colombowurzel und 5 Th verdüntem Weingeist — Helv Aus Colombowurzel wie Tinctura Calami Helv (S 587) — Brit Aus 100 gepulverter Colombowurzel (No 20) und 1000 ccm Weingeist (60 proc.) durch Maceration — U-St Aus 100 g gepulverter Colombowurzel (No 20) und einer Mischung von 600 ccm Weingeist (91 proc.) und 400 ccm Wasser im Verdrängungswege Man befeuchtet mit 100 ccm und sammelt 1000 ccm Tinktur — Gall. Wie Tinctura Coca Gall (S 869) zu bereiten — Klare, gelbbraune Tinktur, die aich mit 10 Th Ohlorweiser noch fürbt. wasser roth farbt

Vinum Colombo. Vinum de Chasmanthera palmata (Gall) Vin ou Oenolé de Colombo Aus 30 Th grob gepulverter Colombowurzel und 1000 Th. Roussillon-wein (Grenache) durch zehntägige Maceration zu bereiten — Ex tempore 5,0 Colomboextrakt verreibt man mit 50,0 g Zucker und löst in 950,0 spanischem Wein.

### Extractum Colombo solidum (Diet.)

Rp 1. Radicia Colombo concia 1000 0

2 Aquae destillatae

8 Aquae destillatae ebull 4000,0

60000.0

4. Bacchari albi pulv 400,0 5 Szechari Lactis puly 400,0

Man zieht 1 mit 2 24 Stunden, dann mit 8 sus, presst nach 1 Stunde, löst 4 und 5, lässt absetzen, dampit zum dicken Extrakt ein, bringt bei 30° C sur Trockne und fügt hinzu Saccher Lactis q s. su 1000.0

#### Infusum Calumbae (Brit.) Infusion of Calumba.

Ru Radicia Colombo concia 60.0 Aquae destillatse frigidae 1000,0 Nach halbstündigem Stehen durchseihen.

Liquor Calumbas concentratus (Brit.)

Concentrated Solution of Calumba

1 Radicis Colombo puly No 5, 500 g

2. Spiritus (90%) 225 ccm 3 Aquae destillatae 1000 ccm

Man macerirt 1 zweimal 24 Stunden mit je 500 ccm Wasser, erhitzt the Auszüge fünf Minuten auf 82,2 °C, fügt mach dem Erkalten 2 hinzu, filtrirt and bringt mit Wasser auf 1000 cem.

#### Mixtura amara.

Drogue amère des Indes.

Rp Extracti Colombo Tincturae amarae

Tincturse aromaticae Aquae Cinnamomi spirituos Aquae Cinnamomi simpl 53 60,0 Essicifelweise, bei Durchfall und Magenleiden.

### Mixtura antidiarrholea WENDT

Rp Extracti Colombo 6,0 Elaeosacchari Foeniculi 20.0 Mucliaginis Salep 125,0

1-2stündlich einen Kinderlöffel (bei Durchfall der Kinder)

### Mixtura Colombo

(Münch, Nosokom.-Vorschrift.) Rp Decocti Colombo (e 10,0) 130,0 Sirupi aimplicis

## Pilulae stomachicae Moscoviticae

Russische Magenpillen.

Rp Extracti Colombo Extracti Gentlanas Extracti Quassiae Fellis Tauri inspissati az 5,0 Pulveris aromaticl 10 0

Zu 200 Pillen. Vor jeder Mahlzeit 2-8 Stück

### Vinum Colombo compositum

Bp Extracti Colombo 5.0 Extracti Gentianas 2.5 100,0 Sacchari albi Vini albī 850.0 Acidi hydrochlorici (25 proc.) 5,0 Tinct. Chinae comp 40,0

Bei Magenverstimmung, Leibschmerzen, Durchfall

Nerve Restorer von Kline besteht aus 7,0 Bromammonium, 7,0 Bromkalium, 4,0 Kaliumbikarbonat, 13,0 Colombotinktur, 180,0 Wasser

Vin de Colombo composé Bouceardar ist dem Vinum Colombo comp ahnlich zusammengesetzt

# Colophonium.

Colophonium (Austr Germ Helv) Resina (Brit. U-St.) Pix graeca. Resina Colophonium. Resina Pini fusca — Kolophonium Geigenharz Colophon. Fiedel pech. Spiegelharz Kalfonig — Colophone. Arcanson (Gall.) — Resin. Colophony.

Beschreibung. Kolophonium ist der durch Erhitzen von Terpenthin (besonders von Pinus silvestris L. und Pinus australis Michx) erhaltene Harzrückstand, durch das Erhitzen werden Wasser und ätherisches Oel entfernt. Man erhält den Rückstand solange im Schmelzen, bis er völlig klar geworden ist. Das Kolophonium bildet dann gelbe bis schwarz braune, durchscheinende Stücke, die spröde, glasglanzend und von muschligem Bruch sind. Bei 80° C. beginnt es zu erweichen, bei 90—100° C. (manche Sorten erst bei 120—130° C.) schmilzt es, bei 150° C. beginnt es sich zu zersetzen. Es ist unlöslich im Wasser, von 90 proc. Alkohol verlangt es bei 20° C. 8. Th., bei 60° C. einen Theil zur Lösung, leicht löslich in absolutem Alkohol, Chloroform, Essigssure, Aether, Benzol, theilweise auch loslich in Petroläther, Benzin, Schwefelkohlenstoff. Die Losung in absolutem Alkohol reagirt neutral, die in wasserhaltigem sauer (vergl. unten)

Bestandthetle. Das Kolophonium besteht der Hauptsache nach aus dem Anhydrid der Abietinsäure  $C_{10}H_{20}O_2$ , das beim Lösen in wasserhaltigem Alkohol in das Hydrat übergeht. In amerikanischem Kolophonium kommt auch d-Pimarsäure  $C_{40}H_{10}O_2$  vor

Bei der trocknen Destillation des Kolophoniums gehen zuerst flussigere Antheile (Harzessenz, Harzessig, Harzspiritus) weg, die zur Fabrikation von Schmiermitteln dienen und in denen Abetinsaure, im Methylisopropylbenzol, Kohlenwasserstoff  $C_{11}H_{16}$ , Isobuttersaure, Capronsaure und Methylpropylessigsaure enthalten sind, in den höher (uber 360° C) siedenden Antheilen (Harzöl) finden sich Terpene, Phenole und Sauren, sie fluoreseiren

Konstanten, von Colophonium eitrinum Spec. Gew 1,071—1,0797, Saurezahl 168,0—175,4 Von Kolophonium rubrum Spec Gew 1,074—1,088, Saurezahl 168,0—183,4 Die Esterzahl wird angegeben auf 7—12, die Jodzahl auf 146,6—180,0

Profung. Für die Werthbestimmung ist das spec Gew und die Saurezahl am wichtigsten. Das spec. Gew bestimmt man, indem man sich eine Anzahl Kochsalz lösungen vom spec. Gew 1,07—1,085 bei 15° C herstellt und feststellt, in welcher hineingeworfene Kolophoniumstückehen in der Schwebe bleiben Man hat darauf zu achten, dass die Stückehen keine Luft einschliessen

Die Saurezahl bestimmt man nach Dieterich, indem man 1 g Kolophonium mit 25 ccm  $^{1}/_{2}$  N alkoholischer Kahlauge übergiesst, verschlossen stehen lässt, bis alles gelöst ist und dann mit  $^{1}/_{2}$  N.-Schwefelsäure titrit. Die Menge der durch das Kolophonium ge bundenen ccm Kahlauge mit 28 multiplicht, giebt die Saurezahl — Wasserzusatz ist zu vermeiden

Verwendung. Für pharmaceutische Zwecke sind nur die hellfarbigen Sorten, das Colophonium album und eitrinum des Handels, geeignet und finden hier zu vielen Salben und Pflastern, gepulvert in der Thierheilkunde, mit Weingeist befeuchtet zu Weigverbänden, als blutstillendes Mittel bei Blutegelbissen und inneilichen Blutungen Anwendung In der Technik dient es zur Bereitung von Lacken, Firnissen, wasserdichten Kitten, beim Löthen und beim Verzinnen kupferner Geräthe als Reduktionsmittel, wezu natürlich auch die dunkleren Handelssorten genügen Es haftet ungemein an glatten Gegenständen, und hierauf berüht seine Verwendung als Geigenharz, zum Bestreichen von

Traibriemen u dgl wo man eine starke Reibung erzielen will. Das Pulver, in die Flamme geblasen, verbrennt blitzartig und wird deshalb als "Blitzpulver" für Buhnenzwecke benutzt

Die Pulverung darf wegen der leichten Entzundlichkeit des verstaubenden Kolophoniums nie in einem Raume vorgenommen werden, in welchem offene Flammen brennen, dus fertige Pulver bewahrt man in gut verschlossenen, nicht zu großen Blechgefassen auf, da Selbstentzündung vorkommen kann

Ceratum Resinae (U-St) Resine Cerate Basilicon Ointment 350 Th Kolophonium, 150 Th gelbes Wachs, 500 Th Schweinefett (In der kalten Jahreszeit 120 Wachs, 530 Fett)

Emplastrum Resinae (Brit U-St) Resin Plaster Adhesive Plaster Brit 100 Th Kolophonium, 800 Th Bleipflaster, 50 Th harte Seife, einzeln geschmolzen, dann gemischt — U-St 140 Th. Kolophonium, 800 Th. Bleipflaster, 60 Th gelbes Wachs

Unguentum Resinae (Brit) Resin Ointment Je 200 Th Kolophomum, gelbes

Wachs und Ohvenöl, 150 Th Schweinefett schmilst man und rührt kalt

Adhäsionsschmiere für Treibriemen 1) 100 Talg, 300 Fischthran, 150 Kolophonium 2) 100 Schlämmkreide mit q s Leinel verrieben, mischt man mit 600 geschmolzenem Kolophonium

Antikesselsteinkuchen Colophonium (40 Proc.), Stearin (10 Proc.), Holzasche und Sagemehl schmilzt man und formt kleine Kuchen, die in den Dampfkessel geworfen

Bettwachs. Gelbes Wachs, Japanwachs as 1750,0, Hammeltalg 1125,0, Kolophonium 10,25 kg, Terpentin 2000,0, Kurkumapulver 360,0 In kegelförmige Stangen auszurollen

Bierfassglasur, Verpichungslack 1 kg Kolophonium, 250 g Schellack, 100 g Lärchenterpentin, 50 g gelbes Wachs schmilzt man zusammen und löst unter Erwarmen in 41 absolutem Alkohol. Man bestreicht die Fasser damit in den Fugen zweimal und

Bruchpflaster Tyrpant (Vomačka) 50 Th Kolophomum, 15 Th Hammeltalg, 20 Th Wachs, 15 Th Terpentin, 5 Th Drachenblut, 10 Th Blutsteinpulver

Einschlusskitt für mikroskopische Praparate. 70 Th Kolophomum, 25 Th Wachs, 5 Th Terpentin schmilzt man Der Kitt wird mittels eines erhitzten Stabes aufgetragen und nach dem Erhärten mit weingeistiger Schellacklösung überzogen, falls Oelimmersion zur Anwendung kommt.

Flaschenkapsel-Lack, durchsichtiger (Buckh.). 250 Th Kolophonium, 800 Th Aether, 450 Kolledium, man filtert und färbt mit amer behebigen Anihnfarbe Fliegenleim. 1) 150 Th Kolophonium, 50 Th Leinöl, 18 Th Hong 2) 60 Kolophonium, 38 Leinöl, 2 gelbes Wachs Fliegenpapier, klebendes Die zweckmässigste Form dafür ist die eines aus festem Papier gefortigten Kegels mit Bodenteller aus Pappe (um das Herabtropfen des Leimes zu verhindern), den man mit einem guten Fliegenleim bestreicht Vorschriften zu letzterem nach der Drog-Zeitg

Kolophonium	600	500	650	600	500
Lemől .	350	300			-
Ricinusol	*****		850	800	3 <del>4</del> 0
Honig	100	200		100	_
(Hycerin	-	_			160

Von Kolophonium eignen sich nur die dunkelbraunen Sorten hierzu

Geigenharz (n Diet.) 10 Th Dammarharz erhitzt man vorsichtig, bis es nicht mehr schäumt, setzt 90 Th weisses Kolophonium zu, schmilzt, erhitzt noch 1/2 Stunde im Dampfbade unter Umrühren und giesst in Tafeln aus

Kitt zum Ausfullen von Holzfugen (Buchh) Man schmilzt gleiche Theile Wachs und Kolophonium und mischt soviel Raspelspähne des betreffenden Holzes zu, als die Masse aufnimmt. Man streicht noch warm in die Fugen

Kitt zum Befestigen von Messerheften. 60 Th Kolophomum, 25 Th Eisenfeile, 15 Th Schwefel Die Messertheile müssen heiss mit dem geschmolzenen Kitt in Berührung kommen

Löthfett (Diet.) 45,0 Kolophonium, 45,0 Rindstalg, 10,0 Salmiakpulver Perrückenwachs Kolophonium 665, Terpentin, Weisses Wachs je 170, Talg 85, Elemi 17, Perubalsam 5, Stärkemehl 56

Raupenleim. 100 Kolophonium, 20 Fichtenharz, 14 Terpentin, 8 Theer, 50 Schweine-

fett, 24 Rubol, 20 Talg — Auch gewöhnliche Wagenschmiere thut gute Dienste Wasserdicht erhält man Leder, Treibriemen u dergl durch Bestreichen mit einer Mischung von 3 Kolophomum, 2 Benzin, 2 Terpentinol, 1 Firmiss

Witterung zum Fangen schädlicher Schmetterlinge. 930,0 Flegenleim (s oben). 50 Hours, 20 Appfeläther, 0.5 Cumarin Auf Holzstöcke gestrichen im Freien aufzu stellen (Diet)

Emplastrum Piels rubrum (Diet.)	Sparadrapum adhaesiyum
Empiratrum oxycroceum venale,	Sanctae Annas
Rp Colophonii 540.0	Rp Colophonii 100,0
Cerne flavno 540,0	Terchinthinae 13,0
Ammoniaci pult 90 0	Olei Lauri expressi 10,0
Olibani pulv 90 0	Elemi 20,0
Ligni santalin puly 12,0 Spiritus (90°(n) 50,0	Man schmilzt und streicht auf Baumwollenstoff
Shuutut (80-10) 0030	OMI I A L Tour
Pulvis haemestatiens	Still resided Unna.
Blutstillendes Puiver	II ar zatif te
Rp Colophonii pulv 40,0	Ry Colophani 20,0
Catechu pulv 10,0	Cerac flaves 10.0
Gummi arabici pulv 10,0	Man schmilt und glesst in Stargenformen Zur
Pulvis baemostations martiatus,	Entfernung von Hasren bei Burtflechte und dergi. Die Stärgelchen werden bis zum Schmelz-
Rp Carbonis Ligni pulv 3,5	zen (61-62°C) erhitzt und auf der zu ent-
Gumma arabici pulv 2,5	haarenden Stelle erkulten gelassen.
Ferri oxydati fusci 50	
Colophonii palv 10,0	Vernix Colophonii
Pulvis hasmostaticus Siebeldi. Bp Colophonii pulv	Kolophoniack Holsinek Sargiack. Rp Colophoniamencani 400,0
Gummi scablei puly 12 30.0	
Aduminis usti plv 15,0	Olei Terebinthinae 100,0

Desinfektions- und Desedorisationsmittel zum Konserviren von Nutzholz, von Kinczell & Zincler in London Eine Lösung von Kölephonium und Kampher in Ter pentinöl wird, mit Harröl gemiicht, 24 Stunden bei 60°C einem Luftstrom ausgesetzt, dann durch Zusatz von Kalk oder Sägemehl erhärtet (Haen & Holffert)

Haarkränselnde Essenz von Moras Kolophonium 0.6, Weingeist 50.0, Par

füm q s Härtemasse A., von Karl Kuppen, zum Stahlhärten, besteht aus 40 Kelephonium, 50 Fischthrar, 10 Fichtenharz Dazu gehört ein Härtewasser B— eine Lösung von Salpeter und Salmak—, ein Härtepulver O aus Natronsalpeter, Salmak, gelb Blutlaugensals und Klauenpulver, und ein Härtewasser D— B in stärkerer Lösung

Hellpflaster, Lorram's, ist dem Ceratum Resunae Pini ahnlich zusammengesetzt Isolfr-Masse für elektrische Leitungen Eine solche bestand aus 40 Kolophonium,

10 Taig, 30 dickem Minerelfett (B Fisches)

Paraplaste nennt man auf Baumwollgewebe gestrichene Pflaster aus Kolophonium,

Parapiaste tent man am Baumwongewebe gestrienene Fraster aus Rompnomum, Dammarharz, Kautschuk und Wollfett (Riedel.)

Psilothrum, ein Enthauringsmittel, enthält etwa 8 Kolophomum, 40 Elem, 10 Benzos, 10 gelbes Wachs, 30 Bleipflaster

Retinel, Oodol. Durch trockene Destillation des Kolophomums gewonnenes Oel, das sich mit Alkohol und fetten Oelen mischt und als Lösungsmittel für Kampher, Phenol, Phosphor, Saiol u . w. Verwendung findet (Thoms)

Stahlverbesserungsmittel von AD SCHAFEE ist eine Mischung von Kolophonium,

Holzkohle, Lambl and Glycerin

Wansentinktur von Solbbie 25 Kolophonium, 75 Weingeist.

## Condurango.

Cortex Condurango (Austr. Gam. Hely) - Condurangorinde. - Ecorce de Condurango. - Condurango Bark ist die Rinde des zu den Asclepiadacene - Cynancholdese - Conolobese gehörigen Conolobus Condurango Triana, einer wenig bekannten, in Ecuador heimischen Liane mit großen, heizfürmigen Blättern

Beschreibung. Die Rinde bildet bis 15 cm lange, rinnen- oder röhrenförmige Stücke, die bie 7 mm dick amd. Sie sind oft etwas verbogen. Aussen mit dünnem, grau braugen Kork, wo derselbe abgesprungen ist, kommt eine hellere, graugelbe Farbe zum Vorschein. Oft zergt auch die Aussenseite weiseliche Flecken. Die Innenseite ist schmutziggelbgrau, Engsstreifig Bricht man eine Rinde durch, so ragen aus der ebenen Fläche in der Ausseren Halfte vereinzelt Fasern hervor — Auf dem Querschuitt erkennt man mit der Lupe im äusseren Viertel kleine dunkle Punkte in meist einfacher Reihe, die erwähnten Fasern, ferner in der Mitte eine Zone dunkelgelber Punkte, die innere Hälfte ist fein gestreift. Das Mikroskop zeigt Folgendes: Der Kork besteht aus etwa 15 Lagen zarter Korkzellen, darunter bei dünneren Rinden ein Collenchym mit Einzelkrystallen und Zwillingskrystallen von Kalkoxalat, in der Mittelrinde die erwähnten Bündel stark verdickter, primärer Bastfasern. Weiter nach innen erkennt man die gelben Punkta als Gruppen stark verdickter, poröser Steinzellen, die auch in den Bast vordringen (Fig. 221). Im Bast schmale Baststrahlen und ein- bis zweireihige Markstrahlen. Im Perenchyn Milchsaftschläuche und Drusen von Kalkoxalat. Auf Längsschnitten sind die Siebröhren sehr deutlich zu sehen. Geschmack schwach bitter und wenig aromätisch, Geruch an Pfeffer erinnernd.

Bestandtheile. 2 Glukoside, die der Rinde mit 95 proc. Alkohol entzogen werden können: a-Condurangin  $C_{20}H_{22}O_5$ . Schmelzpunkt 60 bis 61 ° C., unlöslich in Wasser und Ligroin, löslich in Benzol, wird mit Frömde's grün. \$ - Condurangin C., H., O., Schmelzpunkt 134° C., löslich in Wasser, reagirt nicht mit Fröhde's Reagens. Ferner ein wenig bekannter Körper Conduransterin Aschengehalt: 12 Proc., in der Asche etwas Mangan.

Sorten: 1) Die officinelle Rinde ist Condurango von Ecuador.

- C. von Neu-Granada soll von Macroscopis Trianae Decaisne (Asclepiadaceae) stammen.
- 3) C. von Huancabamba oder C. blanco von Marsdenia Condurango Reichenbach (Asclepiadaceae) bildet behaarte Stengel von der Dicke eines Tanbenfederkieles.
- 4) C. von Guayaquil von unbekannter Abstammung bildet holzige Zweige, deren Rinde der officinellen ähnlich gebaut ist.

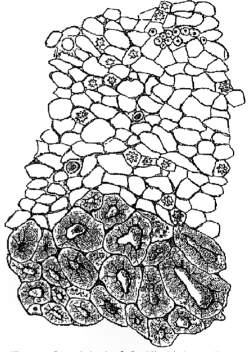


Fig. 221. Querschnitt durch die Mittelrinde von Cortex Condurango,

- 5) C. von Mexiko in mehreren Sorten, eine stammt von einer Aristolochia, eine andere bildet dünne, gespaltene Stengel, die durch Raphidenzellen in der Rinde charakterisit sind.
- 6) Als C. kommen auch die Blätter und Stengel der Komposite Micania Guaco Humb. vor (vergl. Guaco).

Die dritte Sorte führt den Namen Mataperro, den man auch der echten Droge beilegt. Wirkung. Die Rinde wurde ursprünglich (1870—1871) als Specificum gegen Magsukrebs empfohlen, ist hiergegen, wie man jetzt annimmt, wirkungslos, vermag aber bei

Magenleiden manche Symptome zu mildern und besonders Appetit und Verdauung günstig zu beeinflussen.

Anwendung. Die Rinde wird nur in Form flüssiger Zubereitungen angewendet; man hält sie deshalb als staubfreie Species oder in kleine Würfel geschnitten für Abkochungen und als grobes Pulver zur Extraktbereitung vorräthig. Condurangodekokte dürfen, da das Condurangin sich in heissem Wasser ausscheidet, nur nach völligem Exkalten (!) abgepresst oder durchgeseiht werden.

942 Community

Nach Connady wird die Rinde am vollstandigsten erschöpft, wenn man sie frisch gemahlen mit Wasser von 50°C perkolirt, ein derartiger Auszug 10 g 150 g ist in kurzerer Zeit herzustellen als eine Abkochung

Extractum Condunango (Erganzb) 1 Th grob gapulverte Condurangorinde wird 6, dann nochmals 3 Tage mit einer Mischung von je 4 Th Weingeist und 2 Th Wasser

ausgezogen, die Pressflüssigkeit zur Trockne eingedampft Ausbeute 10-12 Proc

Extractum Condurango fluidum (Germ ) Condurango-Fluidextrakt 100 Th Extractum Condurange fluidum (Germ) Condurange-Fluidextrakt 100 Th mittelfein gepulverte Condurangerinde werden mit q s einer Mischung (I) aus 10 Th Weingeist (87 proc), 4 Th Wasser, 1 Th Glycerin befeuchtet, bis die Droge nichts mehr aufnimmt, nach 2—3 Stunden in einem Perkolator mit einer Mischung (II) aus 1 Th Weingeist und 3 Th Wasser übergessen, 48 Stunden bei Seite gestellt und mit Mischung II erschöpft Man sammelt zuerst 85 Th Perkolat, dampft den zweiten Auszug zum dunnen Extrakt ein und fügt demselben soviel Lösung II zu, dass man insgesammt 100 Th Fluid extrakt erhalt Man braucht etwa 400 Th Lösungsmittel Trockensubstanz des Extraktes 13—20 Proc

Helv schreibt für Mischung I 10 Th Glycerin, 12 Th Weingeist, 26 Th Wasser vor, lasst 80 Th Perkolat auffangen, die übrigen Auszüge auf 20 Th eindampfen und

mischen - sonst wie Germ Trockenrückstand wenigstens 16 Proc

Tinctura Condurango (Erganzh) 1 Th fein zerschnittene Condurangorinde, 5 Th verdünnter Weingeist (60 proc) — Ex tempore 20 Th Condurango Fluid-Extrakt, 80 Th verdünnter Weingeist

Vinum Condurango Condurangowein Vin de Condurango Germ Aus 1 Th fein zerschnittener Condurangorinde und 10 Th Xereswein durch schttägiges Ausziehen — Helv 1 Th Condurango Fluidextrakt, 9 Th Marsalawein — Wenn möglich, lässt man Condurangowein vor dem Filtriren einige Wochen absetzen Eine schnelle Klärung erzielt man durch Schütteln mit Milch (3 g auf 11) und 24stündiges Absetzen-lassen (Auch hier ist, wie bei Vinum Chinae, S 785, ein Zusatz von Gelatine zu empfehlen.)

### Decoctum Condurango. Form mag Berolin.

Decocti Cort. Condurango 15,0:180,0 Acidi hydrochlorici (25 proc.) 0,5 Strupt simplicis 19,5

Dreimal täglich 1 Esslöffel

### Elixir Condurango

Rp 1 Extracti Condurango fluidi 100,0 2 Vint Malacensis 1 im Wasserbade auf 50.0 eindampfen, mit 2 mischennach dem Absetzen filtriren

> Elixir Condurango peptenatura Rp Elixir Condurango 100,0

Peptoni sicci 2,0

Mixtura Condurango. Münch, Nosokom,-Vorschr Rp Corticis Condurango min conc. 10,0 Aquas destillatae 260,0

Man macerirt 12 Stunden, dampft auf 150,0 ein. seiht nach völligem Erkalten durch. Adde

Sirupi Aurantii Corticis 20,0

### Yluum Condurange aromaticum Aromatischer Condurangowein,

Rp 1 Corticis Condurango mm. conc. 100,0 2 Vini rubri 8 Tincturae Condurango 1000.0 90,0 4. Glycerini 10.0 5 Tincturae vulnerarine Ph Gall, 100,0

Dem aus 1 und 2 durch Maceration bereiteten Wein fligt man 3-5 hinzu und filtrirt nach dem A bsetzen

Vinum Condurango forratum Condurango-Eisenwein (BEDALL) Rp Ferri citrici ammoniati 1,0 Vini Condurango

Yinum Condurango venale Condurangowein für den Handverkauf nach Proskauer.

Rp Corticls Condurango conc Corticis Aurantii expulp conc. Corticis Cinnemomi AE 2,5 Radicis Gentianae conc 1,5 Acidi hydrochlorici (25 proc.) 1,5 Vini Xerensis Man macerirt 8 Tage, presst und fügt hınzu Strupi simplicis

## Conlinum.

I. + Conlinum (Erganzb) Cicutine (Gall) Contin. Cicutin. Rechts-Contin. Rechts-a-Propylpiperidin. Conine. Conéin. C.H., N Mol. Gew. = 127.

Das Conim ist zwar in allen Theilen des Schierlings, Consum maculatum L., vorzugsweise aber in den Früchten enthalten, welche gewöhnlich im unreifen Zustande zur Verarbeitung gelangen.

Darstellung. A. 100 Th gequetschte, unreise Consumfrüchte werden zunächst mit Wasser zum Quellen gebracht, alsdann mit einer Lösung von 4 Th Natriumkarbonat Conunum 943

in einer hinreichenden Menge Wasser durchfeuchtet und aus einer Destillirblase durch Einleiten von gespanntem Wasserdampf solange destillirt, bis das ablaufende Destillat nicht mehr alkalisch reagirt. Das mit den Wasserdampfen übergehende rohe Comin scheidet sich zum Theil blförmig ab, zum Theil bleibt es in dem überdestillirten Wasser geldst — Die erhaltenen Destillate werden mit Salzsäure versetzt und zur dünnen Sirupkonsistenz abgedampft. Die erkaltete Lauge wird mit 2 Volumtheilen starken Alkohols (von 96 Vol Proc.) geschüttelt und vom ausgeschiedenen Ammoniumchlorid abfiltrirt. Von der Lösung des Cominchlorhydrates wird der Alkohol im Wasserbade abdestillirt, eine berechnete Menge Natronlauge zugesetzt und das Comin durch Aether ausgeschüttelt. Die atherische Lösung des rohen Comins scheidet beim starken Abkühlen oft zolllange Nadeln von Conhydrin aus

Das nach dem Abdestilliren des Aethers im Wasserbade hinterbliebene Connin wird mit trocknem Kaliumkarbenat entwassert und im Wasserstoffstrome destillirt. Es destilliren etwa 10 Proc. von 110—168°C, etwa 60 Proc. von 168—169°C, und etwa 20 Proc. von 169—180°C. Die mittlere, bei 168—169°C siedende Fraktion ist reines Conun.

B. Man zieht die gemahlenen Friichte im Vakuum Extraktionsapparat mit essigsaurem Wasser aus und verdampft die Auszüge im Vakuum zur Sirupkonsistenz. Der er haltene Sirup wird mit Magnesiumoxyd übersattigt und mit Aether ausgeschuttelt. Alsdann verfahrt man weiter wie unter A angegeben. Dieses Verfahren soll ein reineres Conun liefern.

Eigenschaften Farblose oder nur schwach gelblich gefarbte, ölige Flüssigkeit von eigenthümlichem, widerlichem Geruche (in verdünntem Zustande mauseharnartig riechend), im Wasserstoffstrome bei 167°C (Erganzb in gewöhnlicher Atmosphare bei 165 bis  $170^{\circ}$  C) siedend Das spec Gewicht ist bei  $15^{\circ}$  C = 0.850 (Ergänzb = 0.850-0.860) Comm erstarrt bei medriger Temperatur zu Krystallen, welche bei  $-2.5^{\circ}\,\mathrm{C}~$  wieder schmelzen Es verflüchtigt sich schon bei gewöhnlicher Temperatur nicht unerheblich, aus der Luft nimmt es, namentlich unter dem gleichzeitigen Einflusse des Lichtes, Sauerstoff auf, wobei es unter Enthindung kleiner Mengen Ammoniak und unter Braunfärbung dickflüssig wird Das aus den Früchten abgeschiedene natürliche Comin lenkt die Ebene des polarisirten Lichtes nach rechts ab (op =  $18.3^{\circ}$ ) Es löst sich in etwa 100 Th kaltem Wasser, weniger in heissem Wasser, so dass die bei gewöhnlicher Temperatur gesättigte wässerige Lösung beim Erwärmen sich trübt. In jedem Verhältnisse wird es gelöst von Weingeist, Aether, Aceton, fetten und Etherischen Oelen, weniger leicht von Chloroform und von Schwefelkohlenstoff Wasserfreies Comin reagirt gegen Lackmus nicht alkalisch, wohl aber ist dies der Fall, wenn das Conin Wasser aufgenommen hat oder in Wasser oder in Alkohol gelöst ist. Das Conin ist im Stande, etwa 25 Proc Wasser aufzunehmen, wel ches es beim Erwärmen, also z B beim Destilliren wieder vollkommen abgiebt.

Reaktionen. Das Comm gehört zu den Alkalofden, welche arm an charakteristi schen Reaktionen sind. Für seine Erkennung sind die nachfolgenden Erscheinungen von Wichtigkeit

1) In kone Schwefelsäure löst es sich in der Kalte ohne Färbung auf Chlorwasser stoffgas (!) färbt das Conin zunächst purpurroth, dann tief indigoblau Beim Verdunsten mit kone Salzsäure hinterbleibt ein krystallinischer, meist bläulich gefärbter Rückstand von Coninchlerhydrat (während Nikotin einen firnissartigen Rückstand giebt.—2) Die Lösung 1 100 wird weder durch Platinchlorid noch durch Goldchlorid gefällt, weil die entsprechenden Doppelsalze des Conins in Wasser leicht löslich sind. — 3) Dagegen werden Niederschläge erhalten in der durch Schwefelsaure schwach angesäuerten Lösung mit Kaliumwismutjodid (1.4000), Kalium-Mercurijodid (1.800), Phosphomolybdansäure (1.1000), Gerbsäure (1.100), Jodkalium (1.8000) Die Zahlen geben die Koncentration an, in welcher die Niederschläge durch die auftretende Trübung noch erkennbar sind.

944 Coninum

Procente Methyl-Comm, was undessen seine therapeutische Verwendbarkeit nicht beein trächtigt

Prüfung. 1) In Wasser, welches mit genügenden Mengen Salzsaure angesauert ist, löse sich das Comin leicht und vollständig auf Ungelöst bleiben wurden nicht basi siche Beimengungen, z B Kohlenwasserstoffe, sowie harzige Zersetzungsprodukte — 2) Beim Erwarmen trübe sich das Comin nicht, anderenfalls enthält es Wasser, s oben — 3) Bei Luftzutritt erhitzt, verbrenne es, ohne einen Rückstand zu hinterlassen — 4) Wird die Lösung des Comins in absolutem Alkohol (1 = 10) mit einer Lösung von Oxalsaure in Weingeist neutralisirt, so trete keine krystallinische Abscheidung (von Ammonium oxalat) auf

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig und vor Licht geschützt, in kleinen Gefässen

Anwendung. Comin gehört zu den starksten Giften Unverdunnt auf Schleimhaute gebracht, wirkt es hier ätzend, auf der Haut erzeugt es Unempfindlichkeit infolge Lahmung der sensiblen Nervenendigungen. Bei innerem Gebrauche lahmt es zunachst die Endigung der motorischen Nerven, später die Nerven-Centren. — Man giebt es Aeusser lich in Salben und Linimenten (0,05—0,1–10,0 Adeps) als lokales, schmerzstillendes Mittel bei Neuralgien, schmerzhaften Tumoren, innerlich bei Cardialgie (Magenkrampf), Magenkrebs, Neuralgien, Keuchhusten, doch wird hier meist das bromwasserstoffsaure Salz an gewendet Subkutan 0,0005—0,001 g (!) pro dosi

Höchstgaben pro doss 0,002, pro des 0,005 g (Erganzb) Bei Vergiftung durch Coniin sind Brechmittel, Coffein und künstliche Athmung anzuwenden.

Mixtura Confini Rent.

Rp Coniini gtt. I
Natrii carbonici 5,0
Aquae Menthas piperitae 200,0
Draistündlich einen Esslöffel (bei Magenkrebs)

Oleum antiblepharospasticum MAUTHNER.

Rp Coniini 0,067 (gtt. II)

Olei Amygdalarum dulcium 8,0 Mehrmals tägiloh in die Augenludspalte einzupunseln (bei Augenliderkrampf der Kinder)

Unguentum Conlini Morawjew

Rp. Conlini 0,8

Olef Cocols 50,0

M f. unguentum Zum Einrelben (bei chronischen Hautleiden)

Synthetisches Conlin. Das Conlin ist von Ladenburg durch Reduktion von a-Allyi-Pyrdin in alkoholischer Lösung mittels metallischen Natriums dargestellt worden. Die so erhaltene Base glich in allen ihren Eigenschaften dem natürlichen Conlin, indessen war sie optisch in aktiv Es ist alsdann Ladenburg gelungen, dieses maktive Conlin durch Ueberführen in das weinsaure Salz in ein rechts und linksdrehendes Conlin zuspalten, von denen das rechtscheshende sich als völlig identisch erwies mit dem natürlich vorkommenden Conlin Das synthetische, maktive Conlin ist demnach eine Verbindung gleicher Moleküle r- und 1-Conlin.

# 11. †† Coniinum hydrobromicum (Erganzb) Bromhydrate de Cicutine (Gall) Coniinhydrobromid. Bromwasserstoffsaures Coniin C<sub>6</sub>H<sub>17</sub>N. HBr. Mol Gew = 208.

Darstellung Man löst 10 Th möglichst farbloses, wenn nöthig im Wasserstoffstrome frisch destillirtes Comin in 100 Th absolutem Aether auf und leitet in die mit Eis abgektillte Lösung einen Strom wasserfreien Bromwasserstoff. Da das bromwasserstoffsaure Salz des Comins in Aether unlöslich ist, so scheidet es sich in dem Maasse, als es entsteht, aus der ätherischen Lösung als krystallmisches Pulver ab Wenn durch Bromwasserstoff eine neue Fällung nicht mehr entsteht, so unterbricht man die Einleitung, sammelt das Salz auf einem Eilter, wäscht es mit absolutem Aether nach, lässt diesen an einem warmen Orte verdunsten und krystallisirt das Salz durch freiwillige Verdunstung der kaltgesättigten filtrirten wässerigen Lösung an einem warfen Orte um.

Eigenschaften. Farblose, durchscheinende, glänzende, rhombische Krystalle oder ein weisses, krystallinisches Pulver, welches sich in Wasser und in Weingeist zu farblosen, neutralen Flüssigkeiten löst. Schmelzp. 211° C.

In der wässengen Lösung des Salzes (1 == 10) ruft Silbernitrat einen gelblich-weissen, Jod-Jodkaliumlösung einen rothbraunen, Gerbsäure einen gelblich-weissen Niederschlag

Conina 945

hervor Natronlauge bewilkt die Abscheidung bliger Tropfen von Conun - Es verbrenne, bei Luftzutritt erhitzt, ohne einen Rückstand zu hinterlassen

Aufbewahrung, Anwendung Sehr vorsichtig, vor Licht geschützt aufzubewahren Die Anwendung unter den namlichen Indikationen wie die des Conins Hochstgaben pro dom 0,005 g, pro die 0,015 g [Das Erganzb giebt die zehnfiche Menge dieser Dosen als Hochstgaben an, doch dirfte dies auf Schreib- oder Druckfehlern beruhen !

Rp Conimi hydrochlorici 0.02 g Sirupi Sacchari 100.0 Gegen Kenchhusten Dreimal täglich i Theeloffel Ein Theeloffel voll ist = 0.001 Conlin

Conimi hydrobromici 0.1 Aquae destrilatae Zur subkutanen Injektion, 1 com ist - 0,0012 g Course

III + Continum hydrochloricum Conjiuum muriaticum Cantinchlarhydrat Chlorwasserstoffsaures Coniin. Salzsaures Coniin. CaH12N HCl. Mol.  $6 \, \mathrm{ew} = 163.5$ 

Wird in gleicher Weise durch Sattigen einer atherischen Coninlösung mit trockenem Chlorwasserstoffgase dargestellt wie das Commbromhydrat, siehe dieses. Oder man neutralisirt Coniin genau mit wasseriger Salzsaure und lasst diese Losung im Vakuum verdunsten bez. krystallısıren.

Farblose Krystalle, in Wasser und Alkohol leicht löslich Schmelzp 220° C

### Contum.

Gattung der Umbelliferae-Apioideae-Smyrnicae.

Consum maculatum L Gefleckter Schienling. Blutschierling. schierling. Teufelspeterling Dollkraut Ziegendill. - Cigué. - Hemlock Heimisch ın Europa und Asien, eingebürgert im nordösil. Amerika, Californien, Chile Besonders an Wegen und auf Schutt Die ganze Pflanze ist kahl Blüthenstand eine doppelt zusammen-

gesetzte Dolde, Hülle meist 5 blätting, Hüllichen 8-4 blatting, beide zurückgeschlagen. Stengel bis 2 m hoch, astig, unten schwach, oben stärker gerillt, bläulich bereift, am Grunde oft (nicht immer) roth gefleckt.

Verwendung finden

L. + Herba Conii (Austr Germ.). Conii Folia (Brit.) Herba Conli maculati Herba Cicutae. — Schierling (Germ) Schierlingkraut. Fleckschierlingskraut. Giftpetersilie Tollkörbelkraut - Feuille de ciguë officinale. Feuille de grande ciguë (Gall.) - Conium Leaves. Hemlock Leaves.

Beschreibung. Die unteren Blatter von breit-eiförmigem Umries werden über 20 cm lang. Sie sind an einem hohlen Stiel von gleicher Lange befestigt, der am Grunde eine häutige Scheide trägt. Sie sind oberseits matt dunkelgrün, unterseits schwach glanzend blaugrün, dreifach gefiedert, jeder Zipfel geht in ein feines farbloses Spitzchen aus. Die Abschnitte erster Ordnung and 4-8 paging gefiedert, gestielt, die Abschnitte zweiter Ordnung sind 5 passing gefiedert, die dritter Ordnung, wenig Epidermis vom Rande des regelmassig, aus 4 oder 5 Paaren gebildet.

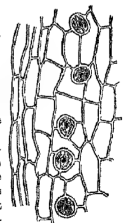


Fig 222 Oberseite des Blattes

Die Zipfel letzter Ordnung sind von einem Mittelnery durchzogen, von dem zarte Nerven 2 oder 3 Ordnung abgehen und kräftig ausgebildete Seitennerven bilden. Das Gewebe der Blätter besteht aus den beiden Epidermen mit der Cuticula, von denen die der Unterseite schwach gestreift ist. In den Zellen der Epidermen häufig Sphaerokrystalle. Unter der Oberseite eine Reihe von Palissaden Spaltöffnungen auf beiden Seiten, doch auf der Oberseite nur am Rande (Fig. 222), welcher auf der Unterseite keine Spaltöffnungen

946 Cornum.

tragt (Fig 223) - Geschmack widerlich salzig und bitterlich Geruch besonders beim Zerreiben mit Kalkwasser unangenehm rach Mause-Urin

Bestandtheile. Der wichtigste Bestandtheil ist das Alkaloid Comin CaHin Der Gehalt daran ist auch bei der bluhenden Pflanze anscheinend sehr schwankend 0,03-0,18 Proc

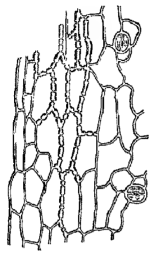


Fig 228 Epidermis vom Rande der Untersorte des Blattes

Der Sitz des Alkaloids ist hauptsachlich in den Epider-Ferner das weniger giftige Conhydrin C.H., NO Pseudoconhydrin C.H., NO Methylconiin C.H., (CH.)N - Der Wassergehalt der frischen Droge betragt etwa 80 Proc, der der trocknen 7-12 Proc Der Aschengehalt 12 bis 18 Proc , die Asche enthalt 30 Proc Kaliumkarbonat. -Die Droge hefert 30 Proc Extrakt

Nachweis. Fur die Droge sind im Gegensatz zu anderen, ahnlichen Umbelliferen charakteristisch 1) Die Kahlheit der ganzen Pflanze 2) Der blauliche Reif, besonders an den Stengeltheilen 3) Die stumpfgrüne Ober seite der Blätter 4) Die Stachelspitzchen der Blätter 5) Hülle und Hullchen am Blüthenstand 6) Das Verhalten der Spaltöffnungen (Fig 222 223) 7) Geruch

Als Verwechslungen resp. Verfalschungen kommen vor Chaerophyllum bulhosum L. Chacrophyllum temulum L, Chaerophyllum hirsutum L, Anthriscus Silvestris Hoffmann, Anthriscus vul garis Persoon, Aethusa Cynapium L, Cicuta virosa L

Einsammhing Aufbewahrung. Im Juni und

Juli sammelt man das ganze, blubende Kraut, entfernt dickere Stengel und Aeste und verwendet es entweder sofort zur Extraltbereitung, oder man trocknet bei gelinder Wärme (nicht über 25°C), zuletzt liber Aetzkalk und bewahrt in Blech- oder Glasgefassen an sinem trocknen Orte vorsichtig, vor Licht geschutzt und nicht über 1 Jahr (Austr) auf. Bei langerer Aufbewahrung soll der Coningchalt schwinden 51/a-6 Th frisches Kraut geben 1 Th trockenes Brit lasst nur des frische, bei Beginn der Fruchtbildung gesammelte Kraut verwenden.

Anwendung Innerlich selten bei Asthma, Keuchhusten, Neuralgien in Pulver oder Pillen zu 0,05-0,8 Acusserlich als schmerzstillendes Mittel in Aufgrissen und Ab kochungen zu Inzektionen, Gurgelwässern, Klystieren - Großste Einzelgabe Austr 0,8, Germ 0,5 Grösste Tagesgaba Austr 2,0, Germ 2,0 In der Thierheilkunde grebt man Pferden 30-90 g, Schafon bis 45 g, Hunden 1-4 g

Schierlingkraut und seine Zübereitungen sind dem freien Verkehr entzogen innerlichen Gebrauch dürfen sie nur gegen arztliche Verordnung abgegeben werden



II + Fructus Conii (Helv) Conii Fructus (Brit). Conium (U-St) Semen Cicutae — Schierlingfrucht. Schierlingsamen. - Fruit de cigué officinale ou de grande cigué. -Hemlock. Conium Fruit.

Beschreibung. Die Frucht ist ungefähr 8 mm lang, von der Seite zusammengedrückt, von den beiden Griffeln gekrönt. Jedes Fig 224. Querschnitt durch Fructus Conti. Theilirüchtehen hat 5 starke Langsrippen, die

gekerbt und (in der getrockneiten. Frucht können die Kerbungen sehr undeutlich In der Fruchtschale fehlen die grossen, für die Umbeiliferen sonst charaktenstischen schizogenen Sekretbehälter: Eine aus im Querschnitt fast quadratischen Zellen bestehende, auffallende Schicht, ferner die sich nach innen daran anschliessenden Zeillagen, sowie des Parenchym: susserhalb der Gefässbündel in den Ruppen einthält. Cennin Das Consum 947

Endosperm ist im Querschnitt tief eingebuchtet, daher rundlich herzformig, es enthält fettes Oel und Aleuron Die Aleuronkorner fuhren Drusen, seltner Einzelkrystelle von Kalkoxalat, noch seitner Krystalloide, dagegen haufig Globoide Geruch und Geschmack wie beim Kraut

Bestandtheile Die unreisen Fruchte enthalten von allen Theilen der Pflanze am meisten Alkaloid, namlich in der trocknen Droge bis 3,36 Proc Comin (als salzsaures C be rechnet), mit dem Reisen nimmt der Alkaloidgehalt ab, für reise Früchte werden angegeben 1,82 und 1,44 Proc. Conun (ebenfalls als salzsaures C berechnet) Ausser den übrigen beim Kraut genannten Alkaloiden enthalten die Früchte noch ein 4 Alkaloid Pseudoconhydrin CaHtaNO - Frisch enthalten die Fruchte 68 Proc Wasser

Einsammlung. Man sammelt die ausgewachsenen, aber noch unreifen Fruchte. trocknet sie bei gelinder Warme, zuletzt über Aetzkalk, und bewahrt sie vorsichtig nicht über ein Jahr auf

Anwendung wie bei Heiba Conn Hochstgaben pro dom 0,2 g, pro die 1,0 g (Helv)

Alcoolatura Conii, Alcoolature de feuille de cigue (Gall.) Aus frischen

Schierlingblättern wie Alcoolsture de belladone (S 470)

† Conserva Conii. Schierlingkonserve 100 Th frische Schierlingblätter
stösst man mit 50 Th Glycerin zu einem zarten Brei, treibt durch ein Sieb und mischt

mit 360 Th Zuckerpulver

Emplastrum Conii Empl. Cicutae Empl cum Conio maculato Schier lingpfluster Emplatre de ciguë Erginzb 4 Th geibes Wachs, 1 Th Terpentin, 1 Th Ohvenöi schmilzt man und fügt 2 Th fein gepulvertes Schierlingkraut hinzu—Helv Mit Schierling-Fluidextrakt wie Empl Belladonnae Helv (8 471)—Austr 125 Th Schweinefett, 250 Th gelbes Wachs, 25 Th venet. Terpentin schmilzt man und vermischt mit 100 Th gepulvertem Schierlingkraut—Gall 940 Th Galipot, 440 Th weises Pech, 640 Th gelbes Wachs, 180 Th Schierlingöl, 2000 Th frische, gequetschte Schierlingblatter erhitzt man, his alle Feuchtigkeit verdampft ist, bringt heiss unter die Presse schmilzt wieder renugt die Messe durch Absetzenlessen und verscheitet aus mit Presse, schmilzt wieder, reinigt die Masse durch Absetzenlassen und verarbeitet sie mit 500 Th Ammoniakgummi

† Extractum Conii. Schierlingextrakt Ergänzb 20 Th frisches, blühendes Schierlingkraut werden mit 1 Th Wasser zerstossen, ausgepresst, dasselbe mit 8 Th Wasser wiederholt Die Pressflüssigkeiten erwärmt man auf 80° C, seiht durch, dampft auf 2 Th em, mischt mit 2 Th Weingeist, seiht nach 24 Stunden durch. Den Ruckstand behandelt

ein, mischt mit 2 Th. Weingeist, seint nach 24 Stunden durch. Den Ruckstand behandelt man unter Erwermen in geschlossenem Gefässe mit 1 Th. verdünntem Weingeist, gieset klar ab, mischt und filtrirt die Auszüge und dampft zum dieken Extrakt ein. Ausbeute 3,5—4 Proc. Vorsichtig aufzubewahren.

Helv Extractum Comit duplex a siecum. Trockenes Schierlingextrakt Extrait de eiguë sec. 200 Th. Schierlingfrucht (IV) werden mit einer Mischung von 20 Th. verdünnter Salzsäure, 20 Th. Wasser, 40 Th. Weingeist (94 proc.) befeuchtet, im Perkolator mit q. s. eines Gemisches aus Weingeist und Wasser äs erschöpft. Man fangt zuerst 180 Th. suf, bereitst 1 a. 200 Th. Fluidextrakt und aus diesem mit q. s. Reispulver 100 Th. trockenes Extrakt. 100 Th trockenes Extrakt

Austr Extractum Comi herbae Schierlingkraut-Extrakt Ausgepulvertem

Schierlingkraut wie Extr Aconit radicis Austr (S 155) Ausbeute etwa 20 Proc U-St Extract of Conium Aus 1000 g gepulverten Schierlingfrüchten (No 40) und einer Mischung von 20 ccm Essigsäure (36 proc ) und 980 ccm verdünntem Weingeist (41 proc ) im Verdrangungswege Man befeuchtet mit 300 ccm, sammelt, unter Nachfüllen von verdünntem Weingeist, zuerst 900 ccm Perkolat, dann noch etwa 2100 ccm 2), verdampft letztere bei böchstens 50° C auf 100 ccm, hierauf das Ganze zur Pillenkonsistenz

Gall 1 Extractum Conn maculati. Extrait de cigus avec le suc Aus frischem, blühendem Schierlingkraut durch Pressen, Erhitzen, Durchseihen und Eindampfen des nochmals geklärten Saftes zu einem weichen Extrakt — 2 Extractum de semine

<sup>1)</sup> Zur Vermeidung von verhängnissvollen Irrthümern sei darauf aufmerksam gemacht, dass man im Geltungsbereich der Ph. Germ und Austr unter trockenen, narkotischen Extrakten Praparate versteht, die von denen der Ph Helv durchaus verschieden sind Extractum Conn siccum ist in Deutschland und Oesterreich die Bezeichnung für ein mit Süssholzpulver bezw mt Milchzucker eingetrocknetes Extrakt, von welchem 2 Th 1 Th Extractim Conn entsprechen Die Standgefässe tragen daher die Aufschrift "sumatur duplum" Die Höchstgabe für dieses Extract Conn siecum ware 0,4 pro dosi, 1,2 pro die

Conii Extrait de ciguë (Semence) wird wie Extr de radice Belladonnae Gall (S 469) bereitet

Extractum Conil fluidum Schierling-Fluidextrakt Extrait fluide de Fluid Extract of Conjum Helv 100 Th Scherlingfrucht (IV) werden mit emer Misching von 10 Th verdunnter Salzsäure, 10 Th Glycerin, 20 Th Weingeist befauchtet. ım Verdrüngungswege mit q s Wasser und Weingeist al erschöpft Man fängt zuerst 90 Th auf, die übrigen Auszuge dampft man zum dünnen Extrakt ein, löst in 40 Th Wasser, filtrirt, verdunstet auf 10 Th, so dass man l a 100 Th Fluidextrakt erhält - U-St Aus 1000 g Schierlingfrucht (No 40) und einer Mischung von 20 ccm Essigsaure (36 proc) und 980 com verdünntem Weingeist (41 proc) im Verdrängungswege Man befeuchtet mit 300 ccm und erschöpft durch Nachgiessen von verdunntem Weingeist Die ersten 900 ccm stellt man bei Seite und bereitet 1 a 1000 ccm Fluidextrakt - Klar, hellbraun, giebt mit NaHO erwarmt Coningeruch, 12 Tr in 10 ccm Wasser werden durch 1 ccm MAYER'scher Lösung sofort bis zur Undurchsichtigkeit getrübt. Vorsichtig aufzubewahren

> Höchste Enzelgabe Hochste Tagesgabe Austr Ergb 0,2 Extractum Conu Helv 0,05 0.25Extractum Conn duplex1) Extractum Comi fluidum Helv 0.10,5

Aeusserlich zu Augenwässern (2-4 Proc.), Augensalben (10-20 Proc.), Verbandsalben † Pulpa e folio Conii maculati. Pulpa de ciguë (Gall.) Frische Schieringblätter stösst man im steinernen Mörser und treibt durch ein Haarsieb

+ Succus Conii Juice of Conium (Brit.) wird wie Succus Belladonnae Brit

(8 470) dargestellt Gabe 3,5-7,0 ccm
† Tinctura Conii. Schierlingtinktur Teinture ou Alcoolé de cigué Tincture of Conium Brit Aus 200 g frisch gepulverter Schierlingfrucht (No 40) und Weingeist (70 proc.) bereitet man im Verdrängungswege 1000 cem Tinktur Einzelgabe 1.75-3.5 ccm — Gall Aus 100 g grob gepulverten Schieringblättern und 500 g Weingeist (60 proc) durch 10 tagige Maceration — Direction Aus 100 Th frischem, zerquetschtem Schieringkraut und 120 Th Weingeist (90 proc) durch Maceration Ex tempore 2,0 Schierlingextrakt, 98,0 verd Weingeist Aufhewahrung vorsichtig und vor Incht geschützt Gabe 10-20-30 Tropfen

† Tinctura Conil aetheres Teinture etheres ou Etherole de orgue (Gall)

Wie Tinct Belladonnae aetherea Gall (S 472) zu bereiten

Unguentum Conil. Schierlingsalbe Pommade de ciguë Conium Ointment Erganzb 1 Th Schierlingsalbe Pommade de ciguë Conium Ointment Erganzb 1 Th Schierlingextrakt, 9 Th Wachssalbe Zur Abgabe frisch zu bereiten — Helv 2 Th Schierlinge-Fluidextrakt, 8 Th henzoinirtes Schwemefett — Brit 88 ccm Succus Coni Brit dampft man bei höchstens 60° C auf 11 ccm ein und vermischt mit 83 g Wollfett — Dietreich 10 Th Schierlingextrakt, in 5 Th Glycerin gelöst, vermischt man mit 85 Th Wachssalbe

Cataplasma Conii Rp Herbae Conii Placentse Lini seminis 75,0

Emplastrum Coall assmoniacatum Empi Cicutas cum Ammoniaco Rp. 1 Ammoniaci via hum, dep 20,0

20,0 2 Aceti Scillae 8. Spiritus 20,0 4. Emplastri Conii 75,0

Man erhitzt 1-8 im Wasserbade bis zum Gewicht von 25,0 und mischt dann mit & Trocken auf-

Emplastrum cum extracto Conti maculati. Emplatre d'extrait de cigue (Gall.). Rp Extracti de semine Conil 90,0 Elemi depurati Emplastri Lithargyri comp (Gall.) 20,0

> Emplastrum de tribus (Burow) Formul Regiomentan. Emplastri Comi Emplastri Hydrargyri Emplastri adhuesivi 55.

Emplastrum de Vigo sine Mercurio. Rp Empiratri Conii 20.0 Empl. Lithergyrl comp 65,0 Corne flavas 5,0 Radicis Heliebori vir. pulv.

1) Siehe Note 1 auf voriger Seite

Olibani pulv Myrrhae Sandaracao aa 3,25 Camphorae 0,8 Styracus liquidi 1.0

† Extractum Coull solidum Schierling Dauerextrakt (Diet.) Wie Extr Uvae Ursi solidum (S 263) zu bereiten. Glyceritum Conli

Glyceritum cum extracto Confi Glycéré d'extrait de cigue (Gall.)

Rp Extracti Conii 10,0 Glyceriti Amyli 20,0

Injectic vaginalis WALDENBURG Bp. Infusi Herbae Comi 10 250,0 Tincturae Opii simplicis Bei schmerzhaften Uterusleiden.

Lanolimentum Contl Schierling-Lanolinsalbe (Diet.) Wie Lanchment Belladonnae (S 471)

Linimentum Conff Guilliermond Balsamum Conii, Baume cicuté, Baume de Conicine Gulliermond

Tincture Conii aether Grand 10.0 Adipis suilli

Man erhitzt, bis der Aether verdunstet ist Bei Krebsreschwülsten

Liquor Conii ad injectiones Gunzaermond	Pilulae Conii Velpelu Rp Fructus Conu 2.0
Liqueur d'injection de Conicine Guit- LIBRMOND	Fatracti Lactuene (Thridace) 6,0
Rp Tincturae Conii fructus 100,0 Aquae Calcariae 900,0	bucci Liquertiae q s Man formt 50 Pillen Bei Krebsleiden täglich 2, steigend bis 8 Pillen
Rixtura antileterica Quinin  Rp Extracti Com 1,0  Extracti Taruxaci 20,0  Liquoris Kathi accusei 45,0  Aquae Foeniculi 200,0  Sirupi Sennae cum Mazana 50,0  Viarmal tiglich 2 Essiöffel	Sapo Conli BÉRAL.  Rp Extracti Conn 50 Saponis olegoei pulver 10,0.  Auf Leder oder Leinwand zu streichen.  Sirupus Conli  Rp Extracti Conn 0,2 Sirupu simplicis 100,0
Oleum Conii maculati (Gall).  Huile de ciguë.  Wie Oleum Beliadonnae (S 472) zu bereiten.	Sirepus Conli fructus  Birop de Contenne Guillermond  Ep Tincturae Comi fructus 10,0  Sirupi simplicis 290,9
Pilulas cientatas mitiores Guilliermond Pilulas Conii I Pilules cientées I de Guilliermond Rp Fructus Conii recent puly 2,0 Gummi arabici	Species sopientes Clinici Rp Herbae Comm Herbae Hyosoyami ää 20,0 Placentae Lini semmis 100,0 Zum Umschiag
Bacchari  Bas 4,0  Man formt 200 Pillen und überzieht dieselben mit  Zucker Täglich 2 Stück steigend bis 20 Stück.  Pilulae cicutatae fortteres Guilliermond	Tinctura Conil acida  Ep Herbae Conil min cone 100 0  Spiritus diluti 1000,0  Acida sulfurica diluti 5,0
Pilulae Conli II Pilules cicutées II de GUILLIEBMOND  Rp Fructus Com recent pulv 5,0 Gummi arabici Sacchari 35 3,0 Man formt 100 Pillen und überzieht mit Zucker	Tinctura Conti astherea Ether cleuté Gérard  Rp 1 Fructus Comi pulv 100,0 2 Kahi hydren 4,0 3 Spritus 250 4 Actheris q s Man befeuchtet 1 mit der Lösung von 2 in 3,
Pilulas Conii compositae  Rp Extracti Conii 2,5 Radicis Ipecacuanhae 0,5 Radicis Liquiriuas 1,0 Radicis Althacae q s. Man formt 50 Pilen.	lässt den Weingeist verdunsten und sammeltdurch Ausziehen mit 4 im Verdrängungswege == 100,0 Unguentum resolvens LANGLEBERT Rp Kalii jedau 1,0 Extracti Conii 8,0 Adipis auili 30,0

## Conserva.

Conserva. Konserve ist eine heute ziemlich in Vergessenheit gerathene Arzneiform von der Konsistenz eines derben Breies oder einer Latwerge, in welcher Zucker das Vehikel ist. Man nahm als Arzneistoff hierzu gewöhnlich frisches saftiges Vegetabil, verwandelte dieses in einen zarten Brei und mischte es mit soviel Zuckerpulver, dass ein derber Brei entstand. Man glaubte, dass eine solche Zubereitung sich lange Zeit, mindestens ein Jahr, konserviren lasse. Dass dies in sehr vielen Fällen nicht der Fall war, beobachtete man bald, und man liess diese Arzneiform fallen. Seitdem man im Besitz des Glycerins ist, lassen sich in der That jahrelang haltbare Konserven darstellen. Eine allgemeine Formel ist. 100 Th. des frischen Vegetabils durch Zerstossen mit einem holzernen Pistill im steinernen Möser in einen zarten Brei zu verwandeln, diesen mit 50 Th. reinem Glycerin zu mischen, durch ein Sieb zu schlagen und dann mit 360 Th. gepulvertem ausgetrocknetem Zucker in die derbe Breiform überzuführen. Ware die Masse zu weich, so genügt dann ein Zusatz von 1—5 Th. Traganth zur Erlangung der gewünschten Konsistenz. Die Konserve betrage 500 Theile

Man bewahrt die Konserven in geschlossenen Porcellanblichsen.

950 Conservatio

## Conservatio.

Unter "Konserven" im engeren Sinne versteht man Nahrungsmittel, welche durch eine besondere Zubereitung in einen solchen Zustand versetzt worden sind, dass sie sich für eine langere Zeit aufbewahren lassen, ohne in Verderben überzugehen — Unter "Konservirungsmitteln" im engeren Sinne versteht man demnach die Hilfsmittel, welche dazu dienen, Nahrungsmittel in einen für langere Aufbewahrung geeigneten Zustand zu versetzen. Unter Konservirungsmitteln im weiteren Sinne versteht man allerdings diejenigen Hilfsmittel, welche dazu dienen, auch andere Objekte aus dem Pflanzen- und Thierreiche (nicht blos Nahrungsmittel) aufbewahrungsfähig zu machen, z B Pflanzen und Thiere zu Lehrzwecken, menschliche Leichname u s w

In den Nahrungsmitteln sind insbesondere drei Nahrungselemente vorhanden Eiweiss und die ihm nahestehenden Substanzen, Kohlehydrate und Fette Diese Nahrungselemente konnen unter günstigen Bedingungen verschiedenen Umwandlungen unterliegen

Die Eiweissstoffe gerähen ziemlich rasch in Faulniss Es ist festgestellt, dass die Faulniss der Eiweissstoffe bedingt wird durch die Lebensthatigkeit von Mikroorganismen (Fäulnissbakterien) Fäulniss kann verhindert oder aufgehoben oder zum Stillstand ge bracht werden, wenn man den Zutritt der Mikroorganismen verhindert, oder vorhandene Fäulnisserreger tödtet oder in einen Ruhezustand versetzt, in welchem ihr Stoffwechsel — 0 ist Begünstigt wird die Thatigkeit der Fäulnisserreger durch eine geeignete Temperatur und durch einen gewissen Wassergehalt der fäulnissfähigen Substanz Zu niedrige und zu hohe Temperatur beeinflussen die Thätigkeit der Fäulnisserreger in einem für diese ungunstigen Sinne Ebenso wird Fäulniss verhindert, wenn die fäulnissfähige Substanz nicht so viel Wasser enthalt, dass die Fäulnisserreger ihren Wasserbedarf leicht decken können

Die Kohlehydrate unterliegen, insoweit sie gabrungsfähige Zuckerarten oder solche Zuckerarten, welche leicht in gabrungsfähige übergehen können, darstellen, ausserordentlich leicht der Gabrung, indem die überall weit verbreiteten Keime von Gabrungs erregern (Hefe, Milchsaurebakterien etc.) in deren Lösungen hineingarathen und in ihnen den Gabrung genannten Vorgang hervorrusen. Da auch die Gabrung ein durch Mikro organismen hervorgerusener Process ist, so kann ihm durch die nämlichen Mittel wie der Fäulniss begegnet werden, nämlich durch Abhaltung und Abtödtung der Gabrungserreger, oder indem man diese in eine Art Ruhezustand versetzt. Auch wird der Gabrungsvergang verhindert durch zu hohe oder zu niedrige Temperatur, endlich dadurch, dass die zu vergährende Substanz nicht hinreichend wasserhaltig ist

Die Fette unterliegen weder der Faulniss noch der Gährung, dagegen werden sie ranzig, d. h. sie nehmen einen eigenthümlichen unangenehmen Geruch und Geschmack an Nachweislich ist der Vorgang des Banzigwerdens verknüpft mit dem Auftreten von freien Fettsäuren, in manchen Fällen auch mit der Bildung von Estern. Indessen völlig aufgeklärt ist der Vorgang des Ranzigwerdens zur Zeit noch nicht. Man weiss noch nicht mit voller Bestimmtheit, ob Licht oder Luft, oder Bakterienthätigkeit, und zwar jeder dieser Faktoren für sich allein oder ob vielleicht alle diese Faktoren zusammen eine Rolle beim Banzigwerden der Fette spielen. Die praktischen Erfahrungen haben indessen ergeben, dass das Ranzigwerden der Fette begünstigt wird. 1) Durch einen Feuchtigkeitsgehalt.
2) Durch eine gewisse mittlere Temperatur. 3) Durch Zutritt von Luft. 4) Durch Zutritt von Licht. Und mancherlei Beobachtungen weisen darauf hin, dass unter Umständen doch auch Mikroorganismen thätig sind, wie denn überhaupt unter dem Ranzigwerden heute noch verschiedene Vorgange zusammengefasst werden, welche verschiedene Ursachen und nur das gemeinsam haben mögen, dass die Fette in ihrem Verlaufe unangenehme Engen schaften annehmen.

Nach dem Vorausgeschickten werden sich die verschiedenen Konservirungsverfahren in ihrem inneren Mechanismus leicht verstehen lassen.

Conservatio. 951

1 Erhohung der Temperatur. Genügend hohe Temperaturen tödten jedes Lebewesen, also auch die Mikroorganismen. Da aber nicht alle Nahrungsmittel der erforderlichen Temperatur von 100—110° C unterworfen werden können, ohne ihren Geschmack zu andern, so ist für jedes Nahrungsmittel das für es zweckmassigste Verfahren auszuwihler

Das Pasteuristren Wird besonders zur Konservirung von Milch, Bier und Wein angewendet Es besteht darin, dass man diese Flussigkeiten in geschlossenen Geflissen 15 bis 30 Minuten auf 60—70° C erhitzt und dann rasch abkühlt Hierdurch werden die Hefen und sehr viele Bakterien abgetödtet. Nicht getödtet werden dagegen die Dauerfolme (Sporen) der Bakterien Das Pasteuristren hat sich bei Wein und Bier bewährt, eine absolute Sicherheit gegen die Infektion durch Milch bietet es dagegen nicht

solute Steherheit gegen die Infektion durch Milch hietet es dagegen nicht
Appers's Verfahren Schon seit 1804 angewendet. Die nahezu fertig gekochten
Nahrungsmittel werden in Blechdosen gefüllt und diese bis auf eine kleine Öeffnung zugelöthet. Die Oeffnung wird nun mit dem hetreffenden Safte gefüllt, zugelöthet, und nun
werden die Büchsen etwa 1 Stunde in Wasser oder Salzlösungen, von denen sie ganz
bedeckt sein mussen, erhitzt. Besonders angewendet zur Konservierung von Fleischspeisen
(Corned Beef, Zunge), aber auch von eingedickter Milch, Gemüsen und Fruchten

Sterilisation Hierunter ist im Grunde genommen das Appert'sche Verfahren zu verstehen, meist wird aber als Wärmequelle "strömender Wasserdampf" angewendet Durch genügend lange Sterilisation im strömenden Wasserdampfe werden alle Mikroorganismen getödtet, dagegen können die Dauerformen (Sporen) entwickelungsfahig bleiben

Diskontinuirliche Sterilisation Diese wird namentlich für Flüsigkeiten an gewandet, bei welchen die längere Ennwirkung strömenden Wasserdampfes nicht möglich ist. Sie besteht darin, dass an mehreren aufeinander folgenden Tagen die betreffende Flüssigkeit auf 70-80°C erhitzt wird. Bei dieser Temperatur gehen wohl die Mikroorgani-men zu Grunde, nicht aber deren Dauerformen (Sporen), die zu vegetativen Zellen ausgekeinten zu Grunde nuch die nachste Sterilisation getödtet. Wird dieses Verfahren genugend lange fortgesetzt, so wird schliesslich völlige Keimfreiheit erzielt. Dieses Verfahren dient nur selten zur Konservrung von Nahrungsmitteln, dagegen ist es für wissenschaftlich-bakteriologische Zwecke im Gebrauch

Hierzu würds auch zu rechnen sein das Konserviren der Oelsardinen durch Einlegen in heisses Oel und das Konserviren von gebratenem Gefügel (Wild) durch Einlegen

m basses Fett

2 Entziehung von Wasser Befreit man eine faulnissfähige Substanz von ihrem Wassergehalt ganz oder doch bis zu einem gewissen Grade, so kann sie der Fäulniss lange widerstehen. Hierauf beruht die Herstellung und die Verwendung des Plaischpulvers, des trockenen Erweisses und Peptons, des Leimes Getrocknete Gemüse, getrocknetes Obst geräthen, wenn die Trocknung hinreichend ist, weder in Fäulniss noch in Gährung Auch das Trocknen der Arziehkräuter ist als Konservirungs-Methode aufzufassen. Es ist nicht immer nothwendig, den zu konservirenden Substanzen alles Wasser zu entzichen, es genügt, das Wasser soweit zu entfernen, dass die betreffende Substanz aufhört ein geeigneter Nährboden für die Fäulniss- und Gäbrungserreger zu sein. Aus diesem Grunde ist z. B kondensirte Milch mit und ohne Zuckerzusatz haltbar, wenn sie his zu einer gewissen Konsistenz eingedickt ist. — Aus dem gleichen Grunde bleiben genügend koncentrite Sirupe von Gährung verschont, während dünne Sirupe ziemlich leicht in Gährung gerathen. — Häufig genügt sichen eine nur oberflächliche Austrocknung wasserreicher Substanzen, um sie für langere Zeit zu konserviren, hierher gehört z. B. die oberflächliche Austrocknung des Fleisches und der Wurst durch Raucherung, obgleich diese ausserdem auch noch unter No 5 fallen. Bisweilen geht dem Trocknungsprocess auch noch eine Behandlung mit Salz voraus. Stockfisch ist z. B. getrockneter Kabliau (Gadus Morrhua) Wird der Kabliau zunächst gesalzen und aledenn erst getrocknet, so heisst das Produkt "Lieb berdan".

Die Konservrung durch Austrocknung ist um so erfolgreicher, je rascher das Austrocknen vor sich geht Deshalb werden grössere Objekte, z B Fleisch, in kleinere Stücke geschnitten und dann ausgetrocknet. Auf Entziehung von Wasser ist ebenfalls zurückzuführen die Konservirung durch Zusatz grosser Mengen Kochsilz oder Zucker, ferner das Einlegen in Alkohol und Giycerin Diese Stoffe nehmen das Wasser der Gewebs auf und erzeugen damit Lösungen, aus welchen die Mikroorgamismen Wasser nicht aufnehmen können Vielmehr entziehen diese Stoffe den Mikroorgamismen das Wasser und machen

damit ihre Entwickelung unmöglich,

3 Abschluss der Luft Da die meisten hier in Frage kommenden Mikroorganismen Sauerstoff für ihre Lebensthätigkeit bedürfen, so kann in vielen Fällen Konservirung auch durch Abschluss der Luft erreicht werden Man konservirt z B Fleisch und äinliche Substanzen durch Einlegen in Fett, durch Ueberziehen mit Harz, Paraffin Man legt Sardinen in Oel ein. Eier werden in Kalkwasser eingelegt, damit der ausfallende kohlensaure Kalk die Poren der Eierschale verstopfe und den Zutritt von Luft verhindere — Ein solcher Ueberzig bietet natürlich, solange er völlig intakt ist, auch einen Schutz gegen

952 Conservatio

das Eindringen von Mikroorganismen. Der zarte Roif auf unseren Obetfrüchten (Kirschen, Pflaumen) besteht aus einer zarten Wachsschicht, deren Aufgabe es ist, das Eindringen von

Mikroorganismen zu verhindern

Man hat auch versucht, Konservirung dadurch zu ermöglichen, dass man die Objekte in eine Gasart brachte, welche das Wachsthum der Mikroorganismen verhindert. Versuche hegen vor über die Anwendung der Kohlensäure, doch sind dieselben in die Praxis noch nicht übertragen worden

4 Niedrige Temperatur. Die Entwickelung der Mikroorganismen ist an ein gewisses Temperatur-Optimum gebunden, welches für die verschiedenen Individuen vor schieden ist Bringt man die zu konservirenden Substanzen in Temperaturen, welche erheblich (1) unter diesem Optimum liegen, so können Fäulniss und Gährung lange Zeit

hmausgeschoben werden

Fäulniss und Gährung werden unterdrückt oder doch verzögert Hierauf berüht die Benutzung der Keller und der Eiskeller bez Eisschränke Indessen ist zu beschten, dass einerseits durch medrige Temperatur (Kälte) die Midroorganismen zwar in ihrer Entwickelung gehemmt, aber nicht getödtet werden, und dass Kälte insbesondere gegenüber den Dauerformen (Sporen) ziemlich ohne Einfluss ist. Anderseits vertragen zahreiche Nahrungsmittel eine intensive Kälte nicht. So ist es z. B. für die Kartoffeln bekannt, dass nie durch das Einfrieren einen süssen Geschmack annehmen, weil die Stärkekörner zer sprengt und theilweise in Zucker übergeführt werden. Fleisch im gefrorenen Zustande ist zwar vor Fäulniss geschützt, aber es fault — einmal aufgethaut — um so rascher. Auch übt in vielen Fällen intensive Kälte einen schädigenden Einfluss auf die betreffenden Nahrungsmittel aus. Zum Zwecke der Konservirung wendet man daher nur mässige Kälte an. Die Temperatur unserer Keller beträgt etwa 8—10° C und erweist sich als hinreichend, um unsere Nahrungsmittel eine gewisse, kurze Zeit zu konserviren. Für Fleisch hat sich eine Temperatur von etwa + 2° C (in den Kältehäusern der Schlachthöfe) als zweckmässig erwiesen. Aehnliche Temperaturen werden eingehalten in den Eissachiffen

5 Chemikalien Enne Anzahl von Chemikalien ist im Stande, Mikroorganismen zu tödten oder doch in ihrer Entwickelung zu hemmen Zum Theil sind diese Chemikalien Gifts, d h sie üben eine bedrohliche oder doch gesundheitsschädliche Wirkung auch auf den menschlichen Organismus aus Solche Chemikalien, wie z B Quecksilberchlorid, sind natürlich für die Konservirung von Nahrungsmitteln ausgesohlossen Eninge Chemikalien sind nun im Stande, Mikroorganismen abzutödten oder in ihrer Entwickelung zu hemmen in Mengen, welche auf den menschlichen Organismus noch nicht in wahrnehmbarer Weiße schädigend einwirken Solche Chemikalien werden als "Konservirungsmittel" κατ εξοχήν bezeichnet Zu diesen gehören

Kochsalz Dasselbe wird in grossen Mengen zum Konserviren von Fleisch und Fleischwaaren (Pökeln), auch zum Konserviren von Pflanzentheilen benutzt. In hinreichender Menge angewendet verhindert es die Fäulniss, während es andere bakterielle Processe nicht stört. Die Bereitung der Salzgurken und des Sauerkrautes z. B. beruht darauf, dass durch genägenden Zusatz von Kochsalz wohl die Fäulnisserreger getödtet werden, während die Thätigkeit der Erreger der Milohsäuregährung wohl verzögert aber nicht ganz unterdrückt wird. — Der Zusatz von Salpeter beim Pökeln des Fleisches hat nur den Zweck, den Fleischfanbetoff aufzuheilen, also dem Fleische eine schöne rothe Farbe zu geben, für die Konservirung ist dieser Zusatz weniger von Belang

Eluerwasserstoff und Fluoride Die Fluorwasserstoffsäure bez das Fluornatrium wird in der Gährungstechnik angewendet, um falsche Gährungen zu verhindern, also z B um den Eintritt von Faulniss und Milchsäuregährung bei der alkoholischen Gährung zu

vermeiden.

Holzessig wird wegen seines Gehaltes an Phenolen namentheh zum Konserviren des Fletsches (Schnellräucherung) benutzt. Bei der Holzräucherung spielen die auftretenden Phenole gleichfalls die Rolle des Konservirungsmittels

Essig Etwa 5 Proc Essigsäuregehalt ist im Stande, sowohl Fäulniss wie Gährung eine gewisse Zeit zurückzuhalten, namentheh wenn der Essig vor dem Gebrauche durch

Aufkochen sterulisirt worden ist.

Neuerdings werden besonders angewendet Borsäure, Borax, Formaldehyd, um die Fäulniss zu verhindern, also namentlich für Fleisch und Fleischpraparate, ferner Benzoësäure, Salicylsäure zur Verhinderung von Gährung — Die schweflige Säure ist im Stande Gährungserreger zu tödten, ausserdem, hat sie die Eigenschaft, den Fleischfarbstoff aufzuhellen und für einige Zeit zu konserviren

Die suletzt angeführten Chemikalien sind in den letzten Jahren zu einer grossen Anzahl von Konservirungsmitteln verwendet werden, von welchen in Nachstehendem die

wichtigeren aufgeführt werden sollen

Amerikanische Schinken-Präserve. Haupt-Depot: F Niersch, Berlin, Friedrichstrasse 245. Saure Flüssigkeit vom Geruch des Theoryassers und von gelblicher Farbe. Spec Conservatio 953

Gew bei 16° C = 1.049 In 1 Later = 70.0 g Kah-Alaun und 21,4 g Kahummurat (Polenske)

Antisepticum von L. H. Rose, Hamburg-Uhlenhorst. Ist fein gepulverte Borsaure

(Polenske)

Australian Salt von Ohrtmann Inhaber Glasze & Emelice, Berlin 5,5 Proc Natriumchlorid, 54,0 Proc Borax mit 40,8 Proc Krystallwasser Das Salz war 1890 mit 1/2 Proc eines flüchtigen, dickflüssigen Kohlenwasserstoffs durchtränkt, der sich durch Petroleumäther leicht entfernen liess (Polenske)

Berlinit, koncentrirtes, von Delvendahl & Kuntzel, Berlin Stark alkalisches Pulver aus 7,46 Proc Natriumchlorid, 9,8 Proc Borsaure (BOaHa), 45,75 Proc Borax mit

36,8 Proc Krystallwasser (POLENSKE)

Berlinit, Pokel, von Delvendahl & Kuntzel, Berlin Feuchte Salmasse von saurer Reaktion, aus 45,92 Proc Natriumchlond, \$2,2 Proc Kaliumnitrat, 19,16 Proc Borsaure, 2,28 Proc Wasser (POLENSKE)

Best Australian — New Zenland — Meat Preserve von L Zieffen, Berlin 33,12 Proc Natriumchlorid, 48,62 Proc Natriumsulfat, 16,0 Proc Natriumbisulfit, 1,7 Proc.

Kalk, Magnesia, Feuchtigkeit (POLENSKE)

Carnat von L. Ziffer, Berlin 18,9 Proc Natriumsulfat, 30,88 Proc Natriumsulfit, 40,12 Proc Natriumchlorid, 1,6 Proc Natriumkarbonat, 5,1 Proc Rohrzucker, 0,7 Proc Calciumkarbonat - Magnesiumkarbonat, 2,00 Proc Feuchtigkeit (Polenske)

Carelin-Pulver von H Brhand & Co, Beilin 24,55 Proc schweflige Saure, 18,87 Proc Schwefelsäure, 88,88 Proc Natriumoxyd, 19,6 Proc Borsäure (Polenske)

China Erhaltungspulver Minerya, Fabrik für Erhaltungspraparate von Louis Schult, Berlin 25,0 Proc Natriumchlorid, 17,7 Proc Borsaure, 38,84 Proc Natriumsulfat (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), 9,2 Proc Natrumsulfit, 9,4 Proc Wasser

Dreifaches Konservesalz der Hagener konservesalz-Fabi ik Feuchtes, alkalisches Salzgemenge aus 0,8 Proc Natriumchlorid, 55,5 Proc Borsaure, 29,0 Proc Borax mit 14,70 Proc Krystallwasser (Polenske)

Dreifaches Konservesal, von Theodor Hendrich & Co, Wittenberg 55,5 Proc

Borsaureanhydrid mit 44,1 Proc Krystallwasser (Polenske)

Dreifaches Konservirungsalz von Karl Stern, Wien 80,0 Proc Boraxpulver,

17,0 Proc Borsaure, 3 Proc Kochsalz (Polenske)

Einfaches Konservesalz der Hagener Konservesalz-Fabrik. Feuchtes, alkaluch reagirendes Salzgemisch aus 21,95 Proc Borax mit 13,30 Proc Krystallwasser, 83,1 Proc Kalumnitrat, 32,04 Proc Natriumchlorid (Polenske)

Einfaches Konservesalz von Theodor Heydeich & Co, Wittenberg 15,5 Proc Kahumnitrat, 78,4 Proc Natriumchlorid, 9,45 Proc Borsaure, 1,28 Proc Wasser (Polenske)

Erhaltungspulver von L ZIFFER, Berlin 28,8 Proc Natriumchlorid, 70,1 Proc

Borsaure, 1,34 Proc Feuchtigkeit (POLENSKE)
FREEZE-EM., amerikanisches Konservirungsmittel für Fleisch und
Fleischwasren. Ist wasserfreies Natriumsulfit mit einem Gehalt von 15,6 Proc Natrium-Das Pulver ist schwach rosa gefarbt (mit Tropsechin 00) (Polenske)

Geruchlose Meat-Preserve-Flüssigkeit von E Dreser, Berlin Spec Gewicht = 1,228 bei 15° C 1 Liter = 22,0 g Natriumchlorid, 0,15 Vanillin, 73,5 Natriumsulfat, 171,0 Natriumsulfit, 34,5 schweflige Saure, 3,0 Ferrichlorid (Die Salze wasserfrei) (Polenske.)

Konservesalz von M Beogrmann, Leipzig Eutritzsch 34,82 Proc Natriumchlorid, 14,04 Proc Kaliumnitrat, 15,00 Proc Kaliumsulfat, 24,86 Proc krystall Borax, 12,0 Proc Borgaure (Polenske)

Konservirungsflüssigkeit für Wurstgut Schwach opalisirende, geruchlose, sauer reagirende Flüssigkeit Spec Gew = 1,0605 hei 20° C In 1 Inter = 33,4 g Kaliummitrat, 27,5 g Borsaure (BO<sub>2</sub>H<sub>2</sub>), 50,0 g Glycsrin (Polenske)

Konservirungs-Pokelsalz von E Dreser, Berlin. 80,0 Natriumchlorid, 8,0 Borax-

pulver, 12,0 Kaliumnitrat (Polenske)

Konservirungssalz von Dr. G. Languein & Co., Leipzig-Sellerhausen. 80,0 krystall. Natrumsulfit und 20,0 kryst Natrumsulfat (Polenske)

Iakolin von E Deesel, Berlin Klare, gelbe, sauer reagirende Flüssigkeit Spec Gew = 1,244 bei 15° C 1 Liter = 6,8 g Kalnumsulfat, 17,6 Natriumsulfat, 212,0 N bisulfit, 96,0 Natriumsulfit (alle Salze wasserfrei), 25,0 Glycerin, 6,0 Borsaure, 3,6 Ferrichlorid. (POLENSEE)

Magdeburger Konservesalz von Dr G Morries, Magdeburg 0,46 Proc Calciumoxyd, 20,42 Proc Natriumchlond, 33,45 Proc Borsaureanhydrid, 15,0 Proc Borax mit 30 Proc Krystallwasser (POLENSKE)

Mayol Budapester Konservirungsmittel für Fleisch Ist em Gemisch von Methyl und Aethylalkohol mit Borsäure, Glycerin und Ammoniumfluorid (Than)

Meat-Preserve-Krystall von E Dresen, Berlin Besteht aus 90 Proc krystall Natrumsulfit Na<sub>3</sub>SO<sub>3</sub> + 7H<sub>2</sub>O und 10 Proc Natrumsulfat (Ursprungheh wohl rames Natrumsulfit B F 1 (POLENSKE)

Ment-Preserve-Pulver von E Dresel, Berlin Ist stark zersetztes Natriumbisullit Monopol von I Ziffer, Berlin 43,32 Kaliumkart, 15,0 Kaliumkarbonat, 17,25 Kaliumkarbonat, 1,2 Natriumchlorid, 20,0 Rohrzucker, 3,00 Feuchtigkeit (Polenske)
Neuestes Fluischpidserve-Pulver von H Schram & Co, Berlin Besteht aus 43,0 Natriumsulfat und 57,0 Natriumbisulfat (Polenske)
Ointhann's Real Australian Meat-Preserve Flüssigkeit, in 1 Later = 11,1 g
Calciumoxyd und 61,76 g schweilige Saure enthaltend (Spec Gew = 1,0467 bei 19° C)

Oppermann's Erhaltungspuller zu Konservirungszwecken besteht vorwiegend aus

Phiodaritt. Neuestes Floischpräserve-Pulver der Magdeburger Konservesalzfabrik von Adolph Dubecke Besteht aus 75 Proc Natriumsulfat und 25 Proc Natrumbisulfit (POLENSKE)

Priservesalz zum Bestreuen der amerikanischen Schinken Ist gepulverter Borax

Praservirungssalz von Gebr Gauss Feuchtes, sauer reagirendes Salzgemenge aus 29,7 Proc Borsaure (BO<sub>2</sub>H<sub>6</sub>), 37,8 Proc Kahummtrat, 26,7 Proc Natrumchlord, 5,5 Proc Wasser (Polenske)

Praservirungssalz von R Liesenthal in Köln, "röthend" Feuchts, sauer reagirende Salzmasse aus 28,34 Proc Borsaure (BO<sub>3</sub>H<sub>3</sub>), 9,58 Proc Natriumchlorid, 57,35 Proc Kaliumnitrat, 4,5 Proc Wasser (Polenske)

Präservirungssalz von R Liesenthal in Köln, "nicht röthend" Geruchloses, alkalisch reagirendes Salzgemenge aus 48,4 Proc Borax mit 39,0 Proc Krystallwasser, 3,44 Proc Natriumchlorid, 9,1 Proc Natriumbikarbonat (Polenske)

Preservaline, Schutz gegen Springmaden, von L Zieber, Berlin Flussig keit, spec Gew = 1,275 bei 15° C 1 Later = 206,7 g Natriumchlorid, 185,0 Natriumsulfit und -bisulfit, 14,2 Natriumsulfat Spur Eisenchlorid, Spur Benzoessure (Polenske)

Probat von A ADAMOZYK, Berlin 47,5 Natriumsulfit, 10,9 Natriumsulfat (beide wasserfrei), 35,5 Natriumchlorid, 4,5 Rohrzucker, 0,25 Eisenoxyd + Kalk, 1,0 Feuchtigkeit

(Polenske)

The Real American Meat-Preserve. Farblose, stark nach schwefliger Saure nechende Flussigkeit Spec Gew = 1,0842 bei 20° C In 1 Liter = 26,42 g Calciumoxyd, 89,50 g schweflige Säure (SO<sub>2</sub>), 1,8 g Eisenoxyd + Thonerde, 1,8 g Kieselsaure + Alkalien

(Polessee)
The Ren's Australian Meat-Pieservo. Farblose, stark nach schweftiger Saure reschende Elüssigkeit Spec Gew = 1,088 bei 20° C In 1 Liter = 11,08 g Calciumoxyd, 46,98 g schweftige Saure (SO<sub>2</sub>), 0,89 g Eisenoxyd + Thonerde, 0,52 Kieselsäure + Alkahen (POLENSKE)

Real Australian Meat-Preserve von Franz Hellwig, Berlin Saure, nach schwefliger Saure recchende Flussigkeit. Spec Gew = 1,0344 bei 19°C In 1 Liter = 9,5 g Calcium-

oxyd und 39,0 g schweflige Säure (SO2)

Real Australian Ment-Preserve von Delvendaul & Kuntzel, Berlin Flussigkeit, Spec Gew. = 1,0799 bet 19° C. In 1 Later = 20,7 g Calciumoxyd und 100,0 g schweflige

Saure (SO<sub>2</sub>) Dr C. Rüger's Barmenit von A. Wasmuth & Co, Barmen 49,95 Proc Natrumchlorid, 27,00 Borsaureanhydrid mit 22,5 Proc Krystallwasser (Polenske) vergl hierzu

\$ 501

Stabil (verbessertes Monopol) von A. ADAMCZYK, Berhn 79,6 Kalummitrat,

10,1 Natriumchlorid, 9,0 Rohrzucker, 0,5 Feuchtigkeit (Polienske)

STARR'S Konservator für frisches Fleisch jeder Art 42,1 Natrumchlond. 32,3 Borax, kryst, 4,0 Rohrzucker, 0,6 Sahoylsäure, 6,0 schweflige Saure, 7,9 Sohwefelsäure, 6,4 Natriumoxyd (Die letzten drei Säuren sind also als Natronsalze zugegen.) (POLENSKE)

STARE'S Sanitat zur Pokelung 61,0 kryst Borsaure, 7,5 Natriumsalicylat, 14,5

Kalumnitrat, 7,1 Natrumchlorid, 4,2 Rohrzucker, 6,0 Fenchtigkeit. (Polensee)
Stare's Wurstsalz von M. Stare, Charlottenburg 60,2 Proc Borsaure, 7,6 Proc
Natrumsalicylat, 12,8 Proc Kalumnitrat, 7,7 Proc Natrumchlorid, 6,8 Proc Rohrzucker,

Natumentojist, 12,6 Froe Ashminiera, 7,7 Froe Ramminiera, 5,0 Proc Feuchtigkeit. (Polenske.)

Sozolith Koncentrites Praservesalz von Fr M Schulzz, Berlin Stark asch schwefliger Säure riechende Salzmasse 87,27 Proc. Natumsulfat (Na,SO4), 21,0 Proc Natuumoxyd, 89,68 Proc schweflige Saure (SO4), 2,05 Proc Wasser (Polenske)

Stuttgarter Konservirungsflüssigkeit für Fleisch. I. Sauer reagmende, stark nach schwefliger Säure riechende Flüssigkeit Spec. Gew = 1,075 bei 16° C In I Later = 0,103 g arsenige Säure (As,O4), 5,5 g Natuumchlorid, 41,94 g Calciumphosphat Ca<sub>2</sub>(PO4)2,

Consolida 95.5

0,44 g Eisenoxyd + Thonerde, 37,44 g schwefige Shure (SO<sub>2</sub>), 6,05 g free Phosphorsaure (H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>) (Polenske 1889) H Scit dem Jahre 1890 ist diese Flussigkeit frei von Arsen Sie enthielt im Liter rund 36,5 g Calciumbisulfit (B Fisoner)

WICKERSHEIMER'S Plussigkeit zur Konservirung von Nahrungsmitteln Sauer reagirende, dickliche Flüssigkeit, spec Gew == 1,0995 bei 20° C. In 1 Liter = 52,3 c. Borsaule, 18,25 g. Natriumchlorid, 22,8 g. Salicylsäule, 7,2 g. Natriumoxyd (Na,O) an Salicylsäule, 7,2 g. Natr

saure gebunden, 250,0 g Glycerin, Aqua q s ad 1 Liter (Polevske)
Zauzibai - Karbon, amerikanisches Konservirungsmittel für Fleisch und
Fleisch waaren ist eine Mischung von 75 Proc Natnumchlond u. 25 Proc Bismarckbraun

Zur Konservirung pflanzlicher und thierischer Objekte für wissenschaft liche Zwecke wird ausser Spiritus zur Zeit namentlich eine 4 proc Formaldehydlosung verwendet

Formaldehydlosung, Aprocentige 1st in Braunschweig zur Konservirung von

Gehirn und Rückenmark amtlich vorgeschrieben

Injektionsflüssigkeit zum Einbalsamiren der Leichen von Dr Leuffen Rr Acidi arsenicosi 20,0, Hydrargyri bichlorati 30,0, Aquae carbolisatae (5 Proc.) 32-0,0 Spiritus 200,0 Kann mit etwas Fuchsin tingiri werden. Für einen Erwachsenen bedarf man 5-6 Liter — Auf den Boden des Sarges bringt man in eiws 10 cm hoher Schicht eine Mischung aus 100,0 g Schwefelblumen, 50,0 g Borsäure, 20,0 g Myrrhe nebst einer entsprechenden Menge Kräuterpulver (Eucalyptus, Salbei, Kamille) Mit dieser Mischung werden auch die Körperhöhlen ausgefüllt

Konservirungsflüssigkeit für naturhistorische und anatomische Objekte von GAWALOWSKI 0,5 g Quecksiberchlorid, 0,01 g Thymol, 100,0 g Glycerin Oder 0,01 Thy-

mol, 100,0 Petroleum

MULLER'sche Lösung Zur Konservurung von Gehrn und Ruckenmark in Braunschweig vorgeschrieben 2,5 Kahumdichromat, 1,0 Natriumsulfat krystell, 100,0 Wasser

Pondre pour la conservation des cadarres (Gall) Pulvis ad condienda cadavera Rp Acidi carbolici crystall, Spiritus 90 Proc, Olei Thymi ää 200,0 g Mitdieser Losung wird eine Mischung aus 2 kg grob gepulveitem krystall Zinkvitriol und 10 kg Sägespanen befeuchtet

## Consolida.

Radix Consolidae. Radix Consolidae majoris. Radix Symphyti. - Schwarzwurzel. Beinwurz Beinwellwurzel. Wellwurzel. - Racine de (grande) consoude Comfrey root ist die Wurzel des Symphytum officinale L. Familie der Borraginaceae - Borraginoideae - Anchuseae, heimisch im gemässigten Europa bis zum westlichen Sibirien

Beschreibung. Die Wurzel ist mehrkopfig, bis 2,5 cm dick, frisch fleischig, getrocknet hart, längsmuzelig, aussen schwarz, und zeigt im ebenen Bruch innerhalb der breiten Rinde einen weissen, strahligen Holzkörper Die Zellen des Parenchyms enthalten reichlich Schleim, der im Zelkinhalt entsteht. In der Droge findet sich ausser der Wurzel auch das Rhizom, das im Centrum Mark führt, welches haufig geschwunden ist. Die aussere Bedeckung der Wurzel ist kein Kork, sondern dunkel gefarbtes Gewebe der primären Rinde

Bestandtheile. Schleim, Gerbstoff, angeblich Asparagin

Einsammlung. Die Wurzel wird im Herbst gesammelt, der Länge nach gespalten und scharf getrocknet. 7 Th. frische Wurzel geben 2 Th. trockene

Anwendung. Einstmals gegen alle möglichen Krankheiten gebraucht, ist die Schwarzwurzel heute nur noch em Hausmittel, das bei Leiden der Athmungswerkzeuge als Aufguss, oder gepulvert mit Houig zur Latwerge gemacht, genommen wird

Hier und da werden auch die Blätter gegen Katarrh angewendet und die Blüthen zum Farben - Aehnlich verwendet man Symphytum tuberosum L.

	Conserva Conselldad	•	Ptisans Consolidae (Gali )
Вp	Radicis Consolidae puiv	20,0	Tisane de consonde grande
•	Glycerini	10 0	Rp Radicis Consolidae conc 200
	Sacchari pulver	70,0	Aquae destillatze civil 1000,0
	Aquae fervidae	q a,	Nach 2 Stunden seiht man durch.

Convallaria 956

> Sirapus de radate Consolidae (Call) Sirop de consoude Rp 1 Radicis Consolida: concis 50,0 2 Aquae destrilatae 300 0

3 Sirupi Sheeban 1500.0 Man macerirt 1 mit 2 zwölf Stunden, seiht ohne zu drücken ab und kocht mit 3 bis zum spec. Species adstringentes Astruc

Rp Radicis Consolidae Rhizomatia Tormentillae Rhizomatis Bistortae fill.

TREITAG'S Mittel für Brustkranke Eine mit geschnittener Schwarzwurzel bereitete

gallertartige Latwerge
Hustenmittel von Mayen in Friedeberg ist ein Trank aus Schwarzwurzel, Malz und Meerrettig

## Convallaria

Gattung der Liliaceae - Asparagoideae - Convallarieae - Convallarinae

Emzige Art Convallaria majalis L, heimisch in Europa, in Sibirien und Japan, in Nordamerika in den Alleghanies Verwendung finden

1) Die Bluthen Flores Convallariae (Erganzb) Flores Liliorum convallium. Flores sternutatorii - Maiblumen Madilienblumen. Niesblumen glöckehen. - Fleur de muguet (Gall.)

Beschreibung Der Bluthenstand ist eine einseitswendige Traube, mit 5-11 nickenden Bluthen in der Achsel kleiner Deckblattehen Perigon weiss, glockig, mit 6 dreieckigen, etwas nach auswärts gebogenen Zipfeln Antheren 6, m das Perigon einge schlossen nahe der Basis desselben Griffel dreikantig, kurz und dick.

Einsammlung Man sammeit die Bluthen im Mai, trennt sie vom Schafte, trocknet und bewahrt sie, in ein mittelfeines Pulver verwandelt, in gelben Stopselglasern auf. 7-8 Th frische geben 1 Th trockene

Anwendung Früher als Bestandtheil von Niespulvern, ferner im Aufguss 10 200 (mit Gummischleim, um Diarrhoe zu vermeiden)

2) Das Kraut Herba Convallariae (Erganzb Helv) Maiblumenkraut Maiblume. - Muguet (plante entiere) (Gall)

Man sammelt die genze, bluhende Pflanze ohne den Wurzelstock und verwendet sie entweder frisch zur Bereitung der Tinktur, oder man behandelt sie wie die Bluthen.

3) Das Rhizom Rhizoma Convallariae Convallaria (U St)

Man sammelt das Rhizom mit den Wurzeln, remigt und trocknet es

Bestandthette 2 Glukoside Convallamarin (zu 0,2 Proc) und Convallarin (vergl. unten), ferner ein Alkaloid Majalin, ausserdem atherisches Oel

Anwendung. Die Pflanze ist ein seit alter Zeit bekanntes Herzmittel, war aber völlig in Vergessenheit gerathen und ist neuerdings erst wieder in Aufnahme gekommen (Vergl. unten die Glukoside)

♦ Extractum Convallariae majalis (aquosum) Gall 1 Extract de muguet \*\*Extractum Convallariae majalis (aquosum) Gall 1 Extrait de muguet (aqueux) 300 g frisch gesammelte und getrocknete Maiblumen mit den Stengeln, 100 g getrocknete Maiblumen mit den Stengeln, 100 g getrocknetes Maiblumenrhizom werden geschnitten, mit 3000 g kochendem, destillirtem Wasser übergossen, nach 12 Stunden ausgepresst und nochmals ebenso behandelt Die Aussäge dampft man zum weichen Extrakt ein, löst in kaltem Wasser, filtrirt und dampft zu einem festen Extrakt ein 2 Extrait de muguet (avec le suc) 3000 g frische Maiblumen mit den Stengeln, 1000 g frische Maiblumen blätter, 1000 g frische Maiblumenrhizome stöst man im Stenimörser, presst aus, erhitzt den Saft, seiht durch und dampft zum weichen Extrakt ein, dieses löst man in destillirtem Wasser, filtrirt und dampft zu appen festen Extrakt ein, Wesser, filtrirt und dampft zu einem festen Extrakt ein

Wasser, hitrit und dampit zu einem festen Extrakt ein
Extractum Convallariae on Sas wird ebenfalls aus der ganzen Pflanze bereitet
† Extractum Convallariae finidum (Helv U-St) Maiblumen-Fluidextrakt.—
Extrait fluide de muguet — Fluid Extract of Convallaria Helv 100 Th
Maiblumen (V) werden mit einer Mischung von 10 Th Glycerin, 15 Th Wasser, 25 Th
Weingeist beseuchtet und im Verdrängungswege mit q s Weingeist und Wasser ää erschöpft
Man fängt die ersten 80 Th Perkolat für sich auf, dampft die übrigen zum dunnen Extrakt
ein, löst in 40 Th. Wasser, filtrirt, dampft auf 20 Th ein, so dass man 1 a 100 Th Fluid-

957 Conal

extrakt erhält Vorsichtig aufzubewahren Grösste Einzelgabe 0,1 g, grösste Tagesgabe 0,2 g Muss wenigstens 25 Proc Trockenruckstand geben — U-St Aus 1000 g Mar blumenrhizom (No 60) und verdunntem Weingeist (41 proc) im Verdrangungswege Man befouchtet mit 400 ccm, sammelt zuerst 800 ccm Perkolat und stellt la 1000 ccm Fluid extrakt her

Tinctura Convallariae. Maiblumentinktur (Ergänzb) wurd aus gleichen Theilen frischem, zerquetschtem Maiblumenkraut und Weingeist (87 proc.) durch Stagige Maceration

bereitet Vor Licht geschützt aufzubewahren

Pulvis errhings Huperand Pulvis sternutatorius vicidis HUFELAND'S Niesepulver Graner Schneeberger Schnupftabak. Ro Florum Convallarine Pondre de Saint Ango Florum Lavaudulae Ro Florum Convaliance Herbae Majoranae Herbae Majoranae ãã 2a.0 a. 80.0 Saponis medicati Rhizomatis Iridis Florent, 100 Rhizomaus Veratra Sacchari albi ã5 12.5 1.5 Olei Bergamottne Old Bergamotine gtt. X. Ole: Caryophyllor as gtt XXV In kleinen länglichen Holzschachteln abzugeben.

† Convallamarin  $\underline{\mathrm{C}}_{23}\mathrm{H}_{44}\mathrm{O}_{13}$  Wesses, krystallınısches, bitterlich süss schmeckendes Pulver In Alkohol und Wasser leicht löshoh, in Aether fast unlöslich Vorher befeuchtet, wird es mit Schwefelsaure violett. Liefert mit verdünnten Sauren Glukose und Convallamaretin

Anwendung bei Herzschwäche und Kompensationsstörungen subcutan (Dosis

0,005—0,01 g) Innerlich 0,05 pro doss und pro die bis 0,5
† Convallarin C<sub>84</sub>H<sub>02</sub>O<sub>11</sub> Farblose Krystalle, in Alkohol leicht löslich, in Aethei unlöslich, in Wasser kaum löslich Schwefelsaure löst es mit brauner Farbe Liefert mit verdünnten Samen beim Kochen Zucker und Convallaretin

Anwendung wie beim vorigen, wirkt aber abführend, ist der den kratzenden Geschmack der Droge bedingende Bestandtheil Einzeldosis 0,05-0,1 g Tagesdosis bis 0,25 g

## Copal.

### Gunmi vel Resina Copal. Succinum indicum. Kopal. Kopalgummi Kopalharz

Mit dem Namen Kopal bezeichnet man eine Anzahl Harze, die sich durch ihre Härte und den relativ hohen Schmelzpunkt auszeichnen Daneben findet sich für sie (besonders im englischen Handel) der Name Anime, welchen man anderwärts gegenwärtig mehr für weichere, aromatisch riechende, vielleicht von Burseraceen stammende Halle benutzt Der Name Anime gehört schon dem Alterthum an, der Name Kopal wurde erst aus Amerika bekannt und dann allmehlich auf in der alten Welt vorkommende, fruher als Anime bezeichnete oder diesen ähnliche Harze übertragen

Die Kopale sind amorph, ihre Harte schwankt zwischen der des Kalkspathes und des Gipses, ihr Schmelzpunkt zwischen 180 und 370°C, ihr spec Gew von 1,065 bis 1,121 Die Abstammung ist bei manchen unsicher oder gar nicht bekannt, was seinen Grund emestheils darm hat, dass wir ja über die Abstammung solcher fremden Drogen ohne Struktur wenig erfahren, anderseits dann, dass manche Kopale als habbfossil zu betrachten sind, sie werden in Flussbetten, wo sie zusammengeschwemmt sind, aus der Erde gegraben oder in Gegenden auf oder in der Erde gefunden, wo die Bäume, von denen sie stammen, sicher verschwunden sind

Man theilt sie ein nach der Heimath

- I. Afrikanische Kopale
  - a. Ostafrikanische.
- 1) Der Sansibar-Kopal, Bombay- oder Salem-Kopal, die geschätzteste Sorte Als Stammpflanze gilt Trachylobium verrucosum (Gaertn) Oliv (Caesalpiniaceae - Amhersticae). Man grabt ihn in Ostafrika zwischen dem 50 und 150 sudl Breite aus der Erde und bringt ihn direkt nach Europa oder erst nach Indien, woher er dann zuweilen den Namen indischer oder Bombay-Kopal führt. Er bildet platten oder tropfsteinartige

958 Copal

Stücke von schwachgelber Farbe, warziger Oberfläche, glasglanzendem und muschligem Bruch, die bis 20 cm gross sind. Er ist geschmacklos und ohne Aroma. Hat die Harte des Steinsalzes. Friech aus der Erde gegraben, zeigt er eine Verwitterungskruste, die durch Abschaben und Waschen mit Lauge entfernt wird. Im ungepulverten Zustand ist er bei 300°C noch nicht geschmolzen, feingepulvert beginnt er bei 140°C zu schmelzen. Er ist schwer aber vollständig löslich in 96 proc. Alkohol, ebenso in Phenol, unvollständig in Aceton, Benzol, Eisessig, Chloroform, Petrolather, Toluol, Schwefelkohlenstoff, Aether, Amylalkohol, Terpentinol löst nur Spuren auf

Bestandtheile 80 Proc Trachylolsaure C<sub>51</sub>H<sub>55</sub>O<sub>2</sub>(OH) (COOH)<sub>9</sub>, 4 Proc Isotrachy lolsaure, 6 Proc Resene, Bitterstoff, atherisches Oel, 0.12 Proc Ascho

- 2) Chakazzi-Kopal, gleichfalls von Sansibar in den Handel kommend und vielleicht von deiselben Pfianze stammend, wird ebenfalls aus der Erde gegraben, mit schwacherer Verwitterungskruste wie 1
- 3) Barm-Kopul, ebenfalls von Sansibar, recentes Harz des Trachylobium verru-
  - 4) Madagascar-Kopal, wenig bekannt, soll mit 1 identisch sein
- 5) Mosambique-Kopal, flache Stucke, bis 5 cm gross, meist weissgelb, hännig etwas rothlich, oft von Gasblasen und fremden Korpern durchsetzt, Bruch flachmuschig Spec Gew 1,069 Als muthmassliche Stammpflanze wird auch Trachylobium verrucosum angegeben

Es scheint danach, als ob alle diese Kopale von derselben Pfianze abstammen und sich nur im Alter unterscheiden

6) Inhambane-Kopal, angeblich von Copalba conjugata (?) und Copalba Mopane Kirk, halbfossil

### b Westafrikanische

Sammtlich, mit Ausnahme der Kiesel-Kopale von Sierra-Leone, weicher als die ostafiskanischen

- 1) Kiesel-Kopal von Sierra Leone Glas-Kopal. Kommt in abgerollten Stieken von 2—3 cm Durchmesser vor, die selten mit einer papierdunnen Kruste bedeckt sind Farblos his gelblich, durchsichtig his durchscheinend, geruch- und geschmacklos Spec Gew 1,09 Steht im Werth dem Sansibar Kopal nahe
- 2) Junger Kopal von Sierra-Leone, soll von lebenden Stämmen der Guibourfia copallifera Benn gesammelt werden Besteht aus kugel- oder tropfeuförnigen Stucken von 1—3 cm Durchmesser Spec Gew 1,6 Trube und gelblich Wenig werthvoll, soll nur im englischen Handel vorkommen
- 3) Kopal von Gabon Runde, oft abgeplattete Stücke von 1—8 cm Durchmesser Oberflache zuweilen mit einer sehr dünnen, kreidigen Kruste, die von Sprünglinien durch setzt ist. Weissgelb bis blutroth, meist trübe Spec Gew 1,073 Haftet wie 2 beim Kauen schwach an den Zähnen
- 4) Kopal von Loango Kommt in Bruchstücken vor, die darauf schliessen lassen, dass die ursprünglichen Stücke, mehrere Decimeter gross sind Weiss bis roth, Stücke von letzterer Farbe härter Spec. Gew 1.064
- 5) Kopal von Angola. Haufig auch in Bruchstucken bis 2 kg schwere Klümpen, mit weisslicher bis braunlicher oder rother Kruste, und mit Warzehen, die aber viel grösser als die der Sansibar-Copale sind. Von der Kruste befreit, ist er gelblich, braunlich, röthlich. Spec Gew 1,062—1,081
- 6) Kopal von Benguala, mit sehr dunner Haut, farblos bis hellgelb, von muscheligem Brich

Die folgenden Sorten der westafrikanischen Kopale gehören zu den weicheren, wenig werthvollen.

7) Kopai von Acera, der Sorte 6 ähnlich, oft milchig trübe, dem Copaivabalsam ähnlich rieckend.

Copal. 959

8) Kopal von Benin, der Sorte 5 Ehnlich, kuglig, biraförmig, flach, bedeckt mit einer dunkelbraunen, dünnen Rinde, trübe, braunroth, blasig.

9) Kugel-Kopal, auch westindischer Kopal. Durchsichtige, fast farblose, meist kugelförmige Stücke, oft im Innern noch weich, oder in der Wärme zusammenfliessend, oft mit rothen Stücken untermenzt.

### II. Amerikanische Kopale.

Sämmtlich recent, man sammelt sie von den Stämmen und Wurzeln der Stammpflanzen, als welche Hymenaea Gourbaril L., Hymenaea stillbocarpa Hayne, Trachylobium Martianum Hayne, Cynometra genannt werden. Das Harz der eistgenannten Art besteht aus knollenförmigen, bis 10 cm grossen Stücken, mit einer weissen kreidigen Krusto bedeckt, aussen umregelmässig, höckerig, gelb bis dunkelgrün. Bruch fettglänzend. Spec. Gew. 1,082. Haftet beim Kauen an den Zähnen.

Von zwei neuerdings (1893) vorkommenden Sorten war A. farblos bis gelb. Spec. Gew. 1,068, beginnt bei 55°C. zu schmelzen, ist bei 90°C. geschmolzen. Lässt sich im Autoclaven mit Kalilauge völlig verseifen. B. ist weissgelb bis bernsteingelb. Spec. Gew. 1,07, beginnt bei 55°C. zu schmelzen, ist bei 95°C. geschmolzen. Lässt sich ebeufalls verseifen.

III. Kopal von Neuseeland und Neucaledonien, der Kauric-Kopal, das Harz der Agathis australis Salish. (Dammara australis Lamb.) (Coniferae — Pinoideae — Abletineae — Araucarlinne), heimisch in Australien und Neuseeland. Man sammelt das im Boden der Wälder angesammelte Harz, das Stücke bis zu 59 kg bildet. Mit dünner, grauer Rinde, im Innern oft trübe, farblos, grau und hellbraun, Bruch muschelig und fettglänzend, von balsamischem Geruch und aromatischem Geschmack. Klebt beim Kauen an den Zähnen. Spec. Gew. 1,109—1,115. Leicht schmelzbar, in absolutem Weingeist völlig löslich.

Bestandtheile. Dammarsäure  $C_{40}H_{20}O_{7}$ , und ein Harz (Dammaran),  $C_{40}H_{20}O_{8}$ . IV. Manila-Kopal (Pincy resin) von Vateria indica L. (Bipterocarpaceae), wird durch Einschnitte in die Rinde gewonnen. Bildet trübe Massen, die bis 1,5 cm messen. Spec. Gew. 1,121. Bruch splitterig, Bruchfäche glänzend. Geruch schwach balsamisch, Geschmack etwas bitter. Das Pulver haftet beim Kauen an den Zähnen. In zwei Sorten vorkommend: a) der harte, dem vorigen ähnlich, aber dunkler und etwas härter, b) der weichere, gelblich, zwischen den Fingern leicht zu zerreiben.

Anwendung. Man verwendet den Kopal in der Technik zur Herstellung von Lacken und Firnissen und bevorzugt dabei die harten Sorten (Sansibar-Copal), die ein nachheriges Abschleifen und Poliren der lackirten Flächen gestatten. Ebenfalls die harten Sorten werden auch wie Bernstein zu Drechslerarbeiten benutzt.

Copal coctum. Gekochter Kopal. Dient zur Boreitung von Lacken und Firnissen. Entweder erhitzt man Kopal auf 360° C., bis er ½-½-¼ an seinem Gewicht verloren hat, oder man verfährt folgendermassen: Grob gepulverten Kopal setzt man einige Wochen hindurch der Einwirkung warmer Luft aus, schmilzt ihn alsdann in einem kupfernen, mit Siebboden (s) versehenen Trichter (a) (Fig. 225), indem man denselben mit glühenden Kohlen umgiebt, lässt das geschmolzene Harz in einen untergestellten Mörser abfliessen (s) und pulvert es nach dem Erkalten. Nach längerer Aufbewahrung ist dieser Kopal in Terpentinöl, Weingeist, Aether leicht löslich; im anderen Falle muss das Verfahren wie-

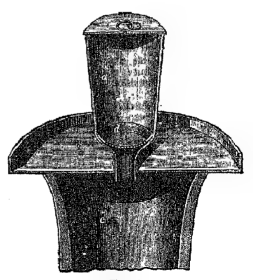


Fig. 225.

Vorrichtung zur Bereitung von Kopsliack
im Längsschnitt.

960 Corrandrum

derholt worden Auch kann man den schmelzenden Kopal unmittelbar in ein Gefüss mit heisem Leinölfirniss fliessen lassen, verdünnt man alsdann mit der nötligen Menge Terpen tanól, so erhalt man den

Vernix Copal, Kopalfirniss, Kopallack, Brauner Kopallack 1) 100 Th gehochten Kopal schmilzt man mit 20 Th Copaivabalsam oder 20 Th venetianischem Ter

gekochten Kopal schmilzt man mit 20 Th Copaivabalsam oder 20 Th venetianischem Terpentin und löst in etwa 150 Th Terpentinel 2) 100 Th gepulverter, gekochter Kopal werden mit 10 Th venetianischem Terpentin geschmolzen, mit 10 Th sehr heissem Leinölfiniss gemischt, vom Feuer entfeint und mit etwa 150 Th heissem Terpentinöl versetzt — Mit ½,0-½, Leinölfirniss vermischt zum Lackiren von Weissehech

Weisser oder farbloser Kopallack

1) Westindischen Kopal, der als Pulver Jahr und Tag gelegen hat, schmilzt man in einem Kolben im Sandbade, um etwaige Feuchug leit zu entfernen, mischt ½,0-½,4 über 1100 C erhitzten Copaivabalsam, dann nach und nach etwa 1½,6 Raumtheil heisses Terpentinol zu 2) 1 Th Kopal lasst man weinigstens 6 Wochen gepulvert an einem trockenen Orte ausgebrutet hegen, mischt mit 1 Th grobem Glispulver, erhitzt im Sandbad mit 6 Th Terpentinol bis zum Sieden und setzt 1 Th heissen Leinölfirniss hinzu Der Lack ist gelblich und klar und eignet sich besonders zur Oelmalerei 3) Nach Dieperich ("Wagenlack") 400,0 Marulakopal schmilzt man, giesst in flache Schalen, pulvert, löst in 400,0 Terpentinöl und fügt 300,0 Leinölfirniss zu

Aetherischer Kopallack. 25 Th Kampher löst man in 300 Th wasserfreiem Aether, fugt 100 Th gepulverten, gekochten Kopal, oder Kopal, der gepulvert Jahr und Tag gelegen hat, nach einigen Tagen 100 Th wasserfreien Weingeist und 10 Th Ter pentinöl hinzu und klart durch Absetzenlassen

Elastischer Kopallack. 3 Th Kopal kocht man 2-3 Stunden mit 11/2 Th Leinöl-

firmss und fugt dann 9 Th Terpentinol hinzu

Weingeistiger Kopallack 1) 100 Th gepulverter, gekochter Kopal, 50 Th Sandarak, 25 Th Mastix, 100 Th grobes Glaspulver werden gemischt und nach Zusatz von 20 Th venetianischem Terpentin mit 100 Th Aceton und 100 Th wasser freiem Weingeist digerirt Mit letzterem wird später nach Bedarf verdünnt 2) 180 Th gepulverter, ge kochter Kopal, 25 Th Kampher, 800 Th wasserfreier Weingeist, man digerirt, bis Lösung erfolgt ist

Kopallack für Buchbinder (Buchh) 875,0 Manila Kopal, 90,0 wasserfreier Wein-

geist, 90,0 Lavendelöl, 450,0 Terpentinöl

Kopallack, goldfarbig 1) Für physikalische Gerathe (Buchh) 250 g Lavendelol erwärmt man im Sandbade in einem Glaskolben, tragt nach und nach 125 g gepulverten, hellen, afrikanischen Kopal ein, fügt nach erfolgter Lösung 750 g Teipentindl zu und filtrirt nach dem Erkalten

Goldlack, Goldfirniss 100,0 gepulverter Braul-Kopal, 25,0 Kampher, 0,5 Amilin gelb, 1,75 Corallin, 15,0 Terpentinol, 300,0 Aether lasst man 14 Tage stehen, fugt 100,0

wasserfreien Weingeist hinzu und lasst klar absetzen

Kopallack für Photographen 20 g Manilakopal löst man im Wasseibade in 70 g Epichlorhydrin, fügt 100 g absoluten Alkohol hinzu und filtrirt Man kann den Lack warm oder kalt, rein oder verdünnt (1 Epichlorhydrin + 5 Alkohol) auwenden Er trocknet schnell, ist glanzend und widerstandsfallig

Kitt fur Glas auf Glas oder Metall Feines Mastixpulver wird mit Kopallack

zur honigeicken Masse gemischt Für weisse Gegenstande selzt man noch Zinkoxyd zu Kritt für Bernsteinsachen Man benutzt hierzu eine ätherische, eirupdicke Lösung

des Brasil Kopals

Fussboden-Lack. (Buchh) 170,0 Manda Kopal, 160,0 Terpentinol, 170,0 Weingeist Zahnkitt, zum Ausfüllen hohler Zahne 20 Kopal löst man in 15 Weingeist und fügt Asbestpulver q s zur bildsamen Masse hinzu

Adhaesol, ein antiseptischer Firniss, ist ein Gemisch aus 350 Kopal, 30 Benzos, 30 Tolubalsam, 20 Thymianol, 3 a Naphtol, 1000 Aether (Thoms)

Ambroin, ein Stoff zur Herstellung von Entwickelungsgefässen, Akkumulatorgefassen u dergl, besteht aus Kopal und Faserstoffen (RIEDAL)

## Coriandrum.

Gattung der Umbelliferae - Aproideae - Coriandreae

Coriandrum sativum L, heimisch im mediterran orientalischen Gebiet, durch the Kultur west verbrestet und die Frichte in derselben nach Form und Grösse stark varurend Verwendung findet die Frucht

Coriandrum. 961

Fructus Coriandri (Austr. Ergänzb. Brit.). Coriandrum (U-St.). Semen Coriandri. — Koriander. Koriandersamen. Schwindelkörner. ) Stinkdillsamen. — Fruit ou Semence de Coriandre (Gall.). — Coriander. Coriander Fruit. Coriander Seed.

Beschreibung. Die Frucht ist kuglig (oder zuweilen elliptisch), 5--7 mm 1m Durchmesser, von den Griffelresten gekrönt, gelbbraun gefürbt; die beiden Theilfrüchtchen

fast immer zusammenlängend, da die holzige Mesocarpschicht beider Theilfrüchtehen an den Rändern verwachsen ist. Die Hauptrippen treten wenig hervor, sie sind geschlängelt, zwischen ihnen die fadenförmigen Nebenrippen. Auf der Fugenseite jeder Theilfrucht zwei Oelstriemen. Das Mesocarp besteht aus unregelmässig gelagerten, fast völlig verdickten, gestreckten, verholzten Zellen; sie sind für die Erkennung der Droge im Pulver besonders charakteristisch. Das Endosperm ist konkav. (Fig. 226.)

Bestandtheile. Aetherisches Oel (0,15 Proc. ostindischer K., 0,4—0,6 Proc. französ., holländ. und italienischer K.; 0,8—1,0 Proc. thüring., mährischer und russischer K.). Das Oel ist farblos oder schwach gelblich, spec. Gew. 0,870—0,885. Drehung (100 mm-

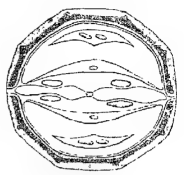


Fig. 226. Querschnitt durch die Frucht von Coriandrum Bativum L. 7 mal verge.

Rohr) +8 bis +13°. Es ist löslich in 8 Th. 70 proc. Alkohols bei 20° C. Es enthält einen Alkohol Corian drol C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>O, der die rechtsdrehende Modifikation des Linalools ist, ferner d-Pinen. Ferner enthalten die Früchte 13 Proc. fettes Oel. Aschengehalt 6,8 Proc., davon 1,05 Proc. in Salzsäure unlöslich.

Aufbewahrung. In Blechbüchsen, das Pulver in gelben Stöpselgfäsern. 100 Th. Koriander geben 90—92 Th. Pulver.

Anwendung. Als magenstärkendes und blähungtreibendes Mittel, häufiger als gewürziger Zusatz zu Abführmitteln, als Küchen- und Biergewürz; mit Zucker überzogen als Confectio Coriandri im Gebrauch. — Die Rückstände von der Oeldestillation dienen als beliebtes Viehfutter, sie enthalten 11—17 Proc. Protein und bis 20 Proc. Fett.

Aqua CoriandrL	Pulvis digestivus Filler.
Rp. Olei Coriandri gtt. III Aquae destiliatae tepidae 100,0.	Rp. Frictus Coriandri 15,0 Frictus Anisi 5,5 Frictus Foeniculi 5,0 Seminis Myristicae 2,0
	Corteis Cinnamomi Caryophyllorum à 1,25 Fiperis longi 6,0 Sacchari albi 30,0 Divide in part acq XX. Nach der Mahlzett '/2 bis 1 Pulver.  Species pro pulpa Prunoruma. Pila umenmusgewürz (Dientench). Rp. Fructus Cardamomi 10,0 Rhizomatis Zingiberis 10,0 Corticis Cinnamomi 20,0 Caryophyllorum 20,0 Fructus Coriandri 40,0 werden als grobe Pulver gemischt.  Spiritus Coriandri. Olei Coriandri gut. XV
ł	Spiritas diluti 100,0.

Alpestre, zur Selbstbereitung von Chartreuse, ist ein Gemisch von 8-9.0 Koriander, 1,0 Angelikafrüchten und Spuren von Zimmt, Wermuth und Pfelferminze für gelben, von 6,0 Koriander und 6,0 einer Mischung von Angelikafrüchten, Ysop, Wermuth, Pfelferminze und Zimmt für grünen Chartreuse.

<sup>1)</sup> Unter diesem Namen gehen auch die Kubeben, vergl. S. 972, Note 1. Handb. d. pharm. Praxis. I. 61

Kasekrauter, estimesische Je 135,0 Komander und Mutterkummel, je 315,0 Ans und Kummel, 5,0 Safran, 95,0 Nolken

Lebenstlice von Kwier in Berlin, enthalt Koriander, Ams, Fonchel, Stiefmütterchen

kraut, Hollunderblüthen, Sennesblatter und Weinstein
Theobrominat, zur Geschmackvorbesserung von Kakao, ist eine 15 proc Lösung von Kornanderöl in Weingeist

Oleum Coriandri (Brit USt) Korianderol Essence de Coriandre Coriander

Geninnung. Bei der Destillation der vorher zerkleinerten Corianderfruchte erhält man 0.5 Proc atherisches Oel

Eigenschaften Dunnflüssiges, hellgebes Oel von eigenthumlichem, gewürzhaftem Corrandergeruch und mildem Geschmack Spec Gew 0,870-0,385 (Brit U St.) Drehungswinkel im 100 mm Rohr + 8 bis + 13° Das Oel lost sich klar in 3 Theilen Spiritus delutus

Cornanderol besteht neben geringen Mengen (5 Proc) Pinen, Bestandtherle Co.H., in der Hauptsache aus Linalool, Co.H., O, und zwar aus der in ätherischen Oelen seltenen, rechtsdrehenden Modifikation dieses Alkohols. Der den specifischen Koriander geruch hervorbringende Bestandtheil, von dem nur Spuren in dem Oele zugegen sein konnen, ist noch unbekannt

Prüfung Komanderol ist rein, wenn es den unter "Eigenschaften" angegebenen Anforderungen an specifisches Gewicht, Drehungsvermögen und Löslichkeit entspricht

## Coronilla.

Gattung der Papilionaceae - Hedysareae - Coromilinae Verwendung finden .

- I Coronilla varia L Heimisch in Mittel- und in Sudeuropa bis nach Vorder asien Man benutzte die bluhenden Stengel
- † Summitates Coronillae Kronwicke Schaffinse als Diureticum Gegenwärtig kommen noch in Gebrauch

FEXTRACTUM CORONILIAE VARIAE AQUOSUM WIRD WIE EXTRACTUM CENTAURU AQUO

sum (S 684) berentet

- † Tinctura Coronillae variae Aus 1 Th grob gepulverter Kronwicke und 5 Th verdünntem Womgest (80 proc ) durch 10 tagige Maceration zu bereiten Tagesgabe 2-4 -10 g (Pouler)
  - Rp Extracti Coromilae var aq 5,0 Rp Tincturae Coronillae var 10,0 Herbae Coronillae var puly q s Sirupi Coffeae M 1. pilul No 50 4mal tägheh 1 Pille Bei krank- 3-6mal tägheh 15 Tropfen in Zuckerwasser Tages hafter Herzthätigkeit. gabe 2-1-10 g
- Il Corontlla Emerus L. Heimisch vom sudi Skandinavien durch Westeuropa bis ins Mittelmeergebiet, zuweilen als Zierstrauch kultiviit Liefert in den Blättern, die einst als Purgans benutzten Folia Coluteae scorpioidis, die auch als Surrogat der Folia Senuse vorkommen. Die Blatter sind unpaarig gefiedert, die Blattehen verkehrt-eiformig, ganzrandig, an der Spitze stumpf oder ausgerandet, auf der Rückseite angedruckt behaart
- III. Coronilla scorpioides Koch Heimisch vom Mittelineergebiet bis nach Persien, mit dreizähligen Blättern. Die Samen gelangen unter die Gerste, von da in das Bier, das davon einen sehr bitteren Geschmack annimmt
- † Coronillinum, Coronilin  $(C_rH_{12}O_b)x$ . Von mehreren Arten, namlich Coronilla varia L, C. scorpioides Koch, C juncea L., C. montana Scop, C pentaphylla Desf, micht aber C. Emerus L, ist seit längerer Zeit bekannt, dass die Samen giftig wirken Sie enthalten ein Glukosid Coronillin, das der Tiager der Wirksamkeit ist. Es ist ein gelbes, lockeres Pulver, leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aceton und Amylalkohol, wenig in Chloroform und Aether Es spaltet sich  $2(C_2H_{12}O_b) + 3H_2O = C_8H_{16}O_7 + C_6H_{12}O_6$

Coto 963

Mit Salpetersäure und einer Spur Kupferchlorid giebt es eine kirschrothe bis rothbraune Farbung

És ist ein ausgesprochenes Hermittel verstärkt den Pulsschlag, bewinkt Zunahme der Diurese, Abnahme der Oedeme und Dyspnoe — Einzeldosis 0,1 g, grösste Tagesdosis 0,6 g Einzelgaben von 0,8 g erzeugen schon Kriebeln in den Extremitation

Rp Coronilluu 2,0
Tuncturae Coronill. var 20,0
Glyceriui 5,0
Surupi Coffene 5,0.
3—6mal tigiich 10 Tropfen,

Pp Coronilina 2,5
Priders Althreae 0,5
unurlag Cydonate q s
M pilulae XXV Consperge pulvere Posae 6 mai

## Coto

† Cortex Coto (Erganzh) Cortex Cotonis Cotorinde Kotorinde Écorce de Coto. Coto bark

Seit 1874 bekannte Rinde von einem in Bolivia heimischen Baum aus der Familie der Lauraceen, der wahrscheinlich zur Gattung Cryptocarya oder einer naheverwandten Gattung gehort

Beschierbung Die Rinde bildet flache Stücke, die bis 10 cm breit, bis 7 mm diek sind, von mattbrauner Farbe Der Kork ist meist entfernt, die etwa vorhandenen geringen Reste sind von weisslicher Farbe. Die ebenfalls braune Innenseite ist grob gestreift. Der Bruch ist kurz und derb splitting. Der Querschnitt ist braun und lasst in grossen Mengen hellere Punkte erkennen, die mit der Lupe fein radialgestreift erscheinen Geruch schwach aromatisch, Geschmack gewurzhaft-scharf

Der Kork ist aus dunnwandigen Zellen und solchen, deren Innenwand und Seitenwande verdickt sind, geschichtet. Im darauf folgenden Parenchym Steinzellen, die oft ehenfalls vorzugsweise an der Innenwand und den Seitenwanden verdickt sind. Weiter nach innen ein fast geschlossener Ring aus Steinzellen, die isodiametrisch oder tangential gestreckt sind. Im Bast ansehnliche Gruppen sehr stark verdickter, deutlich geschichteter Zellen. Die einzelnen Zellen sind fascrartig, etwas knorrig, bis 1100  $\mu$  lang und bis 150  $\mu$  breit. Der zwischen diesen Gruppen gelegene Weichbast ist durch Gruppen zusammengefallener Siebrohren deutlich geschichtet. Die Markstrahlen sind 2—3 Zellreihen breit, zwischen den Steinzellgruppen sklerosirt. In den nicht verdickten Zellen der Markstrahlen und dem Parenchym feine nadelformige Oxalatkrystallehen. Ueberall im Parenchym reichlich Oclzellen

Bestandtheile. Zu etwa 1,5 Proc Cotoin  $C_{14}H_{12}O_4$  (vergl unten), Dicotoin  $C_{28}H_{20}O_6$ , Phenylcumalin  $C_{11}H_8O_7$ , atherisches Oel, Gerbstoff

Anwendung Als Mittel gegen Diarrhoe (0,5 g 8—4 mal taglich) Die Rinde ruft leicht Reizungen der Magenschleimhaut hervor und infolgedessen Uebelkeit, Aufstossen und Erbrechen Man zieht daher die Verwendung des Cotoms vor

† Cortex Paracoto, Paracotorinde Sehr bald nach dem Bekanntwerden der Cotorinde (1876) erschien eine zweite Cotorinde im Handel, ebenfalls aus Bolivia, die makroskopisch und mikroskopisch von der ersten nicht zu unterscheiden ist

Bestandtheile Paracotoin  $C_{12}H_8O_4$  (vergl unten), Leucotin  $C_{17}H_{16}O_5$ , Oxylencotin, Hydrocotoin  $C_{16}H_{14}O_4$ , Protocotoin  $C_{16}H_{14}O_6$ , Methyl-Hydrocotoin  $C_{16}H_{16}O_4$ , Methyl-Protocotoin  $C_{17}H_{16}O_6$ , Piperonylsaure  $C_8H_6O_4$ , Gerbstoff, atherisches Oel Letzteres ist farblos, von angenehmem Geruch, spec Gew 0,9275 Diehung — 2,12°, es enthalt Cadinen  $C_{15}H_{24}$ , und Methyleugenol, yielleicht noch ein Hydrat des Cadinens  $C_{18}H_{26}O$  und Kohlenwasserstoffe  $C_{11}H_{18}$  und  $C_{12}H_{18}$ 

Anwendung Wie bei der vorigen

Falsche Cotorinden In neuester Zeit sind zwei solcher vorgekommen

1) Eine Binde, die makroskopisch den echten Rinden gleicht, mikroskopisch sich von uhnen dadurch unterscheidet, dass sie ausser den grossen Fasergruppen im Bast noch Stab-

Corylus 964

zellen enthalt, und dass die Zellen des sklerotischen Ringes radial gestreckt sind. Sie necht und schmeckt zimmtartig und enthalt zu 0,145 Proc ein Alkaloid, das mit Schwefelsaure und Eisenchlorid schmutzig grun, dann am Rande roth, endlich schmutzig Sie enthalt ferner zu 1,2 Proc ätherisches Oel vom spec Gewicht 1,108 und Drehung - 20 40' Die Rinde stimmt mit der seit langem bekannten Rinde von Civn tocarya pretiosa Mart (Mespilodaphne pietiosa Nees) uberein

2) Eine Rinde, die in dicken rothbraunen Stucken vorkommt. Sie ist ausgezeichnet durch sehr grosse, knorrige, einzeln stehende faserformige Zellen im Bast Dieselbe Rinde ist zuweilen als Gerbrinde (Curtidor) nach Europa gekommen. Sie enthalt 24 Proc Gerbstoff Vielleicht stammt sie von einer Sapotacee.

Aufbewahrung. In dicht verschlossenen Gefässen vorsichtig und vor Licht geschützt Die Pulverung ist mit den nothigen Vorsichtsmassregeln auszuführen, da der Staub der Rinde die Schleimhaute der Luftwege angreift

† Extractum Coto fluidum Wird aus mittelfem gepulverter Cotorinde wie Extract Cocae fluid (S 869) bereitet Antidiarrhoicum Gabe 5—10 Tropfen mehrmals taglich † Tinctura Coto Cototinktur Erganzb 1 Th grob gepulverte Cotorinde, 5 Th verdunnter Weingeist — Dieterior 20 Th Cotofinicatrakt, 80 Th verdunnter Weingeist Vorsichtig und vor Licht geschutzt aufzubewahren Gabe 2stundlich 10 Tropfen Nation Form Grob gepulverte Ootorinde 125,0, Alkohol von 94 Vol Proc q s zu 1 Liter Tinktur

† Cotoinum. Cotoin CH<sub>3</sub>O C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(OH)<sub>2</sub> CO C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> (Ergänzb) Dan stellung Echte Cotorinde wird mit Aether extrahirt, der Aether abdestillint und der Ruchstand mit Ligroin vermischt Man giesst vom ausgefällten Harze ab und lasst die Lösung an der Luft verdunsten Das so erhaltene Cotoin krystallisit man aus

Eigenschaften Aus Wasser in blassgelben, gekrummten Prismen, aus Alkohol und Chloroform in Tafeln krystallisitend Schmelzpunkt 180—181° O Optisch maktiv Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Acther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzel, Aceton, unlöslich in Lagroin Reducirt in der Kalte Silberlösung, in der Warme Femine'sche Lösung - In Eisessig gelöst, dann mit koncentrirter Salpetereäure versetzt, giebt Cotoin

eine blutrothe Farbung und der Staub erregt Niesen und Hustenreiz

Anwendung Gegen Diarrhoe 0,005 — 0,01 — 0,05 g ein- bis dreimal taglich —
Grösste Einzelgabe 0,8, grösste Tagesgabe 1,0 Man verwendet an seiner Stelle meist das folgende

† Paracotoinum. Paracotoin. CH2 O C. Ha C OH CH

Darstellung Paracotorinde wird mit Aether ausgezogen und der Aether verdunstet Die auskrystallisirte Masse wild abgepresst und in heissem Alkohol gelöst, beim

Erkalten krystallisirt zuerst Paracotom aus

Eigenschaften Blassgelbe, glänzende Blättehen Schmelzpunkt 155° C Etwas lösheh m kochendem Wasser, leicht lösheh in Aether, Chloroform, Aceton und kochendem Alkohol, echwer in Benzol und Essigsäure Paracotom in Essessig gelöst, wird durch koncentrite Salpetersaure anfangs gelb, dann grün (Die Reaktion kommt eigentlich dem Oxyleucotin zu, mit dem das käufliche Paracotom immer verunremigt ist)

Anwendung Bei Darmkatarrh, sowie bei Diarrhoe zu 0,1-0,5 g bis dreimal taglich Mixtura Coto Mistura Cotomi

Rp Tincturae Coto Tincturae Cardamomi aa 2,5 Sirupi Sacehari Aquae destillatae Mucilaginis Gummi arab 15,0

ständlich bis zweiständlich 1 Essiöffel voll. Bei Durchfall mehrmals täglich esslöffelweise.

# Corylus.

Rp Cotoini

0.05-0.08

Spiritus diluti 10,0

Aq destillat 1200

Simpi Sacchari 30,0

Gattung der Betulaceae.

Liefert von mehreren Arten essbare Früchte, die auch hier und die medicinisch verwendet werden, so Corylus Avellana L, die Haselnuss, in Europa, C tubulosa Wild, die Lambertsnuss, in Südosteuropa, C Colurna L, die Baumhasel, Dick nuss, türkische Nuss, im Orient und Himalaya, C rostrata Ait in Nordamerika Verwendung findet das Oel der Früchte der erstgenannten Art Hulle du noisetier (Gall)

Crocus. 965

Bestandtheile der Früchte von Corylus Avellana nach Koenie: Wasser 7,11 Proc., Stickstoffsubstanz 17,41 Proc., fettes Oel 62,60 Proc., Stickstofffreie Extraktstoffe 7,22 Proc., Holzfaser 3,17 Proc., Asche 2,49 Proc. Das Oel hat das specifische Gewicht 0,917, es erstart bei — 20°C. Jodzahl 88. Die Haare der Cupula der C. rostrata sollen gegen Eingeweidewürmer angewendet werden.

# Crocus.

Gattung der Tridaceae - Crocoideae.

Crocus sativus L. var. a-auctumnalis. Im wilden Zustande nicht bekannt. Crocus sativus ist heimisch wahrscheinlich in Kleinasien und Griechenland, aber mit der die Droge lieferaden Pflanze, die steril ist, nicht identisch. Verwendung finden die Narben der Blüthe: Crocus (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Crocus orientalis. Stigmata Croci. — Safran. Gewirzsafran. Safran (Gall.). — Suffron.



Fig. 227. (Nach PLANCHON.) Narben von Crocus sativus.

Der Blüthenstiel Beschreibung. ist bis 2 cm, das Perigon 10 - 15 cm lang, blassviolett mit dunkleren Streifen, am Schlunde bärtig, die Abschnitte oblong, stumpf. Die 3 Antheren etwa halb so lang als der Saum des Perigons. Der Griffel etwas länger als die Röhre des Perigons, die 3-3.5 cm langen Narben zwischen den Zipfeln des Perigons herabgebogen. Sie sind am unteren Ende heller gefürbt, dünn, nach oben dunkelroth, keilförmig verbreitert, aufgeschlitzt. Am oberen Rande kleingelappt, papillös, häutig, biegsam, zähe (Fig. 227). Ju der Droge sind die Narben durch das Trocknen zusammengefallen und durcheinander gewirrt, nach Aufweichen in Wasser, ev. unter Zusatz von 1/4 Ammoniak tritt die Form deutlich hervor. - Der Geruch ist stark gewürzhaft, fast narkotisch, der Geschmack bitterlich gewürzhaft, etwas scharf.

Auf dem Querschuitt zeigt der Safran einen sehr einfachen Bau. Die Zellen der Epidermis sind an einer Stelle papillös vorgewölbt und von der Cuticula bedeckt, welche



Fig. 228. (Nath Planetton.) Narben von Crocus vernus.

sich in Wasser leicht ablöst, da die darunter liegende Membran verschleimt ist. Zwischen den Epidermen dünnwandiges Parenchym und zarte Gefässbündel mit Spiralgefässen. In den Epidermen und im Parenchym gelbe Chromatophoren und gelb gefärbter Zellsaft (Polychroit). Bei der Untersuchung des Safrans stösst man häufig auf die runden, diekwandigen Pollenkörner.

Bestandtheile nach Koems: .

270000000000000000000000000000000000000					المرجبين والمساعية					
	Wasser	Stickstoff- hallige Sub- stanz	Flüchtiges Oed	Fett	Zucker	Stickstoff- froie Ex- traktstoffe	Holzfaner	Asche	Stick- stoffind- tige Sub- stanz	Eoft Pott
					Pı	ocen	\$			
Spanischer Gatinais	15,90 14,45	12,57 18,58	0,75 0,91	3,75 8,03	11,99 12,51	42,81 41,89	4,68 4,38	4,05 4,25	14,95 15,87	0,89 4,46 1,06 9,34

966 Crocus

Ueber den Aschengehalt gehen die Angaben der Litteratur weit auseinander, er wird in ansicheinend unverdachtigem Safran bis zu 10 Proc angegeben. Hilber führt als hochsten zulassigen Aschengehalt 8 Proc an, wovon 0,5 Proc in Salzsaure unlosheh sind. Die Asche enthalt Aluminium

Die Pharmakopeen normiren den zulassigen Aschen- und Wassergehalt folgender massen

		Germ	Helv	Austr	Brit	U-St
Asche	Proc	7,5	7,5	8	7	7,5
Wasser	Proc	14,0	14,0		12,5	14,0

Der wichtigste Bestaudtheil ist der glukosidische Farbstoff Polyohroit oder Crocin  $C_{14}H_{-0}O_{28}$ , der Crocetin  $C_{24}H_{48}O_9$  und Dextrose heiert. Das Polychroit ist löshch in Wasser und verdünntem Weingeist, wenig löshch in starkem Weingeist und Aether. Salz saure löst es mit gelbei Farbe, Schwefelsaure mit blauer Faibe. Ausser im Safran findet es sich in den chinesischen Gelbschoten von Gardenia spec, in der Fabiana imbricata und in der Tritonia aurea (veigl unten). Nach neuesten Untersuchungen von Hilger und Schuler ist dei Farbstoff identisch mit Carotin. Bei der Destillation des Saffrans mit Schwefelsaure wird atherisches Och im Menge abgespalten

Ferner enthalt der Safran das in faiblosen, prismatischen Krystallen krystallisirende Pierocrocin oder Safranbitter  $C_{18}H_{66}O_{17}$ 

Sorten Es sind gegenwartig im Handel nur zwei von Bedeutung

- 1) Französischer oder Gatinais-Safran, hauptsächlich kultivirt im Arrondisse ment Pithiviers-en-Gätinois, nordöstlich von Orleans Man unterscheidet 2 Sorten Safran d'Orange, durch künstliche Warme getrocknet, von besonders lebhafter Farbe, und Safran comtat, an der Sonne getrocknet, weniger geschatzt Der fianzosische Safran ist der beste
- 2) Spanischer Safran in der Provinz Murcia bei Albacete, Andalusien bei Huelva, Valencia bei Alicante, ferner auf den Inseln Palma und Malloica kultivirt Der spanische Safran gilt als weit weniger gut, wie der franzosische, er ist sehr haufig vor falscht, kommt aber, wenn in Frankreich wenig producirt wird, als franzosischer oft genug zu uns. Da das Einsammeln und Trocknen sehr muhsam ist, so geht die Kultur im all gemeinen zurück, in manchen Landern, wie Oesterreich und der Schweiz, die früher er hebliche Mengen producirten, ist sie so gut wie verschwunden

Prüfung. Dieselbe erstreckt sich zunachst auf die Feststellung, dass wirklich Safran vorliegt (vergl oben), ferner auf die Bestimmung des Asche und Wassergehaltes und auf die Fahigkeit, grosseie Mengen Wasser gelb zu farben. Germ schreibt vor, dass 1 Th. 100,000 Th. Wasser gelb farben sollen, ebenso Helv und U-St. Aust 1.80,000 Carsar und Loretz empfehlen neuerdings 0,3 g Crocus mit 300,0 g Wasser mehrere Stunden zu maceriren. Von dieser Lösung soll. 1/10 ccm (=0,0001 g Crocus) genugen, 100 ccm Wasser deutlich zu farben, also 1.1000,000. Die Bestimmung des Asche- und Wassergehaltes ist wichtig, da viele der im Folgenden aufgeführten Verfalschungen gerade diese sehr bedeutend erhöhen.

Bet der Untersuchung des Pulvers ist der mikrochemische Nachweis des Polychroits von grosser Wichtigkeit man breitet eine kleine Menge des zu untersuchenden Pulvers sorgfaltig auf dem Objekttrager aus, so dass die einzelnen Partikelchen möglichst sich nicht berühren, und lasst dann, während man bei schwacher (80×) Vergrosserung beobachtet, aus einer Pipette einige Tropfen koncentriter Schwefelsaure zufliessen. Alle Partikelchen, die aus Safran bestehen werden vorübergehend schön blau und violett, wahrend die Verfalschungen gelb, roth, braun, schwarz eite werden. Hat man auf diese Weise festgestellt, ob therhaupt eine Verfalschung mit einem fremden Pflanzentheil vorliegt, so ist es Sache der weiteren, oft ziemlich schwierigen, mikroskopischen Untersuchung, deren Natur zu ermitteln. Zum Zweck dieser Untersuchung kann man das Pulver in Chloralhydratlösung (8 Chloralh. 2 Wasser) aufhellen.

Crocus 967

Vergi ferner Vinassa, Arch d Ph 1892, S 353 and Tschirch-Oesterle Ana tomischer Atlas, S 93

Verfulschungen Der Safran ist ausserordentlich haufigen Veifulschungen ausgesetzt, die im Folgenden aufgeführten sind etwa innerhalb der letzten 15 Jahre vorgekommen

- A Ohne Zusatz oder Substitution fremder Substanzen
- 1) Der Safran ist mit solchem gemengt, dem der Farbstoff ganz oder theilweise entzogen ist Solcher Safran ist hell, spröde, mit geringer oder ohne Farbekraft (vergl oben). Oft ist solcher Safran mit "Rouge soluble" (Sulfonatrium occellin) aufgestübt Er farbt dann Wasser tothlich oder orange

B Verfälschung mit Theilen der Safranpflanze

2) mit den hellgefärbten Griffeln, die unter dem Namen "Feminelle" einen Handels-aitikel bilden. Da beim Herauszupfen der Narben aus der Bluthe häufig der Griffel ganz oder theilweise daran haften bleibt, so lassen Germ, Helv, Austr, Brit dieselbeu in geringer Menge zu Die zur Herstellung ganz reinen Safians ausgelesenen Griffel weiden aber oft in grösserem Umfange beigemengt

3) Das in Streifen geschnittene, gerollte und gefärbte Perigon sowie die Staubblitter erkennt man beim Aufweichen, die letzteren an den zahlreichen Pollenkörnern, die eisteien

haben Spaltöffnungen

- O Verfalschung mit Beschwerungsmitteln, um das Gewicht zu vor mehren
- 4) Der Safran wird längere Zeit in einem feuchten Keller aufbewahrt, um Wisser anzuziehen

5) Der Safran wird mit Zuckerstrup, Honig, Glycerin oder fetten Oelen beschwert

(giebt, auf Papier gedrückt, Flecken)

- 6) Ausserdem setzt man ihm weitere Beschwerungsmittel zu Baijumsulfat, Calcium karbonat, Gips, Stärkemehl, solche Beschwerungsmittel sind bis zu 60 Proc beobachtet worden. Sie sind als krustiger Ueberzug dei Marben meist schon bei schwacher Ver grösserung zu erkennen Beim Behandeln mit Wasser liefern solche Beschwerungsmittel ein Sediment im Wasser, das dann weiter mikroskopisch (Stärke) oder chemisch untersucht wird Ueber mineralische Beschweiungsmittel giebt ferner die Aschenbestummung Auf schluss Die Verfalschung mit Baryumsulfat wird auch so ausgeführt, dass man den Safran mit einem löslichen Baryumsalz und dann darauf folgend mit einem Sulfat behandelt
  - D Verfalschung mit Theilen fremder Pflanzen

7) Mit den Blüthen von Carthamus tinctorius L (vergl S 659) 8) Mit den Blüthen von Calendula officinalis L (vergl S 577) Fur den Nachweis dieser beiden Kompositenbluthen im Pulver ist besonders auf die Pollenkörner zu

achten, die staching oder warzig sind

9) Mit den Narben anderer Krokusarten Diese sind meist kurzer und ohne Färbe vermögen Diejenigen von Crocus vernus (Fig 228) sind vom breiter und tiefer gelerbt,

die von Croous speciosus and gabelspalug getheut.

10) Zerschnittene Blüthen von Papavel Rhoeas L., Punica Granatum L., Staubfaden einer Nelke, Bluthen von Arnica montana L., Scolymus hispanicus L.

11) Zerschnittene und gefaibte Zwiebelschalun

12) Pulver von Capsicumfruchten (bis zu 70 Proc im Pulver beobachtet) 13) Zerschnittene und gefühle, grasartige Pflanzen (Carex capillaris?)

14) Mit einem Eosin Azofarbstoff gefarbte Keimpflanzen einer Leguminose (Vicia?)

15) Würzelchen von Allium Porrum

- 16) Gepulyertes Sandelholz (an den Bruchstücken grosser Gefasse leicht zu erkennen) 17) Kurkuma Der ätherische Auszug hinterlasst beim Voldunsten einen gelben Fleck, der mit Borax und Salzsäule braun wird
  - E Verfälschung mit thierischen Stoffen
  - 18) Als solche and Fasern gepökelten und getrockneten Fleisches beobachtet
  - F Verfälschung mit Kunstprodukten
  - 19) Gelatinefäden, mit einem rothen Farbstoff getränkt
  - G Verfalschung mit organischen Farbstoffen
- 20) Dinitrokresol-Kahum oder -Ammonium (Safransurrogat, chemischer Safran), Martiusgelb und Tropasolin (Safran Algeri), Fuchsin

21) Als Safransuri ogat kommt auch vor ein Gemenge von 4 Th Weizenmehl, 2 Th Safran, 2 Th Kukuma, 1 Th Sandelholz und etwas Gewürz

Einkauf Pulverung. Den Anforderungen der Arzneibucher entspricht nur die als Croons electus bezeichnete, durch kunstliche Warme getrocknete Sorte Das Pulvern 968 Crocus

des Safrans geht leicht von statten, wenn man ihn einige Stunden über Aetzkalk, oder bei einer Warme von hochstens 25°C (Gall) nachtrocknet, er giebt hierbei etwa 10 Proc Feuchtigkeit ab Safranpulver sollte, da der hohe Preis desselben zu Verfälschungen Anlass giebt, nur aus ganz zuverlassiger Quelle kauflich bezogen werden

Aufbewahrung Safran und Safranpulver bewahrt man in gut verschlossenen, gelben Hafenglasern an einem kuhlen Orte auf

Anuendung. Innerlich giebt man ihn als Pulver zu 0,1—0,8—1,0 g, als Tinktur zu 15—60 Tropfen, als Sirup theeloffelweise bei Keuchhusten und Krämpfen — Im Haus halt vielfach zum Farben von Speisen, zarten Geweben ("Gardinen ereme"), seltener als Gewürz Er gilt als Stomachicum, Antihystericum und Emmenagogum Da Safran inner lich im Gaben von 5—15 g Abortus bewirken soll, so giebt man ihn in solchen Mengen mit der nothigen Vorsicht ab

Extractum Creci (Gall) ist wie Extract Colocynthidis Gall (S 934) zu bereiten Ausbeute etwa 50 Proc

Sirupus Croci. Sir de Croco Safransirup Sirop de Safran Ergánzb 2 Th Safran zieht man 2 Tage mit 45 Th Weisswein aus und bereitet aus 40 Th Filtrat und 60 Th Zucker 100 Th Sirup — Gall 25 Th Safran macerirt man 24 Stunden mit 440 Th Roussillonwein (Grenache), sammelt 440 Th Filtrat und löst darin 560 Th Zucker — Vor Licht geschützt aufzubewahren

Tinctura Croci. Safiantinktur Teinture de Safran Tincture of Saffran Erganzb Helv 1 Th Safran, 10 Th verdunnter Weingeist — Brit 50 g Safran, 1000 com Weingeist (60 Vol.-Proc.) — U.St. 100 g Safran, verdünnter Weingeist (41 Proc.) q. durch Verdrängung sammelt man 1000 com — Gall 1 Th Safran, 10 Th Weingeist (80 proc.) — Vor Licht geschutzt aufzubewahren 5 Tropfen (nach Helv. 100 Tropfen) farben 1 Inter Wasser noch deutlich gelb

LW 1 /	6
Aqua Vitae nuren	5 Aquae destillatae ebullientis 500,0
Elixir de quinquina et de safran	6 Aquae Aurantii florum 2000
Liqueur dorée.	7 Sacchari albi 1000,0
Rp Tincturae Chinae	1, 2, 3 zwei Tage macertren, Aufguss von 4 mit 5
Tineturae Croci	zur Lösung von 7 in 6 zufügen, das Ganze
Tineturae Cinnamomi	mischen und filtriren
Tineturae Aurantii cort. Ež 100,0	Ex tempore
Spiritus (90 proc)	Rp Spiritus Garl 45,0
Vim Hispanici 55 2000 0	Strupi Aurantii flor 50,0
Aqune Aurantii flor	Tincturae Croca 2,5
Aquae Rosse Al 200,0	Tincturae Vamiliae gtt V
Sirupi Saceharı 2000,0	Emplastrum oxycroceum
Cataplasma antophthalmicum Pleyck.	Safranpflaster Oxycroccumpflaster
Rp Crock pulverati 0.7	Harziges Spfranpflaster
Vitelium ovi cmus	Ergan aungs buch
Micae panis albiss recent 85.0	
Asusserlich, bei Augenentzündung	
3	2 Colophonia 6,0 3 Resunso Pini 6 0
Electuarium Crocl compositum	
Blectuaire de safran composé (Gall.)	4 Ammoniaci 2,0 5 Galbani 20
Confection d'Hyacinthe.	
Rp. 1 Groci pulverati 10,0	5 Terebinthinge 2,0
2 Mellis albi 240,0	7 Mastiches puly subt 2,0
8 Sirupi Tunicae hortensis <sup>1</sup> ) 480,0	8 Myrrhae puly subt 2,0
4. Myrrhae subt pulver 10,0	9 Olibani puly subt. 2,0
6 Ligni Santali citrini pulv 10,0	10 Croci puly subt. 1,0
6 Ligni Santah rubri pulv 10,0	1-8 m Dampfbade schmelzen, ebense 4-6, beide
7 Herbae Dictamni cretici puly 10,0	muschen, und 7-10 hinzusetzen
8 Chnamomi Ceylanici pulv 30,0	Helvetica
9 Lapidum Canerorum puly 80,0	Rp 1 Cerae flavae 35,0
10 Terrae signilatae puly 800	2 Colophonia 25,0
Man stellt i mit der erwärmten Mischung von	8 Elemi 10,0
2 und 8 während 12 Stunden bei Seite und	4. Galbani (V) 5,0
mischt dann 4—10 hinzu	6 Ammoniaci (V) 5,0
Elixirium Cari	6 Myrrhae (V) 5,0
Elixir de Garus (Gall)	7 Terebinthinae 12,0
Rp 1 Spiritus Gari (S 225) 1000,0	8 Green (VI) 1,0
2 Fructus Vaniliae 1,0	9 Extracti Ratanhiae 2,0
8 Crock 0.5	1-8 im Dampfhade schmelzen, Lösung von 4-6
4 Herbae Adlanti pedati 20,0	in 7, zuletzt8-9 mit Spir dilut angerührt zufügen.
•	=

<sup>&#</sup>x27;) Sirop d'oeillet, aus den Blüthen von Dianthus Caryophyllus wie Sirup Rhoeados su bereiten (vergl. Dianthus)

Croton 969

Austriaca

Bereitung wie bei vongem

Pilulae Groci compositae Garrois.

Rp Croci 4,0

Asse factidae 4 9

Asse inetidae 4 0
Extracti Opti 0,4
Extracti Valerianae 2,0

Man formt 50 Pillen 8-imal taglich 2 Stück bei Menstruulleschwerden

Ptisana de Croco sativo Tisane de safran (Gull) Ro Croci 0,5

Aquae destillatae ebuli 100,0 Nach 1/2 Stunde seiht man durch

Kåsefnihe. Zur Erzielung einer beständigen Gelbfarbung eignet sich besonders hochst fein gepulverter Safran

Kindertinktur, schmerzstillende, von Pasquale Caperinusi, enthält die Bestand-

theile aus Jalape, Safian, Muskatnuss, Zimmt, Pfefferminze, Kummel

KRILTS' altbewahrtes Lebensextrakt ist eine mit Safianauszug versetzte Rhabarbertinktur

Sirop de dentition de Dolabarre, zum Erleichtern des Zahnens, besteht aus 7,5 Safrautinktur, 1,0 Brechwurzeltinktur und je 50,0 Süssholz- und Rhabarbersirup

Zahnsirup von Marks ist mit Safian versetzter Zuckersirup

## Croton.

Gattung der Euphorbiacene - Platylobeae - Crotonoideae.

I Croton Eluteria, vergl S 669

Il Croton Tiglium L, heimisch im tropischen Asien und vielfach kultivirt Verwendung finden die Samen

† Semen Crotonis Semen s Grana Tiglii s Moluccana Riotonsamen Krotonkorner Granatill, Purgiikovner, — Graine de Tilly Graine des Moluques (Gall)

Beschreibung. Sie sind etwa eiformig, 10—12 mm lang, 4—8 mm breit, auf dem Rucken mit stumpfem Längskiel, auf der Bauchseite mit deutlich sichtbarer Raphe, an dem einen Ende mit kleiner Caruncula Die Farbe ist meist schmutzig graubraun mit dunkleren Flecken. Die dunne Samenschale umschliesst ein fleischiges Endosperm und den Embryo mit blattartigen Cotyledonen. In beiden neben fettem Oel und Plasma Aleuronkörner, die ein Krystolloid und Globoid enthalten. Geschmack aufangs milde und olig, bald kratzend und anhaltend brennend. Das Gewicht der Schalen macht etwa 30 Proc. der Samen aus

Bestandthette 50-60 Proc fettes Oel 01 Crotonis, vergl unten Benzin lost aus den Samen 33,3 Proc., Schwefelkohlenstoff 83,7 Proc, Chloroform 23,0 Proc

Aufbewahrung und Anwendung Krotonsamen werden vorsichtig aufbewahrt und im Handverkauf nicht abgegeben Nur selten dienen sie noch in der Thierheilkunde als Abführmittel, man giebt einem Pferde 4 bis höchstens 8 Samen (') mit Kleie Bei Menschen können schon 4 Samen todtlich wirken

Auch andere Theile der Pflanze das Holz (Lignum Pavanae, Lignum moluccanum), die Wurzel und Blatter wirken purgirend

† Oleum Crotonis (Austr Brit Germ) Oleum Tiglii (Helv U-St.) Huile de Croton Tiglium (Gall) Kroton Oel. Croton oil Granatillol

Das in den Krotonsamen enthaltene Oel kann duich Pressung oder durch Extraktion der Samen mit Aether, Schwefelkohlenstoff und dergl gewonnen werden Ausserdem ist es nicht ganz gleichgultig, ob die enthulsten oder nicht enthulsten Samen zur Gewinnung benutzt werden Es schreiben vor Brit, Helv und USt Durch Pressung der Samen Austr und Germ Durch Pressung der enthulsten Samen Gali Durch Pressung der enthulsten Samen oder Extraktion derselben mittelst Aether

Darstellung 1) Man hest alte, dunkelbraun gewordene, verdorbene Samen aus pulvert die zuruckbleibenden unverdorbenen, und presst aus ihnen das fette Oel in der

970 Croton

unter Oleum Amygdalarum (S 280) angegebenen Weise 2) Man schalt die sub 1) erhaltenen unverdorbenen Samen, pulvert die Samenkerne und presst aus ihnen das Gel 3) Man pulvert die geschalten Samen und extrahirt sie im Soxhlet'schen Extraktionsapparat mit Aether Nach dem Verdunsten (oder Abdestilliren) des Aethers bleibt das Kiotonol zunich

Das gewonnene Oel wird nach mehrtagigem Absetzen durch ein getrocknetes Filter an einem warmen Orte filtuit. Die Ausbeute betragt bis zu 30 Proc vom Gewichte der Samenkeine

Vorsicht! Alle Ruckstande (Samenschalen, Piesskuchen und Filtei) sind sofort durch Verbrennen zu vernichten. Man hute sich auch vor den flüchtigen Bestandtheilen der Krotonsamen und vermeide jede direkte Beinhrung mit der blossen Hand

Im Handel unterscheidet man Ostindisches und Englisches Krotonol Ersteres ist gelblich, letzieres braungelb, aber von starkerer Wirkung Wenn es möglich ist, so bereite man das Oel selbst, anderenfalls bemuhe man sich, gute Handelsmarken zu eilangen Eine solche ist die in kleinen Flaschehen vorkommende, mit der Signatur "Croton Od, sold by A Short, Ratchiff, Highway, London"

Eigenschaften Krotonol ist ein fettes, gelbbraumes, diekflussiges Oel, welches zwischen den trocknenden und den nichtrocknenden Oelen, den ersteren aber naher steht Es besitzt einen schwachen, aber eigenthumlichen und unangenehmen Geruch, und rothet infolge seines Gehaltes an freien Sauren angefeuchtetes blaues Lackmuspapier Der Geschmack ist anfangs mild, hinterher sehr schaft und anhaltend kratzend und schmerzhaft bremiend (Vorsicht!) In 90 proc Weingeist ist es nur zum Theil loslich Der die Hauptmenge ausmachende, in 90 proc Weingeist losliche Antheil ist allein der Trager der drastischen Wirkung, der in 90 proc Weingeist unlösliche Antheil ist unwirksam

In dem doppelten Volumen absoluten Weingeistes ist Krotonol haufig schon bei gewöhnlicher Temperatur, jedenfalls abei beim Erwarmen vollig löslich. Das spec Gew ist bei 15°C nach Brit Germ USt = 0,940 bis 0,960, nach Austr = 0,940 bis 0,950 also hoher als dasjenige anderer fetter Oele, von denen sich in dieser Beziehung nur Riennusol und Leinol dem Krotonol nahern. Krotonol eistarrt bei etwa —  $16^{\circ}$  C. Jodzahl = 90 bis 100

Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist das Krotonol ein Genienge der Glyceride der Stearmsaure, Palmitinsaure, Myristinsaure, Laurinsaure, Oenanthylsaure), Capronsaure, Valeriansaure, Buttersaure, Krotonolsaure (Krotonoleinsaure), Tiglinsaure Ausserdem enthalt es wechselnde Mengen freie Sauren, unter ihnen (etwa 4 Proc.) freie Krotonolsaure (Krotonol) nach Siegel  $C_{10}H_{18}O_{0}$ 

Die Krotonolsaure oder das "Krotonol", welchem bisher die blasenziehenden Eigen schaften des Krotonols zugeschrieben wurden, ist nach Dunstan und Fil Boole ein Gemisch von meist unwirksamen Fettsauren mit einem Halz (Krotonharz)

Krotonharz  $C_{10}H_{18}O_{4}$ , fast unlöslich in Wasser und Benzin, leicht loslich in Alkohol, Aether und Chloroform Schmelzpunkt 90°C Es ist kein Glycerid, sondern voraussichtlich ein Lakton oder komplicirtes Anhydrid

Prüfung. 1) Von Wichtigkeit ist die Feststellung des specifischen Gewichtes, weil das des Krotonöles höher ist als dasjenige aller anderen fetten Oele mit Ausnahme des Riemusoles 2) Ferner ist wichtig die Löslichkeit in dem doppelten Volumen absolutem Weingeist, obgleich das Krotonöl die Aufloslichkeit etwa beigemengter fremder Oele, welche an sich in absolutem Weingeiste nicht in gleichem Maasse loslich sind, be günstigt und namentlich Riemusol ein gleiches Verhalten gegen absoluten Weingeist zeigt 3) Von Wichtigkeit ist endlich der Ausfall der Elaidinprobe, bei welcher reines Krotonöl tagelang flussig und hellfarbig bleibt, während ein mit nichttrocknenden Oelen versetztes Krotonol innerhalb eines Tages theilweise fest wird oder kornige Antheile abscheidet

2 Raumtheile Kiotonol, nach Zusatz von 1 Raumtheile rauchender Salpetersaure und 1 Raumtheil Wasser kraftig geschuttelt, dürfen nach 1—2 Tagen weder ganz, noch theilweise erstarren

Croton 971

Aufbewahrung Weil das Krctonol aus der Luft leicht Sauerstoff aufnimmt, wober es sich verandert und verdickt, auch mehr freie Krotonolsaure abspaltet, so bewahre man es vorsichtig neben anderen starkwirkenden Substunzen in kleinen, moglichst ganz gefullten und gut geschlossenen Gefassen vor Tageslicht geschützt auf

Anwendung. Auf die Haut gebracht, erzeugt Krotonol Brennen, dann Rothung, schliesslich einen pustulosen Ausschlag. Man benutzt es daher ausserlich zu ableitenden Einreibungen Innerlich wirkt es in Gaben von 1/4 bis 1 Tropfen drastisch abfuhrend. Man giebt es daher als Laxans, wonn alle Mittel im Stiche lassen. Die Wirkung tritt ungemein schnell ein Krotonol darf nur gegen arztliche Verordnung abgegeben werden

Hochstgaben pro doss 0,05 g, pro die 0,1 g (Austr Germ Helv)

Rp Olei Crotonis git I Oler Crotonis gtt II Sacchari Lactus 5,0 Oler Ricam Divide in part 8 2std: I Puly 2stündi 1 Essloifel

Die Beseitigung von Muttermalen geschieht nach Di Siglier durch dieimahge Anwendung von Kiotonöl nach Art des Lebensweckers (s unter Euphorbium)

Bacilli Olei Crotonia Limousiv Linimentum contra calvitiem Hounstett.s. Krotonstifte Crayons à l'huile de Rp Olei Amygdalarum 16,0 Graton Ole: Crotonis Rp Qlei Cacso Linimentum Crotonis Cerne flavae all 5.0 Inniment of Croton Oil (Ent) Olca Crotoms 100

Man formt Stifte von 8-9 mm Dicke Rp Olei Croton.s 20 ecm Olei Cap puti 70 ccm Charta epispastlea Spiritus (90%) 70 ccm Papier épispastique (Dieterich)

a starkeres I inimentum Tiglii (Nat. form ) Cerae flavae 50,0 Olei Crotonia Terebinthinae 25,0 Olei Cajeputa dd acm Olei Ciotonia 25.0 Rp Spiritus (94 Vol Proc) 44 ccm b schwächeres

Linimentum Tiglii compositum (Nat form.) Rp Ceras albae 50,0 Terebinthmae 35,0 Rp Olei Terebiuthinae

Olei Crotonia 150 Ole: Sassafras Die geschmolzene und erkaltende Masse wird mit ão 20 ccm Ole: Crotonis einem Pinsel auf geleimtes, unsatmirtes Schreib-Olei Ohvarum 40 ccm

panter cestrichen Mixtura antispastica Clysma antidisentericum Konoplers RILLIRT et BARTHEZ

Rp Olei Crotonia 0.05 (0.1 - 0.2)Pp Olei Crotonis 0.1 Ole: Ohvaram 80.0 Sacchari albi 10,0 Gummi arabici 15 0 Gummi arabici Aquae destillatae 120,0 Tincturae Curdamomi aa 20 Extracta Hyoscyami 0,1 (0,2-0,8)

Aquae destillatae D S Jum Klystier Mehrmals taglich ! Theeloffel, bei Gehirnhauter t-

Colledium erotonstum Krotonöl-Kollodium Oleum Crotonis argillatum Rp Olei Crotonis 2,5

Collodn elasuer 7,5 Argillae purae 9.0 Zur Peizung der Haut und Erzeugung von Pusteln. Dien: in der phorm Receptur zum genauen Ab-

Rp Olea Crotonia 1.0

Collodium Tiglii (Nat. form) wägen kleiner Mengen Krotonöl. Nur kurzo Bp Olei Crotonis 1,0 Zeit haltbar Collodin (U-St) 9,0 Oleum Riciul arteficiale

Elacosaccharum Crotonis Ph paup Olel Crotonis git I Rr Elacosacchan Cinnamomi 100 Olel Crotonis git II Olei Papaver.s 30,0 Pilulae anthydropicae SELWIN Emi recatio Tiglii jedata

Oles Crotonia  $\mathbf{R}_{\mathbf{P}}$ New-Yorker Formel Bulbi Scille puly āt 0.25 Olar Crotonia 1 vol 3 ~ Ammonlacı 0,5 Aethers Tincturas Jedi comp 5 Rhizomatia Zingiberia 10 Extracti Cologynthidas comp 2,5

Emulsio antidysenterica KONOPLEFF Zu 20 Pillen Smal wöchentlich 1-8 Pillen Rp Ole: Grotenia 0.1 (-0.15)Pilulae hydragogae Schlesier Olei Amygdalarum 20.0 Rp Oles Crotonis 0,1 (gtt III) Gummi arabiei 10.0 Lxtracti Colocynthidis Aquae Monthae piperit 160,0 AN 05 Aquae Laurocerasi 5,0 (--10,0) Gotta

Radicas Althaeas Simpl Amygdalarum 40,0 q s Sinndl 1 Essloffel, Lindern 1 Theelöffel Zu 8 Pillen Morgens 1 Pille

972 Cubebae

	iet Oleum acre Géneau
Sapo Crotonis	Pp Olei Ciotonis 40
Aus Krotonöl wie Sapo medicatus zu bereiten.	Olei Contharidum (G.dl.) 200
Dosis 0.1—61.1—0.2	Olci Terebinthinae 20,9
	Ole: Rapae 60,0
	Olei Alkannac q s
Tinctura Crotonis	Vet Pilula laxativa fortior
THERETA CLOCOLIS	Rp Aloes pulverat 20,0
Rp Ceminis Crotonis puly 10,0	Ole: Crotoms gtt VIII
Spiritus 100,0	Saponis vindis 5,0
Man digerirt einen Tag und filmrit	Zu einer Pille für Pferde Auf einmil zu geben,

Malefizol des Pfarrers KNEEPP 1 Th Krotonol, 6 Th Mandelol

III Croton Pavana Hamilton, heimisch in Indien, hiefeit Samen, die etwas Meiner und dunkler sind als die vorigen, abei noch heftiger wirken, ebenso werden die Samen von Croton oblongifelius Roxb (Kowli seeds) benutzt

wenn Aloë allein nicht wukt

IV Croton lacciferus L in Ostindien, Ceylon und Cochinchina hefert Schellack (vergl dort)

V Croton salutaris Casar, Croton Paulinianus Mull Arg, beide in Brasilien, Croton Draco Schlechtendal in Mexiko, Croton hibiscifolius Kth in Neu Granada und andere Arten helem Drachenblut

VI Croton phebalioides R Br in Neu Stidwales, Croton flavens L in Westindien, hefern der Cascarilla ahnliche Rinden Die jungen Triebe der letztgenannten Art var balsamiferus werden wie Insektenpulver benutzt, sollen aber wirkungslos sein

VII Croton Malambo Karst im nordlichen Sudamerika liefert die jetzt obsolete Malamborinde. Eine damit identische oder ganz nahe verwandte Rinde ist als falsche Chinarinde vorgekommen

VIII Croton corymbosus Engelm in Texas Die bluhenden Zweigspitzen werden als Thee benutzt.

## Cuhebae.

Cubebae (Germ) Fructus Cubebae (Austr Brit Helv) Cubeba (USt) Baccae Cubebae Piper caudatum Kubeben Kubebenpfesser Stielpsesser Schwanzpfesser Schwindelkorner 1) — Cubèbe Poivie à queue (Gall) — Cubebs. Die Früchte des Piper Cubeba L fil Familie der Piperaceae, heimisch auf Java, viel leicht auch auf Sumatra und Borneo, kultivirt auf den Antillen, in Malakka und vielleicht in Sierra-Leone

Beschreibung Man sammelt die Kubeben vor der Reife, sie sind dann kuglig, von etwa 5 mm Durchmesser, sehr wenig zugespitzt, am Grunde in einen bis 1 cm messenden Fortsatz ausgezogen, aussen durch das Trocknen runzelig, grau, graubraun oder schwärzlich Die Schale ist etwa 0,5 mm dick, sie umschliesst den nicht völlig entwickelten, geschrumpften, nur an der Basis augewachsenen Samen Ist der Same gut entwickelt, so erkeunt man im Langsschnitt das machtige Perisperm und im oberen Theil das kleine Endosperm mit dem wenig differenzirten Embryo (Fig 230)

Der Querschnitt durch die Fruchtschale lässt in den der Epidermis zunächst geegenen Zelliagen zahlreiche Steinzellen erkennen, die eine zusammenhangende Schicht bilden. Im Parenchym sind zahlreiche Zellen zu etwas vergrosserten Oelzellen geworden, deren Inhalt infolge des Gehaltes an Cubebin mit koncentrirter Schwefelsaure sehon roth wird. Die vorletzte Zellschicht der Fruchtschale ist ebenfalls in meist etwas radial ge-

<sup>1)</sup> Unter diesem Namen auch die Fructus Coriandri, die weissen Senfsamen und die giftigen Kokkelskörner

Cubebae. 973

streckte, stark verdickte, grosse Steinzellen umgewandelt (Fig. 229). Die dann folgende Samenschale besteht aus zwei stark zusammengefallenen Zellschichten. Im Perisperm ebenfalls reichlich Sekretzellen, deren Inhalt mit Schwefelsäure roth wird, im Parenchym Stärke in

grossen, aus sehr zahlreichen Theilkörnchen zusammengesetzten Körnern. Geruch aromatisch, Geschmack scharfaromatisch, bitterlich.

Bestandtheile. 10 bis 18 Proc. ätherisches Oel (vergl. unten), etwa 2,5 Proc. Cubabin CinHinOn, feine weisse Nadeln, die bei 125 °C, schmelzen, in kaltem Wasser fast unlöslich, in heissem wenig löslich, in 76 Th. absol. Alkohol löslich, in 26,6 Th. Aether löslich, ferner löslich in Essigskure, Chloroform, flüchtigen and fetten Oelen. Wird mit kone. Schwefelsäure und Phosphorsäureanhydrid roth. Ferner etwa 1,7 Proc. Kubehensaure C.H.O. bildet eine amorphe, bei 56°C. schmelzende Masse, von schwach saurer Reaktion, unlöslich in Wasser, löslich in Weingeist, Aether, Chloroform, Ammoniak und Kalilauge. Wird ebonfalls mit koncentrirter Schwefelsäure roth, Asche 5.45-8.12 Proc., dayon in Salzsäure unlöslich

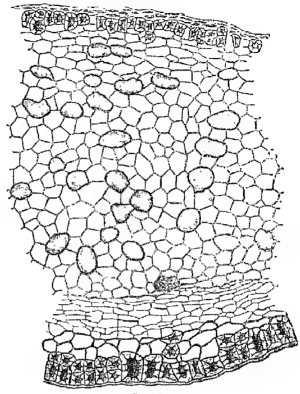


Fig. 229. Querschuitt durch die Fruchtschale der Cubebe. 180 mal vergr.

0,09-0,39 Proc. Die Asche ist grünlich, sie enthält Mangan. Die Kubeben geben 20 Proc. Extrakt.

Priifung etc. Die den Kubeben reichlich beigemengten Bruchstücke der Fruchtspindel sind vor der Verwendung zu entfernen. - Da häufig Früchte von abweichender Beschaffenheit im Handel vorkommen, so sollen nur solche verwendet werden, die der obigen Beschreibung genau entsprechen und die mit koncentrirter Schwefelsäure schön roth werden, wohei aber darauf aufmerksam gemacht werden muss, dass auch Früchte von völlig normalem Ban vorkommen, die die Rothfärbung mit Schwefelsäure nicht geben. Man bezeichnet sie in Jaya als "Rinoe Katoentjar", im Gegensatz zu den mit Schwefelsäure roth werdenden, die "Rinoe bad ak" heissen. Man muss also auch bei völlig normal gebauten Früchten die Schwefelsäureprobe machen. Zu diesem Zweck zerreibt man einige Früchte im Mörser und übergiesst mit koncentrirter Schwefelsäure. Ganz besonders ist diese Prüfuug auch für das Pulver anzurathen. Gerade im letzteren Fall giebt natürlich die Reaktion nur darüber Auf-



Fig. 230. Cubebe im Längsschnitt, 15 mai vergr.

schluss, dass das Pulver echte Kubeben enthält, nicht darüber, ob es mit andern Früchten vermengt ist. Wenn solche Vermengungen aus Piperaceenfrüchten bestehen, so dürften sie durch das Mikroskop kaum nachzuweisen sein, wenn es dagegen Früchte aus anderen 974 Chibabae

Familien sind, so ist der Nachweis durch in solchen vorkommende abweichende Zellformen ermoglicht. In Pulver aus echten Kubeben dürfen keine anderen verholzten Zellen vor kommen, als die Sternzellen der ausseien und inneren Steinzellenschicht, die Gefasse und denselben vorgelagerte snarliche Fasern

Ver fülschungen und Verwechslungen Die folgende Uebersicht giebt die echte Droge und die in den letzten Jahren unter den Kubeben oder an ihrer Stelle vorgekommenen fremden Fruchte

### A Piper accentrichte

## I. Piperacecufruchte mit stielartigem Fortsatz

A Asussers und munero Steinzellenschicht vorhanden, ausserdem zer streute Sklerose im Parenchym des Pericarps

Piper ribesioides Wallich

- B Asussers und innere Steinzellenschicht vorhanden, weitere Sklerose fehlt
  - a Steinzellen der inneren Schicht radial gestieckt

Piper Cubeba L fil

× Rinoo Katoentjar, mit Schwefelsaure roth ×× Rinoo badak, mit Schwefelsaure nicht roth

b Steinzellen der inneren Schicht isodiametrisch

Piper crassipes Korthals

- c Steinzellen der inneren Schicht hufeisenformig verdickt Piper à court pédicelle
- O Nur eine aussere Steinzellenschicht vorhauden
  - a Steinzellen nicht radial gestreckt. Frucht mit Fortsatz bis 3 cm lang Piper mollissimum Blume (Keboo Kubeben, Karbauw Beeicn)
  - b Steinzellen radial gestreckt Fruchte viel kleiner Piper venosum D C Mit Schwefelseure roth
- D Im Pericarp überhaupt keine Steinzellen

a Afrikanische Arten

1) Frucht 5-6 mm, Fortsatz ebenso lang

× Mit Schwefelsaure roth Piper Clusin D C

\*\* Mit Schwefelsame meht roth

Piper guineense Schom

2) Frucht bis 4 mm lang, Fortsatz bis 6 mm lang

Progr borbonense D C (Cubèbe du pays)
b Indische Arten Mit Schwefelsaure sammthch nicht roth.

1) Fortsetz viel kurzei als die Frucht

Piper cananum BL var

2) Fortsatz so lang wie die Flucht oder langer

× Stael flach

o Piper Louong Brown Sekretzellen mit Schwefelsdure blaugrün werdend

oo Ceylon-Pfeffer Sekretzellen mit Schwefelsaure hochgelb

\*\* Fortsatz moht flach, höchstens runzelig

Piper caninum Blume, Piper phyllosticium D C

### II. Piperaceenfruchte ohne stielaitigen Fortsatz.

- A. Asussere und innere Steinzellenschicht vorhanden
  - 1) Piper mgrum L Mit Schwefelsäure roth Zellen der außeren Schicht radial
  - 2) Cubèbe de Java sauvage Zellen der äusseren Schucht nicht radial gestreckt
- B Mur eine aussere Steinzellenschicht vorhanden

Dangdang boeroeng

C Acussere und innere Steinzellenschicht fehlt Kubeben von Bangil Mit Schwefelsaure zuerst roth, dann braun

### Früchte aus ander en Familien.

1) Xanthoxylum Budrunga WALL (Rutaceae) Falsche Kubeben von Ma-Kuglige, zweiklappig aufspringende Frucht mit einem schwarzen Samen, der am langen Funiculus hangen bleibt

Cubebae 975

2) Bruleha tomentosa Blume (Euphorbiaceae) Frucht etwa 6 mm gross, von der Seite zusammengedruckt und eingeschnurt, zweisicherig, zweisimig

- 3) Tetranthera citrata Nees (Lauraceae) Kughg, bis 6 mm gross, oben zugespitzt, dunkelbraun, einfacherig, einsamig, Embryo mit dicken Cotyledonen Im Pericup Palissaden mit wellig gekrummten Wanden
- 4) Daphnidium Cubeba Nees (Lanraceae) Wie vorige, aber Palissaden mit nicht gekrummten Wanden, Krystalle enthaltend
- 5) Pencampylus meanus Micras (Menispermacene) Scheibenförmig flach, am Rande wulstig aufgetrieben und gerippt
  - 6) Rhammus spec Frucht 3-4 facherig mit ebensoviel Steinkernen
- 7) Xylopia frutescens Gaertner (Anonaceae), in Brisilien und Guyana 1 facherig, mit 2 glinzend sohwarzen oder braunon Samon mit weissem Arillus Endosperm rummat
- 8) Helicteres hasuta BL (Sterculiacere) und Gieura tomentosa (Tiliaceae) Beide micht naher bekannt Vergl Genaueres Aich d Ph 1896 p 204, 1898 p 172

Aufbewahrung In Blech- oder Glasgefassen, das Pulver in dicht verschlossenen Hafengläsern an einem trockenen Orte und, wegen seiner Neigung zum Verharzen, in nicht zu grosser Menge

Pulver ung Kubeben lassen sich ihres hohen Oel- und Harzgehaltes wegen schwer pulvern, da sie die Maschen der Siebe verstopfen. Man trocknet sie entweder kuizere Zeit bei hochstens 25°C (Gall), und verwandelt sie in ein mittelfeines Pulver oder min lasst sie einige Wochen im Kalt-Trockenschrank (S. 546) liegen und verlegt die Arbeit des Pulverns in die kalte Jahreszeit, im welchem Falle sie verhaltnissmassig gut von statten geht. Aus 100 Th. lufttrockenen Kubeben erhalt man etwa 94 Th. mittelfeines Pulver

Anwendung Bei Gonorrhoe als Pulver zu 1,0 bis 10,0 steigend, Smal tiglich in Oblaten, Latwerge, Pillen, Bissen oder Tabletten, haufig zueammen mit Copaiva balsam. Vom atherischen Oel befreit als Cubebae praeparataes tostae. Unzer kleinert bei Kopfschmerz (daher "Schwindelkörner"). In Deutschland sind Kubeben dem freien Verkehr entzogen.

Extractum Cubebarum s Cubebae (Austr Gall Germ Helv) Extr Cubebae aethereum Oleoresina Cubebae (USt) — Kubebenextrakt Extrait (oleoresineux) de cubèbe — Oleoresin of Cubeb Germ 2 Th Kubeben (Sieb IV) zicht man je 3 Tage mit 6, dann 4 Th einer Mischung aus Aether und Weingeist ää aus und dampft zum dünnen Extrakt ein — Helv U-St Kubeben (V) werden im Perkolator mit Aether erschöpft, die Auszüge, von denen man den Aether abdestillirt, zum dunnen Extrakt verdunstet — Austr Aus gepulverten Kubeben und einem Gemisch von Aether und Weingeist ää durch Verdrängung und Eindampfen wie voriges — Gall 1 Th Kubebenpulver wird im Verdrangungswege zuerst mit 2 Th Aether (Spec Gew 9,724), dann mit 2 Th Weingeist (95 proc) erschöpft, die Auszüge nach Abdestilliren des Losungsmittels eingedampft und miteinander gemischt — Ausbeute 17—20 Proc Dunkelbraun, im Wasser unlöslich Vor der Abgabe umzuschütteln (Germ Helv Anstr) oder (USt) ohne Bedensatz zu versbfolgen Ist das Extrakt im wasserigen Mixturen verordnet, so muss es zuvor emulgit werden, auf 1 Th Extrakt nimmt man 2 Th arabisches Gummi und 3 Th Wasser

Anwendung 0,5—2,0 mehrmals taglich in Latwergen, Pillen oder Gallertkapseln, in letzterer Form haufig mit Copiuvabilsam gemischt

Die Kubebenextrakte des Handels verdanken ihre bisweilen lebhaft grüne Faibe meistens einem geringen Kupfergehalte, man weist denselben nach dem Einäschern in bekannter Weise nach

Extractum Cubebae fluidum (U-St) Aus 1000 g Kubebenpulver (No 60) und Weingeist (91 proc) im Verdrängungswege zu beieiten Man befeuchtet mit 200 ccm, fangt die ersten 900 ccm besonders auf und stellt 1 a 1000 ccm Fluidextrakt her

Extractum Gubebarum spilituosum stellt man durch Ausziehen von 1 Th Kubebenpulver mit 6, dann nochmals mit 2 Th verdünntem Weingeist und Eindampfen zum weichen Extrakt dar Ausbeute 18—20 Proc Durch Eindampfen auf das Gewicht der verwendeten Kubeben erhält man das Extract Oubebarum alcoholicum Puchs

Tinetura Cubebae. Brit U-St Aus 200 g Kubebenpulver (No 80) und q s Weingeist (90 proc.) sammelt man im Verdrangungswege 1000 ccm Tinktur — Gall 1 Th Kubebenpulver, 5 Th Weingeist (80 proc.) 10 Tage maceriren Bell antigonorrholdi Rp i Bilsami Copaivae

2 Corne flavac 53 100 8 Cubebarum puly 50,0

Rei gehader Warme mischt man und formt 100

Injectio cabebina Will Rp Infusi Cabebarum (30,00) 600,0 Extracti Belladonusa 0,5 Gégen Leukorthon und Goverthoe

Fil ulae cubobinae Haussmann
Pp Extra.ti Cubobarum 40
Gumani arabia 2,0
Magneso carbonic 6,0
Aqueo destil q 8

Mar. format 100 Pillen Emal Eighah 10 Stück.

Indverse consider Languebear

Re Cubebaum pult 75,0

Natra bicarbonica 6,0

fivide in part 40

Puly14 Cubebaram compositus BEYBAN

Rp Cubebaram rulv 20,0

Radros Belladonnas

Camphome trius \$\bar{a}\$ \bar{1}\_10

Davide in part 16

### Tahulettae Cabebae

Rp Cubebarum pulver 10,0 Magnesias usase 1,0

Zu 10 Tubletten Mit Magnesia usta zu bestietten

### Trugemata cubebina

Trochisci cubebini Copahine Mège Drag Cos de copahu et cubebine Larricani

Rp Extract Cabebraum

Balaum Copanae 34 100 0
Vitella overum No 3

Radus Liquintiae puly q 3

Man formi lángliche Pillen von 0,70 g, trocknet und überzieht mit Zucker

# Trochisci Onbebse (U St) Troches of Cubeb

Rp Oleoresimo Cubebas 4,0
Olei Sassatras 1 com
Extract Liquintase pulv 20,0
Gummi arabtei pulv 12,0
Sarupi tolutam q s

Man formt 100 Pastillen.

Beize für rohe Tabakhlütter Je 60,0 Kubeben, Storax, Zimmt, Salpeter, 85,0 Kaskarılla, 50,0 Bonig, 125,0 Braintwein, 51 Rosenwasser Ausreichend für 40—50 kg
Cubebae compositae Tablords von Burrouges, Wellcome & Co enthalten
jede 0.016 Kubelenextrakt, 0,032 Chlorammonium, 0,016 Glycysthizin

Oleum Cubebae (Brit U-St) Kubebenol Essence de Cubebe. Oil of Cubebs

Das aus den zerklemerten Kubeben in einer Ausbeute von 10—18 Proc gewonnene stherische Oel ist ein etwas dickfüssiges, fanbloses oder hellgrunes his blangrünes Liquidum Es besitzt den chanktenstischen Geruch der Kubeben und einen warmen, kampheisingen, suletzt kiatzenden Geschmack Spee Gew 0,915—0,930 (Brit) (ca 0,920 U-St.) Drehungs winkel im 100 mm-Rohr —25 bis — 40° Die Loslichkeit in 90 proc Alkohol ist ver schieden, mauche Oele losen sich in gleichen Theilen, bei anderen sind 10 Theile dieses Lösungsmittels erforderlich. Deshalb ist die Auforderung der USt., nach der das Oel sich in gleichen Theilen lösen soll, als zu weitgehend zu bezeichnen

Das Oel besteht fast nur aus Kohlenwasserstoffen. Es enthdit wenig eines von  $158-168^{\circ}$  siedenden Terpens (Pinen oder Camphen?), ferner Dipenten,  $C_{10}H_{10}$ . Cadmen,  $C_{16}H_{14}$ , und ein zweites noch nicht naher untersuchtes Sesquiterpen. In alten Oelen ist Kubebenkampher, ein Sesquiterpenhydrat der Formel  $C_{16}H_{20}$ O, gefunden worden

## Cucumis.

Gattung der Cucurbitaeae - Cucurbiteae - Cucumerinae.

l Cucumis sativus L Gurke — Concombre. — Cucumber. Wahrscheinlich in Ostindien heimisch, seit alter Zeit durch die Kultur verbreitet

Bestendtheile der Frucht nach Kornis Wasser 95,20 Proc, Stickstoffsubstanz 1,18 Proc, Fett 0,09 Proc, Zucker 0,96 Proc, sonstige stickstofffreie Bestandtheile 1,35 Proc, Holziaser 0,78 Proc, Asche 0,44 Proc, Phosphorsaure 0,094 Proc, Schwefel, organisch gebunden 0,005 Proc

Anniendung Die Samen fanden und finden wohl noch Verwendung zu Emulsionen Gail hat Fruit et semence de Concombre.

ii Cucumis Melo L. Melone — Melon. — Mélon. Ebenfalls wahrscheinlich in Ostindien heimisch und seit langer Zoit in Kultur

Cucurbita 977

Bestandtheile der Frucht, nach Kornic Wasser 90,38 Proc, Stulkstoffsubstanz 1,00 Proc, Fett 0,32 Proc, Zucker 2,18 Proc, sonstige sindstoffniere Stoffe 4,40 Proc, Holzfaser 1,09 Proc, Asche 0,68 Proc, Phosphor-aure 0,113 Proc, Schwetel, organisch gebunden 0,009 Proc

Die Wurzel wirkt in Dosen von 25 g brechenerregend, das wirksame Princip heisst Melonen-Emetin, es ist wenig bekannt

III Cucumis myriocarpus Naud, heimisch in Sudafrika. Die Frucht wirkt purgirend und brechenerregend, das wirksame Princip ist ein glukosidischer Bitterstoff, Myriocarpin

IV Cucumis utilissimus Roxh, heimisch in Volderindien, enthalt im Pericarp ein eiweisslusendes Ferment, das in alkalischer Losung am besten wirkt

V Cucumis Citrullus Ser, heimisch in Sudafrika Die Wurzel soll blasenziehend wirken

Gurken-Cold Cream (nuch Askinson) 434,0 frischen Gurkensaft erwannt man auf etwa 65°C, filtrirt und mischt zu einer Salbe aus je 28,0 Walrat und Wachs, 450,0 Mandelöl, 60,0 Gurkenessenz

	Gar	keumilcl	l	8 Suger Cucumeria	recent 5000
	Lait de	concen	nbre	9 Spiritus	250,0
Rр	1 Cetacei			Man schmilzt 1-4 ruhrt so	rgfaltig die durchge-
	2 Cerae alba-	ę.		sethte Emulsion aus 6-7	und zuletzt 58 und
	3 Saponis m	edicati		9 hinzu — Einen Ersatz	für diese Zuli nutum
	4 Old Ohvar	nm	ā1 10 u	hildet eine parfunnits M	ischung aus je 25 (
	5 Glycerini		50,0	Seifenspiritus und Lenzoë	t nktur, 60,0 Glycer t
	6 Amygdalar	duke	100,0	und 850 0 Rosenwa & 1 No	rın man je 20,0 Boras
	7 Aquae		160,0	und Natriumacetat gelost	hat

## Cucurbita.

Gattung der Cucurbitacene - Cucurbitene - Cucurbitinae.

l Cucurbita Pepo L. Heimisch wahrscheinlich in Amerika, durch die Kultur weit verbreitet

Bestandtheile des Fluchtfleisches nach Kornic Wasser 90,32 Proc, Stickstoffsubstanz 1,10 Proc, Fett 0,13 Proc, Zucker 1,34 Proc, sonstige stickstofffreie Stoffe 5,16 Proc, Holzfaser 1,22 Proc, Asche 0,73 Proc, Phosphorsaure 0,097 Proc, Schweiel, organisch gebunden 0,02 Proc Im Fruchtfleisch ist Carotin enthalten

Atzneiliche Verwendung finden die Samen, Semen Cucurbitae Semen Peponis. Pepo (U-St) — Kurbissamen Kurbiskerne oder Korner. — Graine on pepin de courge Semence de Calebasse d'Europe, de Gourde ou Cougourde (Gall) Pépin de citrouille — Pumpkin Sced (USt) Gourd Seed

Beschreibung Die Samen sind platt, oval, gegen das eine (Funiculus ) Ende deutlich ausgezogen, mit einem aufgetriebenen Rande versehen, bis 2 cm lang, 1 cm breit, 0,8 cm dick Ohne Nahrgewebe mit grossem Embryo mit platten Cotyledonen Geschmack milde, ölig

Bestandtheile Aus den geschalten Samen gewinnt man durch Pressen 20 Proc fettes Oel, das zu den trocknenden Oelen gehort, aber frisch beieitet als Speiscel verwendet werden kann, durch Extraktion mit Aether gewinnt man noch 15 Proc Oel mehr

Es besieht aus Palmitin, Myristin und Olein Ausserdem enthalten die Samen Leucin und Tyrosin Asche 4,4 Proc

Anwendung Die Kurbiskerne gelten seit langer Zeit als Bandwurmmittel und da keinerlei Bestandtheil, dem man eine anthelmintische Wirkung zuschreiben konnte, in denselben ermittelt ist, so nimmt man an, dass die unzweifelhafte Wirkung durch das Gel bedingt, eine mehr mechanische sei Es sollen für einen Eiwachsenen 100-200 entschalte Kerne nothig sein, 5-10 Stunden nach dem Einnehmen 1-2 Theeloffel Richunsol

978 Cumarinum

Es scheint, als ob die Samen hald ihre Wirksamkeit einbussen Diejenigen von Cucurbita maxima Duch sollen dieselbe Wirksamkeit haben. Die nach dem Abpressen des Oeles bleibenden "Oelkuchen" enthalten 55,60 Proc Rohprotein, 11,40 Proc Rohfett und 8.00 Proc stickstofffreje Extraktstoffe, man empfiehlt sie als "Kraftfutter"

Fmulsio taenifuga Depour Rp Semin Cucurbit decortic. 40,0 Saccharı albi 30,0 Extracti Filicis 5.0 1500 Agnue destillatue Man bereitet eine Fmulsion die nicht durchgeseiht wird Auf 4rngl inperhalb eines Tages zu nehmen, hinterher 2 Loffel Ricmusöl

Fmulsio tacaifuga Dissuos Pp Semin Cucuroit decort 500 Aquae destillatue 200.0 Sirupi Aurantii cort. 50,0 Bereitung und Anwendung wie bei vongem Pasta Cucurbitae seminum

Conserva taenifuga Kürbiskernpasta

Rp 1 Seminum Cucurbitae 40.0 2 Suchan 20.0 3 Aquac Rosae 5,0

Die Kerne werden geschält und mit 2-3 gleich massig angestossen. Morhens auf einmil, 10 Minuten später I Esslöffel Ricinusöl Bandwurm mittel

Antitaenia Bandwurmmittel der Pharmacia internationale Saieme Vacchieri ist eine Paste aus 50,0 Kurbissamen, 10,0 Zucker, 10,0 Glycerin und etwas Orang enbluthen wasser

Bandwurmmittel nach Dupont 20,0-45,0 geschalte Kurbiskerne stösst man mit 25,0 Zucker zum Teig an und ruhrt 60,0 Milch darunter - Morgens nüchtern, nach zwei Stunden etwas Ricinusol

Il Cucurbita foetidissima H B K In Amerika Die sehr bitter schmeckende Wurzel enthalt ein Alkaloid

## Cumarinum

Cumarinum Kumarin Cumarsaureanhydrid Ionkobohnenkampher Cumarylige Saure Ortho Oxyzimmtsaureanhydrid CaHaOa Mol Gew. = 146

Diese in zahlreichen duftenden Krautern ete vorkommende Substanz ist in grosster Menge in den Tonkobohnen enthalten und wird entweder aus diesen gewonnen oder synthetisch dargestellt

Das stellung 1). Aus Tonkobohnen Man kocht zerkleinerte Tonkobohnen zwei his dreimal hinteremander am Ruckflusskuhler längere Zeit mit 80 proc. Alkohol aus. Die Auszüge werden vereinigt und filtrirt. Alsdann destillirt man von ihnen den Weingeist ab, vermischt den hinterbleibenden Ruckstand mit dem 3-4 fachen Volumen heissen Wassers, erhitzt nochmals his fast zum Sieden und filtrirt im Dampftrichter durch ein mit Wasser augefeuchtetes Filter, welches das ausgeschiedene Fett zurückhalt. Beim Er kalten scheidet sich das Kumarin in Krystallen aus 2) Synthetisch erhalt man das Kumarin durch Erhitzen von Natrium-Salicylaldehyd mit Essigsaureanhydrid und 4 Th. wasserfreiem Natrumacetat bis zum schwachen Sieden. Die nach dem Erkalten krystallinisch erstarrende Masse wird mit Wasser versetzt, worauf sich ein Oel ausscheidet, welches neben Kumarin noch Acetyl-Orthocumarsaure enthalt Man destillirt das Oel, wobei sich die Acetyl-Orthocumarsdure in Kumarın umwandelt, und krystallısırt dieses aus siedendem Wasser um oder reinigt es durch Destillation im Wasserdampfstrome

Eigenschaften. Farblese glanzende Blattchen oder rhombische Saulen von angenehmem, eigenartigen Geruche und bitterem, gewürzhaft brennenden Geschmacke, schwer loslich in kaltem (1 400), leichter dagegen (1 50) in siedendem Wasser, sehr leicht loslich

**Cumarsticreanhydrid** 

in Alkohol und in Aether, auch in flüchtigen und in fetten Oelen Kumarın schmilzt bei 67°C, sublimirt ziemlich leicht (schon in der CH=CH Warme des Wasserbades) und siedet unzersetzt bei 291° C Von konc Schwefelsäure wird es sehen in der Kalte langsam und ohne Farbung aufgelost, auch beim Erwarmen tritt kaum Farbung auf Uebergiesst man

es mit Natronlauge, so löst es sich in der Kälte nur sehr langsam auf, beim Erwarmen mit dieser schmilzt es zunachst und löst sich alsdann unter schwach grunlicher FarCuminum. 979

bung auf. Aus der Lösung wird durch Salzsäure das Kumarin wieder in farblosen Nadeln gefällt.

Pritiung. 1) Es sei farblos und schmelze bei 67°C. Die meisten Verunreinigungen beeinflussen den Schmelzpunkt, indem sie ihn herabdrücken oder erhöhen. Im Zweifelsfalle krystallisirt man eine kleine Menge um und sieht nun, ob der Schmelzpunkt sich geändert hat. 2) Es verbrenne, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. 3) Man kocht 0,1 g mit 1 ccm Salzsäure eine Minute lang, und fügt zur klaren Lösung 2 ccm Karbolsäurelösung (1:20), sowie etwas filtrirte Chlorkalklösung. Es soll keine rothe Färbung auftreten. Eine solche würde durch Acetanilid verursacht werden und alsdann durch Uebersättigen mit Ammoniak in Indigoblau übergehen (Indophenol-Reaktion s. S. 4). Das Acetanilid ist das beliebteste Verfälschungsmittel für Kumarin und ähnliche Produkte. — Handelt es sich um eine Bestimmung etwa vorhandenen Acetanilids, so erfolgt diese am zweckmässigsten durch die Bestimmung des Stickstoffes nach Krendam (s. Nitregenium), vorausgesetzt, dass nicht noch andere stickstoffbaltige Substanzen zugegen sind.

Anwendung. Das Kumarin ist ein schwaches Desinficiens, wird aber arzneilich weder äusserlich noch innerlich angewendet. In Gaben von 2,0 g kann es Intoxikationen hervorrufen. Man benutzt es in der Partimerie, zum Desodoriren von Jodoform und als Bestandtheil von Maibowlen-Essenzen an Stelle des Waldmeisters. Es besitzt etwa die 70fache parfümirende Kraft wie die Tonkobohnen.

Trennung des Kumarins von Vanillin. Liegen alkoholische Lösungen vor, so verdampft man aus 25—100 ccm derselben unter Zufügung von etwas Wasser den Alkohol bei 80°C. Alsdann fügt man zu der erkalteten Flüssigkeit vorsichtig Bleiacetat, bis kein Niederschlag mehr entsteht, filtrirt ab und wäscht den Niederschlag aus. Das Filtrat wird mit Aether sorgfältig ausgeschättelt, weicher sowohl das Kumarin als auch das Vanillin nufnimmt. Alsdann schüttelt man die ätherische Flüssigkeit mit verdünntem Ammoniak. Das Vanillin geht als Ammoniakverbindung in die wässerige Schicht, das Kumarin bleibt in der ätherischen Lösung Nach Verdunstung des Aethers hinterbleibt das Kumarin und kann durch Behandeln mit Ligroin gereinigt werden. Die ammoniakalische wässerige Schicht wird mit verdünnter Schwefelsäure angesäuert und mit Aether eorgfältig ausgeschüttelt Das nach dem Verdunsten des Aethers hinterbleibende Vanillin kann gleichfalls durch Ligroin gereinigt werden.

## Elacosaccharum Cumarini.

Rp. Cumarini 1,0 Sacchari pulverati 999,0.

Auf 1 Flasche Moselwein setzt man für Waldmeisterbowle == 2 g dieser Mischung zu (Diete-Rich).

## Essentia Asperniae arteficialis.

Mai wei nessen z. Wald meisteressen z. Ep. Corticis Citri recentis Corticis Aurantili dulcis recentis za 10,0 Spiritus Giluti 200,0 Cumarini 0.1.

Auf 1 Flasche Moselwein = 4, Theeloffel voll.

## Cuminum.

Gattung der Umbelliferae - Apioideae - Amminene - Carinae.

Einzige Art: Cuminum Cyminum L., heimisch im östlichen Mittelmeergebiet bis Turkestan und Aegypten, öfter der Früchte wegen in Südeuropa gebant.

Verwendung findet die Frucht: Fructus Cumini (Ergänzb.). Semen Cumini 8. Cymini. Semen Carvi romani 8. aegyptinei. — Mutter-

kümmel. Aegyptischer, römischer, welscher, langer Kümmel. Hafer-, Kreuz-, Kronkümmel. Pfesserkümmel. — Fruit de cumin (Gall.). — Cumin Seed.

Beschreibung. Die beiden Theilfrüchtchen hängen in der Druge meist noch zusammen. Die Frucht ist länglich, 5-6 mm lang, oben vom Kelchrest, dem Stempelpolster und Griffel gekrönt. Farbe braun, mit heller gefärbten Rippen, und zwar in jedem Theilfrüchtchen 5 fadenförmige Haupt- und 4 breitere Nebenrippen. Die Rippen

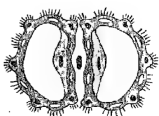


Fig. 231. Querschnitt durch Fructus Cumini, 15 mal vergr.

62\*

(besonders die Nebenippen) tragen reichlich Borsten. In jeder Nebenippe ein und auf de Fugenflache zwei Oelstriemen (Fig. 231). Die Fruchtschale lost sich leicht vom Samen. Die Beisten entstehen aus einer Auzahl emporgewachsener Epidermiszellen, sie sind eft verzweigt und erreichen 0,5 nim Linge. In der an der Fugenflache befindlichen Parthie der Samen haut wandeln sich einige Zellen haufig zu perosen Steinzellen um. Geruch und Geschmack aromatisch, nicht sehr angenehm

Bestandtheile 8 Proc fettes Oel, 2,5-4,0 Proc atherisches Oel Letzteres 1st aufangs fubbos, spater gelblich Spec Gew 0,893-0,93 Drehung (100 mm Rohm-4,4° bis +8° Es enthalt Cuminaldehyd (Cuminol)  $C_{10}H_{12}O$ , Cymol  $C_{10}H_{14}$  und ein Teipen  $C_{10}H_{16}$ 

Verum emagungen Fructus Cumini sind mit reichlichen Mengen Fructus Comi verungenigt vorgekommen Auch hier ist Comum begleitet von den Fruchten der Setaria glauca Beauv (vergl 8 314)

Aufbewahrung und Pulierung wie bei Fractus Carvi (S 660)

Annendung Mutterkummel wirkt wie Kummel, doch kraftiger Man verwendet ihn bei Verdauungsschwache, Kolik und in der Thierheilkunde, in manchen Gegenden als Gewurz fur Brot. Kuchen und Kase

# Rp Olei Cumun gtt III Aquae destillatae tepidae 100,0

	Emplastrum Camin	3	~	** * * * * *
Pp	Cerati Resinae Pini	60,0	<b>Tet</b>	Pulvis Seminum quatuor
-	Olei Myristicae	•		Viersamen-Pulver
		ıā 12,5	Rp	Fruct Anis: gr puiv
	Fructus Cumini subt pul-	7 12,0	•	Fruet Carvi n n
	Oles Cumini	3,0		Fruct Cumini , ,
	emplastrum Bei Kolik s	uf die Magen-		Fruct Foeniculi,, , äa.

Mittel gegen Magenkiamps von Fr. Doek ist ein Aqua Cumini concentrata Semen Cumini nigri ist der Same der Nigella sativa L

Oleum Cumini Cuminol Romisch Kummelol Essence de Cumin (Gall)

Bei der Destillation der zerkleinerten Cuminfruchte erhalt man 2,5—4 Proc athenseches Oci Es ist anfangs farblos, wird aber bald gelb und hat den unangenehmen, aber charaktenstischen Geruch des Cumins und einen gewurzhaften etwas bitterlichen Geschmack Spec Gew 0,890 — 0,930 Drehungswinkel (100 mm-Rohr) + 4° bis + 8° Es lost sich in 3—10 Th 80 proc Alkohols Es besteht aus Cuminaldehyd, Cymol und einem noch nicht naher bestimmten Terpan Der wichtigste Bestandtheil ist das Cuminaldehyd oder das Cuminol  $C_{10}H_{12}O$ , eine optisch inaktive Flussigkeit vom spec Gew 0,972 bei 18° O und dem Siedepunkt 282° C Das Cymol,  $C_{10}H_{14}$ , ist identisch mit dem in anderen ätherischen Ocien gefundenen, oder dem aus Kampher darstellbaren Paracymol  $C_{3}H_{4}[1]CH_{3}$  [4] $C_{3}H_{7}$  Cuminől wird ahnlich wie Kümmelol verwendet Dosis 2—6 Tropfen in weingeistiger Losung mehrmals taglich.

# Cuprum.

Cuprum (Venus) Kupfer. Cuivre (franz) Copper (engl.) Cu. Atomgew = 63 Metallisches Kupfer gebraucht der Pharmaceut zur Untersuchung fetter Oele mittels der "Elaidinprobe", zu diesem Zwecke wendet er entweder Drehspäne oder Schnitzel von dünnem Kupferblech an Ferner Kupferblech in Streifen zur Prüfung saurer Flussig keiten auf das Vorhandensein von Arsen oder Quecksilber Fur diesen letzteren Zweck schafft man ein Stück dunges Kupferblech (0,6 mm stark) vom Kupferschmied an und beizt dessen Oberfläche durch Behandeln mit warmer verdünnter Schwefelsung blank

! Cuprum pulveratum sen praecipitatum Pracipitrites Kupfei Ist feinvertheiltes metallisches Kupfer, welches zur Bereitung von Kupferamalgum iur Zahnarzte und Metallarbeiter, auch m der Homoopathie Verwendung finuet

Zur Darstellung lost man 100 Th. krystall reines Kupfersulfat in 500 Th. Wasser, muscht die filtrirte Losung mit 800 Th. reiner Salzsinre (von 25 Proc. HCl) und stellt in dieselbe Stabe oder Streifen von Zink ein. Das als dunkler Schlamm abgeschiedene Kupfer wird gesammelt (auch vom Zink abgehratzt), mit salzsaurehaltigem Wasser digenit, dann mit Wasser bis zur volligen Entfernung aller Stufe gewaschen, schließlich zwei bis dreimal mit Alkohol nachgewaschen und 1360 zetrocknet

Ein braunliches, spec schweres Pulver, welches beim Reiben im Porcellanmörser rothe dehnbare Metallflitten enkennen lasst, im übrigen alle E genschaften des metallischen Kunfers besitzt

Eigenschaften Das Kupfer ist das einzige Metall, welches hellrothe Farbe besitzt (Früher sehrieb man auch dem metallischen Titan eine rothe Fribe zu, indesson haben sich die in den Hohofen haufig gefundenen kupferrothen Wurfel, welche früher für reines metallisches Titan gohalten wurden, als Cyanstickstoff Titan Ti N<sub>4</sub>C herausgestellt, das metallische Titan ist ein graues Pulver) Die dunkehrothe, stumpfe Farbe, welche nicht polities Kupfermetall an seiner Oberfläche gewohnlich besitzt, rührt von Kupferoxydul her, welches an der Oberfläche des Kupfers meist vonhanden ist

Das metallische Kupfer besitzt hellrothe Farbe, lebhaiten Glanz und hohe Politurfahigkeit. Es ist hart, zahe und sehr dehnbar, lasst sich z B zu Blech walzen, zu Draht ausziehen und in dunne Blattehen ausschliben, welche grundich-blaues Licht hindurchlassen Der Bruch ist hackig, nach dem Schmieden sehnig. Wenn das Kupfer krystalli sirt, z B nach dem Schmelzen oder bei der elektrol, tischen Abscheidung (in Meinischen oder Daniell-Elementen), so tritt es in Kristallen des legularen Systems auf. Das spec Gewicht des gegossenen Kupfers ist etwa 8.83 (wird ubrigens verschieden gefunden wegen der im Kupferguss stets vorhandenen Hohlraume), dasjenige des geschmiedeten Kupfers 8,94 Das Kupfer schmilzt schwerer als Silber und leichter als Gold Der Schmelzpunkt wird verschieden angegeben (1200-1300°C), auch 1050°C), für reines Kupfer nimmt man meist 1050°C als Schmelzpunkt an Im geschmolzenen Zustande ist es von grunlichblauer Farbe und absorbirt verschiedene Gase, die es beim Erstarren unter Zischen (Spratzen) wieder ab giebt. - Das reine Kupfer hat ein ausgezeichnetes Leitungsvermögen für Elektrichtat Setzt man das Leitungsvermogen des Silbers = 100, so ist dasjenige des Kupfers = 93 Indessen drucken schon sehr geringe Verunreinigungen mit anderen Metallen das elektrische Leitungsvermogen des Kupfers ganz erheblich heinb Durch eine Spur Arsen z B sinkt es auf 58, durch 0,5 Proc Eisen auf 35, durch je 0,5 Proc Blei und Antimon auf 6; u s w Deshalb ist es von grosser Wichtigkeit, dass das für elektrische Leitungen be nutzte Kupfer moglichst rem ist (s w unten)

An trockener Luft ist das Kupfer bestandig, an feuchter Luft überzicht es sich oberflachlich mit einer Schicht von basischem Kupferkalbonat (Patina), welche falschlich "Grunspan" genannt wird Beim schwachen Erlitzen an der Luft nimmt dus Kupfer einen braumothen Ueberzug von Kupferoxydul an, welcher bei Temperaturen von 160 bes 340°C eine Reihe schoner Anlauffarben durchlauft Beim starken Glüben an der Luft wird das Kupfer zu schwarzem Kupferoxyd (Kupferhammeischlag, Kupferasche Glüben an) oxydirt, welches abblattert Da der Kupferoxyduluberzug der Luft und der Feuchtigkeit besser widersteht als das Metull selbst, so erzeugt man ihn kunstlich (künstliche Patina) auf Gegenstanden aus Kupfer — Gegen Schwefelwasserstoff ist Kupfer sehr empfindlich, es überzicht sich unter seiner Einwirkung mit einer Schicht von dunklem Schwefelkupfer Bisweilen nimmt das Kupfer in einer Schwefelwasserstoff-Atmosphäre auch prachtvoll blaue Farbung an Man schreibt diese der Bildung von Knapp's blauem Schwefel zu, für welchen das Schwefelkupfer als Tiager gilt

In allen nicht oxydirenden Sauren (also ziemlich allen Sauren mit Ausnahme der Salpeterraure) ist das Kupfer in der Kälte und solunge die Sauren frei von Luft

sind und keine Gelegenheit haben Sauerstoß oder Luft aufzunehmen, unlöslich Es ist also unlöslich in Salzsaure, verdunnter Schwefelsaure, Phosphorsaure, Essigsaure, Milch saure, Weinsaure, Citronensaure, solauge diese frei von Luft oder Sauerstoß sind. Ent halten diese Sauren aber Luft oder Sauerstoß (und das ist gewöhnlich der Fall, wenn sie nicht vorher ausgekocht waren) oder haben sie Gelegenheit, Luft oder Sauerstoß wahrend ihrer Berührung mit Kupfer aufzunehmen, so wird das Kupfer von dem vorhandenen Sauer stoß oxydirt und das gebildete Kupferoxyd bildet mit der vorhandenen Sauer ateiffende Salz. — Es eiklart sich hieraus der Umstand, dass in blanken kupfernen Ge farsen Nahrungsmittel und saure Flüssigkeiten (Pflanzensafte) wohl gehocht werden konnen, nicht aber darin erhalten dürfen. Bei der Operation des Kochens namlich wird die Luft ausgetrieben, so dass die luftfreien Sauren nicht losend auf das Kupfer wirken konnen, wahrend des Erhaltens dagegen wird wieder Luft aufgenommen und dann Kupfer von den Sauren gelost

Unter denselben Umstanden werden auch viele Flussigkeiten kupferhaltig, wenn sie Salzo (z B Kochsalz) enthalten, die mit Kupferoxyd losliche Verbindungen eingehen Fette und Oele, in kupfernen Gefassen aufbewahrt, werden gleichfalls kupfeihaltig infolge der Einwickung bez Bildung von Fettsauren. Auf dieses Verhalten hat man stets Ruchgicht zu nehmen, wenn man kupferne Gefusse in Gebrauch zieht.

Sehr leicht dagegen wird das Kupfer unter Bildung von Stickstoffoxyd gelost von Salpetersaure, und zwar schon in der kalte, ferner von kone Schwefelkaure in der Hitze, wobei Schwefeldioxyd entweicht. Auch Ammoniak wirkt bei Gegenwart von Sauerstoff lösend auf Kupfer ein. Aus seinen Losungen wird das Kupfer durch Eisen, Zink, Blei, Zinn, Kadmium, Wismut, Nickel, Phosphor gefallt. Dagegen weiden Silber und Quecksilber aus ihren Lösungen durch Kupfer abgeschieden.

Prufung des metallischen Kupfers auf Arsen 5—6 g des zu prufenden Kupfers werden im moglichst zerkleinerten Zustande in einem Kolbehen, welches mit einem 60—80 cm langen absteigenden Rohre oder einer anderen Kuhlvorrichtung versehen ist, mit einem Gemische aus der achtfachen Menge officineller Ferrichloridosung und der vierfachen Menge officineller Salzsbure (25 Proc HCl) der Destillation unterworfen und das Destillat in einem gut gekühlten Kolben aufgefangen. Die Destillation ist bis auf ein möglichst kleines Volumen des Ruckstandes fortzusetzen, da das vorhandene Arsen hauptsachlich erst gegen das Ende derselben übergeht — Durch die Einwirkung des Ferrichlorids wird das Kupfer in Losung übergeführt und das in demselben vorhandene Arsen als Arsentrichlorid verflüchtigt, welches alsdann im Destillate durch Schwefelwasserstoff nachgewiesen werden kann (E Schmidt)

Chemie und Analyse Man erkennt das metallische Kupfer leicht an seiner rothen Farbe Auch in Legirungen mit anderen Metallen bietet der Nachweis des Kupfers keine Schwier gkeiten, da die bei Behandlung mit den ublichen Reagentien entstehenden Kupfersalze durch ihre blaue oder grüne Farbung auffallen

Das Kupfer bildet zwei Salzreihen die vom Cuprooxyd Cu<sub>2</sub>O sich ableitenden Cuprosalze oder Kupferoxydulsalze, und die vom Cuprioxyd CuO derivirenden Cuprisalze

Die Cuprosalze sind im allgemeinen die weinger wichtigen. Das Cuproxyd selbst ist roth gefälbt, das Cuprohydioxyd kanariengelb. Die Cuprosalze sind meist farblos, die neutralen Cuprosalze auch unlöslich. Die Cuprosalze haben die Neigung in Cuprisalze überzugehen.

Die Cuprisalze sind diejenigen, welche man als Kupfersalze schlechtin bezeichnet. Sie sind von erheblicher praktischer Bedeutung. Im wasserhaltigen Zustande sind sie blau oder grün gefarbt, im wasserfreien Zustande sind die Salze farbloser Sauren gleichfalls farblos

Für die analytische Erkennung des Kupfers kommen namentlich die Cuprisalze in Betracht, weil alle Verbindungen des Kupfers behufs der analytischen Erkennung doch in Cuprisalze übergeführt werden. Cuprisalzlösungen zeigen gegen Reagentien folgendes Verhalten

1) Schwefelwasserstoff fallt aus sauren, neutralen oder all dischen Lösungen braunschwarzes Cuprisulfid, CuS, mit einem Stich ins Grunliche oder Blauliche Dasselbe ist unlöslich in verdünnter Salzsäure oder verdünnter Schwetelsaure, dagegen wird es von Salpetersaure gelöst. Es ist fernei unlösheh in Kali- oder Nationlauge, Kaliumsulfid. Ni triumsulfid, dagegen werden kleine Mengen von Ammoniumsulfid gelöst. In Kaliuma vanid losung ist frisch gefälltes Cuprisulfid leicht zu einer farblosen Flussigkeit löslich, aus welcher Schwefelwasserstoff kein Cuprisulfid mehr abscheidet — 2) Kali- oder Natron hydrat fällen einen heliblauen Niederschlag von Cuprihydrovyd Cu(OH), wird die Flüssig keit gelocht, so geht das hellblaue Cuprihydroxyd unter Abspaltung von Wasser in schwarzes Cuprioxyd über Die Fallung des Cuprihydroxyds durch Nation oder Kalilauge wird verhindert durch Ammoniaksalze, ferner durch die Anwesenheit genügender Mengen von Weinsaure, Citronensaure, Glycerin, Mannit und anderer organischer Verbindungen Ber ihrer Anwesenheit geht das Cuprihydroxyd mit prachtvoll blauer Farbe in Lösung -3) Natriumkarbonat tallt basisches Cuprikarbonat CuCO<sub>3</sub> + Cu(OH)<sub>2</sub> als grünhchblauen Niederschlag, der beim Kochen unter theilvielsem Uebergang in Cuprioxyd braunschwarz wird - 4) Ammoniak bewirkt, in kleinen Mongen zugesetzt, zunachst die Ausscheidung hellblauer basischer Salze, auf Zusatz von mehr Ammonial entsteht lasurblaue Lösung -5) Kallumferrocyanid erzeugt in nicht zu stark verdunnten Lösungen einen braun rothen Niederschlag von Cupriferrocyanid FeCyaCu, in starker Verdunnung entsteht todie Färbung Das Cuprtierrocyanid ist in verdunnten Sauren unlöslich, von Kall- oder Nation lauge aber wird es zersetzt, von Ammoniaksusigkeit gelöst — 6) Rhodan kaltum fallt aus der nicht zu stark verdünnten Lösung sehwatzes Cuprtrhodanid Cu(SCN), enthalt die Lösung aber gleichzeitig schweflige Saure, so wird weisses Cuprorhodanid Cu SCN ge fallt — 7) Metallisches Eisen (ein blanker eiserner Spatel) überzieht sich, mit einer kon centrirteren (und mit Salzsaure stwas angesauerten) Losung eines Cuprisalzes in Beruhiang gebracht, augenblickheh mit einer Schieht von metallischem Kupfer Ist die Cuprisalz lösung stark verdünnt, so tritt der Ueberzug langsam auf — 8) Bringt man die saure Kupfersalzlosung auf Platinblech und legt in diese ein Körnehen metallisches Zink so ein dass dieses mit dem Platin in Beruhrung ist so scheidet sich auf letzterem gleichfalls metallisches Kupfer aus — 9) Wird ein Gemisch von Kupferverbindungen + Soda im Reduktionsfeuer des Löthrohrs auf Kohle geschmolzen, so enthält die Schmelze rothe Metallfitter, welche duktil sind — 10) Bringt man etwas metallisches Kupfer oder eine kupferhaltige Legirung oder ein Kupfersalz auf einem dunnen Platindrahte in die nicht leitzberde Eleming oder ein Kupfersalz auf einem dunnen Platindrahte in die nicht leitzberde Eleming oder ein Kupfersalz auf einem dunnen Platindrahte in die nicht leuchtende Flamme, so farbt sich dieselbe smaragdgrün Zusatz von Salzsaure befördert das Auftreten dieser Erscheinung — 11) Die Beraxperle oder Phosphorsalzperle wird durch Kupfer und seine Verbindungen in der Oxydationsflamme grun gefürbt, beim Er kalten geht diese Farbung in Blau über - Setzt man die Perlen der Reduktionsflamme aus und gluht man sie unter Zusatz von etwas Zinn oder nach dem Betupfen mit Stanzo chlorid, so werden sie undurchsichtig braunroth, weil sich nunmehr Cuprooxyd (Kupfer oxydul) abgeschieden hat

## Man bestimmt das Kupfer.

- 1) Als Kupferoxyd CuO Man erhitzt die neutrale oder schwich saure, aber ziemlich stark verdunnte (!) Kupfersalzlösung in einer Schale aus Platin oder Porcellan bis zum beginnenden Sieden, fügt reine, etwas verdünnte Natronlauge linzu, solange noch ein Niederschlag entsteht, erhalt noch einige Minuten bei einer dem Sieden nahekommen den Temperatur, lasst kurze Zeit absetzen, fültrit die Flüssigkeit ab, übergiesst den Niederschlag mit Wasser und erhitzt zum Kochen Nachdem man dies zweit bis dreimal ge than hat, bringt man den Gesammt-Niederschlag auf das Filter, wascht ihn mit heissem Wasser völlig (!) aus, trocknet zunächst bei 100°C und gluht dann im Tiegel aus Platin oder Porcellan über einem einfachen Bunsonbreiner CuO × 0,79747 = Cu Das so eihaltene Kupferoxyd kann man zur Kontrolle durch Erhitzen im Wasserstoffstrome in me tallsiches Kupfer überfahren Die Methode ist genau, doch dürfen organische Substanzen, welche die Fällung von Kupfer durch ätzende Basen verhindern (s oben), nicht zugegen sein
- 2) Als Ouprosulfid Cu<sub>2</sub>S Man leitet in die Kupfersalzlösung, welche kleine Mengen freier Salzsaure oder Schwefelsäure aber keine Salpetersäure enthält, Schwefelwasserstoff bis zur völligen Sättigung ein. Damit man einen dichten Niederschlag erhalt, ist es zweckmässig, die Flüssigkeit während des Einleitens von Schwefelwasserstoff zum Sieden zu erhitzen, doch darf alsdann freie Salpetersaure nicht zugegen sein. Man filtritt darauf rasch durch ein Filter, bringt den Niederschlag auf das Filter, wischt ihn auf diesem mit Schwefelwasserstoffwasser aus und trocknet thunhenst rasch. (Es empfiehlt sich, den später zu benntzenden Rose'schen Tiegel während des Trocknens unter den Trichter zu stellen) Nach dem Trocknen trennt man den Niederschlag vom Filter, verbrennt dasselbe in einem Rose'schen Tiegel vollstandig (l), mischt zu der Filterasche nach dem Erkalten etwas reinen Schwefel, bringt ferner den Hauptniederschlag dazu, und glüht das erhaltene Gemisch von Schwefel und Cuprisulfid im Wasserstoffstrome (siehe

984 Cupium

Hydrogenium) bei dunkler Rothglut bis zum konstanten Gewichte. Man erhalt sohliesslich Cuprosulfid Cu\_S. Die Berechnung ist die gleiche wie beim Cuprioxyd. Cu\_S < 0.79747 = Cu

3) Als Kupferrhodanur Cu(SCN) Man versetzt die von Salpetersaure oder freiem Chlor möglichst freie Lösung der Kupferrerbindung, welche keine oder nur sehr wenig freie Saure enthalten soll, mit schwefliger Saure oder unterphosphoniger Saure in ausreichender Menge und fügt eine Lösung von Rhodankalium in möglichst geringem Teberschuss hinzu. Das Kupfer schlagt sich unter diesen Umstanden (s sub 4) als weises Cuprorhodanid meder. Man lasst es bei gewöhnlicher Temperatur absetzen, filtrirt, verbrennt dieses im Rosn'schen Tregel, bringt zur Filterasche das Cuprorhodanid, sowie etwas gepulverten Schwefel, mischt und gluht im Wasserstoffstiome bis zum konstanten Gewicht. Man erhalt auch in diesem Felle Cuprosulfid Cu. S. Die Berechnung s. sub 2

Doch kann man das Cuprorhodanid auch auf gewogenem Filter sammeln und nach

dem Trocknen bei 100°C wagen. In diesem Falle ist CuSCN × 0,52066 = Cu

4) Maassanalytisch Nach Volhard Man bringt die Kupfersilzlösung, welche nicht zu viel freie Sure enthalten soll, in einen 250 ccm Kolben, erhitzt zum Sieden (!) und eitst so viel einer gesatigten Lösung von schwefliger Saura hinzu, dass die Flussigleit deutlich danach niecht Man fügt nun unter Umschwenken einen Ueberschuss von 1/10 Normal Rhodanammoniumlösung hinzu. Diese bewirkt beim Eintropfen in die Kupfer lösung zuerst eine grune Farbung, hervorgerufen durch Bildung von Cuprithodanid, welche beim Umschwenken unter Abscheidung von weissem Cuprorhodanid verschwindet Dieses Verhalten giebt ein Mittel, die vollstandige Ueberfahrung des Kupfers in letztere Verbindung leicht zu erkennen. Man lasst von der Rhodanammoniumlösung so viel zu fliesen, bis an der Einfallstelle eine Farbenvenänderung nicht mehr auftritt, fügt alsdam noch einige com 1/10 Rhodanammoniumlösung hinzu, lasst erkalten, füllt bis zur Marke auf und mischt. Nachdem sich der Niederschlag vollstandig abgesetzt hat, filtrirt min die Flüssigkeit ab und bestimmt nunmehr den noch in Lösung befindlichen Ueberschuss von Rhodanammonium. Zu diesem Zwecke bringt man 50 ccm des Filtrates in einen Kolben, fügt einen gemessenen Ueberschuss 1/10-Normal Silbeinitratlösung hinzu, mischt durch Umschwenken, macht mit Salpetersaure stark sauer, setzt etwas Eisenalaunlösung hinzu und nitritt den nunmehr vorhandenen Ueberschuss mit 1/10-Normal-Rhodanammoniumlösung zuruck. Vergl. auch S. 58

Da die Reakton nach der Gleichung  $2 \text{CuSO}_4 + 5 \text{H}_2 \text{O} + 2 \text{NH}_4 \text{CNS} + \text{SO}_3 = 2 \text{(NH}_4) \text{HSO}_4 + 5 \text{O}_4 \text{H}_2 + 3 \text{H}_8 \text{O} + 2 \text{CuCNS}$  verlauft, so ergieht sich daraus, dass 1 ccm  $^1$ /<sub>10</sub> Normal-Rhodanammoniumlösung, welcher 0,0076 g NH<sub>4</sub>CNS enthalt = 0,0063 g metalisches Kupfer oder 0,0249 g krystallisites Kupfersulfat (CuSO<sub>4</sub> + 5 H<sub>2</sub>O) anzeigt Beispiel 10,0 g reines, durch Alkohol gefälltes, lufttrocknes Kupfersulfat wurden in Wasser zu 500 ccm gelöst — 25 ccm dieser Lösung (= 0,5 g CuSO<sub>4</sub> + 5 H<sub>2</sub>O) wurden im 250 ccm-Kolben mit 25 ccm Wasser und einigen Tropfen Schwefelsaure zum Sieden (!) einitzt, dann mit 60 ccm  $^1$ /<sub>10</sub>-Normal-Rhodanammoniumlösung versetzt und nach dem Mischen und Erkelten (!) auf 250 ccm aufgefüllt — 50 ccm des Filtrats (= 5 ccm der ursprunghehen Lösung = 0,1 g CuSO<sub>4</sub> + 5 H<sub>2</sub>O) wurden mit 25 ccm Wasser verdunnt, dann wurden 20 ccm  $^1$ /<sub>10</sub>-Normal Silbernitratlösung zulaufen gelassen Hierauf wurden 10 ccm Salpetersaure von 25 Proc HNO<sub>3</sub>, sowie etwa 1 ccm Eisenalaunlösung zugegeben und mit  $^1$ /<sub>10</sub>-Normal Rhodanammoniumlösung bis zum Eintreten der Rothfarbung titrit Verbraucht =

12 ccm 1/10-Normal Rhodanammoniumlösung

Mithin waren fur 50 com des Filtrates verbraucht worden

Rhodanlösung

a) Ursprunglich zugesetzt 
$$\frac{60}{5}$$
 = 12 ccm

b) Zur Schlusstitrirung  $\frac{12}{8a}$   $\frac{n}{24}$ 

Es sind also in Rechnung zu stellen 4 ccm ½,10-Normal-Rhodanammoniumlösungs 4×0,0249 g = 0,0996 g Diese Menge kryst Kupfersulfat ist in 5 ccm der uisprunglichen Lösung vorhanden Mithin sind in 500 ccm dieser Lösung = 0,96 g krystallisite Kupfersulfat gefunden worden Demnach wurden bei dem Versuche 99,6 Proc des vor

handenen Kupfersulfats wiedergefunden

Die obenerwähnte Färbung von Cupnrhodamd ist bei Gegenwart von Ferrisalzen nicht zu erkennen, auch nach vollstandiger Ausfällung des Kupfers entsteht auf weiteren Zusatz von Rhodanammonium eine dunkle Färbung, welche beim Umschwenken verschwindet. In solchen Fällen überzeugt man sich von der vollstandigen Ausfällung des Kupfers am leichtesten, wenn man nach Absetzen des Cuprorhodanids eine Probe der überstehenden Flüssigkeit in ein Reagensglas bringt und Rhodanammoniumlösung dazu bringt. Entsteht keine Fällung mehr, so vereinigt man die Probe mit der Hauptflüssigkeit. Entsteht noch eine Fällung, so ist noch mehr Ammoniumrhodanid zuzusetzen u.s.w.

5) Elektrolytische Die eleganteste und genaueste Bestimmung des Kupfers ist die auf elektrolytischem Wege. Wenn auch die elektrolytischen Bestimmungen im allgemeinen das Vorhandensein nicht gerade wohlfeiler Hilfsmittel voraussetzen, so lässt sich doch gerade die Bestimmung des Kupfers mit ziemlich einfachen Mitteln ausführen, weshalb sie hier beschrieben werden soll. Zur Elektrolyse gelangt eine Lösung, welche ausser Kupfer möglichst kein anderes aus salpetersaurer Lösung fällbares Metall enthalten soll (also z. B. kein Antimon und kein Arsen), dagegen ist die Anwesenheit von Blei nicht störend. In Lösung sollen nicht mehr als 0,2 g metallisches Kupfer sein, das Gesammt-Volumen der Lösung betrage zum Schluss etwa 120 ccm.

Man braucht 1—2 Daniell-Elemente A, eine Platinschale B, eine Platinelektrode C, Leitungsdrähte, einen kleinen Glasheber und, wenn es zur Verfägung ist, ein elektrolytisches

Stativ D.

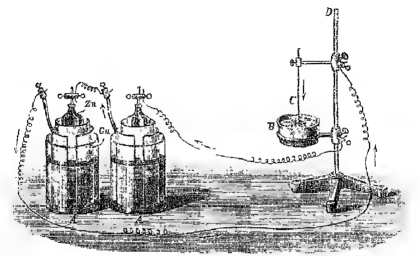


Fig. 232. AA Zwei Daniell-Elemente. B Eine Platinschale, mit der zu elektrolysirenden Löstung theilweise angefüllt, als Kathode. C Eine in die Flüssigkeit eintauchende Platin-Anode. D Ein elektrolytisches Stativ mit Glasstange.

Zur Ausführung bringt man die Kupferlösung, in der das Kupfer als Sulfat enthalten ist und die in der Regel noch einen Ueberschuss von freier Schwefelsäure enthalten wird, in die völlig sauhere Platinschale, fügt so viel Ammoniak hinzu, dass basisches Kupfersalz sich ausscheidet oder die bekannte nzurblaue Färbung eintritt. Dann säuert man mit Salpetersäure schwach an, füllt mit Wasser auf etwa 100-120 ccm auf, fügt noch 3-5 ccm Salpetersäure von 1,2 spec. Gew. hinzu und schaltet die Schale als Kathode in einen Stromkreis von 1-2 Daniell-Elementen ein, als Anode eine durchlücherte Scheiben-Elektrode aus Platin und bedeckt das Ganze mit einem durchlochten oder halbirten Uhrglase. Nach etwa 1-2 Stunden ist der grösste Theil des Kupfers ausgefallen. Man sprützt nun das Uhrglas ab und überlässt den Apparat etwa 12 Stunden (über Nacht) sich selbst. Nach dieser Zeit prüft man eine mittels Pipette entnemmene Probe der Flüssigkeit, ob sie sich durch Uebersättigung mit Ammoniak blau färbt. Wenn dies nicht mehr der Fall ist, so hängt man in die Schale einen mit Wasser gefüllten Heber (mit der linken Hand) ein und giesst aus einer grossen Spritzflasche (mit der rechten Hand) so viel Wasser in die Schale ein, dass das Volumen der Flüssigkeit stets das gleiche bleibt und die Anode stets mit Flüssigkeit bedeckt bleibt. Während des Auswaschens darf der Strom nicht (I) unterbrochen werden. Wenn etwa 1 Liter Wasser zugegossen ist, nimmt man den Heber aus der Schale heraus, entfernt diese vom Stativ, spült sie noch 1-2 mal mit Wasser, dann 2-3 mal mit Alkohol, schliesslich 1-2 mal mit Aether nach, trocknet im Luftbade und wägt. Man erhält so das Kupfer als glänzend rothen, krystallinischen Niederschlag, der durch Salpetersäure leicht aus der Platinschale herausgelöst werden kann.

Kupferbestimmung in einer Legfrung. Man übergiesst in einem Enlenmeyenschen Kolben mit aufgesetztem Trichter etwa 1 g der möglichst zerkleunerten Legirung mit 5—10 com Salpetersäure von mindestens 1,2 bis 1,3 spec. Gewicht. Wenn in der Külte keine Einwirkung mehr erfolgt, so erwärmt man, bis auch unter diesen Umstäuden bruune Dämpfe nicht mehr entweichen. Man spült dann die salpetersaure Flüssigkeit mit Wasser in eine Porcellanschale und dunstet auf dem Wasserbade zur Trockne ein. Ist Zinn vor-

986 Caprum

handen, so erhitzt man den Tiockenrückstand 2 Stunden lang im Luftbade auf 150° C Nach dem Erkalten erwarmt man den Ruckstand mit Salpetersaure, nimmt mit Wasser auf und filtrirt. Im Ruckstande ist Zinndloxyd, event mit kleinen Mengen Kupfer und Blei Ueber die Trennung des Zinndloxyds von diesen siehe unter Zinn. Aus der silpetersaulen Lösung fallt man durch Zusatz von wenig Salzsaure das Silber als Silberchlorid. Das Filtrat wird mit Schwefelsaure versetzt und auf dem Wassenbade, zuletzt auf dem Sindbade bis zur Verjagung der Salzsaure und Salpetersaure erhitzt. Den Ruckstand nimmt man mit verdunnter Schwefelsaure auf, filtrit das Bleisulfat ab und wascht mit verdünnter Schwefelsaure vollig aus. Die Schwefelsaure verdrangt man durch Auswaschen mit 80 piece. Alkohol, lasst aber diesen nicht zu dem Kupferfiltrat laufen.

Das kupferhaltige Filtrat verdünnt man mit Wasser und leitet in dasselbe unter Erwarmen Schwefelwasserstoff im Ueberschuss ein. Man filtrirt und wascht den Nieder schlig mit Schwefelwasserstoff. Das Filtrat wird bis zur Trockno verdampft und zur Bestimmung von Ersen, Mangan, Aluminium, Zink verwendet. Den Niederschlag behandelt man in der Warme mit Schwefelnatriumlosung, welche Arsen, Antimon und Zinn in Losung bringt. Das von diesen befreite Kupfersulfid wird nach dem Auswaschen mit Schwefelwasserstoffwasser in Salpetersaure gelost. Man versetzt diese Lösung mit überschussiger Schwefelsaure, verjagt die Salpetersaure durch Eindunsten auf dem Wasserbade, zuletzt auf dem Sandbade, nirmit mit Wasser auf und bestimmt das Kupfer nach 1, 2 oder 3

Toxikologisches Metallisches Kupfer ist vom Magen und Darm aus wirkungslos Beweis Verschluckte Kupfermunzen geben in der Regel ohne Vergiftung verursacht zu haben auf den naturlichen Wegen ab

Die löslichen Kupfersalze geben mit Eiweiss unlösliches Kupferalbuminat, sie wirken daher atzend, und wenn sie resorbirt werden, können sie Vergiftungserscheinungen hervorrufen. Lösliche Kupfersalze in grösseren Mengen in den Magen gebracht, bewirken Er brechen, das Kupfersalz wird in der Regel völlig wieder herausgeschafft, so dass gesund heitsschadliche Storungen nicht entstehen. Saure Speisen wirken bei Gegenwart von Luft lösend auf metallisches Kupfer ein (s. S. 982), ein Kupfeigehalt solcher in kupfernen Gerathen zubereiteter Speisen kann unter Umständen Vergiftungserscheinungen hervorrufen, doch hat man die Giffickeit der Kupferverbindungen bis vor kurzem stark übertrieben

rathen zubereiteter Speisen kann unter Umständen Vergiftungserscheinungen hervorrufen, doch hat man die Giftigkeit der Kapferverbindungen bis vor kurzem stark übertrieben Chlorophyllhaltige Pflenzeitheile werden behufs Inverkehrbringens als Konserven (Gurken, Erbsen u. a. Gemusckonseiven) mit Kupfersalzen behandelt (revei dissage). Es biddet sich alsdann phyllogyaninsaures Kupfer, welches gegen Salzlosungen und Sauren bei weitem widerstandsfahiger ist als Chlorophyll. Disses Kupfern ist in Deutschland durch das Gesetz vom 5 Juli 1887 eigentlich verboten, wird aber his zur endgiltigen Regelung dieser Frage vorhlufig stillschweigend geduldet. Tschiegen schlagt vor, als zulassiges Maximum 0,05 g metalbisches Kupfer pro 1 kg Konserven zu gestatten. Durch die Verwendung von Kupfersalzen als Bekampfungsmittel pflenzleiher Parasiten. (Brindpilz der Getreides, Mildewpilz der Reben, Erreger der Kartoffelkrankheit) können kleine Mengen von Kupfersalzen in Nahrungsmittel übergehen, doch ist deren Menge zu gering, als dass sie schädigend wirken könnten. Bedenklicher ist der Zusatz von Kupfersulfat zum Mehl, um dessen Backfähigkeit zu erhöhen. Indessen ist in allen solchen Fallen immer darauf Rücksicht zu nehmen, dass Spuien von Kupfer in sehr vielen Nahrungsmitteln als nor maler Bestandtheil vorkummen. (In 1 kg Kaknoschalen sind z. B. bis 0,225 g metallisches Kupfer enthalten.)

Die einzelnen Kupferverbindungen sind von verschiedener Giftigkeit Relativ un giftig sind die Verbindungen des Kupfers mit Ehweiss, erheblicher giftig sind das Kupfersulfat und das Kupferacetat, am giftigsten Kupferoleat und Kupferstearinst

Eine chronische Kupfervergiftung, welche mit der Bleivergiftung zu vergleichen wäre, giebt es - nach der heutigen Anschauung - beim Menschen micht

Der Nachweis des Kupfers in Nahrungsmitteln etc ist nicht schwierig zu führen Man verascht die getrockneten Objekte, dampft die Asche mit Königswasser wiederholt ein, erhitzt den Ruckstand 2 Stunden auf 150° C, zieht ihn mit Salzsaure aus, fallt aus der Lösung durch Schwafelwasserstoff das Kupfer als Schwefelkupfer und schlagt das Kupfer elektrolytisch nieder (s. S. 985)

II Kupferzink-Legirungen. Die Kupferzink-Legirungen mit einem Gehalt von 24-36 Proc Zink heissen Messing Sie sind wohlfeiler als Kupfer, von gelber Farbe, widerstandsfahiger gegen oxydirende Einflüsse, härter und leichter schmelzbar Geschmolzen sind sie sehr dünnflüssig, eignen sich daher vorzüglich zu Gusswaaren. In der Kalte sind sie hämmerbar und streckbar, lassen sich auch stanzen, drücken, pressen. Das zur Verarbeitung mit Feile und Drehbank bestimmte Messing erhält einen Zusatz von 1-2 Proc Blei, weil es sich dann leichter verarbeitet, z. B. werden die Feilen nicht verschmiert. Dieser Zusatz ist aber ungünstig für die Verarbeitung zu Blech oder Draht. — Je grösser

der Zinkgehalt ist, desto leichter schmelzbar ist das Messing. Bei Lampen z. B. bestehen die einzelnen Theile, je nachdem sie mit der Flimme direkt in Berührung kommen oder nicht, aus hoher oder niedriger schmelzendem Mesing

Messing, gewohnliches (Gelbguss) Kupfer 70,0, Zink 30,0 Um es auf dei Drehbank und mit der Feils leichter bearbeitbar zu machen, erhalt es noch einen Zusatz von 1-2,0 Blei

Rothes Messing Rothguss, Tomback, Similar Besteht gewöhnlich aus 85 Th Kupfer und 15 Th Zink

Weisses Messing Bathmetall, Platine Hellgelbe Legirungen aus etwa 55 Th Kupfer und 45 Th Zink

Prinzmetall. 75 Proc Kupfer and 25 Proc Zink

Aluminium-Messing 60,0 Kupfer, 30,0 Zink, 2,0 Aluminium Lesst sich walzen,

schmieden, stanzen, pressen

Muntzmetall Yellow Metal Findet zu Schiffsbeschligen Verwendung und besteht aus 50-63 Proc Kupfer und 50-37 Proc Zink

Prometheus oder Itan-Metall Kupfer 60,0, Zink 38, Aluminium 2,0

Delta-Metall Kupfer 54-56,0, Zink 40-42,0, Blei 0,7-1,8, Eisen 0,9-1,2, Mangan 0.8-1,4 Hart, zhhe, leicht zu bearbeiten, politurfaling

III Kupferzinn-Legirungen Die aus Kupfer und Zinn bestehenden Legirungen weiden "Broncen" genannt Sie sind noch leichter flussig wie Kupfer und Messing, dichter und aus diesem Grunde politurfibiger, ferner blingender Betragt der Zinngehalt micht mehr als 15 Proc, so sind sie gelb und zahe, mit zunehmendem Zinngehalte (25 Proc) werden sie heller gelb, schlicsslich fast weiss, harter und sproder. Durch langsame Abkihlung werden sie weich und dehnbar. Man unterscheidet hauptsachlich drei Arten 1) Kanonenmetall, 2) Statuenbronce und 3) Glockenmetall

Kanonenbronce Besteht aus 88-92 Proc Kupfer und 12-8 Proc Zinn Hart. fest, elastisch, widerstundsfalig Dei sog UCHATIUS Stahl besteht aus 92 Proc Cu und 8 Proc Sn und enthalt seine besonderen Vorzuge erst durch die mechanische Bearbeitung Hierher gehoren noch

Maschinen-Bronce, für Lager, Zahnrader u. dergl Die Zusammensetzung wechselt je nach den geforderten Eigenschaften von 82,0-94,0 Proc Kupfer und 15.0

bis 6,0 Zinn

Zapfenlager-Bronce 95,0 Kupfer und 5,0 Zmn

Statuenbronce Die Zusammensetzung der antiken Statuenbronce ist eine sehr wechselnde Die modernen Broncen erhalten, um sie leicht flussiger zu machen, Zusatzvon Zink und Blei. Zweckmassige Zusammensetzungen sind z B 1) Remes Kupfer 93,d. Bankazinn 7,0 2) Kupfer 82,0, Zink 15,0, Zinn 3,0, Blei 1,5
Glockenmetall 80—75 Proc Kupfer und 20—25 Proc Zinn Die beste Legnui g soll die aus 22 Proc Kupfer und 78 Proc Zinn sein

## IV Verschiedene Legirungen, den mannigfaltigsten Zwecken dienend

Broncepulver Bestehen je nach der Färbung aus Legirungen von 82-98 Proc Kupfer und 2—18 Proc Zmk
Munzenbronce Die deutschen und schweizerischen sogen Kupfermunzen bestehen

aus 95 Kupfer, 4 Zinn und 1 Zink

Neusliber Argentan, Packfong, Weisskupfer Besteht aus etwa 50-66 Proc Kupfer, 31-19 Proc Zink und 19,1-11,0 Proc Nickel Galvanisch versilbertes Neusliber heisst Alfenide, Christofle, Alpacea
Atlas-Bionce Kupfer 56,5, Zink 39,6, Blei 0,6, Mangan 1,4, Eisen 1,3, Alu-

minium 0.5

Kronand-Metall Kupfer 55,8, Nickel 21,9, Zink 21,3, Eisen 1,1 Bronce, japanische Soll angeblich bestehen aus Gold 1,0, Quecksilber 3-9,0 Zinn 88-65,0, Kupfer 1272,0

Sterrometall, Aichmetall Kupfer 60.0, Zink 40.0, Eisen 0.5—3.0

Durana-Metall der Dürener Metallwerke für Torpedos etc Antimon +
Zinn 2.22, Eisen 1.71, Aluminium 1.70, Kupfer 64.78, Zink 29.50 Spec Gew bei 16°C = 8,077

Goldschaum Unechtes Blattgold. Enthält je nach der Farbung 91—88 Proc Kupfer und 9—17 Proc Zink

Talungold Ist vergoldetes Tomback

Mira-Metall. 74,8 Th. Kupfer, 0,6 Zink, 16,8 Blei, 0,9 Zinn, 0,35 Eisen, 0,25 Nickel, 6.8 Antimon

988cuprum

Kupferamalgam, ein Metallkitt für Zähne. 100,0 Kuptervitnel, 78,0 Queck siber und 25,0 gepulvirtes Eisen werden in einem percellanenen Moisei auf einen 70° C erw irmt, an einem luftigen Orio unter Besprengen mit heissem Wassel zerlichen und ge mischt Nach 6—12 Stunden erstarrt das Amalgam zu einer harten Masse Man kann luich 300 frisches, durch Zink gefülltes Kupfer mit 70,0 Quecksilber in der Wirme des Wasserbades in ein Amalgam verwandeln 30,0 Kupfermetall werden aus 120,0 Kupfer vitriol elektrolytisch abgeschieden

Zur Darstellung der im Nachstehenden angegebenen Kupfer oder Messieg enthaltenden Legitungen schmilzt man zuerst das schwerei schmelzende Metall. tugt die leichter schmelzenden hinzu, ruhrt mit einem eiseinen Stabe um und giesst in dunnem Strahle in Wasser aus, welches in lebhafte Bewegung versetzt wird. Um meglichet kleine Granalien zu erhalten, giesst man die Legirung auch durch einen feuchten Besen

Hartloth fur Kupfer, sog hartes Schlagloth 1) 2 Th Kupfer und 1 Th Zink oder 2) 5 Th Kupfer und 1 Th Blei
Gelbes Schlagloth zum Lothen von Kupfer, Messing, Eisen, Bionce 1) Schi
strengflüssig 7,0 Th Messing, 1 Th Zink 2) Strengflussig 4 Th Messing, 1 Th
Zink 3) Leichtflussig 2 Th Messing, 1 Th Zink 4) Schr leichtflussig 5 Th Messing, 4 Th Zink

Halbweisses Schligloth 1) 16,0 Th Kupfor, 18,0 Th Zink und 1 Th Zinn oder 2) 12 Th Messing, 6 Th Zink und 1 Th Zinn

Wersses Schlagloth 1) 20 Th Messing, 1 Th Zink und 3 Th Zinn 2) 3 Th Kupfer, 2 Th Zink, 1 Th Zinn
Schnellieth (Weichloth) fur kupfer und Messing 1) Zinn und Blei je 1 Th

2) Blee 2 Th, Zunn 1 Th

VI Schwarzen von Kupfer und Messing Man überzieht Gegenstande aus Kupfer oder Messing haufig mit einem grauen oder schwarzen Ueberzuge, weil für gewisse Zwecke (z B bei Theilen von wissenschaftlichen Instrumenten) die dunkle Farbung an sich zweckmassig erscheint, und weil der dunkle Ueberzug widerstandsfahiger gegen jusseie Emflusse ist als das blanke Metall

Schwarzbeize für Messing 1) Zur kalten Anwendung Man löst 300 Th Cuprika bonat in 250 Th Ammoniakfius sigkout und fugt 500 Th Wasser zu. In diese Lo sung werden die gut abgeschmirgelten fettireien Gegenstande an Diahten aus Kupfer oder Messing kurze Zeit eingetaucht, dann abgetrochnet Zur warmen Anwendung Man setzt zu kone Salpetersaure Kupfer bis zur Sittigung hinzu. Zu 500 g dieser Lösung bringt man 3,0 Silbernitrit. Die gereinigten Gegenstande werden handwarm gemacht, dann eingetaucht und sofort herrusgenommen. Man erhitzt sie, die dei zuerst grune Schaum schwarz geworden ist Nach dem Erkalten abbursten und mit Oel abreiben 2) Man taucht das Metall in eine Lösung, welche heigestellt ist durch Versetzen einer gesättigten Kupfersulfatiösung mit gesättigter Ammoniumkarbonatiosung bis zum Verschwinden des Niederschlags, erhitzt hierauf, wiederholt das Eintauchen und Erhitzen so oft, bis der Ueberzug dunkel geworden ist, bürstet ihn alsdann und überzieht mit Negativoder Mattlack 3) Man löst 1 Th Cuprimitrat in 2 Th Ammoniakflüssigkeit von 0,96 spec Gew und hangt die zu überziehenden, fettfreien Gegenstande an Drahten von Kupfer oder Messing ein

Schwarzgraue Beize für Messing, Bronce, Rothguss, Kupfer, Silber 1000 Th rohe Salzsaure, 60 Th arsenige Saure fein gepulvert, 30 Th Antinonchlorid, 150 Th Hammerschlag fein gestossen Man fugt alle Bestandtheile zur Salzsaure (Vorsicht wegen Arsenwasserstofil) und erhölt die Mischung 1 Stunde auf 70—90° C Man taucht die fettfreien Gegenstände zweimal je 10—15 Sekunden ein, spült mit Wasser und trocknet

mit weicher Leinwund oder Sagespanen ab

Stahlgrane Beize für Messing, Bronce, Rothguss, Kupfer, Silber 1) Man löst 83 Th Eisenvitriol und 83 Th gepulverte arsenige Saure in 1000 Th roher Salzsaure Gebrauch wie bei der vongen 2) In einer Mischung aus 1 Liter roher Salzsaure und 0,125 Inter Salpetersaure löst man 42,5 arsenige Saure und 42,5 Eisenspane (Vorsicht) Die gereinigten Gegenstände werden 5 Minuten eingehängt

Mattschwarze Beize von A Bollert Für Kupfer, Messing, Kupferzinnlegirungen, Neusilber, Phosphorbronce Man löst 500 g Cuprinitrat in 150 g Alkohol von 90 Proc. Man taucht die betr kalten Metallgegenstände in die kalte Lösung und erhitzt sie alsdam, his der Hebergug sehwarz ist.

und erhitzt sie alsdann, bis der Ueberzug schwarz ist.

Brüniren von Kupfer Das politte und erwarmte Kupfer wird bestrichen mit einer Lösung aus 5 Th krystall Kupferacetat, 7 Th Ammoniumchlorid, 3 Th verdunnter

Essignauro (von 30 Proc.), 85 Th. Waster. Der brünnte Gegenstand wird schliesischen mit einer Losung von 1 Th. Wachs in 4 Th. Terpentinöl abgenieben.

VII Verkupferung Die galvanische Verkupferung hat zwar die früher geubten Verfahren der direkten Verkupferung fast vollstundig verdi nigt, indessen konnen doch fille vorkommen, in denen Verkupferung ohne galvanischen Strom erwunscht ist

Zinkgegenstande werden mit folgender frisch bereiteten breigen Mischung ein gerieben 10.0 Kupfervitriol in 50,0 destillirtem Wasser gelöst werden zumichst mit einer Losung aus 13.0 Kahumeyanid in 52,0 destillirtem Wasser und dann mit 105,0 weissem Thone oder soviel davon vermischt, dass eine sirupdiche Flussigkeit daraus hervorgeht

Zur Verkupferung von Eisen dient folgende Flissigkeit 10,0 Kupfervitriol, 6,6 Zinnsalz und 11,5 Zinkvitriol werden in 3,5 Later reines Wassel, welches zuvor mit 15,0 koncentrierter Schwefelsaure verset tist, gegeben. In diese Flassigkeit werden die isernen Gegenstande (z.B. 1500,0—2000,0 eiserne Nagel) eine halbe Stunde unter Um rühren erhalten, herausgenommen, mit Wasser abgewasehen und mit trocknen Sagespanen abgetrocknet.

Bianke oder glatte eiserne Gegenstande werden zuerst mit einer Lösung von 1 Th Kupfernitrat in 50 Th verdünnter Salaraure geputzt und dann wiedelholt mit einer Lösung von 10 Th Kupfernitrat, 10 Th Cuprichlorid in verdunnter Salzsaure mittelst eines wollenen Lappens oder einer Burste berichen (Weisskoff

Zur Broncirung von Zinkguss wird dieser zuerst mit einer Lösung von 1 Th Eisenvitriol und 1 Th Kupfervitriol in 20 Th Wasser abgerieben und nach dem Abtrocknen mit einer Lö-ung von 4 Th Grunspan in 11 Th Essig bestrichen Nach dem Abtrocknen wird mit Kolkothar polit

Zum Broneiren der Medaillen macht man eine filtrite Abkochung von 10 Th Grünspan und 5 Th Salmink in 250 Th Esig Diese Flussigkeit wird mit einem gleichen Volum Wasser verdünnt, und nachdem die Medaillen hineingelegt sind, erhit t und gokoch, bis die Medaillen mit einer genugenden Kupferschicht bedeckt sind

Galvanisches Messingbad für alle Met die anwenden Man löst 200,0 g Kalium Zinkeyanid und 200,0 g Kalium-Kupfereyanid, sowie 40,0 g Natriumkarbenat, 7,5 g Kalium eyanid und 7,5 g Ammoniumchlorid in 5 Liter Wasser Die Lösung wird auf 20—25° C erwarmt Die Spannung des Stromes betrage 3—4 Volt Als Anode dient eine Messing platte Stromdichte 0,5 Ampère pro Quadratdeeimeter

Galvanisches Kupfeibad 1) Für alle Metalle Cupriacetat 100,0, Natriumkarbonat 100,0, Natriumbisulfit 100,0, Kaliumcyanid 100,0, Wasser 5 Later Kalt anzuwenden Spanning 8-4 Volt, Strondichte 0,4 Ampère pro Quadratdecimeter Als Anodedient eine Kupferplatte 2) Für Eisen und Stahl Cupriacetat 100,0, Natriumbisulfia 100,0, Natriumkarbonat 125,0, Kaliumcyanid 125,0, Wasser 5 Later Spanning 8-5 Volt, Strondichte 0,4 Ampère pro Quadratdecimeter Für Zinkgegenstande ist dieses Bud anwendbar, wenn die Menge des Cyankaliums auf 150,0 bis 200,0 vermehrt wird

Bronculnck fur Gipsüguren Ein solcher besteht aus einer Lösung einer ausgetrockneten Kupferserfe in Terpentinöl Die Kupferserfe erhält man durch Fillung von 100 Th. trockner Talgsanfe, gelöst in 500 Th. heissem Wasser, mit 35 Th. Kupfervitriol, gelöst in 150 Th. Wasser

Volta Kreuz von M Feith in Berhn Besteht aus je einem in Kreuzform ausgeschlagenen Kupfer- und Zinkplattehen mit dazwischen gelogtem rothen Tuchlappehen Beim Gebrauch ist das Kreuz nach Anfeuchtung des Tuchlappehens an einer seidenen Schnur um den Hals zu tragen Preis 1,20 M Werth kaum 10 Pf (Karlsruher Ortsgesundheitsrath)

Wivtersche Gichtketten und aus 60, zu gleichen Theilen aus Kupfer-, Zink- und Messingdraht bestehenden Schaken im Wechsel zusammengesetzt. Es giebt zwei Arten dieser Ketten, bei der einen hangen an dem herzförmig gehogenen Draht, welcher die beiden Enden der Kette verbindet, zwei sogenannte Elephantenlause, bei dei anderen Art hangt an dieser Stelle eine leere Kapsel in Form und Grösse einer kleinen Damenuhr, die eine Seite besteht aus Kupferblech, die andere aus Zinkblech. Dass hier weder Elektrichtat noch Magnetismus zur Wirkung kommen, ist ersichtlich.

## Cuprum aceticum.

I † Cuprum aceticum (Ergänzb Helv) Cuprum aceticum neutrale Neutrales Cupriacetat Kupferacetat. Essigsaures Kupfer Acrugo crystallisata Krystallisater Grünspan Destillirter Grünspan Acetate de cuivre. Cupri Acetas  $Cu(CH_1CO_2)_1 + H_2O$  Mol Gew = 199

Darstellung 10 Th Grunspan werden mit 50 Th Wasser und 10 Th Essigsaure von 30 Proc fein angerieben, die Mischung wird zum Sieden erhitzt und mit soviel 30 procentiger Essigsaure versetzt, bis Auflosung des Grunspans erfolgt ist. Man filtrirt alsdann und stellt zur Krystallisation bei Seite. Die ausgeschiedenen Krystalle werden nach dem Abtropfen auf porbsen Unterlagen bei gewohnlicher Temperatur getrocknet

Elgenschaften Dunkel-blaulich grune, prismatische Krystalle von ekelhaft metallischem Geschwacke, leslich in 14 Th kultem oder 5 Th siedendem Wasser, auch in etwa 16 Th Weingeist Zur völligen Auflösung in den genannten Medien ist gewohnlich der Zusatz einer kleinen Menge Essigsaure erforderlich. An der Luft verwittein die Krystalle oberfischlich und erscheinen alsdann mit einer hellblaugrünen, pulverigmatten Schicht bedeckt. Bei 100°C wird das Kupferacetat wasserfrei. Durch einen Ueberschuss von Ammoniakflussigkeit oder Ammoniumkarbonatlösung wird es zu einer azurblauen Flussig keit gelost.

Printing 1) Die Lösing des Salzes (1 = 20) werde durch einen starken (1) Ueberschuss von Ammoniumkarbonat nicht getrubt (Eisen, Thonerde, Kalk). Um einen vorhandenen Niederschlag (von Eisen und Thonerde) sichtbar zu machen, empfiehlt es sich, die Flussigkeit zu filtrien. 2) Wird die wasserige Lösing (1 20) mit einem starken Ueberschuss von Natronlauge einige Zeit gekocht, so darf das Filtrat durch Schwefelwasserstoff nicht verändert werden (Zink, Blei). 3) Wird 1 g des Salzes stalk gegluht, so darf der Gluhrickstand feuchtes rothes Lackmuspapier nicht blauen (Erden, Magnesia, Alkalien).

Aufbewahrung Vorsichtig, in gut verschlossenen Glasgefassen Ein oberfischliches Verwittern der Krystalle ist auch bei sorgfaltiger Aufbewahrung kaum zu vermeiden.

Anwendung Nur ausserlich als mildes Actzwittel in Einstreupulvern, Salben, Augensalben (0,1 auf 5,0), in Lösung zu Injektionen (0,5—1,0 zu 100,0) Technisch wird es in der Farberei, beim Zeugdruck, auch zur Darstellung des Schweinfurter Gruns verwendet

Tinte für Zink, Zinn und Eisen Ist eine Mischung aus 10,0 krystall Cupriacetat, 10,0 Ammoniumchlorid, 5,0 gebranntem Kienruss und der genügenden Menge Wasser

ll † Cuprum subaceticum Aerngo (Erganzb) Vinde Aerns Grünspan Basischer Grünspan. Spangrün. Sousacétate de cuivre (Gall) Verdet gris. Kommt in zwei, durch Farbe und Zusammensetzung verschiedenen Sorten in den Handel

Der blaue oder französische Grünspan wird hergestellt durch Einwirkung von in Essigsaure-Gahrung begriffenen Weintrestern auf Kupferbleche und besteht im wesentlichen aus einfach-basischem Kupferacetat  $\text{Cu}(\text{CH}_3\text{CO}_3)_2 + \text{Cu}(\text{OH})_2 + 5\text{H}_2\text{O}$  Er ist in der Regel etwas durch Weintrester vernirennet

nonen aus einiach-pasischem Kupteracetat Cu(CH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + Cu(OH)<sub>2</sub> + 5H<sub>2</sub>O Er ist in der Regel etwas durch Weintroster verunreinigt

Der grüne oder schwedische (deutsche oder englische) Grünspan wird durch Einwirkung von mit Essig getrankten Zeugstücken auf Kupferplatten (mit denen erstere abwechselnd geschichtet werden) oder durch Besprengen von Kupferplatten mit heissem E-sig gewonnen Er besteht im wesentlichen aus Halbbasisch Kupferacetat [Cu(CH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>]<sub>2</sub> + Cu(OH)<sub>3</sub> + 5H<sub>2</sub>O neben weing Zweifach-hasisch-Kupferacetat Cu(CH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 2cu(OH)<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O

Beide Sorten können zu therapeutischen Zwecken promiscue gebraucht werden, doch wird zu pharmaceutischen Zwecken die grüne Sorte im allgemeinen vorgezogen. Jedenfalls würde es erwünscht sein, sich für eine bestimmte Sorte zu entscheiden.

Eigenschaften. Feste, specifisch schwere, schwerzerreibliche, grüne oder bläulichgrüne Masson von Brot- oder Kugelform — Rührt man fein vertheilten blauen Grunspan mit warmem Wasser an, so schwillt er zunachst infolge Aufnahme von Wasser an, dann zerfallt er allmahlich in ein blaues krystallinisches, in Wasser unlösliches Pulver (Zweifach basisch Kupferacetat, so oben), während Halb-basisch Kupferacetat (so ben) mit blaugruner Farbe in Lösung geht. In gleicher Weise bleibt beim Ausziehen des grunen Giunspans mit Wasser das blaue Zweifach-basische-Kupferacetat im Ruckstande, wihrend Halb basisches Kupferacetat mit blaugruner Farbe in Lösung geht. — Von verdunnter Schwefel saure, von heißer verdunnter Essigsaure wird Giunspan unter nur geringem Aufbrausen und unter Hinterlussung nur geringer Mengen von Unreinigheiten gelost

Prifung 1) Der Grunspan ist hinreichend rein, wenn 1 Theil von 4 Th ver dunnter Schwefelsaure (spec Gew = 1,112) bis zu 94 Proc und von 10 Th Ammoniak flussigkeit (spec Gew = 0,960) bei gelinder Warme in gleichem Procentsatz gelost wird Das Unlosliche besteht in Treberresten, Fasern, Kupfermetall, Thon, Kalk 2) Eine etwaige Verwechslung oder Vermischung mit arsenbaltigen Kupferfirben stellt man fest, indem man die Losung in Salzsiure mit Zink zusammenbringt und das entwickelte Wasserstoff gas auf Silbernitratlosung (1+1) einwirken lasst Ein eitronengelber Fleck zeigt Arsen an (s. S. 407)

Aufbewahrung Man halt den Grunspan in Stucken und fein gepulvert vor rathig und bewahrt ihn vorsichtig auf

Anwendung Innerlich wird Grunspan kaum noch augewendet Aeusserlich als atzendes Streupulver bei unreinen, wuchernden Geschwuren, in Salben (1,0 auf 10,0), in Ceraten, Pflastern In Augenwassern, Gurgelwassern und Einspritzungen ist Aerugo durch Guprum aceticum zu ersetzen! In der Thierheilkunde dient er als Beizmittel bei Klauenseuche und gegen wildes Fleisch

Im Handverkauf wird er bisweilen zu Kratzemitteln verlangt, in diesem Falle ware die Abgabe zu verweigern. Technisch wird er namentlich zu galvanischen Badern und zu Metallbeizen verwendet und kann alsdann gegen Giftschein unbedenklich verab folgt werden.

Spiritus Aeruginis Wird Kupferacetat der trochenen Destillation unterworfen, so destillirt bei  $240-260^{\circ}$  C Essigsäure, bei  $270^{\circ}$  C geht Cuproacetat  $\mathrm{Cu_{2}(CH_{3}CO_{\circ})}$ , in Form wölliger Flocken über Daher ist dieses auch als Kupferspiritus bekannte Praparat im wesentlichen kupferhaltige Essigsäure

Aque viridis Hartmann	Ergünzungsbuch
Rp Tincturae Gallarum	Rp Cerae flavae 10,0
Tincturae Absinthii 22 10,0	Resinae Pını 5,0
Aquae aromaticae 100,0	Terebinthione 4,0
Mellis depurati 20,0	Aerngims subt puly 10
Aluminis pulverati	Emplastra ad clavos pedum
Acruginis pulveratae &3. 5,0	L Hühneraugenpilaster der krau
Umgeschüttelt zum Verbande unreiner Wunden	GRIMMLIT
oder syphilitischer Geschwüie	Rp Emplastri Galbani crocati 50 0
Baume de Metz	Cerae flavae
MLTZS Balsam Baume de feuillet.	Terebuthinae āā 100
Blätterbalsam Grüner Heilbalsam,	Aerugins subt puly 200
Rp Aerugius pulver 12,0	
Aloés pulver 8,0	II Richten's Hühneraugenpflaster
Zinci sulfurio pulver 6,0	Pp Picis nigrae 20,0
Olei Lauri 30.0	Emplastri Lithaugyri simplicis 12,5
Terebinthinae 60,0	Galbam pulverati 40 0
Ole: Lini	Ammonii chlorati
Olen Olivarum ää 180.0	Aeruginis <b>5.0</b>
Olei Jumper: 15,0	III Rusr's Hühneraugenpflaster
Olei Caryophyllorum 40	Rp Cerae flavae 150
, , ,	Olei Olivarum 4.0
Ceratum Aeruginis Germ I u Hamb Y	Ammoniaci 15,0
Ceratum viride Emplastrum Acruginia.	Terchinthinae 4,0
Lennedy-Pflaster Grunwachs	Aeruginis subt pulv 60
Rp Ceras flavae 1200	Emplastrom ad laplam
Resinae Pini 600	·
Terebinthinae 40,0	Gliedschwammpflaster
Aerugmis subt pulv 10,0	Rp Cerut Aeruginis 90,0
Man glesst das Pflanter in 1/2 cm dicke Tifelchen	Gallarum subt pulv 100
aus Als Hühneraugenpflaster	Pflaster bel lupia juncturae

Fmplastrum Manus Del Emplastrum dizinum viride Pp Emplastri Plumbi compositi 900
Cerati lerusims 100 Als erwe hendes Pilaster and auf Leichdornen.
Lixtura cuplica Pademacher Rademacher's Kupfermixtur Rp Insture Cupi ac ticl 5,0 Muciligias Gummi arabid 800 Aquia Cina mann 17,0
Aquae destilate 115,6  † Oxymci Aerngmis Grünspan-Sauerhomig Melescharoti- gum Aegyptische Sylbe Gipsjalob Liganzb, Hamb-V Pp Aerugms subt pulv 10,0 Acidi acetici di (80 piot) o 0 Mellis depunti 1000 Werden im Wassebide auf 1000 cingedampft Vordem Gebrauch um zuschütteln, vor- sichtig aufzubewahren
Pitulae Capri acctici phosphorici Liúglois Jede Pille embrit Copri acctici 001 Natili phosphorici 0,05
Gegen Bleichsacht
Spiritus eneruleus Blauer Spiritus (Hemb V)  Ep Liquoris Ammonii caustici (10 proc.) 50,0 Spiritus Lavandulae Spiritus Rosmaiini àž 70 0 Aerugina puly 1,0
Man lässt einig. Tage stehen und filtrirt Zum Emreiben auf Contusionen
† Tinctura Cupri neetici Pademachlu Pademachur's Kupferacetat-Tinktur (Enganzb, Himb-V)
Rp 1 Cupit sulfunct cryst 12,0 2 Plumb acetat 15,0 8 Aqueo destillatae 68,0 4 Spiritus (90 proc.) 53,0
Yan zerreibt 1 u 2 zu mittelfeinem Fulver, reibt mit 3 an und erhitzt in einem Kupfeigefüsse zum Sieden Nach dem Erkalten (1) wird 4 zugesetzt

und die Mischung im verschlossenen Gefasse unter bisweiligem Umschütteln 1 Monat stehen

gelassen, dann filtrirt. Vorsichtig aufzubewahren

#### Tinetura Cupri acetica Schucht

[Loco Tincturae Cupri acetici RADEMACHER ]

#### Unguentum Aeruginis (Hamb V)

Unguentum Apostolorum (duodecim)
Unguentum dodeka pharmaeum
Apostelsalbe Acgyptische Salbe Grünspansalbe

Fp Acaugins pulverate
Onbani pulverati na 1,0
Cono flavio 20
Terebinthimae 8,0
Olei Olivarum 160

Zum Verbande unreiner, fauliger Wunden bei Menschen und Thieren.

### et Iinimentum aphthicum

Liniment gegen Euterschweinme

Rp Cupri neeted 5,0 Acidi sahoyhoi 2,5 Oldi Ohvae 500

Zum Bestreichen der Aphthen am Luter

### Ye\* Linimentum capricum

Klauenseuchen-Schmiese

Ep Aerugnis pulv 50,0 Acudi hydrochlorid crudi 20,0 Olei Raparum crudi Olei I ini 55 300,0

Vor dem Gebrauch gut umzuschütteln.

#### Vet Ongnent negyptiac (Gall)

Rp 1 Aeruginis pulverati 500,0 2 Aceti (7--8 prol.) 500 0 8 Meilis 1000,0

Man erhitzt in einem Kupferkessel 1 und 2 kurze Zeit, lugt 3 hinzu, und erhitzt unter Umrulnen water, bis die Mischung eine rothe Farbe und Honigkonsistenz angenommen hat.

# Cuprum chloratum.

## i † Cuprum monochloratum Cuprum chloratum album. Cuprochlorid. Kupfeichlorur Cu\_Cl<sub>2</sub>. Mol. Gew = 197

Daistellung 42,0 Th krystall Cupichlorid und 32,0 Th metallisches Kupfer (Drahtnetz oder Spane) weiden mit 100,0 Th heissem Wisser übergossen. Man giebt 235 Th (rohe) Salzsaure vom spec Gew 1,175 hinzu, verschliesst den Kolben mit einem Trichter und erhitzt nun auf einem Gasofen, wenn nothig noch unter Zusatz von etwas rauchender Salzsaure, die farblose Losung erfolgt ist. Diese 1—2 Stunden dauernde Operation lasst sich wesentlich beschleunigen, wenn man der Flussigkeit etwas gefalltes Kupferpulver zufügt. — Wenn die Flüssigkeit farblos geworden ist, so wird sie von dem Kupfer, welches im Ueberschuss vorhanden sein muss (1), in einen hohen, mit viel kaltem destilluten Wasser gefüllten Cylinder durch ein Bauschehen Glaswolle rasch durch gegossen. (Es ist zweckmässig, destillirtes Wasser anzuwenden, welches ausgekocht und wieder erkaltet ist). — Nach dem Absetzen des zunächst kasig gefällten Cuprochlorids

wird dekanthirt, das Cuprochlorid schnell abgesaugt, mit Alkohol und Aether gewaschen und im Vacuum über Schwefelsiure getrocknet

Eigenschaften Weisse, in Wasser unloshiche, schwere Massen, die sich an der Luft unter Grunfarbung leicht oxydiren und durch Chlorwasser oder Konigswasser leicht als Cupiichlorid in Losung gehen Beim Erhitzen im Rohrchen schinelzen sie ohne Zersetzung

Aufbewahr ung Vorsichtig, vor dem oxydirenden Einfluss der Luft geschutzt also in kleinen, gut geschlossenen Gefassen Zeisetzte Praparate sind nicht weiss, sondern schmutziggrun bis biaun

Anwendung Als Reagens in der Gasanalyse in ammoniakalischer oder salzsaurer Losung zur Absorption des Kohlenoxyds

Salzsaure Kupferchloi uilosung nach Winkler (Zur Absorption von Kohlenoxyd) Man tragt eine Mischung von 86,0 g Kupferoxyd mit 17,0 g Kupferpulver (durch Reduktion von Kupferoxyd im Wasserstoffstrome dangestellt) langsam und unter Umschütteln in 1086,0 g Salzsaure von 1,124 spec Gew ein, hringt in die Flasche eine vom Boden bis zum Halse reichende Spirale von Kupferdraht und verschliesst das Gefass mit einem weichen Kautschukstopfen Die anfangs dunkle Lösung wird beim Stehen vollkommen farblos, färbt sich aber in Berührung mit Luft unter Bildung von etwas Cuprochlorid wieder dunkelbraun Zulussiger Absorptionswerth für 1 ccm = 4 ccm Kohlenoxyd

Ammoniakalische Kupferchlorurlosung nach Winkles (zur Absorption von Kohlenon) d) Man löst 250,0 g Ammoniumchlorid in 750 ccm Wasser, bringt die Lösung in eine mit Gummistopfen dicht zu verschließende Flasche und fügt ihr 200,0 g Kupfer chlorur zu Dieses löst sich beim Umschwenken unter Hinterlassung von etwas Kupferovychlorid auf Man erhalt eine braunhohe Flüssigkeit, welche sich unverändert halt wenn man in die gut zu verstopfende Flasche eine vom Boden bis zum Halse der Flasche reichende Kupferspirale stellt. Vor dem Gebrauche setzt man dieser Lösung ½ Volumen Ammoniakflüssigkeit von 0 905 spec Gew zu — Absorptionswerth für 1 ccm = 16 ccm Kohlenonyd

Ammoniakalische Kupferchlorurlösung nach Hempel (zur Absorption vor Kohlenoxyd) für eine Menge von 200 ccm Man löst 10,8 g Kupfercyd in 100 bis 200 ccm kone rober Salzsaure und lässt die Lösung alsdann in einem mit Kupferdrahtnetz-Spiralen möglichst erfüllten Kolhen von passender Grösse zum Zwecke der Reduktion so lange wohlterschlossen stehen, his sie volltkommen farblos ist Man giest alsdann diese Lösung durch einen Bausch von Glaswolle in ein 15—2,0 Liter ausgekochtes und wieder erkaltetes destillirtes Wasser enthaltendes Becherglas Nach dem Absetzen des Kupferchlorürs giesst man die überstehende verdünnte Salzsaure möglichst ab, spult da-Kupferchlorür mit 100—150 ccm destillirtem Wasser in eine Kochflasche von 250 ccm Inhalt und leitet in die noch schwach saure Flüssigkeit so lange Ammoniak, bis die Lösung sich schwach blau färbt. Um die Luft möglichst abzuschliessen, verschliesst man den Kolhen mit einem zweifach durchbohrten Stopfen welcher ein Gaszuleitungs und ein Gasableitungsrohr enthalt, welches letztere in etwas Quecksilber taucht. Auch kann man den ganzen Apparat einschliesslich des Entwickelungsapparates für das Ammoniak vorher mit Wasserstoff fallen.

Die so erhaltene Lösung des Kupferchlorurs wird durch Zusatz von Wasser auf 200 ccm verdünnt — Zulassiger Absorptionswerth für 1 ccm — 6 ccm Kohlenoxyd

# il † Cuprum bichloratum crystallisatum Cupiichlorid Kupferchlorid Chlorwasserstoffsaures Kupferoxyd CuCl<sub>2</sub>+2H<sub>2</sub>O Mol Gew = 170

Zur Darstellung werden 100 Th Kupferoxyd in 360 Th Salzsaure von 25 Proc, welche mit 150 Th destillirtem Wasser verdunnt ist, in der Warme gelost und die Lösung auf 300-250 Th oder soweit eingedampft, bis ein Tropfen, auf eine kalte Porcellan schale gebracht, erstarrt. Man lasst die Gesammtmenge erstarren, presst zwischen Filtrir papier, trocknet bei gewöhnlicher Temperatur und bewahrt in trocknen, gut verschlossenen Gefassen auf

Grune rhombische Krystalle, hygroskopisch, leicht löslich in Wasser und auch in Alkohol Die wasserige Losung ist schön grün, bei starker Verdunnung blau. Es wird etwas über 100°C wasserfrei und geht in das braune, wasserfreie Salz CuCl<sub>2</sub> ubei Durch Einwirkung von metallischem Kupfer wird das Cuprichlorid zu Cuprochlorid reducirt (s S 992)

Alterans and Tonicum, angewendet bei Skropheln, Rhachitis Hautaffektionen, Dyskrasien Gaben 0.005-0.01-0.015 g drei bis viermal taglich Grösste Einzelgabe 0.03 g

† Cuprum bichloratum siccum. Entwassertes Cuprichlorid oder Kupferchlorid uCl. Mol Gew = 134

Es wird durch Erhitzen des obigen krystallisurten Salzes auf 110° C erhalten Gelbbraune, zerfliessliche Masse, im übrigen von den Eigenschaften des vorigen

Acther Cupri

Rp Cupri bichlorati cryst. 4,0 Aetheris 100,0

Dosis 5-8 Tropien

Aqua autimissmatica Koeomun

Aqua Bersseri Liquor antimiasmaticus

Pp Liquoris antimiasmatici Koncellin 1,25 Aquae destillatae 100,0

Anfangs des Morgens, nach mehreren Tagen auch des Abends einen Esslöffel voll.

Liquor antimiasmaticus Koechlin
Liquor Cupri chlorati ammoniatus
Rp Cupri bichlorati crystall 5,4
Ammoni chlorati 50,0
Aquae destillatae q s
(185) dass das Gesammtgewicht = 240,0 beträgt
Klare, smarigdgrüne Tibssigkeit von 1,070 bis

Klare, smargdgrüne Flüssigkeit von 1,070 bis 1,978 spec Gewicht In 120,0 ist 1,0 Kupfer enthalten Innerlich gegen skrophulöse und syphilitische Haut-, Knochen- und Drüssnaffeltenen, gegen Cardialgie, Epilepsie, Chorca etc zu 5-10-10 Tropfen in Verdünung mehrmals läglich Aeusserlich, ohne Erfolg, zum Verbande syphilitischer Geschwüre.

Tinetura Cupri bichlorati Helvetius

Rp Cupri bichlorati cryst 40,0

Spiritus (90 pioc.) 100,0

5—7—10 Tropfen bei Epilepsie, Rhechite, Würmern.

# Cuprum oxydatum,

i † Cuprum Oxydulatum Cuprooxyd. Kupferoxydul Kupferhemioxyd. Cu<sub>2</sub>O. Mol. Gew = 142

Zur Darstellung stellt man eine Auflösung von 1 Th Traubenzucker (oder 1,5 Th Honig in 30 Th Wasser dar, filtrirt diese und versetzt sie mit 2—8 Th Seignettesalz sowie mit Natroniauge in reichlichem Ueberschuss (etwa 20 Th) und mischt eine Lösung von 1 Th krystell Kupfersulfat in 30 Th Wasser zu Man muss nun eine klare, lasurblaue Flussigkeit haben (Ist dies nicht der Fall, so fehlt es entweder an Traubenzucker oder an Natroniauge oder an Seignettesalz) Diese Flussigkeit erhitzt man auf dem Wasserbade oder auf freier Flamme, worauf sich das Kupferoxydul miklokrystallnisch abscheidet Man sammelt es, wäscht es zunachst mit heissem Wasser, bis das Ablaufende nicht mehr alkalisch reagirt, dann mit Alkohol und mit Aether und trocknet rasch

Rothes, krystallinisches Pulver vom spec Gew 5,84—5,87 Es verandert sich nicht an der Luft, ist unlöslich in Wasser In Ammoniakflussigkeit ist es loslich, die ursprunglich farblose Lösung wird bei Luftzutritt blau Durch Chlorwasserstoffsaure wird es in Cuprochlorid verwandelt, sauerstoffhaltige Sauren, z B verdünnte Schwefelsaure, bringen die Hälfte des Kupfers als Kupferoxyd in Lösung, während die andere Halfte als metallisches Kupfer ungelöst bleibt In feuchtem Zustande oxydirt es sich leicht an der Luft, im trocknen Zustande ist es haltbar Durch Ueberleiten von Wasserstoff oder von Methylalkoholdampfen über Kupferoxydul in der Hitze wird dieses leicht zu metallischem Kupfer reducirt Durch Glühen an der Luft verglimmt es zu schwarzem Kupferoxyd — Es dient in der Technik zum Farben von Glasflussen

Cuprohydroxyd, Kupferoxydulhydrst, Cu $_2(OH)_2$ , wird als kanariengelber Niederschlag durch Kalilauge aus Cuprochloridlösungen gefällt. Es zersetzt sich schon unter  $100^\circ$  C in Cuprocxyd und Wasser

II † Cuprum oxydatum (Ergänzb) Oxyde noir de cuivre (Gall) Cuprum oxydatum nigrum Rademacher. Kupferoxyd Cuprioxyd. CuO Mol Gew = 79.

Das Kupferoxyd kann durch Erhitzen von metallischem Kupfer an der Luft oder durch Glühen von Cuprinitrat erhalten werden. Da die so gewonnenen Praparate aber sehr dicht und selten rein sind, so soll das zum therapeutischen Gebrauche bestimmte Kupferoxyd durch Glühen von Cuprikarbonat dargestellt werden.

Darstellung. Man lost 10 Th reines Kupfersulfat in 50 Th Wasser, anderseits 15 Th reines kryst Natriumkarbonat in 50 Th Wasser Man muscht die filtritten, klaren Lösungen und erwarmt die Mischung in einer Porcellanschale so lange, bis dei Niederschlag sich am Boden des Gefasses in dichter Form abgeschieden. Hierauf wischt man ihn zunachst durch Dekanthiren, dann auf dem Filter solange mit heissem Wasser, bis das Filtrat nicht mehr alkalisch reagirt, und trocknet ihn auf porosen Unterlagen, zuletzt im Wasserbadtrockenschranke. Den trocknen Niederschlag bringt man in einen Porcellantiegel oder Hessischen Tiegel und gluht ihn bei allmahlich verstirktem Feuer so lange, bis eine aus der Mitte entnommene Probe nach dem völligen (¹) Erkalten in verdunnter Salpetersaure ohne Aufbrausen von Kohlensaure loslich ist. Man füllt es noch warm in die trockenen, vorgewarmten Gefasse

Eigenschaften Schwarzes, glanzloses, spec schweres, nicht krystallinisches Pulver, welches in verdundter Salpetersäure leicht, ohne Ruckstand und ohne Entweichen von Kohlensaure löslich ist. Es ist zart anzufühlen, ohne Geruch und Geschmack, unlöslich in Wasser und Natronlauge, löslich in Sauren. Aus der Luft zieht es eiwas Fenchtigkeit an In Ammoniakflussigkeit löst es sich mit blauer Farbe zu Kupferoxydammoniak. Durch Ueberleiten von Wasserstoff oder von Methylalkoholdampien in der Glühnitze wird es leicht zu metallischem Kupfer reducirt

Priffing 1) Es lose sich in 10 Th. verdünnter Schwefelsaure ohne Aufbrausen (Kohlensaure) — 2) Die salpetersaure Losung werde durch Baryumnitratlosung nicht sofort getrubt (mehr als Spuren Schwefelsaure) — 3) Die mit verdunnter Schwefelsaure bereitete Losung gebe nach vollständiger Ausfallung des Kupfers durch Schwefelwasserstoff ein farbloses Filtrat, welches durch Ammoniahflussigkeit nicht verändert werde (weisse Fallung — Zink oder Aluminium, schwaize Fallung — Eisen) und beim Verdampfen und Glüben keinen feuerbeständigen Ruchständ hinterlasse (Kalk, Magnesia, Alkahen) — 4) Werden 0,2 g Kupferoxyd in 2 ccm verdünnter Schwefelsaure ohne Anwendung von Warme gelost, und wird die Lösung mit 2 ccm Ferrosulfatlosung vermischt und auf 2 ccm kone Schwefelsaure geschichtet, so darf keine braune Zwischenzone auftieten (Salpetersaure)

Aufbewührung. Vorsichtig, in gut geschlossenen Gefassen, wegen der hygroskopischen Eigenschaften siehe vorher

Anwendung Aensserlich in Form von Salben (1,0 10,0-20,0 Fett) als zertheilendes Mittel bei Drüsengeschwilsten, Gelenkentzündungen, um die Resorption von Exsudaten zu beschleunigen, Hornhauttrubungen Innerlich bei "Kinderkrankheiten" und als Wurmmittel, besonders als Bandwurmmittel Bei der innerlichen Darreichung sind saure Speisen zu vermeiden

# Pilulas Cupri oxydati Hagen

Rp Cupn oxydati ngn 6,0 Caleni carbonici 2,0 Boli albae 12,0 Glycerini 11,0

Fant pilulae 120 Taglich einmal je 2 Pillen bei Vermeidung saurer Speisen gegen Bandwurn Erwachsener Einige Tage nach Beendigung des Gebrauchtes eine Gabe Rickinsöl Kinder erhalten zweimal täglich 2 Pillen, im ganzen 50—60 Pillen.

## Unguentum contra amaurosin Sicher.

Rp Cupri oxydati nigri 2,0 Olei Amygdalarum gtt. XV Adipis 20,0

Zum Einreiben von Shru und Schläfen bei schwarsem Staar infolge übermässigen Tabakrauchens

## Unguentum contra zonam

Rp Cupri exydati nigri 1,0—4,0 Unguenti resuti 30,0

Bei Gürtelrose. Die befallenen Hautstellen werden des Morgens und des Abends eingerieben.

## Vet. Pilulse taenifugae HAGER

Bandwarmpillen für Hunde,

Rp Cupri oxydati nigri Boli albae ää 10 0 Glycenni 8,0 Aguae q s

Frant pilulae 200 Kleinen Hunden täglich eine, grössuren täglich zweimal eine Pille in Heisch gehüllt zu geben, zwer Wochen hindurch.

#### Vet Klauenseuchensalbe

Bp Cupri oxydati 50
Aluminis usti 100
Ammond hydrochlorici 20
Camphome 1,0
Unguenti populai 50,0

Cuprum oxydatum purum gianulatum ist ein aus linsen- bis erbsengrossen Stücken bestehendes Kupferoxyd, welches durch Gluhen von Cuprinitat dargestellt wud Man gebraucht es wesentlich zur Verbrennung in der Elementar-Analyse. Zu diesem Zwecke muss es namentlich frei sein von Sulpetersaure, Kohlenstoff bezw Kohlensaure und Wasser. Dies wird didurch erreicht, dass man das Kupferoxyd vor jeder neuen Be nutzung entweder an der Luft oder im Sauerstoffstrome und zwar im Kupfertiegel oder direkt im Verbrennungsrohr einige Zeit ausgluht. Die Aufbewahrung erfolgt zweckmassig in "Glasbirnen" unter Chloroaleiumverschluss

Cuprum oxydatum pulum in Diahtform Wird durch Gluhen von Kupferdraht stücken im Sauerstoffstrom erhalten und dient gleichfalls zur Elementar-Analyse Fur das

selbe gilt das Namliche, was fur das vorige Praparat gesagt worden ist

Cuprum hydroxydatum Cuprihydroxyd Kupferoxydhydrat Cu(OH) Mol Gew — 97 Diess Verbindung fallt als hellblauer, gelatinoser Niedeischlag aus Kupfersalzlosungen auf Zusatz von atzenden Alkalien Will man sie auswaschen, so lasse man sie bei 60—70°C stehen, bis sie kornige Beschaffenheit augenommen hat Erhitzen bis zum Sieden ist unzulassig, weil alsdann das Cuprihydroxyd in Wasser und Kupfer oxyd zerfillt. Das Cuprihydroxyd löst sich in Sauren und bei Gegenwart von Trauhen zucker, Glycerin, Mannit und weinsauren Salzen auch in atzenden Alkalien. Ferner wird es von Ammomak leicht gelost

Halthares hupferhydroxyd nach Stutzer (Zur Fallung der Eiweissstoffe) 100,0 g kryst Kupfersulfat werden in 5 later Wasser gelöst und mit 2,5 g Glycerin ver setzt. Aus dieser Lösung wird durch Zusatz von verdunnter Natronlauge, his die Flussigkeit alkalisch reagirt, das Kupfer als Hydroxyd ausgefallt. Letzteres wird abfiltrit, alsdam durch Anreiben mit Wasser, welches pro Liter 5 g Glycerin enthalt, aufgeschlammt. Durch wiederholtes Dekanthiren und Filtriren entfernt man die letzten Spuren von Alkali. Der Filterrückstand wird mit Wasser, dem man 10 Proc Glycerin zugesetzt hat, verrieben und bis zu einer Verdünnung gebracht, dass derselbe eine gleichmassige, mit einer Pipette aufsungbare Masse bildet. Dieselbe wird in gut verschlossenen Flaschen und im Dunkeln aufbewahrt. Den Gehalt der breitigen Masse an Kupferhydroxyd bestimmt man durch Eindunsten eines abgemessenen Volumens und Glüben des Ruckstandes

III Cuprum oxydatum ammoniacatum Kupferoxydammoniak Cuoxam (Amerikanische Abhurzung) CuO 4NH, OH. Zur Veiwendung gelangt die wassenge Auflosung dieser Verbindung, und zwar als Reagens

2,0 g krystall Kupfersulfat werden in 100 ccm destillirtem Wasser gelöst und einige Tropfen koncentrirte Ammoniumchloridlösung zugefügt. Hierauf bereitet man eine Lösung von 1,0 g Kalihydrat in 100 ccm Wasser und setzt etwas Barytwasser zu, um die vorhandene Kaliumkarbonnt zu fallen. Beide Lösungen werden genischt. Von dem sich absetzenden Kupferhydroxyd wird dekanthirt, dann wird der Niederschlag wiederholt mit destillirtem Wasser gewaschen, schlesslich abfiltrit. Den noch feuchten Niederschlag übergiesst man meiner Porcellanschale mit koncentrirtem Ammoniak (0,900 spec Gew.) und filtrirt, sobald Auflösung erfolgt ist, durch Glaswolle

Das Reagens ist im Dunkeln aufzubewahren, trotzdem zersetzt es sich nach einiger Zeit Es emphehlt sich daher, das ausgewaschene Kupferhydroxyd unter Wasser aufzube wahren und im Bedarfsfalle eine kleine Menge desselben in koncentrirtem Ammonia'r

aufzulösen

Kupferoxydammomak bringt Cellulose zunachst zum Quellen und löst sie schlieselich vollstandig auf Aus der Lösung wird durch Zusatz von Sauren wieder Cellulose gefällt

# Cuprum sulfuricum.

i. † Cuprum sulfuricum (Austr Germ Helv) Cuprum sulfuricum purum Sulfate de cuivre (Gall) Cupri Sulphas (Brit U-St) Kupfersulfat Cuprisulfat. Schwefelsaures Kupfer. Reiner Kupfervitriol.  $\text{CuSO}_4 \rightarrow 5\,\text{H}_2\text{O}$ . Mol. Gew = 249 Das reine Kupfersulfat lässt sich mit Vortheil nicht aus dem 10hen Kupfervitriol gewinnen, man stellt es zweckmässig aus Kupfer dar

Darstellung 10 Th Kupferschnitzel werden mit 30 Th Wasser übergossen, dazu ein erkaltetes und filtrirtes Gemisch von 18 Th engl. Schwefelsause und 32 Th Wasser

gegeben Man fugt nun in kleinen Antheilen 27 Th Salpetersaure (von 25 Proc.) hinzu und eiwarmt inzwischen allmahlich, schliesslich kurze Zeit zum Sieden. Nach erfolgter Auflösung des Kupfers filtritt man noch heiß, dampft die Losung in einer Porcellan schale ein, erhitzt (zur Vertreibung der Salpetersaure) den Ruckstand im Sandbade oder über einem Drahtnetz, bis schwere weiße Dampte von Schwifelsaure entweichen. Dann lässt man erkalten, lost den Ruckstand in etwa 60—70 Th siedendem Wasser, filtrirt heiss und lasst in der Kalte krystallisiren. Das aus den Mutterlaugen zu gewinnende Kupfer sulfat verbraucht man als rohen Kupfer vitriol. Ausbeute etwa 37 Th

In sohr handlicher Form lasst sich das Kupfersulfat gewinnen, wenn man die heiss gesättigte wassenge Losung des reinen Salzes in ein 3-4inches Volumen Alkohol unter Umruhren hineinfiltrit. Man erhalt es dann als krystellmisches Pulver, welches nach dem Absaugen an der Luft getrocknet wird

Eigenschaften Das reine Cuprisuliat bildet kleinere, durchscheinende, lasuiolaue, schiefrhombische Krystalle von widerlichem, metallischem Geschmücke, an der Luft allmahlich verwitterid, loslich in 3,5 Th kaltem oder 1 Th heissem Wasser, unloslich in Weingeist Die wasserige Losung reagirt sauer und fallt Eiweiss Das gepulverte Salz ist blauweiss Durch Erhitzen bis 100°C verliert das Kupiersulfat 4 Mol Krystallwisser, bei 200°C wird es völlig entwässert und bildet ein weisses Pulver, CubO<sub>1</sub>, welches be gierig Wasser aus der Luft oder anderen Medien (Weingeist) aufnimmt unter Uebergang in das krystall wasserhaltige blaue Salz. In gelinder Gluhhitze wird es nicht zersetzt, in starker Rothgluhhitze entweichen Schwefelsauie, Schwefigslaue sowie Saueistoff, und Cuprioxyd bleibt als Ruchstand — Es krystallisist mit gewissen Salzen (ZnbO<sub>4</sub>, MgbO<sub>4</sub>, FebO<sub>4</sub>) zusammen und ist von diesen durch blosse Krystallisation nicht zu trennen

Volumgewicht v	and	Gehalt	der	Losungen	TOR	Cupinsulfat	b eı	150	C
----------------	-----	--------	-----	----------	-----	-------------	------	-----	---

Vol Gew	Proc. CuSO <sub>4</sub> +5H <sub>2</sub> O	Vol. Gew	Proc CuSO <sub>4</sub> + 5H <sub>2</sub> O	Vol Gew	CuSO, + oH a
1,0128 1,0254 1,0384 1,0516	2 6 8	1,0649 1,0785 1,0933 1,1063	10 12 14 16	1,1208 1,1354 1,1501 1,1659	18 20 22 24

Prufung. Man lost 0,5 g des Salzes in 20 ccm destillitem Wasser, fugt einige Tropfen Salzsaure hinzu, erwarmt und fallt das Kupfer durch Einleiten von Schwefelwasserstoff als Cuprisulfid Das Filtrat von diesem darf a) durch Hinzufugung von Ammoniakflussigkeit weder dunkel (Eisen, Nickel) noch weiss (Zink) gefallt werden, b) noch nach dem Eindampfen und Gluben einen feuerbestandigen Rückstand hinterlassen (Eisen, Zink, Magnesia, Kalk, Alkalien)

Aufbewahrung Man bewahrt das reine Kupfersulfat in wohlgeschlossenen Gefassen vorsichtig auf Man halt den Hauptvorrath in Form der Krystalle oder in Form des durch Weingeist niedergeschlagenen Krystallinchles (sehr zweckmassig), eine kleine Menge für den Recepturgebrauch halt man als feines Pulver vorrathig

† Cuprum sulfuticum siceum Entwassertes Kupfersulfat Man trocknet das zerriebene Kupfersulfat zunächst im Trockenschranke vor, alsdann erhitzt man es in einer Poicellanschale im Sandhade unter Umruhrun, bis es weiss geworden ist, zerreibt es und füllt es sofort in erwarinte, gut zu verschließende Gefasse ab Es dient zum Nachweis eines Wassergehaltes im Alkohol, Aether und abnlichen Flussigkeiten † Cuprum sulfuricum in bacillis Kupfervitriolstitte 1) Diejemgen des Handels

† Cuprum sulfurieum in bacillis Kupfervitriolstite 1) Diejemgen des Handels werden durch Schleifen ausgesucht grosser und schöner Krystalle von Kupfersulfat auf einem nassen Schleifstein dargestellt 2) Frisch gepulvertes Kupfersulfat wird mit einigen Tropfen Wasser befeuchtet und in einer Porcellanschale unter Umruhren zum Schmelzen erhitzt, bis eine zähe Masse einstanden ist. Diese wird alsbald in ca 4 mm dicke Stabe ausgerolit

II † Cuprum sulfuricum crudum (Germ) Rohes Kupfersulfat Roher Kupfervitriol Blauer Vitriol Blauer Galitzenstein Vitriolum Cupri Vitriol blen. Conperose blene. Blue vitriol Blue stone Morthoot Dieses Salz wird in grossen Mengen in den Huttenwerken dargestellt und als "Kupfervitriol" in den Handel gebracht. Es ist haufig ziemlich rein, bisweilen aber auch durch Ferrosulfat, Magnesium sulfat, Aluminiumsulfat und andere Salze stark verunreinigt

In seinen Eigenschaften gleicht der rohe Kupfervitriol völlig dem reinen Kupfer sulfat, nur stellt er sehr viel grossere Krystalle dar

Prufung Die wasserige Lösung gebe mit überschussiger Ammoniakflussigkeit eine tiefblaue, klare oder fast klare Flussigkeit Reines Kupfersulfat wurde eine klare Flüssigkeit geben Eine Trübung konnte herruhren von Eisen, Thonerde, vielleicht auch Magnesia Es sind daher geringe Mengen dieser Verunreinigungen zulassig. Da die Be obachtung einer Trübung in der tiefblauen Flüssigkeit schwierig ist, so altrire man die Losung durch ein angenasstes Filter ab und sehe sich einen hinterbleibenden, in der Regel aus Eisenoxyd bestehenden Ruchstand naher an

Eine massanalytische Bestimmung des Kupfergehaltes last sich sehr leicht in der Weise ausführen, dass man 0,2-0,8 g Kupfervitiol in 20 ccm Wasser auf lost, 1-2 g Jodkalium hinzurigt und nun das ausgeschiedene Jod mit 1/10 Netriumthio sulfat misst. Da die Reaktion nach der Gleichung

verlauft, so entspricht 1 ccm  $^{1}/_{10}$  Natriumthiosulfatlösung == 0,0249 g Kupfersulfat (CuSO,  $+5H_{2}O$ )

Die Vitriole des Handels, welche als Salzburger Vitriol, Admonter Vitriol, Bairenther Vitriol, Adlervitriol, Doppelvitriol etc unterschieden werden, sind nie reiner Kupfervitriol, sondern aus Ferrosulfat und Cuprisulfat bestehende Vitriole Heller Cypervitriol besteht aus Kupfersulfat und Zinksulfat

Anwendung Die loslichen Kupfersalze fallen in nicht zu starker Verdunnung Eiweiss und Schleim Daher wirken lösliche Kupfersalze in Substanz oder koncentritter Lösung auf Schleimhauten und Wunden atzend, in verdünnter Lösung adstringtrend Ausserdem wirken sie antiseptisch Innerlich genommen wirken sie brichenerregend und nervenumstimmend. In starken Gaben wirken sie giftig und selbst tödtlich. Gegenmittel sind Eiweiss, Eisenpulver, Schwefeleisen, Blutlaugensalz. Man giebt das Kupfersulfat zu 0,004—0,025 g bei passiven Blutlaugen, Epilepsie, Veitstanz und anderen Nerven leiden, als Brechmittel zu 0,05—0,1—0,2 g 4—5 mal innerhalb einer Stunde. Hochst gaben pro dosi 0,05 g, pro die 0,5 g (Helv) als Emeticum 1,0 g (Germ Helv) 0,4 g (Austr)

Aeusserlich dient das Kupfersulfat in verdünnten Lösungen als adstringirendes Mittel bei mannigfachen Entzündungen der Schleimhäute, in Substanz als Aetzmittel, namentlich in der Form der Kupferstifte In der Analyse wird Kupfersulfat zur Bestimmung des Eiweisses (nach Rutthausen) und zur Bestimmung des Zuckers (nach Firmling) benutzt

III † Cuprum sulfuricum ammoniatum (Erganzb) Ammonium euprico sulfuricum Kupferammoniumsulfat Sulfate de cuivre ammoniacal (Gall) Ammoniakalisches Kupfersulfat. Schwefelsaures Kupferoxyd-Ammoniak.

Bereitung. 50 Th Kupfersulfatkrystalle werden unter Umschütteln in 150 Th Aetzammon gelöst, wenn nöthig durch ein Bauschchen Glaswelle filtrirt und mit 300 Th Weingeist gemischt. Den Niederschlag sammelt man in einem Filter und trocknet ihn ohne Anwendung von Wärme durch Walzen auf Fliesspapier. Ausbeute fast 84 Theile

Man erhalt es so als krystallansches Pulver Will man ausgebildete Krystalle er zielen (wie Gall vorschreibt), so schichtet man in hohen Cylindern auf die ammoniakalische Kupferlösung vorsichtig ein gleiches Volumen Alkohol von 90 Proc und lässt die Mischung, ohne sie zu bewegen, stehen. Nach 1-2-3 Tagen haben sich prachtvolle Krystalle abgeschieden.

Engenschaften Das officinelle ammoniakalische Kupfersulfat bildet ein dunkel blaues Krystallpulver von schwachem ammoniakalischem Geruche, ahnlichem, ekelhaft me tallischem, ammoniakalischem Geschmacke und alkalischer Reaktion. Es ist in  $1^1/_2$  Th kaltem Wasser loslich, mit vielem Wasser scheidet sich daraus ein Salz von blassblauer Farbe ab, welches etwas weniger Ammoniak eithalt. Längere Zeit der Luft ausgesetzt, verwittert es, besonders das grossere Krystalle bildende Praparat, es verhert einen Theil seines Ammoniak- und Wassergehalts und wird zuletzt zu einem blauhichgrunen Salzpulver, aus schwefelsaurem Ammon und basischem Kupfersulfat bestehend. Durch Erhitzen ver hiert es Ammoniak und Wasser, so dass endlich bei 250°C schwefelsaures Kupferoxyd zurückbleibt. Die Zusammensetzung ist OuSO $_4$ +4 NH $_3$ +H $_4$ O

Lasst man schwefelsaures Ammon und schwefelsaures Kupferoxyd zusammen krystallisiren, so krystallisirt ein Doppelsalz, das mit dem obigen Praparate nicht zu verwechseln ist

Profung Gesettigt blace Farbe der Krystalle und eine schnelle und bei gewohn licher Temperatur erfolgende vollständige Auflosung in 2 Th destill Walser sind hin reichende Beweise der Gute Ein Praparat mit kohlensaurem Ammon beietett ist nicht von krystallimischer Beschaffenheit, braust auch wohl mit Sauren auf. Auf Zusatz von Aetzkah muss sich Aetzammon entwickeln

Aufbewahrung Wegen seiner leichten Zeisetzbarkeit an der Luft wird das ammoniakalische Kupfersulfat in kleinen, mit guten Korkpfiopfen dicht verschlossenen Glasflaschen in der Reihe der starkwirkenden Aizneikoiper aufbewahrt

Anvendung Das ammoniakalische Kupfersulfat gilt als Adstringens, Antispasmodicum und Antepilepticum Man giebt dieses Mittel in Pillen und in Auflosung zu 0,01-0,08-0,05 bei inehreren Nervenkrankheiten, wie Epilepsie, Veitstanz, Asthma, Magenkrampf Acusserlich wird es gegen Hornhautslecke, chronische Augenentzundungen, zu Einspritzungen gegen Tripper und Schlemiflusse etc angewendet Höchstgaben 0,2 g pro dost, 0,4 g pro die (Erginzb)

Aqua coerulea seu coelestis.

Pp Cupn sulfurioi crystali 1 0
Aquae destiliatae 575,0
Luquoris Ammonii caustici q a
ad solutionem (5 0)

Aqua ophthalmica Helverius

Ip Cupri aluminati 10

Aquae Rosao 2000

Man lõse durch Anreiben und filtrire

Aqua ophthalmica Odhemus
Aqua ophthalmica Yven, Collyrium SAINTJERNEROV Aqua ophthalmica Alisous
Alisous Wasser Grünes Augenwasser

Rp Cupri sulfurici
Zinci sulfurici
Camphorae tritae
Tincurse Opli crocatae 2,0
Aquae tepidae
200,0

Umgeschüttelt als Augentropfwasser und Augen waschwasser Auch zum Verbinden von Wunden.

Aqua ophthalmica Signet.

Rp Cupri sulfurici 0,2

Aquae destillatae 60,0

Tincturae Opii simplicis 0,8
Augenwasser gegen chronische Conjunctivitis.

Aqua styptica Aqua vitriolica coerulea

Aqua vitriolica coerulea Rp Cupri sulfurica Aluminis 35 100 Aquae destulatae 1800 Acada sulfurnoi cone 1,3 g Collyrium cum Lapide divino
Collyre à la pierre divine
Rp Cupri altiminati 04
Aquae destillatae 109,0
Man löse durch Anreiben und filture

† Cuprum aluminatum (Germ., Helv)
Lapis divinus St. Yurs Lapis opthalmicus Vitriolum camphoratum Augunstein Heiligenstein Kupferzlauu.

I Germ Halv

Rp 1 Aluminis 2 Kalli nitrici

8 Cupr sulfurici AA 160

4 Aluminia

5 Camphorae Hā 1,0

1—3 werden gepulvert, gemischt und geschmolzen, worauf man die Mischung von 4 und 5 unter Unrühren mit einem erwärmten Ghastable zu giebt. Die Schmelze wird auf eine lalte Steinplatte oder in Stangenformen ausgegessen. Als Schmelzgefäss benutzt man die S 376 ungegebens Porcullanpfanns.

II. Pierre divine (Gall).

Ep Kalli nirici pulv
Cupri saliurici
Aluminis 55 100,0
Camphorae 5,0

Guttae antiepilepticae NEUMANN Ep Cupri sulfurici ammonisti 1,5

Rp Cupri sulfurici ammonisti 1,5 Aquae destillatae 25,0

Täglich zweimal 5 Tropien gegen Choren und Epilepsie

Lapis cansticus Liover	Vet Aqua styptica exampulantium
Liover a Actastifte	Heilwasser für Klauenseuche der Schafe
Ip Cupri suifurici recentis puly 600	Pp Cupra sulfuriei erudi 50,0
Aluminis erjetall contust 30,0	Acidi sulfurici Anghei
Man schmilzt die Mischung und gresst in Stäbehen-	
form aus	Acida carbolici aa 5,0
form and	Glycerni 100 0
Liquor corrosivus (EroEnzb)	Aceta (6 %) 900 0
Actzflüssigkeit Villar'sche Lösung	
Rp Cupn sulfurier	Net Aqua valneraria cuprica
Zinci sulfariei ää 5,0	Rp Cupn sulfunca 04
Acet (6 %) 80,0	Liquons Ammonn caustici (10 %) 10 0
Liquoris Plumbi subscence 10,0	Spiritus 5,0
Nur auf Verordnung zu bereiten	Aqua 80,0
Lift Mat Astotalians za percina	Aeuszeilich bei Wunden und Beulen
Pasta escharotica Paxan	Medis-cinen bei 11 annen and Demen
Rp Cupri sulfunci pulv 10,0	
Vitelli deri Q 5	Rp Cupra sulfurici 30,0
Fist pasta mollis Die Aetzwirkung soll inner	
halb 1-5 Stunden erfolgen und die Heilung des	Benzoes pulv 600
Schorics Leine Narbe hinterlassen	Aquae communis 1200,0
	Wild im bedeckten Gefäss gekocht und filtrirt,
Pilulae Cupri sulfurici ammoniati	Zur Waschung bei Gelenkbrüchen
Rp Cupri sulfuria ammonisti 1,0	•
Bela albae 7,0	Vet Pasta gegen Fussfaule
Liquoris Ammomi caustici gtt XV	(Foot-Pot Pate)
Glycerini q s	
Frant pilulae 100 Dreimal täglich eine Pille, bei	Rp Capra sulfurier
Epilepsie Chorea	Ferm oxydata až 1200
	Acida acetaci glacialis 90,0
Pulvis ophthalmicus Jonesen	Glycerini 80 0
Rp Cupr aluminati 1,0	Wird mit Leinol zur Paste verarbeitet
Opii 0,6	
Saechari albi 40	Yet Linkmentum antiparonychicum
Augenstreunulver bei Hornhautflecken.	Manbanapar
Augenstreupulver bei Hornhautflecken.	Maukewasser
linctura antimissmatica Gorlas	Rp Aluminis 20,0
linctura antimiasmatica Gorlis  Rp Cupri sulfurici ammoniati 50	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfurici 600
1 Inctura antimiaamatica Gorlis  Rp Cupri sulturio ammoniati 5 0  Aquae destillatae 45,0	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfurici 60 0 Aquin carbohisatae (8 %) 400 0
linctura antimiasmatica Gorlis  Rp Cupri sulfurici ammoniati 50	Rp Aluminis 20,0 Cupri sulfurici 60 0 Aquini carbolisatae (8%) 400 0 Glycerini 100 0
1 incture antimisematica Goellis  Rp Cupri sulfurio ammonisti 5 0  Aquae destiliatae 45,0  Acidi hydrochlorici (25 %) git II	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfurici 60 0 Aquin carbohisatae (8 %) 400 0
Tinctura antimiaamatica Goelis  Rp Cupri sulturiei ammoniati 5 0  Aqune destrilatae 45,0  Acidi hydrochlorici (25 %) gtt II  Unguentum antiblephariticum Myeller	Rp         Aluminis         20,0           Cupri sulfunci         60 0           Aquine carbohisatae         (8 %)         400 0           Glycerini         100 0           Tincturze Aloës         20 0
Thetura antimisamatica Goelis  Rp Cupri sulturiei ammoniati 5 0  Aquae destiliatae 45,0  Acidi hydrochlorici (25 %) git II  Unguentum antiblephariticum Myeller  Rp Cupri sulfurici puly 0,5	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfunci 60 0 Aquine carbohisatae (8 %) 400 0 Glycerini 100 0 Tineturae Aloës 20 0  Yet Liqueur de Villate (Gall)
Tinctura antimiaamatica Goelis  Rp Cupri sulturiei ammoniati 5 0  Aqune destrilatae 45,0  Acidi hydrochlorici (25 %) gtt II  Unguentum antiblephariticum Myeller	Rp         Aluminis         20,0           Cupri sulfunci         60 0           Aquine carbohisatae         (8 %)         400 0           Glycerini         100 0           Tincturze Aloës         20 0
Thetura antimisamatica Goelis  Rp Cupri sulturiei ammoniati 5 0  Aquae destiliatae 45,0  Acidi hydrochlorici (25 %) git II  Unguentum antiblephariticum Myeller  Rp Cupri sulfurici puly 0,5	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfunci 600 Aquini carbolisatae (8%),0 4000 Glycerini 1000 Tincturae Aloës 200  Yet Liqueur de Villate (Gall) Liquer Villate Aqua styptica Villat
Thetura antimiasmatica Goelis  Rp Cupri sulfurici ammonisti 5 0 Aquine destillatae 45,0 Acidi hydrochlorici (25%) gtt II  Unguentum antiblephariticum Tyveller  Rp Cupri sulfurici pulv 0,5  Unguenti Glycerini 15,0  Unguentum ophthalmicum Desmarre	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfurici 60 0 Aquat carbolisatae (8%) 400 0 Glycerini 100 0 Tructurae Aloës 20 0  Yet Liqueur de Villate (Gall) Liquer Villate Aqua styptica Villat Pp Cupri sulfurici cryst
Thetura antimiasmatica Goelis  Rp Cupri sulfurini ammoniati 5 0 Aquine destiliatie 45,0 Acidi hydrochlorici (25%) git II  Unguentum antiblephariticum Mueller  Rp Cupri sulfurini pulv 0,5  Unguentii Glycerini 15,0  Unguentum ophibalmicum Desmarre  Rp Cupri sulfurici 0,2	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfunci 60 0 Aquac carbolisatae (8%) 400 0 Glycerini 100 0 Tructurze Aloës 20 0  Yet Liqueur de Villate (Gall) Liquer Villate Aqua styptica Villat Pp Cupri sulfunci cryst Zince sulfunci cryst 55 15,0
Aincture antimisematica Goelis  Rp Copri sulfurini ammoniati 5 0 Aquae destiliatee 45,0 Acidi hydrochlorici (25%), gtt II  Unguentum antiblephariticum Muelider  Rp Cupri sulfurici pulv 0,5  Unguenti Glycerini 15,0  Unguentum ophthalmicum Desmarre  Rp Cupri sulfurici 0,2  Butyri insulsi 40	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfunci 60 0 Aquac carbolisatae (8 %) 400 0 Glycerini 100 0 Tincturze Aloës 20 0  Yet Liqueur de Villate (Gall) Liquer Villate Aqua styptica Villat Pp Cupri sulfunci cryst Zince sulfunci cryst 55 15,0 Aceti (7-8 %) 200 0
Thetura antimiamatica Goelis  Rp Copm sulfurin ammoniati 5 0 Aquae destiliate 45,0 Auch hydrochloric (25%) gtt II  Unguentum antiblephariticum Muelider  Rp Cupm sulfurin pulv 0,5  Unguenti Glycerini 15,0  Unguentum ophthalmicum Desmarre  Rp Cupm sulfuric 0,2  Butyri insulsi 4 0 Camphorae 0,4	Rp   Alumins   20,0   Cupri sulfurici   600   Aquini carbolisatae (8%)   400 0   Glycerini   100 0   Tincturze Aloës   20 0
Thetura antimiasmatica Goelas  Rp Cupri sulfurici ammoniati 5 0 Aquae destiliatae 45,0 Acidi hydrochlorici (25 %) git II  Unguentum antiblephariticum Nueller  Rp Cupri sulfurici pulv 0,5 Unguenti Glycerini 15,0  Unguentum ophthalmicum Desmarre  Rp Cupri sulfurici 0,2 Butyri insulsi 40 Cumphoras 0,4 Liquor Cupri sulfurici Purdy	Rp   Alumins   20,0   600
Thetura antimiasmatica Goelas  Rp Cupra sulfurica ammonisti 5 0 Aquae destiliatae 45,0 Acida hydrochionica (25 %), get II  Unguentum antiblephariticum Nueller  Rp Cupra sulfurica pulv 0,5 Unguentum ophthalmicum Desmarre  Rp Cupra sulfurica 0,2 Butyra insulsi 4 0 Cumphoras 0,4  Liquor Cupra sulfurica Purdy  Rp Cupra sulfurica Purdy  Rp Cupra sulfurica rystallisati 4 15 g	Rp   Alumins   20,0   60 0
Thetura antimiasmatica Goelas  Rp Cupra sulfurier ammonisti 5 0 Aquae destiliatee 45,0 Acida hydrochlorica (25%) git II  Unguentum antiblephariticum Mueller  Rp Cupra sulfurier pulv 6,5 Unguenti Glycermi 15,0  Unguentum ophibalmicum Desmarre  Rp Cupra sulfurier 0,2 Butyra maulsi 40 Cumphoras 0,4  Liquor Cupra sulfurier Fuedy  Rp Cupra sulfurier crystallisati 416 g Manniti 100 %	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfurici 60 0 Aquan carbolisatae (8%) 400 0 Glycerini 100 0 Tructurze Aloës 20 0  Yet Liqueur de Villate (Gall) Liquer Villate Aqua styptica Villat Pp Cupri sulfurici cryst Zinci sulfurici cryst Zinci sulfurici cryst Aceti (7-6%) 200 0 Liqueurs Plumbi subacetici (L32 sp Gew) 30 0  Diese Vorschrift ist die der Gall In Dentschland wird sie durch den Liquer corressivus des
Thetura antimiasmatica Goelas  Rp Cupra sulfurica ammonisti 5 0 Aquae destiliatae 45,0 Acida hydrochionica (25 %), get II  Unguentum antiblephariticum Nueller  Rp Cupra sulfurica pulv 0,5 Unguentum ophthalmicum Desmarre  Rp Cupra sulfurica 0,2 Butyra insulsi 4 0 Cumphoras 0,4  Liquor Cupra sulfurica Purdy  Rp Cupra sulfurica Purdy  Rp Cupra sulfurica rystallisati 4 15 g	Rp   Alumins   20,0   60 0
Thetura antimiasmatica Goelas  Rp Cupra sulfurier ammonisti 5 0 Aquae destiliatee 45,0 Acida hydrochione (25%) git II  Unguentum antiblephariticum Mueller  Rp Cupra sulfurier pulv 6,5 Unguenti Glycermi 15,0  Unguentum ophibalmicum Desmarre  Rp Cupri sulfurier 0,2 Butyra maulsi 40 Cumphoras 0,4  Liquor Cupri sulfurier Fuedy  Rp Cupra sulfurier rystallisati 416 g Manniti 100 4	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfurer 600 Aquat carbolisatae (8%) 400 0 Glycerini 100 0 Tincturze Aloës 20 0  Yet Liqueur de Villate (Gall) Liquer Villate Aqua styptica Villate Pp Cupri sulfurier cryst Zince sulfurier cryst Zince sulfurier cryst 35 15,0 Aceti (7-8%) 200 0 Liqueurs Plumbi subacetier (L,32 sp Gew) 30 0  Diese Vorschrift ist die der Gall In Dentschland wird sie durch den Liquer corresivus des Ergänzb zu ersetzen sein (8 oben)
Thetura antimiasmatica Goelas  Rp Cupn sulfurici ammoniati 5 0 Aquae destiliatae 45,0 Acidi hydrochlorici (25 %) git II  Unguentum antiblephariticum Nueller  Rp Cupn sulfurici pulv 0,5 Unguentum ophthalmicum Desmarre  Rp Cupri sulfurici 0,2 Butyri insulsi 40 Cumphona 0,4  Liquor Cupri sulfurici Puedy  Rp Manniti 100 4 Kaji hydrici 20,4 Liquoris Ammonii caustici	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfurici 60 0 Aquan carbolisatae (8%) 400 0 Glycerini 100 0 Tructurze Aloës 20 0  Yet Liqueur de Villate (Gall) Liquer Villate Aqua styptica Villat Pp Cupri sulfurici cryst Zinci sulfurici cryst Zinci sulfurici cryst Aceti (7-6%) 200 0 Liqueurs Plumbi subacetici (L32 sp Gew) 30 0  Diese Vorschrift ist die der Gall In Dentschland wird sie durch den Liquer corressivus des
Thetura antimiasmatica Goelis  Rp Cupri sulfurici ammonisti 5 0 Aquici destillatas 45,0 Acidi hydrochlorici (25 %) gtt II  Unguentum antiblephariticum Nueller  Rp Cupri sulfurici pulv 0,5 Unguenti Glycerini 15,0  Unguentum ophthalmicum Desmarre  Rp Cupri sulfurici 0,2 Bulyri insulsi 4 0 Camphonas 0,4  Liquor Cupri sulfurici Purdy  Rp Cupri sulfurici rystallisati 4 15 g Manniti 10 0 « Katii hydrici 20,4 « Liquoris Ammoniti caustici (0 88 sp Gew) 300 ccm	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfurer 600 Aquac carbolisatae (8%) 400 0 Glycerini 100 0 Tincturee Aloës 20 0  Yet Liqueur de Villate (Gall) Liquer Villate Aqua styptica Villat Pp Cupri sulfurer cryst Zince sulfurer cryst Zince sulfurer cryst Acet (7-8%) 200 0 Liquers Plumbi subacetier (1,52 sp Gew) 30 0  Diese Vorschrift ist die der Gall in Dentschland wird sie durch den Liquer corresivus des Ergänzb zu ersetzen sein (n oben)  Vet. Schled'sches Pulver
Thecture antimisematica Goelis  Rp Cupri sulfurici ammonisti 5 0 Aquae destiliates 45,0 Acidi hydrochione (25 %) git II  Unguentum antiblophariticum Mueller  Rp Cupri sulfurici pulv 6,5 Unguenti Glycerini 15,0  Unguentum ophthalmicum Desmarre  Rp Cupri sulfurici 0,2 Butyri insulsi 40 Camphoras 0,4  Liquor Cupri sulfurici Purdy  Rp Cupri sulfurici rystallisati 415 g Manniti 100 « Kalii bydrici 20,4 « Liquoris Ammonii caustici (0 38 sp Gew) 300 ccm Giycerim 50 ccm	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfurer 600 Aquac carbolisatae (8%) 400 0 Glycerini 1000 Tincturee Aloës 200  Yet Liqueur de Villate (Gall) Liquer Villate Aqua styptica Villat Pp Cupri sulfurer cryst Zinc: sulfurer cryst Zinc: sulfurer cryst Acett (7-8%) 2000 Liqueris Plumbi subacetiei (1,32 sp Gew) 30 0  Diese Vorschrift ist die der Gall in Dentschland wird sie durch den Liquer corresivus des Ergänzb zu ersetzen seln (5 oben)  Vet. Schled'sches Pulver gegen Strahlkrebs der Pferde
Tinctura antimiaamatica Goelis  Rp Cupri sulfurici ammoniati 5 0 Aquae destiliatee 45,0 Acidi hydrochlorici (25%) git II  Unguentum antiblephariticum Mueller  Rp Cupri sulfurici pulv 0,5 Unguenti Glycermi 15,0  Unguentum ophitalmicum Dasmarre  Rp Cupri sulfurici 0,2 Butyri insulsi 40 Cumphoras 0,4  Liquor Cupri sulfurici Purdy  Rp Cupri sulfurici rystallisati 415 g Manniti 100 « Kabi hydrici 20,4 « Liquoris Ammonii caustici (088 sp Gew) 300 ccm Glycermi 50 ccm Aquae q s ad 1 Liter	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfunci 600 Aquin carbohisatae (8%),0 400 0 Glycerini 100 0 Tincturze Aloës 20 0  Yet Liqueur de Villate (Gall) Liquer Villate Aqui styptica Villat Pp Cupri sulfurie cryst Zince sulfurie cryst Zince sulfurie cryst Acett (7-8%), 200 0 Liqueris Plumbi subacetici (1,52 sp Gew) 30 0  Diese Vorschrift ist die der Gall In Dentschland wird sie durch den Liquer corresivus des Ergänzb zu ersetzen sein (2000)  Vet. Schled'sches Pulver gegen Strahlikrebs der Pferde Rp Ferri sulfunci cryst 200
Thetura antimiasmatica Goelas  Rp Cupn sulfurici ammoniati 5 0 Aquae destiliatae 45,0 Acidi hydrochlorici (25 %) git II  Unguentum antiblephariticum Mueller  Rp Cupn sulfurici pulv 0,5 Unguentum ophthalmicum Desmarre  Rp Cupri sulfurici 0,2 Butyri insulsi 40 Camphorae 0,4  Liquor Cupri sulfurici Puedy  Rp Cupni sulfurici Puedy  Rp Cupni sulfurici rystallisati 4 15 g Manniti 10 0 « Kalii hydrici 20,4 « Liquoris Ammonii caustici (0 38 sp Gew) 300 ccm Giyerimi 50 ccm Aquae q s ad 1 Liter  \$6 ccm disser Lösung werden durch 15 Milhgramm	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfurici 600 Aquini carbolisatae (8%),0 400 0 Glycerini 100 0 Tincturze Aloës 20 0  Yet Liqueur de Villate (Gall) Liquer Villate Aquia styptica Villate Pp Cupri sulfurici cryst Zince sulfurici cryst Zince sulfurici cryst Aceti (7-8%) 200 0 Liqueurs Plumbi subacetici (L32 sp Gew) 30 0  Diese Vorschrift ist die der Gall In Dentschland wird sie durch den Liquer corresivus des Ergänzb zu ersetzen seln (s oben)  Vet. Schled'sches Pulver gegen Strahlkrebs der Pferde Rp Fern sulfunci cryst 20 0 Cupri sulfurici cryst 30 0
Tinctura antimiaamatica Goelis  Rp Cupri sulfurici ammoniati 5 0 Aquae destiliatee 45,0 Acidi hydrochlorici (25%) git II  Unguentum antiblephariticum Mueller  Rp Cupri sulfurici pulv 0,5 Unguenti Glycermi 15,0  Unguentum ophitalmicum Dasmarre  Rp Cupri sulfurici 0,2 Butyri insulsi 40 Cumphoras 0,4  Liquor Cupri sulfurici Purdy  Rp Cupri sulfurici rystallisati 415 g Manniti 100 « Kabi hydrici 20,4 « Liquoris Ammonii caustici (088 sp Gew) 300 ccm Glycermi 50 ccm Aquae q s ad 1 Liter	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfunci 600 Aquin carbohisatae (8%),0 400 0 Glycerini 100 0 Tincturze Aloës 20 0  Yet Liqueur de Villate (Gall) Liquer Villate Aqui styptica Villat Pp Cupri sulfurie cryst Zince sulfurie cryst Zince sulfurie cryst Acett (7-8%), 200 0 Liqueris Plumbi subacetici (1,52 sp Gew) 30 0  Diese Vorschrift ist die der Gall In Dentschland wird sie durch den Liquer corresivus des Ergänzb zu ersetzen sein (2000)  Vet. Schled'sches Pulver gegen Strahlikrebs der Pferde Rp Ferri sulfunci cryst 200
Tinctura antimiaamatica Goelis Rp Cupri sulfurici ammonisti 5 0 Aquae destiliatee 45,0 Acidi hydrochlorici (25%) git II  Unguentum antiblephariticum Mueller Rp Cupri sulfurici pulv 6,5 Unguenti Glycermi 15,0  Unguentum ophibalmicum Desmarre Rp Cupri sulfurici 0,2 Butyri insulsi 40 Cumphorae 0,4  Liquor Cupri sulfurici Purdy Rp Cupri sulfurici erystallisati 416 g Manniti 100 % Kalii hydrici 20,4 % Liquoris Ammonii causiici (0 88 sp Gew) 500 ccm Glycermi 50 ccm Aquae q s ad 1 Liter Sõ ccm dieser Lösung werden durch 15 Milligramm Tranbenzucker reducirt	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfunci 600 Aquin carbohisatae (8%),0 400 0 Glycerini 100 0 Tincturzo Aloës 20 0  Yet Liqueur de Villate (Gall) Liquer Villate Aqui styptica Villat Pp Cupri sulfurici cryst Zince sulfurici cryst Zince sulfurici cryst Acett (7-8%),0 200 0 Liquoris Plumbi subacetici (1,52 sp Gew) 30 0  Diese Vorschrift ist die der Gall In Dentschland wird sie durch den Liquor corresivus des Ergänzb zu ersetzen sein (2000)  Vet. Schled'sches Pulvor gegen Strahlikrebs der Pferde Rp Ferri sulfunci cryst 20 0 Cupri aulfunci cryst 30 0 Rhizomatis Tormentillae 40 0
Thetura antimiasmatica Goelas  Rp Cupn sulfurici ammoniati 5 0 Aquae destiliatae 45,0 Acidi hydrochlorici (25 %) git II  Unguentum antiblephariticum Mueller  Rp Cupn sulfurici pulv 0,5 Unguentum ophthalmicum Desmarre  Rp Cupri sulfurici 0,2 Butyri insulsi 40 Camphoras 0,4 Liquor Cupri sulfurici Puedy  Rp Cupni sulfurici rystallisati 4 15 g Manniti 10 0 a Kalii hydrici 20,4 a Liquoris Ammonii caustici (0 88 sp Gew) 300 ccm Giycerum 50 ccm Aquae q s ad 1 Liter  30 ccm dieser Lösung werden durch 15 Milligramm Traubenzucker reducit	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfurici 600 Aquat carbohisatae (8%), 4000 Glycerini 1000 Tincturze Aloës 200  Yet Liqueur de Villate (Gall) Liquer Villate Aqua styptica Villat Pp Cupri sulfurici cryst Zinci sulfurici cryst Zinci sulfurici cryst Zinci sulfurici cryst 2000 Liqueris Plumbi subacetici (1,32 sp Gew) 300 Diese Vorschrift ist die der Gall In Dentschland wird sie durch den Liqueri corresivus des Ergänzb zu erselzin seln (soben)  Vet. Schled'sches Pulver gegen Strahlkrebs der Pferde Rp Fern sulfurici cryst 200 Cupri sulfurici cryst 300 Rhizomatis Tormentillae 400
Thetura antimiasmatica Goelis  Rp Cuph sulfurici ammonisti 5 0 Aquae destiliatae 45,0 Acidi hydrochlorici (25 %) git II  Unguentum antiblephariticum Mueller  Rp Cuph sulfurici pulv 0,5 Unguenti Glycerini 15,0  Unguentum ophthalmicum Desmarre  Rp Cuph sulfurici 0,2 Butyri insulsi 40 Camphorae 0,4  Liquor Cuphi sulfurici Purdy  Rp Cuphi sulfurici Purdy  Rp Cuphi sulfurici rystallisati 415 g Manniti 100 a Kalii hydrici 20,4 a Liquoris Ammonii caustici (0 88 sp Gew) 300 ccm Glycerini 50 ccm Aquae q s ad 1 Liter  30 ccm dieser Lösung werden durch 15 Milligramm Traubenzucker reducit  AZUIII. Mittel zur Vertilgung der Manquoris Ammonii caustici (20 Proc.) 1,5 kg,	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfurici 600 Aquini carbohisatae (8%),0 400 0 Glycerini 100 0 Tincturze Aloës 20 0  Yet Liqueur de Villate (Gall) Liquer Villate Aquia styptica Villat Pp Cupri sulfurici cryst Zince sulfurici cryst Zince sulfurici cryst Aceti (7-8%) 200 0 Liqueris Plumbi subacetici (L32 sp Gew) 30 0  Diese Vorschrift ist die der Gall In Dentschland wird sie durch den Liquer corresivus des Ergänzb zu ersetzin sein (s oben)  Vet. Schled'sches Pulver gegen Strahlkrebs der Pferde Rp Fern sulfunci cryst 20 0 Cupri sulfurici cryst 30 0 Rhizomatis Tormentiliae 40 0  Peronospora Rp Cupri sulfurici crudi I kg Aquae 380 Liter
Thetura antimiasmatica Goelis  Rp Cupri sulfurici ammonisti 5 0 Aque destiliate 45,0 Acidi hydrochione (25 %) git II  Unguentum antiblephariticum Vueller  Rp Cupri sulfurici pulv 0,5 Unguenti Glycerini 15,0  Unguentum ophthalmicum Desmarre  Rp Cupri sulfurici 0,2 Butyri insulsi 4 0 Camphonae 0,4  Liquor Cupri sulfurici Purdy  Rp Cupri sulfurici erystallisati 4 15 g Maoniti 10 0 « Kabi hydrici 20,4 « Liquoris Ammoniti caustici (0 88 sp Gew) 300 ccm Glycerim 50 ccm Aquae q s ad 1 Liter  \$\$\$ ccm disser Lésung werden durch 15 Milligramm Tranbenzucker reducrt  Azurin. Mittel zur Vertilgung der Inquoris Ammoniti caustici (20 Proc.) 1,5 kg, Burgunder Brühe, Seifige Kupferka	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfurici 600 Aquat carbolisatae (8%) 4000 Glycerini 1000 Tineturae Aloës 200  Yet Liqueur de Villate (Gall) Liquer Villate Aqua styptica Villat Pp Cupri sulfurici cryst Zince sulfurici cryst Zince sulfurici cryst Zince sulfurici cryst Aceti (7-8%) 2000 Liqueurs Plumbi subacetici (L,32 sp Gew) 300  Diese Vorschrift ist die der Gall In Dentschland wird sie durch den Liquer corresivus des Ergänzb zu ersetzin sein (s oben)  Vet. Schlied'sches Pulver gegen Strahlkrebs der Pferde Rp Fern sulfurici cryst Rp Fern sulfurici cryst Cupri sulfurici cryst Aquae 380 Liter rbonatbrühe, zum Vertilgen der Perone
Thetura antimiasmatica Goelis  Rp Cupri sulfurici ammonisti 5 0 Aque destiliate 45,0 Acidi hydrochione (25 %) git II  Unguentum antiblephariticum Vueller  Rp Cupri sulfurici pulv 0,5 Unguenti Glycerini 15,0  Unguentum ophthalmicum Desmarre  Rp Cupri sulfurici 0,2 Butyri insulsi 4 0 Camphonae 0,4  Liquor Cupri sulfurici Purdy  Rp Cupri sulfurici erystallisati 4 15 g Maoniti 10 0 « Kabi hydrici 20,4 « Liquoris Ammoniti caustici (0 88 sp Gew) 300 ccm Glycerim 50 ccm Aquae q s ad 1 Liter  \$\$\$ ccm disser Lésung werden durch 15 Milligramm Tranbenzucker reducrt  Azurin. Mittel zur Vertilgung der Inquoris Ammoniti caustici (20 Proc.) 1,5 kg, Burgunder Brühe, Seifige Kupferka	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfurici 600 Aquat carbolisatae (8%) 4000 Glycerini 1000 Tineturae Aloës 200  Yet Liqueur de Villate (Gall) Liquer Villate Aqua styptica Villat Pp Cupri sulfurici cryst Zince sulfurici cryst Zince sulfurici cryst Zince sulfurici cryst Aceti (7-8%) 2000 Liqueurs Plumbi subacetici (L,32 sp Gew) 300  Diese Vorschrift ist die der Gall In Dentschland wird sie durch den Liquer corresivus des Ergänzb zu ersetzin sein (s oben)  Vet. Schlied'sches Pulver gegen Strahlkrebs der Pferde Rp Fern sulfurici cryst Rp Fern sulfurici cryst Cupri sulfurici cryst Aquae 380 Liter rbonatbrühe, zum Vertilgen der Perone
Thetura antimiasmatica Goelis  Rp Cuph sulfurici ammonisti 5 0 Aquae destiliatae 45,0 Acidi hydrochlorici (25 %) git II  Unguentum antiblephariticum Mueller  Rp Cuph sulfurici pulv 0,5 Unguenti Glycerini 15,0  Unguentum ophthalmicum Desmarre  Rp Cuph sulfurici 0,2 Butyri insulsi 40 Camphorae 0,4  Liquor Cuphi sulfurici Purdy  Rp Cuphi sulfurici Purdy  Rp Cuphi sulfurici rystallisati 415 g Manniti 100 a Kalii hydrici 20,4 a Liquoris Ammonii caustici (0 88 sp Gew) 300 ccm Glycerini 50 ccm Aquae q s ad 1 Liter  30 ccm dieser Lösung werden durch 15 Milligramm Traubenzucker reducit  AZUIII. Mittel zur Vertilgung der Manquoris Ammonii caustici (20 Proc.) 1,5 kg,	Rp Alumins 20,0 Cupri sulfurici 600 Aquat carbolisatae (8%) 4000 Glycerini 1000 Tineturae Aloës 200  Yet Liqueur de Villate (Gall) Liquer Villate Aqua styptica Villat Pp Cupri sulfurici cryst Zince sulfurici cryst Zince sulfurici cryst Zince sulfurici cryst Aceti (7-8%) 2000 Liqueurs Plumbi subacetici (L,32 sp Gew) 300  Diese Vorschrift ist die der Gall In Dentschland wird sie durch den Liquer corresivus des Ergänzb zu ersetzin sein (s oben)  Vet. Schlied'sches Pulver gegen Strahlkrebs der Pferde Rp Fern sulfurici cryst Rp Fern sulfurici cryst Cupri sulfurici cryst Aquae 380 Liter rbonatbrühe, zum Vertilgen der Perone

epora Rp Cupri sulfurice crudi 125 g, Natru carbonici cryst 175,0 g, Saponis domestici 25,0 g, Aquae 10 Later
Bordelaiser Brei gegen die Peronospora und gegen die Kartoffelkrankheit Man löst 8 kg Kupfervitriol in 100 Later Wasser, ferner löscht man 15 kg Aetzkalk mit 30 Later Wasser und mischt das Kalkhydrat nach dem Erkalten (!) der Kupfer-

lösung zu

Gezuckerte Kupferkalkbruhe 1) Nach Barte Kupfervitriol 2 kg, gebrannter
Kalk 1,5 kg, Zucker 0,3 kg, Wasser 100 l 2) Nach Petermana Kupfervitriol 2 kg, Aetz
kalk 4 kg, Melasse 4 kg, Wasser 100 l 3) Nach Peginon Kupfervitriol 1,5 kg, A etzkalk 1,5 kg,
Zucker 0,75 kg, Wasser 100 l

Kupfervitriol 40 Th, Kalkstaub 50 Th,

Kupferzuckerkalkpulver. Entwässerter Kupfervitriol 40 Th, Kalkstaub 50 Th, gemahlener Zucker 10 Th Auf 1001 Wasser = 3 kg des Pulvers zuzusetzen Kupferkarbonatbrühe. Kupfervitriol 0,4—0,7 kg, krystall Soda 0,4—0,7 kg, Wasser

100 Liter

Ean celeste von Audornaud Cupra sulfarier crade, Laquoris Ammona caustici

(20 Proc.) je 1 kg, Aquae 400 Liter

Mittel gegen Black Rot (d. 1. Schwarzfaule, Laestadia Bidwellin (Ell.) V und R. Eine Lösung von 50 g Kupfervitriol wird in eine Lösung von 100 g Kaliseife eingegossen und das Garze auf 10 Liter aufgefullt

DUPUL'S Samenbeize ist robes Kupfervitriol

Peronosporicid von Eisenstein in Wien let mit Kochsalz vermischtes robes

Kupfersulfat

Urinal-Cakes, zum Einlegen in Pissonbecken, um diese zu desinfeiren Eine Mischung von Kupfervitriol, Eiseuwitriol, Ziukvitriol, Alaun, Glaubersalz wird unter Zu gabe von etwas Harzlösung (Harzseife?) in Kuchen gepresst

### Cupri salia varia.

I † Cuprum Jodatum Kupferjodur Cuprosodid Cu,J. Mol Gew = 390 20,0 krystallisirtes Cuprisulfat und 25,0 krystallisirtes Ferrosulfat werden in 500,0 destillistem Wasser gelöst und die filtrirte Lösung unter Umruhren mit einer Lösung von 14,0 Kalium jodid in 150,0 destillirtem Wasser versetzt. Der Niederschlag wird nach einigen Stunden gesammelt, gewaschen und in der Warme des Wasserbades ge trocknet. Ausbeute 15,0 Ein weissisches Pulver, unlöslich in Wasser und verdunnten Sauren, löslich in Actzammon und Kalium jodidlösung. Es enthalt 66,7 Proc Jod. Wird in Salben (1 auf 10) angewendet.

II  $\dagger$  Cuprum nitricum Cuprinitrat Kupfernitrat Salpetersaures Kupferoxyd Cu(NO<sub>3</sub>) + 3 H,O Mol Gew = 241 In 100 Th emer 25 procentigen Salpeter saure werden nach und nach Kupferspane eingetragen, so lange Auflusung stattfindet (gegen 13 Th) Die Losung lässt man absetzen, filtrirt durch Glaswolle und dampft sie im Wasserbade bis zum Salzhautchen ein Dann lüsst man nicht unter 10°C krystallisiten, presst das Salz zwischen Filtrirpapier, lasst es auf poroser Unterlage an der Luft trocknen und bringt es sogleich in die gut zu verschließenden Gefasse

Man kann auch Kupfeloxyd in Salpetersäure lösen und in gleicher Weise weiter verarbeiten — Unter 21°C scheiden sich tafelförmige Krystalle Cu(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 6H<sub>2</sub>O aus

Das Kupfermtrat bildet ein lasurblaues Krystallpulver (oder lasurblaue grossere Krystalle) Es ist hygroskopisch, leicht loslich in Wasser und Weingeist

Es wurde einmal innerlich und ausschlich gegen Syphilis empfohlen und zu 0,005—0,0075—0,01 g drei- bis viermal taglich gegeben. Die grosste Einzelgabe ist zu 0,025, die grosste Gesammtgabe auf den Tag zu 0,1 g anzunehmen Aeusserlich (0,5—1,5 auf 100,0) hat man es zum Verbande oder zum Bepinseln syphilitischer Geschwüre, in Injektion (0,2—0,5 auf 100,0) bei Gonorrhoe und chronischen Hamorrhagien angewendet Es ist ein Causticum und in seiner Wirkung vom Kupfersulfat wohl nicht wesentlich verschieden.

Das Kupfermtrat wird zur Darstellung des Kupferoxyds, zu Broncirflussigkeiten, auch in der Kattundruckerei, eine ammoniakalische Lösung in der Farberei gebraucht Vorsichtig und vor Feuchtigkeit geschutzt aufzubewahren

III † Cuprum carbonicum. Cuprum subcarbonicum Kupferkarbonat. Kupfersubkarbonat. Basisch-kohlensaures Kupfer CuCO, Cu(OH), Mol. Gew = 229.

Zur Darstellung erwächt man in einem kupfernen Kessel oder in einer Porcellan schale eine filtritte Lösung von 120,0 Th krystall Nathumkarbonat in 1000,0 Th destil hitem Wasser und tragt in diese Lösung unter Umruhren eine zweite filtritte Lösung aus 100,0 Th krystall reinen Kupfersulfat in 1000,0 Th destill Wasser ein Man überzeugt sich alsdann, dass die Flussigkeit deutlich alkalisch reagirt, sollte dies nicht der Fall sein, so ist noch Nathumkarbonat bis zur alkalischen Reaktion hinzuzulfigen. Man erwärmt nun die Mischung unter gelegentlichem Umrühren solange auf 50—60°C, bis der ursprung lich gelatindse Niederschlag körnig-krystallinisch geworden ist. Dann wascht man mit heissem Wasser zunächst durch Dekanthiren, spater auf dem Filter, bis das Ablaufende

nicht mehr alkalisch rengirt, presst den Niederschlag ab und trocknet ihn bei  $50-60^{\circ}$ C Ausbeute etwa 50.0 Th

Ein specifisch leichtes, grunhchblaues, neutrales Pulver, in Wasser unloslich, in ver dunnten Mineralsauren (z. B. Salzsaure), auch in Ammoniakflussigkeit loslich. Es wird zur Darstellung von Kupfersalzen verwendet

Innerlich in Gaben von 0,2—0,5 g viei- bis sechsmal taglich in Pulvern oder Pillen gegen Neuralgien angewendet. Neuerdings von Bamberger gegen Phosphorvergif tung empfohlen. Nachdem ein Brochmittel von Kupfersulfat vorausgegangen, wird 0,25 bis 0,5 g Kupferkarbonat, in Wasser vertheilt, anfangs halbstundlich gereicht, wobei jedes mal 1 Essloffel Wasser nachgeflunken wird. In den Intervallen kaltes Getränk, Eisstückehen oder Fruchteis, nach einigen Stunden wieder Emeticum von Kupfeisulfat. Die Phosphorkungelichen sollen sich daduich mit einer schwarzen Schicht von Phosphorkunger überzienen, welche das weitere Verdampfen bez. die Resorption des Phosphors verhindert Aeusserlich in Salben und Pflastern 2,0—3,0—10,0

IV †† CUPTUM ARSENICOSUM Cuprum subaisenicosum. Cupriarsenit. Arsenigsaules Kupfelovyd. Scheele'sches Giun Man löst 10 Th Arsenigsaureanhydrid durch Kochen mit einer Lösung von 20 Th trocknem Aetzkali in 20 Th destillirtem Wasser, verdünnt mit 400 Th destillirtem Wasser und mischt die filtrirte Lösung nach dem Erkalten mit einer filtrirten Lösung von 20 Th krystall Kupfersulfat in 200 Th destillirtem Wasser Man lasst den Niederschlag an einem warmen Orte absetzen, filtrirt ihn ab, wascht ihn mit Wasser aus und trocknet ihn auf porosen Unterlagen bei etwa 50°C Die Zusammensetzung des Niederschlages ist nicht ganz konstant, entspricht aber annahernd dem Ausdruck CuHAsO<sub>2</sub>

Zeisiggrunes Pulver, in Wasser unlöslich, in Ammoniak löslich. Von Kalilauge wird es mit blauer Farbe gelöst, aus dieser Lösung scheidet sich beim Erkalten langsam, rascher beim Erwaimen, rothes Kupferoxydul aus. Findet nur selten arzneiliche Verwendung. Aufbewahrung Sehr vorsichtig

Höchstgaben pro dost 0,01 g, pro die 0,025 g. Die technischen Sorten fanden fruher als Schrelle'sches Grun oder Schwedisches Grün Verwendung, ihre Benutzung unterliegt indessen heute vielfacher gesetzlicher Beschrankung

V †† Cuprum acetico-arsenicicum Essig arsenigsaures Kupfer. Schweinfurter Grun. Diese zwar giftige, aber schr schone grüne Farbe wird dargestellt durch Kochen von Grünspan mit arseniger Saure und Essig Nach Liebig löst man 4 Th basi schen Grünspan und 3 Th arsenige Saure, beide für sich, in der genügenden Menge gewöhnlichen Essigs unter Eilnitzen bis zum Sieden auf Man vermischt die Lösungen, dampft das klare hellgrune Gemisch ab, beseitigt einen geringen, zunächst entstehenden Niederschlag durch Filtriren, worauf sich alsdann die grune Farbe in grösseren Mongen und zwar in Krystallen abscheidet



Fig 238 Krystallisirtes Schweinfarter Grün bei 150fseber linearer Vergrösserung

Das Schweinfurter Grün ist ein smaragdgrünes Pulver, welches aus mikroskopischen Krystallen besteht. Seine Nuance ist um so dunkler, je grosser die Krystallehen sind. Wird es zerrieben, so wird auch die Nuance heller. Ein als amorphes Pulver im Handel vorkommendes (Englischgrün) deckt zwar besser als das erstgenannte, es hat aber nicht das Feuer wie dieses. Welche Sorte vorliegt, erkennt man mit Leichtigkeit unter dem Mikroskop (s. Fig. 233). Das krystallisiste Schweinfurter Grün stellt Sphaeroide oder undeutlich ausgebildete sechseckige Krystalle dar mit dunklem Rand und dunklem Centrum in einer zwischen diesen liegenden, grun durchleuchtenden helleren Zone. Die Krystalle sind vielfach mit einander verwachsen

Das Schweinfurter Grun ist eine Doppelverbindung von Cupriacetat und Cuprimetarsenit. Seine Zusammensetzung wird durch den Ausdruck  $Cu(CH_3CO_2)_3 + 3Cu(AsO_3)_3$  oder  $(Cu)_2$   $CH_2CO_3$   $(AsO_3)_3$  wiedergegeben. Es enthält etwa 33 Proc Kupferoxyd, 56 Proc

Arsenigsaure-Anhydrid, 8 Proc Essignaure und 3 Proc Wasser Es lost sich sowohl in starken Mineralsauren als auch in Ammoniak auf und unterscheidet sich vom Scheeleschen Grun dadurch, dass es, im einseitig geschlossenen Glasrohr erhitzt, das widerlich niechende Kakodyl (s. 8. 401) entwickelt

Es wird sowohl als Oelfarbenanstrich als auch als Wasserfarbe verwendet, doch ist seine Verwendung zur Zeit gesetzlich beschrankt. In Nord-Amerika bildet es einen be deutenden Produktions und Handelsartikel. Es wird dort unter dem Namen "Paris green" zum Bestieuen der Kartofielfelder und anderer Felder gegen den Colorado Kafer (Doryphora decembrata) verwendet. Es kommt aber zu diesem Zwecke nur stark mit Gips vermengt in den Handel

VI † Cuprum phosphoricum Cupriphosphat Phosphorsaures Kupferoxyd. CuHPO. Mol Gew = 159

Dieses Salz entsteht, wenn man eine Losung von 10 Th krystall Kupielsulfat in 50 Th Wasser zu einer Losung (nicht umgehehrt') von 14,5 Th krystall Dinatrium phosphat ( $Na_2HPO_4+12H_2O$ ) in 100 Th Wasser zusetzt. Der Niederschlag wird aus gewaschen und auf porosen Unterlagen an der Luft getrocknet

Blaugrunes Pulver, welches beim Kochen mit Wasser zum Theil in basisches Kupferphosphat tibergeht, unidslich in Wasser, loshch in Sauren und in Ammoniak, durch Kalilauge wird es in der Hitze vollständig zersetzt

Es wurde neuerdings von Luton innerlich und in subkutanen Injektionen bei beginnender Phthise empfohlen Dosis 0,008—0,08 g mehrmals taglich. Es werden Ein spritzungen mit einer Mischung (¹) folgender zwei Losungen gemacht. I) Natri phosphorici crystallisati 5,0, Aquae 30,0, Glycerini 30,0. II) Cupri acetici 1,0, Aquae 20,0, Glycerini 20,0. Auch giebt man es per os in Pillen, welche 0,01 g neutrales Kupfeiacetat und 0,05 g krystall Nathiumphosphat per Pille enthalten. In beiden Fallen wird also das Kupferphosphat ex tempore gebildet.

kupferphosphatbrilhe gegen den Getreiderost 1) Nach Galloway Kupfervitnol 60,0 g, Natriumphosphat 105,0 g, Wasser 15,2 Inter 2) Nach Fairchild Kupfervitnol 400,0 g, Natriumphosphat 700,0 g, Wasser 100 Liter

VII † Cuprum boricum Cupriborat Boisaules Kupfeloxyd. CuB.O. Mol. Gew. = 219 Man mischt Losungen von 16 Th krystall. Kupfersulfat in 100 Th Wasser und 24 Th krystall Borax in 150 Th Wasser, wascht den blassgrunen Niederschlag mit kaltem Wasser aus, saugt auf porosen Unterlagen ab und trocknet zunachst bei gewohn licher Temperatur, erst zum Schluss in der Warme

Blaugrunes, krystallinisches Pulver, welches durch hoisses Wasser in Borsaure und basisches Kupferborat zerlegt wird

Das gegluhte Praparat findet Verwendung in der Oel und Porcellanmalerei

Kupferborathiuhe nach Fairchild zur Bekampfung der Blattfleckenliankheit (Entomosporum maculatum) Kupfervitriol 400,0 g, Borax 480,0 g, Wasser 100 Liter kupferborathrühe nach Gallowax 1) Zur Fernhaltung des Rostes bei Wintergetreide Kupfervitriol 70,0 g, Borax 180,0 g, Wasser 100 Liter 2) Für Sommergetreide Kupfervitriol 400,0 g, Borax 430,0 g, Wasser 100 Liter

VIII  $\dagger$  Cuprum benzoicum. Cupribenzoat Benzoësaures Kupferoxyd  $(C_0H_0CO_0)_2$  Cu + 2H<sub>2</sub>O. Mol Gew. = 341. Man fallt eine wasserige Losung von 10 Th. krystall. Kupfersulfat in 100 Th Wasser mit einer wasserigen Losung von 13 Th Natrium benzoat in 50 Th Wasser, wascht den Niederschlag aus, saugt ihn ab und trocknet ihn an der Luft

Heliblaues Pulver, wenig löslich in kaltem Wasser, reichlicher loslich in heissem Wasser

IX † Cuprum salicylicum Cuprisalicylat Salicylsaures Kupferoxyd (C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cu + 4H<sub>2</sub>O Mol Gew = 409 Man stellt zunächst durch Neutralisiren von 276 Th. Salicylsaure mit 200 Th Baryumkarbonat das Baryumsalicylat dar Alsdann setzt man eine wässerige Lösung von 10 Th Baryumsalicylat mit einer zweiten wässerigen

Lösung von 5.8 Th krystall Kupfersulfat bei 60°C um Aus dem Filtrat scheidet sich das Kunfersalicylat in blangrupen Nadeln ab Schwerlöslich in kaltem Wasser

X + Cuprum of inicum Oelsaures kupfer (C18H2002).Cu Mol Gen = 625 Man fallt eine warme Losung von 20 Th medicinischer Seife in 500 Th Wasser mit einer warmen Losung von 20 Th. Kupfersulfat in 500 Th Wasser, wascht den Niederschlag mit Wasser und trocknet ihn bei gelinder Warme

Grunblaues Lorniges Pulver, loslich in Aether In Form von Salben 1-2,0 10.0 Fett etc als Antisepticum bei indolenten Geschwuren und uppigen Granulationen

XI + Cuprum sulfocarbolicum Cupii-Aseptol Sulfokarbolsanies Kupfer Paraphenolalifosaures Kupfer.  $[C_0H_4(OH)SO_3]_1$  Cu + 5 H<sub>2</sub>O. Mol Gew = 499

Darstellung 10 Th Phenol and 10 Th kone Schwefelsaure werden in einem Kolben solange auf 90-95°C erhitzt, bis eine gezogene Probe in Wasser klar loslich ist Man verdunnt darauf mit etwa 250 Th Wasser und fugt nach und nach Baryumkarbonat erst in der Kalte, dann unter Erwarmen hinzu, bis die Flussigkeit neutralisirt ist. Man kocht auf, filtrirt und wascht den Filterrückstand mit heissem Wasser nach. Die ver einigten Filtrate versetzt man in der Hitze mit einer Auflosung von 13,2 Th krystall Kupfersulfat, lasst heise absetzen, filtrirt vom gebildeten Barvumsulfat ab und dampft die Losung zur Krystallisation ab

Eigenschaften Grüne rhombische Prismen oder hellgrune Nadeln, loslich in Wasser und in Alkohol Die wasserige Losung wird durch überschüssiges Ammoniak tiefblau gefärbt, mit Ferrichlorid giebt sie eine violette Färbung

Die wasserige Lösung (1 = 20) werde durch verdundte Schwefelsaure nicht getrubt (Baryumsalz) und muss nach vollstandiger Ausfällung mit Schwefelwasserstoff ein Filtrat geben, welches beim Verdampfen keinen feuerbeständigen Ruckstand hinterlasst. 100 Th. des Salzes hinterlassen beim Glüben unter Anfeuchtung mit Salpetersaure = 15.86 Proc Kupferoxyd

Aufbewahrung. Vorsichtig Anwendung. Aeusserlich als Antisepticum in gleicher Weise wie Zincum sulfocarbolicum Zu Verbanden und Umschlagen 1 100.0 bis 200.0 Wasser, zu Injektionen in die Urethra und Vagina 0,5-1,0 200,0 bei Gonorrhoe und Blenorrhagie. Auch wird seine blutstillende Wirkung gerühmt

Cupratin-Filense. Man lässt 100 Th Ehereiweiss in Wasser quellen, fugt soviel Natronlauge zu, als eben nothwendig ist, das Natriumalbuminat herzustellen, und vermischt in der Warme mit einer Lösung von 32 Th Kupfersuliat. Man wascht mit Wasser aus, saugt ab und trocknet

Dunkelbraune, krümelige und pulverisirbare Masse, rund 6,4 Proc metallisches Kupfer enthaltend Fast unlöslich in Wasser, durch Natronlauge erfolgt Auflösung Durch Neutralisation mit Säuren wird es aus dieser Lösung wieder gefällt, ein Ueberschuss von

Neutralisation mit Säuren wird es aus dieser Lösung wieder gefällt, ein Ueberschuss von Saure wirkt wieder auflösend. Aus den Lösungen wird durch Schwefelwasserstoff kein Schwefelkupfer gefällt. Das Cupratin ist nach Etiehne ungefüg. Cuprum iesinicum, Kupferresinat. Zur Behandlung von Hufknorpelfisteln empfiehlt Lientenes ein Kupferresinat genanntes Praparat, welches er wie folgt darstellt. Man bereitet eine Auflösung von 1 Th. Kupfersulfat in 20 Th. Wasser, bringt diese zum Kochen und setzt 2 Th. Colophonium hinzu. Das Harz schmilzt und bleibt auf der Oberfische der Flussigkeit. Das Ganze wird nun etwa 40 Minuten lang mit einem Glas stabe umgerührt, bis das Harz eine ausgesprochen grüne Farbe angenommen hat Nach dem Erkalten ist das Kupferresinat ein brüchuger. in Wasser unföhlicher. in Alkohol lös dem Erkalten ist das Kupferresmat ein brüchiger, in Wasser unlöslicher, in Alkohol lös hcher Körper

Zur Verwendung gelangt es, indem man es in Senenspiritus oder besser noch in emer Lösung von Schmerseife in Amylalkohol auflöst. Eine Lösung von 5 Th. Schmierseife in 5 Th. Amylalkohol löst 3 Th. Kupferresinat auf. Diese Lösung ist klar, schön grün gefärht, in jedem Verhiltnisse mit Wasser imischbar

Cmare. 1005

### Curare.

†† Curare (Enganzh) Curata Urari Venenum Americanum — Curare. Pfeilgift Ticunas Gift — Curate Ourari Wourali Woodata (Gall)

Curare ist ein seit dem Ende des 16 Jahrhundeits in Europa bekanntes Preifgist der Indianer im nordlichen und ostlichen Theile Sudamerikas. Von den zahlreichen, theil weise unbekannten oder wenig bekannten Bestandtheilen, die auch lokal verschieden sind, sind die wichtigsten eine Anzahl Strychnos Arten, und zwar verwendet man Strychnos Casielnaea Weddel am obeien Amazonas, Strychnos Crevauxii G. Planchon in Cayenne, Strychnos toxifera Benth zwischen Ormoko und Essequibo bis zum Rio negro und Strychnos Gubleri G. Planchon neben dem soeben genannten in Britisch Guyana. — Das Curare kommt in Bambusrohien, Calebassen und Topfen in den Handelund wie wir aus den Arbeiten Bohms wissen, sind diese Sorten auch nach den Bestand theilen verschieden.

- 1) Curare in Bambusrchren, Tubocurare Es wild angeblich am Amazonas gemacht und gelangt über Para in den Handel (düher Paracurare) Es enthalt an Alka loiden Curin  $C_{18}H_{19}NO_2$ , glinzende vielbeitige Prismen, Schmelzpunkt 161°C, mit Vanadinschwefelsaure wird es schwarz, dann am Rande dunkelblau, endlich hellzwiebelroth, Metaphosphorsaure giebt eine starke vielse Fillung Tubocurarin  $C_{19}H_{-1}NO_4$ , hellroth lich gelb, amorph, mit Vanadinschwefelsaure wird es schwarz, nich einigen Minuten zwiebel roth, giebt mit Metaphosphors wire einen gelblich-weisen Niederschlag. Im Curare enthaltene Krystalle sind Queroit.— Curin bewirkt bei Warmblutein Abnahme des Blutdruckes und führt zur Herzlahmung, Tubocurarin ist ein Gift der Nervenendigungen und bewirkt allgemeine Gefasslahmung
- 2) Calebassencurare Der wichtigste seiner Bestandtheile ist Strychnos toxitera Benth Es anthalt an Alkaloiden Curarin C<sub>10</sub>H aN<sub>2</sub>O, mit Vanadinschwefelsäure wird es dunkelveilchenblau, beim Unterschichten der verdünnten, wasserigen Losung des Chlonds mit koncentinter Schwefelsaure entsteht an der Beruhrungsfliche eine purpur violette Farbung, Salpeteisaure farbt vorübeigehend blutroth, Metaphosphorsaure eizeugt erst nach langerer Zeit einen schwachen, flockigen Niederschlag Ferner enthalt es einen dem Curin alinhehen Bestandtheil Das Curarin wirkt lehmend.
- 3) Topfourare Als wichtigster seiner Bestandtheile ist Strychnos Castelnaea Weddel anzunehmen. Es enthält an Alkaloiden Protocurin C<sub>20</sub>H<sub>3</sub>NO<sub>3</sub>, dasselbe giebt mit Metaphosphorsaure eine schi voluminose, weisse Fallung, Protocuridin C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>NO<sub>5</sub>, hly stallisht in Folm farbloser, pilomatischer Krystalle, Schmelzpunkt 274—276°C, giebt mit Metaphosphorsaure eine stalke, weisse Fallung, Protocurarin C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>, mit konc Schwefelsaure und Kahumbichromat wird es violett, mit Vanadinschwefelsaure rothviolett, mit Salpetersaure kirschroth, Metaphosphorsaure bewirkt eine voluminose gelbe Fallung Protocurin wirkt deatlich, aber schwach lahmend, Protocuridin ist ungiftig, Protocuralin wirkt wie Curarin, aber heftiger

Die Curare sind mehr oder weniger braunc, harte (in den Gefassen zuweilen noch weiche) Extrakte, die sich in Wasser und Alkohol unvollstandig lösen und in der wasserigen Losung mit Alkaloidieagentien deutliche Fallungen erzeugen

Aufbewahrung Sehr vorsichtig und in dicht veischlossenen Glasern Trocken aufbewahrt halt sich Cuiare unverandert, dagegen sind wassenge Losungen nicht haltbar

Wishing und Annendung Chare wirkt nur, wenn es direkt in das Blut gelangt, also subkutan, dagegen nicht vom Magen aus, was darin seinen Glund hat, dass es langsam resorbirt und sehr schnell wieder ausgeschieden wird. Die Winkung ist eine lahmende, aber wie aus dem Vorstehenden hervorgeht, eine bei den einzelnen Sorten qualitativ und quantitativ verschiedene. Der Tod tritt ein durch Eistickung. Als Gegengist wird Coffein empfohlen

1006 Curcuma.

Man hat es empfohlen bei Tetanus, Hydrophobie, als Gegengift bei Strychninrergiftungen, bei Epilepsie etc., doch ist die Verwendung eine geringe geblieben, da die
Wirkung bei der verschiedenen Beschaffenheit eine zu unsichere ist. Der Arzt hat daher
bei der Dosirung sehr grosse Vorsicht anzuwenden. — Zu subkutanen Injektionen verwendet man eine I proc. wässerige Lösung ev. unter Zusatz von etwas Glycerin. Die
Lüsungen sind zu filtriren. Die innere Darreichung ist zwecklos, doch normirt Ergänzb.
die höchste Einzelgabe auf 0,02 g, die grösste Tagesgabe auf 0,06. Man henutzt das
Curare in den physiologischen Laboratorien, um Thiere für Vivisektionen gefühltes zu machen.

†† Curarin. Curarinum. Die früher unter diesem Namen hergestellten Stoffe waren unrein, Gemenge und von sehr wechselnder Beschaffenheit, je nach der Methode der Darstellung und der Curaresorte von der man ausgegangen war. Ein gegenwürtig von E. Merck in den Handel gebrachtes Curarin, frei von Curin, nach Böhm, soll die mit der oben angegebenen nicht übereinstimmende Zusammensetzung C<sub>18</sub>H<sub>23</sub>N (?) haben. Es bildet ein zerfliessliches, braunes, in Wasser und Alkohol lösliches Pulver. Dosis für die Injektion 0,001—0,005.

### Curcuma.

Gattung der Zingiberacene - Hedychieae.

1. Curcuma longa L. Heimisch in Südasien, aber im wilden Zustande nicht bekannt, kultivirt in Indien, China, im Archipel, Afrika und Westindien.

Verwendung findet das Rhizom: Rhizoma Curcumne (Ergänzb.). Radix Curcumae. — Kurkuma. Gelber Ingber. Gelb- oder Gilbwurzel. Gelbsuchtwurzel. Gurkemey. Turmerikwurzel. — Curcuma long et rond (Gall.). Souchet des Indes. Turmerie.

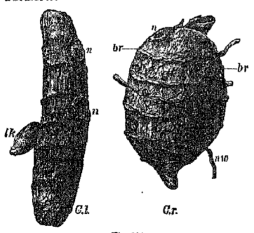


Fig. 234. Langes und rundes Curcumarhizom.

Beschreibung. Die Pflanze hat ein rundlich-birnenförmiges Rhizom mit kurzen, ringsumlaufenden, manschettenförmigen Niederblättern, aus Achseln sich schief nach abwärts gerichtete Rhizomzweige entwickeln, die ebenfalls Niederblätter tragen, aus deren Achsel sich wieder Zweige entwickeln können. Diese aus dem Rhizom entstehenden Zweige entwickeln sich zuweilen weiter, indem an der Spitze eines Zweiges eine Knospe zur Entwicklung gelangt. Gewöhnlich geschieht aber die Weiterentwicklung der Pflanzen durch ein ebenfalls knolliges Rhizom, das mit dem ersten zunächst durch einen kurzen Ast vereinigt bleibt. Vom Rhizom und seinen Aesten entspringen Wurzeln, die.

zuweilen anschwellend, zu Reservestoffbehältern werden können.

Man unterscheidet im Handel zwei Formen der Droge: 1) Curcuma longa, von den Rhizomzweigen gebildet, etwa fingerlang, 8—12 mm dick, runzelig, undeutlich geringelt, einfach oder mit kurzen Aesten, oder mit den Narben, wo diese abgebrochen sind. Die gegenwärtig am meisten vorkommende Sorte (Fig. 234 C. l.). 2) Curcuma rotunda (früher von einer auderen Pflanze abgeleitet), die Rhizome, die noch nicht geblüht haben; sie sind ei- oder birnenförmig, bis 40 mm lang, bis 90 mm dick, ebenfalls quergeringelt, mit Narben und Resten der Wurzeln (Fig. 234 C. r.). Oft, um das Trocknen zu erleichtern, zer-

Curcuma 1007

schnitten Beide Sorten sind innen wachsglanzend, rothgelb auf dem geglatteten Quer schnitt punktirt, die Rinde vom Centralcylinder durch eine dunkle Linie getrennt

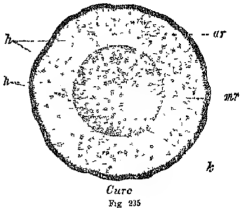
Der Querschnitt lasst unter dem Mikroskop die Epiderinis erkennen, die einzellige Haare und Spaltoffnungen hat, innerhalb derselben einige Schichten Parenchym, deren Wande verkorkt sind, und dann den Kork, 5–10 Zellreihen stark. Das dann folgende Parenchym enthalt reichlich Starkemehl, welches, da die Droge gebruht wurde, ver kleistert ist. Wo die Starkekornchen zu erkennen sind, sind sie 15–45  $\mu$  gross, scheiben formig, im Umriss sackartig, rhombisch, mit dem Kern im verschmilerten Ende. Zahl reiche Zellen der Parenchyms sind zu Sehretzellen umgewandelt, die Farbstoff und athe risches Oel enthalten, in der Droge aber häufig leer sind, da der Inhalt in das Parenchym

uusgetreten ist Ausserdem im Parenchym hier und da kleine Krystalle von Calcium oxalat Die "Rinde" ist vom Gefasseylinder durch die Endodermis getrennt, deren Zellen tangential gestreckt und verkorkt sind Die Gefassbündel sind kollateral mit einigen Abweichungen

Im Pulver fallen die durch Curcumin gelbgefarbten Ballen verkleisterter Starke aus dem Parenchym besonders auf Geschmack feurig gewurzhaft, etwas bitter

Bestandtheile 1/8 - 1/2 Proc Curcumin (vergl unten), Fett, 5,0 bis 5,5 Proc atherisches Oel, 7,9 Asche

Das atherische Oel (Oleum Curcumae) ist orangegelb, etwas fluoiescirend,



Querschartt durch das Curcumarhizom

spec Gew 0,942 Lost sich in 1/2-1 Vol Alkohol (90 proc) klar auf, weiterer Zusatz von Alkohol trübt die Lösung Es enthalt einen Alkohol Turmerol Cio H250 und Phellandren

Anwendung. Früher als Magenmittel und bei Gelbsucht ("similia similibus") an gewendet, dient Kurkuma jetzt nur noch als Farbemittel, seltener als Gewurz Man benutzt zum Gelbfarben weingeistiger Flussigkeiten die Tinktur, für Oele und Salben das weingeistige Extrakt. In Indien wird die Droge reichlich als Gewurz benutzt, sie ist ein Bestandtheil des zum Wurzen des Reiß benutzten Currypulvers

Das Kurkumapulver des Handels ist mikroskopisch auf fremde Staikemehle (S 297) und durch die Aschebestimmung auf mineralische Verfalschungen zu untersuchen

Aufbewahrung Vor Licht und Ammoniakdampfen geschutzt (Das Gleiche gilt für alle Kurkumapraparate)

Das Kurkumapulver findet häufig Verwendung zum Verfalschen anderer gelber Pulver, z B Crocus, Rhabarber Die Auffindung dieser Verfalschung wird durch den Nachweis des Curcumins sehr erleichtert

Tinctura Curcumae Kurkumatinktur Turmeric Tincture a Zum Farben 1 Th grob gepulverte Kurkuma zieht man mit 5 Th Weingeist (90 proc) aus b Zur Beroitung von Kurkumapapier USt Kurkuma (grob gepulvert und von dem feinen Staube durch Absieben befreit) wascht man so lange mit kleinen Mengen destillirten Wassers aus, als dieses noch gefürbt ablauft Man trocknet den Ruckstand im Dunkeln aus, digerirt ihn dann mit seinem 6 fachen Gewicht Weingeist (91 proc) und filtrirt

Nach Dieterich wird diese Tinktur mit der zehnfachen Menge verdunnten Weingeists (4 Alkohol, 5 Wasser) vermischt und giebt dann ein Reagenspapier von hoher Empfindlichkeit

Extractum Curcumae spirituosum Mittelfein gepulverte Kurkuma erschöpft mai im Perkolator mit Weingeist und verdunstet den Auszug zu einem dunnen Extrakt

Curry Powder (Diet)		Oleum Carcumna (Buch Pp. 1 Orellanae	hb.) 1250
Bp Rhizomat Curcumae Piperis albi I ructus Pimentue (Amomi Seminis Sinapis d'ol. ati	50 0 °0 0 ) 10 0 10,0	3 Rhiz Curcumae 3 Olea Olyarum seu Arack Man trocknet 1 vollig aus, v dann beide mit 3, erhitzt einig	2500 aidis 10000 verreibt mit 2
Fructus Carvi Fructus Coriandri Fructus Capsici Mit Essig geschüttelt giebt diese b Ersatz für die sog Worcestershi	50 25 25 26 Hischung einen	Vasserbade, presst warm u filterit  Pulvis tinctorius virie  Rp Indies subt pulv  Rhizom Curcumae subt. pl  Zum Firben von Fetten	ils IO

Curcuminum, Curcumin, Curcumigelb C11H11O4
Daistellung. Dis zerkleineite Rhizom wird vom atherischen Oel befreit, mit hersem Wasser gewischen und getrocknet Dann zieht man mit reichlichen Mengen siedenden Benzols aus Beim Erkalten scheidet sich robes Curcumin in Krusten ab Diese lost man in Weingeist, fallt mit neutralem und so viel hasischem Bleiacetat aus, dass die Fluesigkeit schwach sauer reagirt. Den Niederschlag von Bleicurcumin wascht man mit Weingeist, zerlegt ihn unter Wasser mit Schweschwasserstoff, entzieht dem abfiltrirten Schweielblei das Curcumin mit kochendem Alkohol und lisst verdunsten

Ligenschaften Anscheinend orthorhombische Prismen, die bei 1650 C schmelzen Leicht löslich in Aether und Weingeist, weniger leicht löslich in Benzol Koncentriete Mineralsauren lösen es in geringer Menge mit karmoisinrother Faibe, wasserige Alkahen leicht und mit lebhaft rothbrauner Farbe, das mit Curcumin getrankte Papier wird mit Alkahen braunroth, nach dem Trocknen violett Verdunnte Sauren stellen die gelbe Farbe wieder ber Borsaure erzengt eine nur beim Trocknen hervortretende grangerothe Farbe, che durch verdünnte Alkalien in Blau verwandelt wird. Erhitzt man eine alkalische Losung von Borsung-Curcumin mit Mineralsauren, so scheidet sich beim Erkalten Rosocyanin in Form eines körnigen Körpers ab, der sich in Alkohol mit rother Faibe löst, die durch Alkahen lasurblau wud

Il Curcuma aromatica Salisbury') (Blockzittwer, Rhiz Cassumunar, hefert in Cochinchina ein wahrscheinlich auch Curtumin enthaltendes Rhizom, das men wie 1 verwendet Ebenso scheint das Rhizom von Curcuma Caesia Roxb Curcumin zu enthalten

III Curcuma Zedoaria Rosc hefert Rhizoma Zedoariae (veigl dort)

IV Curcuma angustifolia Roxb hefert ostindisches Arrowroot (vergi S 297)

### Cydonia.

Gattung der Rosaceae - Pomoideae - Pomanae.

Cydonia vulgaris Pers Wahrscheinlich im Orient und in Südeuropa heimisch, durch die Kultur verbreitet Verwendung finden die Früchte und die Samen

Fructus Cydoniae Poma Cydoniae Quitten Fruit de coing (Gall) - Semen Cydoniae (Austr Ergauzb Helv) - Quittensamen Quittenkerne Quitten- oder Schleimkörner - Semence de coing (Gall) Pépins de coing - Quince kernels

Beschreibung Die grosse, gelbe, anfangs wollig behaarte, spater kahle Frucht ist bald von apfelförmiger, bald von birnenförmiger Gestalt (var maliformis Mill Apfelquitte, var. oblonga Mill Birnquitte), sie ist von dem vergrosseiten, laubig gewordenen Kelch gekront und enthalt in jedem der 5 Fächer 6 - 15 (oder mehr) Samen Die Frucht ist von starkem, augenehm aromatischem Geruch und heibem, saurem Geschmack

Die Samen sind bis 10 mm lang, braun, von Gestalt der Apfelkerne, aber durch gegenseitigen Druck in der Frucht oft etwas verkrummt, meist zu mehreren mit einander oberflachlich verklebt. Die braune, ziemlich spröde Samenschale umschliesst ein schmales Endosperm und den Embryo mit zwei dicken, plan konvexen Kotyledonen Die Epider miszellen der Samenschale enthalten reichlich Schleim, der in Form von Verdickungen

<sup>1)</sup> Gall fihrt als Stammpflanze der Zédoaire ronde Curouma aromatica Rosc an, welche Art nach dem Index Kewensis gar nicht existirt

der Aussenwand und der Seitenwande entsteht, und welcher 20 Proc der Samen betragen Die Samen enthalten etwas Amygdalin und Emulsin Die Asche der Samen enthalt 42 Proc Phosphorsdure

Vertalschungen Als solche werden Apfel- und Birnensamen genannt, die grösser, glanzendbraun, nicht miteinander verklebt sind. Sie geben wenig oder keinen Schleim Ferner sollen die Samen mit Rosinenkernen verfalscht werden Jahren kamen die Frichte einer Xylopia (Anonaceae), die zweisamig und von schaff aromatischem Geschmack sind, als Semen Cydoniae in den Handel

Aufbewahrung Die im Herbst gesammelten Samen werden, schaif getrocknet, in Bloch- oder Glasgefassen an einem trockenen Orte aufbewahrt. Sie kommen aus Sudrussland. Teneriffa und vom Kan in den Handel Die russischen Samen gelten als besonders schleimreich

Anwendung. Die Samen dienen nur zur Bereitung des Schleimes, der als Zusatz zu Augenwassern, als kosmetisches Mittel zum Befestigen der Haare benutzt wird. Die ganze Frucht wird entweder getrocknet, oder in Zucher eingemacht

Mucilago Cydoniae. Mucago de semine Cydoniae Quittenschleim Mucilago de semence de coing 1 Th Quittensamen schuttelt man in einer Flasche mit 50 Th Rosenwasser (Erganzb) oder 50 Th Wasser (Helv), oder 25 Th Wasser (Austr) und seiht nach ½ Stunde ohne zu presson durch Gall lässt 1 Th Samen mit 10 Th warmem Wasser 6 Stunden ausziehen und auspressen Nur im Bedarfsfälle zu bereiten Mucilago Cydoniae sieca Mucilage desséché de semence de coing (Gall) Aus 1 Th Quittensamen und 15 Th destill Wasser durch 12 stundige Maceration und Lin teachrant den Subfürzel et in Rocker Scholen bei Machting 5000 C. Auspreht 10 Proc

trocknen der Seihflüssigkeit in flachen Schalen bei höchstens 500 C. Ausbeute 10 Proc

Es entspricht also 0,1 g dieses trocknen Praparates 1 g Quittensamen und giebt mit den oben angegebenen Gowichtsmengen Wasser sogleich einen Schleim

Die Ausbeute wird erhoht (auf 12—15 Proc) und das Verfahren beschleunigt, wein man 1 Th Samen zuerst mit 10, dann mit 5 Th Wasser behandelt, die Flussigkeit mit 10 Th warmem Weingeist mischt, und nun die sich trennende untere Schicht eintrocknot

Sirupus de fructu Cydoniae Sirop de coing (Gall) wird wie Sirupus Cerasi (S 697) bereitet

Succus e fructu Cydoniae. Suc de Coing (Gall) Aus noch meht völlig reifen, zu einem Mus zerriebenen Früchten durch Pressen, Gährenlassen und Filtriren - wie Succus Cerasi

Quittenessenz (nach Weinedell) Die Schalen von 25 reifen Quitten werden fein zerschnitten und mit 500,0 Wasser in eine Retorte oder Kolben gebracht, nach zwei Stunden giebt man 300,0 Spiritus dazu, destillirt langsam 500,0 ab und fügt 0,05 Kumarın, 0,01 Vanıllın, 25,0 Bittermandelwasser, 5 Tropfen Citronenol, 2 Tropfen Citronellol, 3 Tropfen Safrantinktur hinzu

Quittenlikor (nach Allenstein) Ausgelesene Quitten werden zerrieben, mehrere Tage kuhl gestellt, gelinde durch Flanell gepresst, die Kolatur aufgekocht 1 Liter des erkalteten Saftes lässt man mit 1 Liter Franzbranntwein, 20 g bittern Mandeln, 10 g Zummt, 4 g Nelken, 400 g Zucker, 3 Wochen digeriren. Man filtritt und bewehrt im Kühlen auf Pilocarpin oder Dr Kreill's Tinktur gegen Haarleiden bestoht aus I Quitten auf der Schwicken auf Schwicken geben der Schwickel und

schleim, II einem durch Oel und Schleim gebundenen Gemisch von Kohle. Schweiel und Salpeter

### Cynoglossum.

Gattung der Borraginacene - Borraginoidene - Cynoglossene.

Cynoolossum officinale L. Hundszunge, Venusinger, Liebauglein, verbreitet durch das gemassigte Europa und Sibirien, sowie in den gemässigten Staaten Nordamerikas Verwendet wird noch hier und da in der Volksmedicin das Kraut und die Wurzel

Das Krant (Herba Cynoglossi) besteht aus dem blühenden rauhhaangen Stengel mit den ebenfalls rauhhaarigen Blattern, von denen die unteren gestielt, elliptisch, die oberen sitzend oder stengelumfassend und lanzettlich sind. Die Bluthen sind braunlich roth, selten weisslich

1010 Cytisinum

Die Wurzel (Radix Cynoglossi) ist bis 30 cm lang, 2-2,5 cm dick, tief langs runzelig, aussen braun, innen mit weisser, luckiger Rinde und braunlichem Holz. Sie hat einen faden, etwas schleimigen Geschmack und wie das Kraut einen unangenehmen Geruch Gall hat die Wurzelrinde Etorce de la racine de cynoglosse aufgenommen

Bestandtheile Die Pflanze enthalt ein amorphes Alkaloid Cynoglossin, das nut Salzsaure bla wud

Anwendung Beide Drogen fanden fruher als schmerzlindernde Mittel innerhot und ausserhoh Verwendung Das Alkaloid wirkt zuerst excitirend, dann beruhigend Das Kraut soll Ratten und Mause vertreiben

Pilulae cum Cynoglosso (Gall)	Myrrhae	15,0
Massapilulorum sedantrum Pilulae Opir	Ohbanı	12,0
compositae Pilules de cynoglosse opia-	Croci	
cces Pilules de cynoglosee		4,0
Rp Cort rad Cynoglossi	Melliti simplicia	85,0
Extract Opn	f pilul à 0,2 g	
Semin Нуосупті на 10,0	In jeder Pille 0,02 g Extr Opil	

## Cytisinum.

†† Cytisinum Freies Cytisin Cytisin Baptitoxin Sophorin. Ulevin  $C_{11}H_{11}\Lambda_2O$ . Mol Gew = 190 Dieses zu etwa 1,5 Pioc in den reifen Samen des Gold regens (Cytisus Laburnum L) enthaltene Alkaloid hat sich als identisch erwiesen mit dem Baptitoxin aus der Wurzel von Baptisia timetoria R Br, dem in verschiedenen Sophora Arten vorkommenden Sophorin und dem aus dem Samen von Ulex europaeus L dargestellten Ulexin.

Darstellung 1) Die gepulverten reifen Samen des Goldregens werden im Perko lator mit essigsaurehaltigem Alkohol von 60 Proc ausgezogen. Nach Entfernung de Alkohols durch Destillation wird der Ruckstand mit Wasser aufgenommen und filtrit Das Filtrat wird zur Entfernung von Farbstoffen etc. mit Bleiacetat gefallt. Das Filtrat hiervon wird mit Kahlauge alkalisch gemacht und mit Chloroform ausgeschuttelt. Das nach dem Verdunsten des Chloroforms hinterbleibende Cytisin ist aus absolutem Alkohol oder aus siedendem Lagroin umzukrystallisiren.

Ergenschaften. Aus absolutem Alkohol krystallisirt farblose, prismatische Krystalle, bei 152—153°C schmelzend. Sie sind geruchlos, etwas hygroskopisch, von alkali scher Reaktion und können bei vorsichtigem Erhitzen ohne Zeisetzung sublimirt werden. In Alkohol, Wasser, Chloroform, Essigather sind sie leicht loslich, schwieriger in Aether, Benzol, Amylalkohol. Es verbindet sich mit Sauren zu Salzen und fungirt bei dei Salzbildung meist als einsäunge Base, obgleich es streng genommen eine zweisdunge Base ist und in der That auch mit 2 Aequivalenten Saure Salze eingeht. Als charakteristische Reaktion giebt v. d. Moer folgende an Uebergiesst man das freie Alkaloid oder eines seiner Salze mit der Losung eines Ferrisalzes, so entsteht eine rothe Farbung. Fügt man zu diesem roth gefärbten Cytisin einige Tropfen Wasseistoffsuperoxyd, so verschwindet die Farbe, um alsdann bei gelinder (!) Erwarmung auf dem Wasseibade sich in Blau zu verwandeln. Die Reaktion gelingt nach Garter am besten, wenn man auf 7,7 mg Cytisin 0,2 com Ferrichlondlösung von 5 Proc FeCl, und 2—5 ccm Wasseistoffsuperoxydlosung von 0,5 Proc anwendet. Es sollen sich so noch 0,00005 g Cytisin nachweisen lassen.

Die Lösungen des Cytisins und seiner Salze lenken die Ehene des polarisirten Lichtes stark nach links ab

the Cytisinum intricum Cytisinnitrat Salpetersaures Cytisin  $C_{11}H_{14}N_{2}O$  HNO.  $H_{10}O=271$  Zur Darstellung werden 10 Th freies Cytisin in 20-30 ccm Wasser gelöst und

Zur Darstellung werden 10 Th freies Cytisin in 20—30 ccm Wasser gelöst und mit (13,8 Th) Salpetersaure von 25 Proc genau neutralisirt. Beim Verdunsten der Lösung über Calciumchlorid oder Aetzkalk oder Schwefelsaure erhält man wohl ausgebildute Kry

Dammar 1011

stalle Zur Reinigung kann man die Krystulle in verdünntem Alkohol auflösen, durch Ueberschichten der Lösung mit Aether erhalt man schöne Nadeln oder Blutteben

Farblose oder schwach gelbliche Nadeln oder Blattchen, in Wasser leicht löslich Die wasserige Lösung reagirt schwach sauer Leicht löslich in verdünntem Albohol, schwer löslich in absolutem Alkohol und in Amylalkohol, unlöslich in Aether Bei 100—110° C werden die Krystelle wasserfrei und alsdann undurchsichtig

Aufbewahrung Sehr vorsichtig

Anwendung. Nach Marmé wirkt es auf das Rückenmark und die peripherischen motorischen Nerven und das respiratorische Centrum, welche zunachst erregt, dann ge lahmt werden. Der Blutdruck wird enorm gesteigert ohne Beeinflussung des Herzens (Husemann, Koburt) Kraeplun hat günstige Erfolge durch subkutane Injektionen von 0,003—0,005 g Cytisimitrat erzielt bei sog paralytischer Migraine, bei welcher Erweiterung der Blutgefässe vorhanden ist. Abgeschlossene therapeutische Versuche liegen nicht vor, doch ist eine ausgedehntere therapeutische Verwendung nicht ausgeschlossen. Dosis 0,003—0,005 (I) g subkutan

†† Cytisinum hydrochloricum Cytisinchlorhydrat C<sub>11</sub>H<sub>14</sub>N O HCl+H<sub>2</sub>O

Das Salz fallt als amorphes Pulver aus, wenn man in die Lösung des Cytisins in Chloroform gasförmige Salz-aure einleitet. Durch Umkrystallisiren des Salzes aus 90 procentigem Alkohol erhalt man schwach gelbliche Krystalle, die in Wasser leicht löslich sind

Anwendung und Aufbewahrung wie bei dem Cytisinmtrat

### Dammar.

Resina Dammar (Austr Germ ) Resina Dammarae — Dammar Damar Ostindisches Dammarhaiz Steinharz Katzenaugenhaiz Dammar-puti — Damar Dammar

Mit dem Namen "Dammar" (= Harz) bezeichnet man im Indien eine Anzahl von Harzen, die in erster Linie zur Beleuchtung, dann aber auch allen möglichen anderen technischen Zwecken dienen. Sie stammen von Pfianzen aus den Familien der Coniferae, Dipterocarpaceae und Burseraceae, und es kommen folgende Stammpfianzen in Betracht

- 1) Agathis Dammara Rich (syn Dammara orientalis Lamb, D alba Rumph), Familie der Coniferae Pinoideae Abietineae Arancarunae
- 2) Shorea selanica Blume und var  $\beta$  latifolia Blume, Familie der Dipterocarpacene
  - 3) Canarium rostratum Zippel, Familie der Burseraceae.

Es ist nicht ausgeschlossen, dass ausser den genannten auch noch andere Bäume Dammarharze hefern, für die ausser 1) von der Germ genannten Hopea micrantha Hooker und Hopea splendida de Vriese ist dies aber sehr zweiselhaft. Dasselbe gilt wohl für die von der Austr ausgeführte Agathis loranthifolia Salisb. Man hat nach C Muller angenommen, dass das meiste nach Europa kommende Dammarharz von der erstgenannten Art abstammt, wogegen Wiesner auf Grund von Untersuchungen an Ort und Stelle zeigt, dass das von dieser Pflanze gelieferte Haiz der Kaurikopal (vergl. S. 959) ist, und dass das Dammarharz des europaischen Handels von einer Art der Gattung Hopea, Familie der Dipterocarpaceen abstammt

Beschreibung Es bildet gelblich-weisse, rundliche oder stalaktitenförmige, durchsichtige, gelblich-weisse Stücke oder unformliche Klumpen von erheblicher Harte Loslich in Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, weing löslich in Alkohol. In Rosmarinöl völlig löslich, in Terpentinöl zu 66 Proc löslich Es ist leicht zerreiblich, der Bruch muschelig Saurezahl 20—30 Spec Gew 1,04—1,12 Schmelzpunkt 120° C Ammoniak trubt die alkoholische Lösung Koncentrirte Schwefelsaure lost es mit rother Farbe Der in Petroläther unlösliche Theil farbt sich mit Frohde's Reagens gelb bis gelbroth, mit Chloralhydrat schwach grün

64\*

1012 Dammar

Bestandtheile 23 Proc Dammarolsaure  $C_{64}H_{77}(OH)COOH$  40 Proc  $\alpha$  Dammar Resen (Schmelzpunkt 65° C)  $C_{11}H_{17}O$  22,5 Proc  $\beta$ -Dammar-Resen (Schmelzpunkt 200° C)  $C_{32}H_{62}O$  Ferner in geringer Menge ein Bitterstoff und atherisches Oel, Asche 0,1 bis 3,5 Proc

Bestimmung der Saurezahl nach Dieterick 1g Dammar übergiesst man mit 50 ccm Benzin (spec Gew 0,7 bei 15°C), fügt 10 ccm  $^{1}/_{2}$  N alkoholische und 10 ccm  $^{1}/_{2}$  N wasserige Kahlauge zu und lässt 24 Stunden verschlossen siehen Man titrirt dann ohne Wasserzusatz mit  $^{1}/_{2}$  N Schwefelsaure und Pheuolphtalein zurück Die Anzahl der gebundenen ccm Kahlauge > 28 = Saurezahl

Verfulschung des Dammarharzes mit hellem Kolophonium ist beobachtet wolden Zum Nachweis des letzteren werden 2g des gepulverten Haizes mit 20 ccm Ammoniak (spec Gew 0,96) geschuttelt, nach halbstündigem Stehen filtrirt und das hochstens schwach opalisirende Filtrat mit Essigsaure übersattigt. Reines Dammar bleibt klar oder zeigt geringe Opalescenz, bei 5 Proc Kolophonium scheiden sich einige Flocken ab, bei 10 Proc entsteht eine starke Abscheidung, bei 20 Proc eine Gallerte

Anwendung. In der Pharmacie nur als Bestandtheil des Heftpflasters, sonst zur Bereitung von Lacken und Firmissen, die zum Ueberziehen von Karten und dergi dienen sollen. Der aus dem naturlichen Harz gewonnene Dammarlack trocknet schwer und erweicht in der Warme, er eignet sich daher nicht zum Lackiren von Gebrauchsgegen standen, die oft mit der Körperwärme in Beruhrung kommen, also nicht für Papierschilder an Standgefassen (vergl unter Vermix Dammar) und auch nicht für Anstriche, auf die man sich spater setzen soll

Alabaster- oder Marinoi-Imitation. Man uberzieht den betreffenden Gegenstand mit farblosem Dammarlack und bestreut mit Glasmehl, nach einem zweiten Lackuberzuge mit feingepulvertem Murienglase

Bronce-Tinktur 1) nach Stookmeier 250 g feingeriebenes Dammarharz löst man in 11 Benzin oder Potroleumather in einer geraumigen Flasche, setzt 250 g Natronlauge (10 proc) hinzu, schuttelt 10 Minuten, hebert die Harzlösung ab, pruft mit Lackmuspapier, entsauert nöthigenfalls nochmals mit 250 g Lauge und stellt zum Klaren bei Seite Die saurefreie Dammarlösung ist in möglichst gefullten, gut verschlossenen Flaschen aufzubewahren Sie giebt mit 300—500 g Bronce eine nicht grün werdende flussige Bronce — 2) (Buchh) 200 g Dammarharzpulver schmilzt man langere Zeit mit 60 g calcinirter Soda, pulvert nach dem Erkalten, löst in 800 g Benzin und klart durch Absetzenlassen — 3) Dammarlack, Terpentmöl je 45,0, Siccativ 10,0

Perriicken-Klebwachs Je 200,0 Dammar, gereinigtes Fichtenharz, Lärchenterpentin, 400,0 gelbes Wachs schmilzt man und fügt 0,5 Alkannin, je 10 Tropfen Beiga mottol und Oitronenol und 5 Tropfen Geramumol hinzu (Dieterich)

Retouchirlack für Photographen 1,0 Dammar, 5,0 helles Kolophonium löst man in 30,0 Terpentinöl Trocknet langsam

Schilderlack, CRACAU's, Weisser 150 Zinkoxyd reibt man mit q s Terpentinöl an, fügt 90 Dammarlack (1+2), 20 heisses Leinol, 20 Kopaivabalsam, 5 Ricinusöl, 8 fain gepulverten Bleizucker hinzu Becht dunn und 2-3 mal aufzutragen Der Lack wird weder gelb noch spröde Schwarze Schrift malt man darauf mittels Kienruss, Kolophonium ää, Alkohol q s, oder mittels Steinkohlentheer, den man mit q s Chloroform verdunnt, rothe Schrift mittels Zinnober, Kolophonium ää, Alkohol q s Schwarzer 5 Kienruss, 15 Dammarlack (1+2), 10 heisses Leinöl, 10 Kopaivabalsam, 2 Ricinusöl, 8-4 Bleizucker

Vernix Dammar Dammarlack Einen meht klebenden Lack erzielt man nur mit einem sorgfaltig entwasserten Dammarlarz Entweder pulvert man dasselbe und trocknet es scharf aus, oder man schmilzt 40 Th desselben vorsichtig über freiem Fener, so dass keine Bräunung eintritt, zerstösst nach dem Erkalten und löst in soviel Terpen tandl, dass man 100 Th Lack erhalt Oder man pulvert das Harz, verrührt es mit q s Terpentinöl zum dicken Brei, erhitzt his zum Schmelzen und weiter so lange, bis das Schaumen aufhört, und setzt q s erwarmtes Terpentinöl (auf 1 Th Harz 1—2 Th Ocl) zu Diese Arbeit wird wegen ihrer Feuergefährlichkeit im Freien vorgenommen Endlich lasst sich der Lack auch schnell und gefahrlos im Verdrangungswege herstellen — Dammarlack nach Held, für Blech- und Holzarbeiten, ist der vorige mit etwa 2,5 Proc venetia mischem Terpentin

Datura 1013

Ceratum ad barbam (Vom) Bartwichse Pp Resinse Dammar Terebinthinae laricinae 50.0 Cerse flavae Adipis suilli 85 125,0 In Schachteln auszugiessen Emplastrum adhaesiyum KRAFT Rp Resinae Dammar Olei Ohvarum prov 20.0 Man schmilzt bei gelinder Warme Emplastrum adhaesivum Petropolitanum Petersburger Heftpflaster Rp Resinge Dammar 60.0

Petersburger Heitpflaster

Rp Resnae Dammar 80,0

Cetae flavae 10,0

Olei Olivurum 15,0

Terebuthinae larienne 5,0

Man schmilzt bei gehnder Wärme und se ht durch

| Emplastram Dammarse | Diet | | Dammarpflaster | | Tommarpflaster | 12 5 | 2 | Cerae flavae | 15,0 |

3 Emplastra Litharyva 65,0
4 Ole: Terebuthinae 7,5
Man schmidt 1 über freiem Feuer, fügt 2 hinzu,
bringt ins Dampfand, setzt 3 und wihrend des
Erlatens 4 hinzu

Emplastrum Dammarae compositum

CHYMMEP

Rp Emplastr Dammar 00,0

Unguenti Plumbi 28,0

Acidi salicyhea 16,0

Kreesoli 8 0 Man schmilzt und giesst in Papierkapseln aus

| Negativ I ack | Rp | Resinae Dammar | 100 0 | Mastiches | 15,0 | Benzin | 885,0 |

Yernix Dammarae composita Pp Resinae Dammar 100,0 1 esinae Copul 200

Man pulvert, trocknet in der Wärme vollständig, löst in Olen Teribinthinge 200,0 und fügt von letzterem q s zur Strupdicke zu

Diphthericidum, Kaupastillen als Vorbeugungsmittel gegen Diphtherie, bestehen aus Dammarharz, Guttapercha, Thymol, Natriumbenzoat und Saccharin (Thoms)

Mattolein für Photographen 40 Dammar, 20 Kopaivabilsam, 5 Elemi, 85 Terpentinöl

### Datura.

Gattung der Solanaceae - Datuieae

l Datura Stramonium L. Gegenwartig durch ganz Europa, Asien, Afrika und Nordamenka verbreitet, ursprunglich vielleicht am Schwarzen und Kaspischen Meer heimisch Für den arzneilichen Gebrauch wird die Pflanze hier und dort Lultivirt. Verwendung finden

a die Blatter † Folia Stramonii (Germ, Helv, Austr) Stramonii Folia (Bnt U-St) Folia 8 Herba Daturne Herba Metellae — Stechapfelblatter — Feuilles de stramonie ou de Pomme épineuse (Gall) — Stramonium leaves Thorn apple leaves

Beschi erbung Der bis 10 cm lange
Blattstiel tragt die bis 20 cm lange, bis 10 cm
breite Blattspreite Diese ist im Umriss spitz
eiformig, stark buchtig gezahnt, die grossen
buchtigen Zahne noch einwal mit einigen Zahnen Der Grund der Blattspreite ist keilformig
oder fast herzformig Die Sekundarnerven
gehen unter einem Winkel von 35-40° vom
Mittelnerven ab, theilen sich im ausseren
Drittel der Blatthalfte gabelig, der eine Ast
verläuft dann in einen Blattzahn, der andere
anastomosirt mit einem Tertiarnerven des
nachat oberen Sekundarnerven

Spaltoffnungen beiderseits, auf der Unterseite zahlreicher Beide Epidermen tragen, besonders auf den Nerven, dreizeilige, derbwandige, warzige Gliederhaare, die oft an der Spitze umgebogen, bis 270  $\mu$  lang und an der Bas s  $40-50\,\mu$  dick sind, daneben kurzge stielte Drüsenhaare mit wenig-zelligem Kopf Zahlreiche Zellen des Mesophylls onthalten

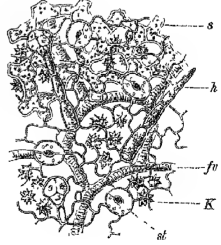


Fig 286 (Nach Vogt.)

Blatt von Datum Stramonum von der Unterseite
s Schwammparenchym h Hanr fv Gef 183 K Krystalldruse et Spultifinung

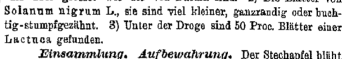
1014 Datura.

Drusen von Kalkoralat, in der Nähe der Gefässbündel auch Krystallsand. Für den Nachweis der Blätter und für ihre Unterscheidung von anderen Solanaceenblättern ist auf diese Oxalatdrusen und auf die warzigen Gliederhaare besonderes Gewicht zu legen (Fig. 236). Für die Untersuchung genügt es, um das Blatt durchsichtig zu machen, ein Stückehen desselben einige Stunden in koncentrirte Chloralhydratiösung (3: 2 H<sub>2</sub>O) zu legen.

Die frisch straffen Blätter welken sehr schnell. Der frisch widerliche Geruch verschwindet beim Trocknen.

Bestandtheite. Die Blätter enthalten ein Alkaloid, das man Daturin nannte, es ist nach Ladenberg identisch mit Hyoscyamin. Der Gehalt daran beträgt 0,308 bis 0,370 Proc. Uebrigens sollen die Blätter von den verschiedenen Theilen der Pflanze, ausser der Wurzel, am wenigsten Alkaloid enthalten; am reichsten sind die Stengel. Kultivirte Pflanzen bleiben im Alkaloidgehalt hinter den wildwachsenden nicht zurück. — Asche 17,4 Proc., sie ist reich an Kaliumnitrat. Bestimmung des Alkaloidgehaltes wie bei Belladonna pag. 467.

Verwechslungen und Verfülschungen. Als solche werden aufgeführt: 1) Die Blätter von Chenopodium hybridum L.; sie sind ganz kahl, im Umriss fast gleichschenklig dreieckig, der Blattstiel ist oberseits rinnig. Im Mesophyll enthält das Blatt ebenfalls Oxalatdrusen, die aber grösser wie die von Datura sind. 2) Die Blätter von



Einsammlung. Aufbewahrung. Der Stechapfel blüht zwar bis in den Oktober hinein, man sammelt die Blätter indessen, obwohl die Arzneibücher einfach "von der blühenden Pflanze" vorschreiben, nur zur Zeit der ersten Blüthe, im Juni, trocknot im Schatten ohne künstliche Wärme, und bewahrt sie in Blech- oder Glasgefässen vorsichtig, vor Licht geschützt und (nach Austr.) nicht über ein Jahr auf. 8—9 Th. frische Blätter geben 1 Th. trockene. Aus 100 Th. der letzteren gewinnt man etwa 87 Th. mittelfeines Pulver. Aus den frischen Blättern wird ein Extrakt und eine Tinktur dargestellt.



Fig. 237. Same von Datura Stramonium im Längsschnitt, schwach vergr.

Anwendung. Die Wirkung ist der der Belladonna ähnlich. Innerlich kaum noch angewendet — grösste Einzelgabe 0,2 (Germ., Helv.), 0,3 (Austr.), grösste Tagesgabe 1,0 — dienen die Blätter vielfach zu Räucherungen bei Asthma, indem man sie verglimmen lässt und die Dämpfe einathmet, oder in Form von Cigaretten, die indessen leicht Narkose erzeugen.

Die Droge ist dem freien Verkehr entzogen und darf, ausgenommen zum Rauchen oder Räuchern, nur gegen ärztliche Verordnung abgegeben werden. Unter der Bezeichnung "Asthmakräuter" findet sie sich, gewöhnlich mit Salpeter getränkt, häufig im Handel; derartige Mittel sollten nur mit genauer Gebrauchsanweisung und unter Giftsignatur verabfolgt werden, denn es sind durch deren Anwendung Vergiftungen vorgekommen.

b. Die Samen. † Semen Stramonii (Ergänzb. Helv.). Stramonii semen (Brit, U-St.). — Stechapfelsamen. Tollkörner. — Semence de stramoine on de Pomme-épineuse (Gall.). — Stramonium seed.

Beschreibung. Die Frucht ist eine aufrechte, kurzgestielte, eiförmige, stachlige Kapsel, deren Grund vom unteren Theil des Kelches wie von einer abwärts gerichteten Manschette umgeben ist. Die Frucht öffnet sich vierklappig, lässt oben zwei Fächer, unten vier Fächer erkennen, da die beiden Fächer durch falsche, vom Rücken der Carpelle entspringende Scheidewände noch einmal getheilt werden. Die Placenten sind von den Samen dicht bedeckt. Diese sind schwarzbraun (am Nabel heller), flach, rundlich-nierenförmig, etwa 4 mm gross, unter der Lupe höckerig und fein punktizt. Innerhalb der kräftigen Samenschale enthält der Same ein Endosperm und den grossen gekrümmten Embryo mit langer Radicula und zwei flach auseinander liegenden Cotyledonen (Fig. 237).

1015 Datura

Die Samenschale besteht aus der eigenthumlich gebildeten und sehr charakteristi. schen Epideimis, derer Zellen unten mit kurzen Fortsatzen versehen, vielfach inemander gekeilt sind, und im oberen Theile kurze Tupfel zeigen. Ihre Wande sind zum grossen Daran schliesst sich eine aus zusammengedruckten Zellen bestehende Schicht, die "Nahrschicht", und eine einfache Zelllage, das Nest des "Knoepenkerns" Im Gewebe des Endosperms und des Embryo lassen sich Protoplasma, fettes Oel und Aleuronkorner nachweisen. In den letzteren ein oder wenige Krystalloide und Globoide. Alkaloid lasst sich in der "Nahrschicht" und zweifelhaft auch im Endosperm und Embryo nachweisen

Alkaloide Hyoscyamin, geringe Mengen Atropin und Bestandtherle Hyoscin, zusammen 0,365 Proc Ausserdem enthalten die Samen etwa 25 Proc fettes Oel, darm die Glyceride der Oelsaure, Leinelsaure und Daturinsaure C17H34O8 Endlich hat man in den Samen einen dem Cholesterin ahnlichen Korper aufgefunden Asche 2-3 Proc

Zur Alkaloidbestimmung nach Keller werden 10 g Sem Stiamonii gepulvert in einer 800 ccm fassenden Flasche mit 100 g Aether ubergossen, nach 1/4 Stunden 10 ccm Ammoniak (10 proc.) zugegeben. 5 Minuten tuchtig durchgeschuttelt und unter wiederholtem Umschutteln 8 Stunden stehen gelassen. Dann filtrirt man die Aethericsung ab, wagt sie, und schuttelt sie im Scholdetrichter mit 1 proc Salzsanie mehrmals aus, bis die abgelassene wässerige Lösung mit Maven'schem Reagens keine Trubung mehr giebt Die wasserige, saure Losung giebt man dann in den Scheidetrichter, macht mit Natronlauge alkalisch und schuttelt von neuem mehrmals mit Aether aus, bis einige Tropfen des Aethers, verdunstet, mit 1 proc Salzsaure aufgenommen, mit Mayen'schem Reagens keine Trubung mehr geben. Dann wird von der atherischen Losung der Aether aus einem gewogenen Kolbchen abdestillirt und der Ruckstand bis zum konstanten Ge wicht getrocknet. Unter Berücksichtigung der oben durch Abweigen gewonnenen Menge Aetherlosung (10 g = 1 g Samen) berechnet man den Alkaloidgehalt. Zur Titration löst man das Alkaloid in 5-10 ccm saurefreiem, absolutem Alkohol, setzt Wasser bis zur beginnenden Trubung hinzu und titrirt unter Berutzung von Hamatoxylin als Indikator mit 1/100 N Salzsaure, 1 ccm 1/100 N HCl = 0,00289 g Alkaloid

Einsammlung. Aufbewahrung Die Samen werden im Herbste der reisen Frucht entnommen, im Schatten bei gelinder Warme getrocknet und - wie Folia Stramonu aufbewahrt Das Pulver bereitet man jedesmal frisch.

Anwendung In gleichen Fallen wie die Blatter, gewohnlich aber in Form der Tinktur oder des Extrakts Grösste Einzelgabe 0,2, grösste Tagesgabe 0,6 (nach Lewis)

† Alcoolatura Stramonii Alcoolature de feuille de stramoine (Gall) Aus gleichen Theilen frischer Blätter und Alkohol (90 proc.) durch 10 tagiges Ausziehen

Cigarettes de strameine (Gall) sollen jede 1 g Stechapfelblatter enthalten

Emplastrum cum extracto Stramonii Emplatre d'extrait de stramoine (Gall) Aus dem Extrakt der Samen wie Emplastrum Belladonnae (s S 471 VI)

† Extractum Stramonia Stechapfel-Extrakt. Ergänzb Ausfrischem, bluhenden Kraut wie Extr Belladonnae Germ (S 469) zu bereiten Ausbeute etwa 3 Prod Größete Einzelgabe 0,1 g, größete Tagesgabe 0,2 g (nach Lewin)

Helv 1) Extr Stramonia duplex s siccum Trockenes Stechapfelextrakt Extrat de stramonia sec 200 Th Stechapfelsame (IV) werden im Perkolator mit Petrolather ausgezogen, bis das Abfliessende nach dem Verdunsten kein Oel hinterlasst, getrocknet, gepulvert (V), mit 2 Th Weinsaure in 30 Th Weingeist und 60 Th Wasser befeuchtet, im Perkolator mit q s einer Mischung von 1 Th Weingeist, 2 Th Wasser erschopft Man fängt die ersten 180 Th. für sich auf, löst darin den auf 20 Th wardempften Regt und stallt mittels o g Rassimliver 100 Th trockenes Extrakt her Größeste verdampsten Rest und stellt mittels q s Reispulver 100 Th trockenes Extrakt her Grösste Enzelgabe 0,025 g, grösste Tagesgabe 0,075 g (vergl die Fussnote S 947)

2) Extractum Stramonii fluidum Stechapfel-Fluidextrakt Extrait fluide de stramone 100 Th Stechapfelsamen (IV) weiden wie bei vorigem angegeben, entölt, getrocknet, gepulvert (V), mit I Th Weinsaure in 10 Th Glycerin, 15 Th Weingeist und 20 Th Wasser befeuchtet, im Perkolator mit q s einer Mischung aus 1 Th. Weingeist und 2 Th Wasser erschöpft. Man sammelt zuerst 90 Th, verdamplt den Rest zum dünnen Extrakt, löst in 40 Th Wasser, filtert, verdunstet auf 10 Th, und löst diese

Datura. 1016

im ersten Auszuge zu 100 Th Klares, hellbraunes, grun fluorescirendes, bitteres Extrakt

Grösste Einzelgabe 0,05 g, grösste Tagesgabe 0,15 g

Brit Extract of Stramonium Stochapfelsomen (No 40) erschopft man im
Perkolator mittels Alkohol (70 proc.), destillirt letzteren ab und verdampft zu einem festen Extrakt Dosis 0,015-0,06 g

U-St 1) Extractum Stramonii seminis Extract of Stramonium Seed Aus 1000 g Stechapfelsamen (No 60) und q s verdünntem Weingeist (41 proc.) im Verdrängungswege Man befeuchtet mit 300 ccm, sammelt zuerst 900 ccm, dann noch 2100 ccm, verdampft letztere bei 50°C auf 100 ccm, dann das Ganze zur Pitlenkonsistenz

2) Extractum Stramonii seminis fluidum Fluid Extrakt of Stramonium Seed Aus 1000 g Stechapfelsamen (No 60) und q s einer Mischung von 750 ccm Weingeist (91 proc) und 250 ccm Wasser im Verdrangungswege Man befeuchtet mit 200 ccm, sammelt zuerst 900 com, und stellt 1 a 1000 ccm Fluid-Extrakt her

Gall 1) Extrait de feuille de stramoine (avec le suc) Aus dem frischen Safte durch Erhitzen, Durchseihen und Eindampfen zum weichen Extrakt

2) Extractum de semine Stramonii Extrait de semence de stramoine

Aus den grob gepulverten Samen wie Extr de radice Belladonnae, Gall (S 469)

Diet Extractum Stramonii solidum Stechapfel-Dauerextrakt Wie Extr Uvae Urs solid (S 868) Stechapfelextrakt ist vorsichtig aufzubewahren

Oleum Stramonii. Huile de stramoine (Gall) wird wie Ol Belladonnae Gall (S 472 II) bereatet

† Tinctura Stramonii. Ergänzb Stechapfelsamentinktur 1 Th grob ge pulverte Samen, 10 Th verd Weingeist (60 proc.) Hellbraun, grunschillernd Grösste

Emzelgabe 1,0 g, grösste Tagesgabe 8,0 g (nach Lewin)

Brit Tinoture of Stramonium Aus 200 g Stechapfelblattern (No 20) und

Weingeist (45 proc.) bereitet man im Verdrängungswege 1000 cem Tinktur Dosis 0,3-0,9 g

U-St Tinetura Stramonii seminis Tineture of Stramonium seed Aus 150 g Stechapfelsamen (No 40) und q s verd Weingeist (41 proc.) wie bei vorigem 1000 ccm Tinktur

Gall Teinture de stramoine (feuille) Wie Tinctura Cocae Gall (S 869) zu bereiten

f Tinctura Stramonii ex herba recente bereitet man wie Tinct Belladonnae, Erganzh (8 470) Aufbewahrung Vorsichtig, vor Lacht geschützt

#### Candelae Stramonii

Candelse antasthmaticae Asthmakerschen Stechapfelkerzchen Rp Folior Stramonti puly 60,0 Kalia natricl puly 86.0 Balsami peruviani 1,5 0.5 Sacchari pulverati 20 Tragacanthae pulv

Man stösst mit Mucul Tragacenth an und formt Kerzchen, denen man durch Bepinsein mit Weingeist, worin 0,1% KOH gelöst ist, ein lebhafteres Grün grebt

#### Charta antasthmatica (Ergünzb)

Asthmapapier

Ro Extracti Stramonii (Ergb ) 10.0 Kalii mtnei 17,0 Sacchari 100,0 Aquae fervidae

Man tränkt mit der Lösung weisses Filtrirpapier und trocknet an der Luft auf Schnüren

#### Charta fumifora (Gall)

Asthmapappe

Carton fumigatoire ou antiasthmatique. Rp Chartae bibulae griseae 120,0

Kalii nitrici pulverala Feliorum Belladonn, puly 5,0 Foliorum Stramonii puly 50 Foliorum Digitalia puly 5,0 Herb Lobelias puly 50 Myrrhae pulv 10.0 Olibani pulv 10,0 Fructus Pheifandril puly 5,0

Man verwandelt das Papier durch Zerreissen, Kinviction in Wasser und Stampfen in einen gleichmässigen Brei, arbeitet die Pulvermischung darunter, vertheilt die Masse in Blechformen und trocknet in der Whime Die Pappe wird in 36 rechteckige Stücke zerschnitten

### Cigaretae antasthmaticae

Asthmacigaretten Folior Stramonn conc. 30.0 Lolior Belladonn cone 50,0 Folior Hyoseyami cone 200 Folior Nicotianae conc. 400 Folior Jaborandi cone 10.0 Foliorum Salvine conc 20.0 Herb Phellandra cone 120

Die möglichst gleichmässige, vom Pulver befreite Mischung besprengt man mit 400 Aq Liurocerası und verarbeitet gie zu Cıgarettan.

#### Cigaretae antispasmodicae Trousseau

Rp 1 Folier Stramonii concis 20,0 2 Extracta Opn

B Aquae destillatae 10,0 Man tränkt 1 mit der Lösung von 3 in 3 und

wickelt nach dem Trocknen in Cigarettenpapier Emplastrum Stramonii

Paretur uti Emplastrum Conn Ergänzb (S 947)

#### † Folia Stramonii nitrata (Ergänzh) Asthmakraut

1 Foliorum Stramonii gross cone 2,0 2 Kalii mimu

3 Aquae 3.0 Man tränkt 1 mit der Lösung von 2 in 3, lässt 19 Stunden stehen und trocknet

#### Glycerolatum Stramonii Extracti Stramonu 1,0 Glycermi

Guttae aniesthmaticae Richtle. Richter's Aschmatropien.  Rp Extrach Stramonii 0,1 Tinctume Digitalis 4,0 Aquae Valerium 30 0  Bum Anfall 1 Theelöffel voll	HI Nach MAPTINDALE  Pp 1 Kalli mithici 2 Aquue chulliantis 3 Herbne Lolobine pulv 4 Folior Strimonii 9 5 Folior Theae 7 22 240,0 6 Olei Anisi 1,0
Pilulae antepiloptice I RUBT  Rp Extracti Stramonn  Extracti Belladonnae ää 2,0  Camphorse  Opin än 1,0  Padicis Gentianae q s  Man formt 60 Pillen. Anfangs täigheh 1, steigend bis zu 5mai täigheh 3 Stück	Man lost i in 2, fügt 3-0 kmzu, mischt, trocknet und setzt 6 kinzu † Sirupus Stramonio Sirop de stramonio (Gall) Rp Theturie Stramoni 7,5 Sirupi Sacchari 92,5 Species aniastimaticae (Diet)
Pilulae antineuralgicae Troussray  Rp Extracti Strumenti Extracti Opn 55 0,5 Zinci oxydati 8,0 Zu 40 Pillen Täglich 1, steigend bis zu 8 Stück	Herbae shtagthmatique   Asthmakrauter
Pliulae antiprosopalgicze Orsteren Pp Seminis Stramoni Foliorum Belladonnae Chimni hydrochlonci 35 10 Succi Liquininae q 8 Zu 50 Pillen, Talbeh Imal 2, stogend b 5 52 5—6 Stuck	6 Aquao destiliatae 1500 0  Van befeuchtet 1 mit 2 lässt 1m verschlossenra Guf ee 24 Stunden siehen tränkt mit der Lösung vou 30 in 6 und trocknet nach 24 Stunden bei 20-80° C Statt 1 kann man auch folgende Mischung verwenden Pp Folor Stramoni 2000 Folor Belludonnae 2000
Pulvis antasthmaticus Asthmapulver  T  Pp Folior Stramoni pulv 40 Fructus Anusi pulv 2,0 Kalii nunci pulv 2,0	Herbae Hyoscyami 250,0 Die Kräuter müssen fru von Rippen und Steng a sein Tähaeum antasthmaticum Boucharder Espèces pour fumer Rp Folorum Strimonn
II  Rp 1 Fructus Anisi pulver 4,0 2 Herbae Cannabis Indie 8 Herbae Lobeliae pulver 4. Fohor Eucalypi pulver	Foliorum Salviae žā.  Zum Rauchen  † Tinctura Stramonii acids  Pp Foliorum Stramonii conc. 100  Spiritus diluti (60 proc.) 100,0  Acidi sulfurici puri 06
5 Folior These pulver & 30,0 5 Folior Stramoni pulver 60,0 7 Kalii nitrici 40 0 8 Aquis 90,0 De Pulver 1—6 werden gemischt, mit der Lösing von 7 in 3 getränkt und getrocknet. Zum Ge-	† Tincturs Stramonii seminis aetheren  Bp Semms Stramonii gr pulv 1,0  Spiritus aetherei 10,0  Luguentum Stramonii (U St)  Stramonium Ointment  Bp Extract Stramoni seminis 10,0
brauche formt man Häufchen die an der Spitze angezündet werden. Den Rauch athmet man ein. † Vinum S Rp Seminis Stramom Vim Hispanici 3 Tage digetiren auspress	ni gr pulv 10,0 100,0 sen, filtriren.
Asthma-Cigaretten von Dr Plaur Th Lobelienkraut benetzt man mit gesätt	8 Th Stochapfelblatter, 8 Th Grinen Th tigter Kaliumnitratiosung und wickelt in

7 Th Lobelienkraut benetzt man mit gesättigter Kaliumnitratiosung und wickelt in Cigarettenform

Asthma-Cigaretten, Wiener, bestehen aus Stechapfelkraut, Bilsenkraut, Fingerhutund Tollkirschenblattern

Asthma-Cure, Green Mountam von Guller Mit Salpeterlösung getranktes, grobes Pulver aus Fenchel und Stechapfelkraut

Asthma-Cure von Himned Fohorum Stramonu, Fohorum Lobeliae, Fohorum Theae ää mit geringem Zusatz von Fenchel- und Amsfrüchten und etwas Kalisalpster Asthmador, Dr R Schiffmann's Asthmapulver aus Minnesota, besteht nach Angabe des Erfinders aus 34,9 Proc Salpeter, 51,1 Proc Blattern von Datura arboroa und 14 Proc Blattern von Symplocarpus foetidus Nach Auffricht 25 Proc Salpeter, 70 Proc Stechspfelbätter, 5 Proc Tollkirschenblatter

Asthmakraut, Hollandisches, von Apotheker Plönes in Weiskirchen Mit Salpeter getrankte Stechapfelblatter

Asthmapulver der Goethe Apotheke in Frankfurt. 30 Salpeter, 20 Zucker, 30 Stechapfelblutter, 5 Lobelienkraut

Asthmaräucherpulver von O Fischen 250 Stechapfelblatter, 25 Schafgarbe mit einer Lösung von 50 Kalisalpeter getrankt

Asthmatabletten von FR HELEING, bestehen aus Stechapfeiblattern und einer Hulle

von Salpeterpapier

Charta antasthmatica Dursthoff, Stramoniumraucherpapier (DRGM 85982) ist ein aus nitruter Cellulose in der Grösse 70 170 mm hergistelltes, mit einem fest haftenden Ueberzug gepulverter Stechapfelblatter (nach Ait des bekannten Senfpapiers) versehenes Papier Jedes Blatt enthalt 2,0 Fol Stramonu

CLEARY'S Asthma Powder Foliorum Stramonu grosse pulv , Foliorum Belladonnae grosse pulv ää 15,0, Opu pulv 2,0, Kaln mirici 5,0

kaw-ture von Guillemain besteht aus Stechapfelkraut, Salpetor und einem Stuck

Krebspulver von A Frischmuth ist (nach Thoms) wahrscheinlich ein Gemisch aus Stechapfelkraut mit Wurzel und kohlensaurem Kalk

Nimrod Powder aus Paris besteht aus Kahsalpeter und Stechapfelblattern

Zematone-Cigaretten von Escouflarer, enthalten nur Salpeter und Stechapfelblätter

Il Datura alba Nees (D fastuosa L) Heimisch in Ostindien, in Stideuropa, Aegypten, Sudamerika nicht selten kultivirt. Arzneilich verwendet werden die Blatter, die Samen und die Wurzel Die Blatter enthalten wie I Oxalatdrusen, die Wurzel Oxalaisand wie bei I

Die Samen sind grosser wie bei D Stramonium, gelbbiaun, flach, etwa ohrformig Der Alkaloidgehalt ist folgender Blatter 0.41 Proc. Bluthen 0.464 Proc. Samen 0,541 Proc., Wurzel 0,315 Proc. Die Alkaloide sind mydniatisch wirkende, in dem Samen wurde Hyoscyamın und wenig Atropin, in den Bluthen Hyoscin aufgefunden Die Pflanze enthalt auch das indifferente Stramonin

Die Pflanze wird in Indien wie I gebraucht, in China mit Aconitum zusammen als lokales Anastheticum

III Datura meteloides D C und Datura quercifolia H B K Die Blatter werden als Berauschungsmittel benutzt, abulich verwendet man andere Arten in Sudamerika, Indien und Australien

IV Datura arborea L In Brasilien Zu schmerzstillenden Kataplasmen etc. Enthalt in den Alkaloiden 2/2 Hyoscyamin, 1/3 Atiopin

### Daucus.

Gattung der Umbelliferae - Apioideae - Dauceae.

- I Daucus Carota L Heimisch in Europa, Nordafrika, bis nach Sibirien und Indien als Unkraut verbreitet, vielfach der Wurzeln wegen kultivirt. Stengel gefurcht. steifhaarig, Blatter doppelt oder dreifach gefiedert mit langlich lanzettlichen Zipfeln, Hulle und Hillichen vielblätting, die fruchttragende Dolde in der Mitte korbartig oder vogelnestartig vertieft, die ausseren Blüthen der Dolde strahlend. Verwendung finden
- a) Die Frucht der wildwachsenden Pflanze Fructus Dauci Semen Dauci silvestris.

Beschreibung Die Frucht ist oval, vom Ruchen her stark zusammengedruckt. Auf den stark entwickelten Nebenrippen eine einfache Reihe gebogener Stacheln, auf den Hauptrippen kurze Haarzotten Die beiden seitlich stehenden Nebenrippen jeder Theilfrucht besonders stark entwickelt, so dass die eigentlich seitlich stehenden Hauptrippen gegen die Fugenflache verschoben werden, die dadurch auffallend breit erscheint. Unter jeder Nebenrippe ein Sehretgang, auf der Fugenfläche je 2 (Fig 238)

Bestandtheile. 0,8-1,6 Proc atherisches Oel Es ist farblos bis gelb, spec Gew 0,870-0,923 Dreht links (100 mm Rohr) -13 bis -37° Von Bestandtheilen desselben ist ein Terpen C10H16, wahrscheinlich Pinen, isolirt

Verwendung als Dureticum

2) Die Wurzel Radix Dauci. Racine de carotte (Gall)

Daucus. 1019

Beschreibung. Die Wurzel der wilden Pflanze ist weisslich, dünn, holzig, von stark aromatischem Geschmack. Die vielfachen Spielarten, in denen die Pflanze gebaut wird, haben eine weisse, gelbe oder röthliche Wurzel, welche stark rübenfürmig oder mehr kugelig ist. Das ausserordentlich parenchymreiche Gewebe lässt schmale Markstrahlen, im Holz vereinzelt die Gefässe erkennen. Im Parenchym zahlreiche Farbstoffkörperchen von Carotin.

Bestandtheile nach Koems im Durchschnitt: Wasser 86,79 Proc., Stickstoffsubstanz 1,23 Proc., Fett 0,3 Proc., Rohrzucker 2,11 Proc., Fruchtzucker 4,03 Proc., sonstige stickstofffreie Bestandtheile 3,03 Proc., Holzfaser 1,49 Proc., Asche 1,02 Proc. In der Trockensubstanz: Stickstoffsubstanz 9,31 Proc., Kohlehydrat

69.41 Proc., Stickstoff 1.49 Proc. Die Asche enthält: Kali 36,99 Proc., Natron 21,17 Proc., Kalk 11,34 Proc., Magnesia 4,38 Proc., Eisenoxyd 1.01 Proc., Phosphorsaure 12,79 Proc., Schwefelsäure 6.45 Proc., Kieselsäure 2,38 Proc., Chlor 4,59 Proc. Ferner enthält die Wurzel 0.0114 Proc. eines farblosen, ätherischen Oeles vom spec. Gew. 0,8863 bei 11,20 C., ein Cholesterin (Daucosterin) vom Schmelzpunkt 136.5° C. Carotin C.H. bildet rothbraune, quadratische, glänzende Krystalle, die bei 167,80 C. schmelzen. Es ist unlöslich in Wasser. leicht löslich in Schwefelkohlenstoff, schwer löslich in Alkohol, Aether, Ligroin und Chloroform, in Schwefelsäure löst es sich mit indigoblauer Farbe. An der Sonne wird es bald farblos und amorph,

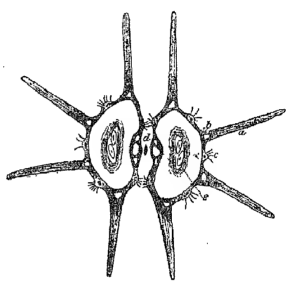


Fig. 238. Querschnitt durch die Frucht von Daucus Carota L., schwach vergrössert. a Stacheln auf den Nebenrippen. δ Sekretginge, c Hauptrippen. ε Embryo.

in der Wärme riecht es nach Veilchenwurzel. Hydrocarotin  $C_{18}H_{20}O(?)$ , neben Carotin in der Wurzel vorkommend, bildet monokline Blätter, die bei 137,4°C, schmelzen, es dreht die Polarisationsebene links; es soll mit Cholesterin identisch sein, was von andrer Seits bestritten wird.

Anwendung. Die Verwendung der Wurzel als Gemüse ist bekannt. Der eingedichte Saft wurde früher als Succus Dauei inspissatus pharmaceutisch benutzt. Ueber die Verwendung der Wurzel als Kaffeesurrogat vergl. S. 829.

Pulpa e radice Carotae. Pulpe de Carotte (Gall.) ist der aus der zerriebenen Wurzel gewonnene, durch ein Haarsieb getriebene Brei.

- II. Daucus hispanicus L. und vielleicht auch Daucus gummifer Lmk., beide in Südeuropa, liefern ein Gummiharz durch Einschnitte in den Stengel: Bdellium siculum.
- III. Athamantha cretensis L. Heimisch im Mittelmeergebiet, liefert in den Früchten Fruits de Daucus de Crète (Gall.). Die Früchte sind 4 mm lang, stiehund, behaart, mit fadenförmigen Rippen. In jedem Thälchen ein Sekretgang, auf der Fugenfläche zwei.

   Die aromatisch riechenden Früchte werden als Diureticum verwendet.

### Decocta.

Man versteht hierunter für die Zwecke der Receptur hergestellte Abkochungen Das daber eingehaltene Verfahren besteht im allgemeinen darin, dass man die zerkleinerte Substanz mit kaltem Wasser übergiesst, alsdann die Mischung erhitzt und etwa 15-30 Minuten im Kochen erhalt, worauf man noch heiss kolirt. Die Vorschriften der Arzneibücher weichen indessen in den Einzelheiten von einander ab

Austr Ist die Menge des Arzneistoffes nicht angegeben, so bereitet man aus 1 Th Austr ist die Menge des Arzneistoffes nicht angegeben, so bereitet man aus 1 Th Arzneistoff = 10 Th Kolatur Diese Regel gilt nicht für starker wirkende, namentlich narkotische Arzneistoffe (überhaupt bei solichen, für welche Austr Höchstgaben vorgeschrieben hat), ferner für schleimige Substanzen, bei diesen ist die zu verwendende Menge dem Apotheker überlassen — Der auszuziehende Arzneistoff ist mit einer genügenden Menge kalten Wassers zu übergiessen und unter bisweiligem Umruhren ½ Stunde lang zu kochen oder den Dampfen des siedenden Wasserbades auszusetzen — Die Flüssigkeit ist noch heiss abzuseiben, abzupressen und wenn nöting zu filtriren — Stoffe dichterer Struktur und der Regel aus Stunde lang zu kochen Struktur sind in der Regel eine Stunde lang zu kochen

Germ Ist die Menge des Arzneistoffes nicht vorgeschrieben, so bereitet man aus 1 Th Arzneistoff = 10 Th Kolatur Ausgenommen hiervon sind Arzneistoffe, für welche Germ höchste Gaben festgesetzt hat Bei schleimigen Substanzen ist das Verhaltniss des Arzneistoffes zur Kolatur dem Apotheker überlassen — Abkochungen sind in der Weise zu bereiten, dass man die Substanz mit der erforderlichen Menge kalten Wassers über gresst und die Mischung 1/2 Stunde den Dampfen des siedenden Wasserbades unter bisweiligem Umrühren aussetzt Die Flussigkeit wird noch warm abgepresst Decoctum Althaeae und Decoctum Semmum Lim werden durch 1/2 stundliche Maceration mit kaltem Wasser ohne Umrühren bereitet

Helv Abkochungen sind entweder durch 1/2 stündige Digestion im Dampfbade oder durch Kochen über freiem Feuer zu bereiten, wobei mindestens das 11/2 fache der Kolatur an Wasser zu verwenden ist Das Kohren muss heiss geschehen Ist die Menge des zu verwendenden Arzneistoffes nicht vorgeschrieben, so wird ½,0, bei schleimigen Substanzen nur ½,0 der veilangten Kolatur genommen. Nicht zullässig ist dies für Substanzen aus der Reihe der Separanda und Venena, bei diesen hat der Arzt die Menge des Arzneistoffes vorzuschreiben. — Die Verwendung sogenannter "Decocta sicca" ist zur Bereitung von Abkochungen meht gestattet

U-St Wenn etwas anderes nicht vorgeschnieben ist, bereitet man aus 50 g der Arzneisubstanz = 1000 com Kolatur Man übergiesst in einem Kessel die 50 g Substanz mit 1000 com kaltem Wasser, bedeckt mit einem Deckel und erhalt 15 Minuten im Sieden Nach dem Abkuhlen auf etwa 40°C wird ausgepresst und der Rückstand mit Wasser nachgewaschen, bis die Kolatur — 1000 eem betragt — Bei stark wirkenden Substanzen ist die Menge des zu verwendenden Arzneistoffes vom Arzte vorzuschreiben

Brit und Gall geben allgemeine Anweisungen zur Bereitung von Dekokten nicht Wenn im Vorstehenden auch angegeben ist, dass die Dekokte im allgemeinen heiss zu kolıren sınd, so ıst das doch cum grano salıs zu verstehen Condurango-Dekokte z. B sind erst nach volligem Erkalten durchzuseihen, vergl S 941

### Delphinium.

Gattung der Ranunculaceae - Helleboreae.

I † Delphinium Staphisagria L Stephanskraut, Läusekraut, Heimisch ım Mittelmeergebiet Verwerthung finden die Samen Semen Staphisagriae (Erganzb), Semen Staphidis agriae, Semen Pedicularis. - Läuse- oder Stephanskorner, Läusepfesser, Rattenpfesser. - Semence de Staphisaigie (Gall.) - Stavesacre

Beschreibung. Die Samen sind bis 7 mm lang, halb so dick, unregelmassig kantig, matt, netzrunzelig, braun bis schwärzlich. Im Querschnitt das dickfleischige Endosperm und der kleine Embryo Die Samenschale hat eine aus grossen, verdickten, porosen Zellen bestehende Epidermis, woran sich die zusammengefallene Nahrschicht schließt. Im Endosperm grosse Alenronkörner Geschmack stark bitter und brennend

Bestandtheile. 17-18 Proc Fett im Endosperm und Embryo, ferner durchschnittlich I Proc Alkaloide, die ihren Sitz in den peripheren Theilen des Endosperms Desintectio 1021

haben sollen, es sind folgende bekannt. Delphinin  $C_{ai}H_{40}NO_{7}$ , stark giftig, wird bei 120°C gelb und schmilzt bei 198°C, in Wasser schwer, in absolutem Alkohol, Aether, Benzol leichter, in Chloroform in jedem Verhältniss löslich, Delphisin, währscheinlich mit dem Delphinin isomer, Delphinoidin  $C_{25}H_{42}NO_{4}$ , Schmelzpunkt 152°C, mit Schwefelsaure und Bromwasser eine violette Lösung gebend, mit Zucker und Schwefelsäure braun, dann auf Wasserzusatz grun. Staphisagrin, kein einheitlicher Korper, sondern ein Gemenge amorpher Basen

Anwendung und Wirkung Die Alkaloide wirken abnlich wie Akonitin, rufen aber keine Pupillenerweiterung hervor Die ganzen Samen wirken stark narkotisch, früher und wohl auch noch jetzt gegen Hautungeziefer angewendet

Aufbewahrung Vorsichtig

1	inimentum contra scat	iem Defeus	Unguentum contra pediculos	
$\mathbf{R}_{\mathbf{P}}$	Semin Staphisagriae p	ulv	Pp Semin Staphisagr puly 200	
•	Semin Sabadillae	āā 10,0	Unhuent Hydrarg ciner 10,0	
	k uliginis	10	Unguent carea 70,0	
	Oler Ollvarum	80,0	Vet, Aqua autipsorica Ranque	
	Tinctura Stuphisagri	re acida	Krätz- und Rändewasser lp Semm Staphisagr cont 20,0	
$\mathbf{R}_{\mathbf{P}}$	Semin Staphisage gr	puly 10,0	Capit Papaver cone 30,0	
	Spiritus diluti	100,0	Aquae fervidae 1000,0	
	Acidi sultune, puri	05	Man erhitzt 1 Stunde im Dampfbade u presstau	۵.

Il Delphinium Consolida L. Ackerunkraut in Europa, in Nordamerika einge schleppt Verwendung finden die Samen Semen Consolidae regalis, Semen Calcatiip pae — Larkspur Seed Sie sind schwarzbraun, kantig, mit hautigen Schuppen bedeckt, 2 mm lang und dick Geschmack bitterlich scharf Sie enthalten ein Alkaloid Calcatripin Fruher wurden auch die Bluthen Flores Calcatrippae benutzt

III Delphinium Ajacis L Verbreitete Zierpflanze Soll als Anastheticum, Excitans, Rubefaciens etc verwendet werden

IV Delphinium Zail Aitch et Hems! Heimisch in Persien und Afghanistan Das Kraut verwendet man als tonisches Mittel Enthalt ein Alkaloid. Die gelben Blüthen werden zum Farben verwendet Ebenso verwendet man zum Gelbfarben Delphinium camptocarpum Fisch et Mey in Persien und Delphinium saniculaefolium Boiss, eoenfalls in Persien. Die letztere Art soll Berberin enthalten. Die Blüthen dienen als Heilmittel bei Gelbsucht und Wassersucht

V Delphinium denudatum Wall Em Extrakt der Pflanze wird mit Carda momen, Sem Strychni, Semen Ignatii und Semen Lodoiceae gegen Choleta, Diarrhoe und Chlorose angewendet — Das Sem Lodoiceae ist die Seychellen-Nuss Lodoicea Sechellarum

### Desinfectio.

Unter "Desinfektion" (Entseuchung) versteht man die Vernichtung der in einem bestimmten Objekt enthaltenen pathogenen Mikroorganismen (Bakterien) — Nicht zu verwechseln mit dei Desinfektion ist die Desodoration, welche die Zersetzung oder Verdeckung übler Geruche bezweckt, die durch die freiwillige Zersetzung (Faulniss) organischen Substanzen aufgetreten sind

Wer daher mit Erfolg desinschren will, muss eine genaue Kenntniss von den Eigenthumlichkeiten der in Frage kommenden pathogenen Organismen besitzen. Er muss ihre Entwickelung, Fortpflanzung, die Art, in welcher sie sich verbreiten, ihre Widerstands sahigkeit gegen aussere Eingriffe kennen, er muss ferner unterrichtet sein über die Wirksamkeit der Mittel (Desinsektionsmittel), die ihm zur Vernichtung der Bakterien zur Verfügung stehen. Er muss endlich Sorge dafür trageu, dass nicht durch das Desinsektionsversahren eine Verschleppung von Keimen erfolgt. Endlich muss er die Gewähr bieten, dass er die erforderlichen Arbeiten mit der nöthigen Zuverlassigkeit aussührt

1022 Desinfectio

Die zur Desinsektion zur Versügung stehenden Hilfsmittel sind zum Theil physikalischer, zum Theil chemischer Natur Von chemischen Desinsektionsmitteln besitzen wir zur Zeit eine wahre Legion Nur wenige derselben aber haben sich der bakteriologischen Kontrole gegenüber als geeignet erwissen — Wir theilen im Nachstehenden diejenigen Desinsektionsmittel mit, welche in der Praxis in Anwendung gezogen werden

1) Feuer. Durch vollstandige Verbrennung können naturlich alle pathogenen Organismen mit völliger Sicherheit vernichtet werden. Man wird daher zweckmassig verbrennen Kleinere Gegenstande von geringerem Werth, z. B. gebrauchtes Verbandmaterial, Hadern, Lappen, Lumpen, Kehricht, Müll, Brot, welches zum Abreiben von Tapeten oder Wandflächen gedient hatte. Desgleichen Bettstroh, Holztheile aus verseuchten Thierställen, stark verschmutzte Wasche, deren Werth ein geringen ist. Das Verbrennen erfolgt ent weder in einer hiereichend grossen Feuerung, z. B. unter einem Dampfkessel, oder auch auf einem im Freien zu errichtenden Scheinerhaufen.

E, ist hierbei Soige zu tragen, dass durch glössere oder leicht zerstreubare Objekte die Infektionserreger nicht verschleppt werden. Man schlagt deskalb z. B. Bettstroh in mit Sublimatiosung befeuchtete Tucher oder Sacke ein und befördert as auf diese Weise

zur Verbrennungsstelle

Unter diese Abtheilung wurde auch gehören das Verbrennen von Mull und von

Exkrementen in eigens hierzu konstruiten Oefen

2) Kochen in Wasser Durch 5 10 Minuten langes Kochen (!) in Wasser werden mit Sieherheit alle Krankheitskeime getödtet. Da Zusatz von Salzen die Siede temperatur des Wassers erhüht, so kann man dem Wasser, in welchem man die betreffen den Objekte kocht, einen Zusatz von Kochsalz oder Soda (2 Proc.) geben

den Objelte kocht, einen Zusatz von Kochsalz oder Soda (2 Proc.) geben
Man kocht daher alle Objekte, welche durch diesen Process meht leiden, also z B
Instrumente, Essbestecke, ferner Wasche etwa 1 Stunde lang mit Wasser Zusatz von
Proc krystallisirter Soda zum Kochwasser ist bei Wasche zu empfehlen. Auch Stuhl
gänge werden in einigen Krankenhausern durch etwa einstündiges Kochen desinficirt, wo
bei indessen ekelhafter Geruch auftritt

In den Cafillerien (Abdeckereien) der Schlachthöfe werden die verworfenen Fleischtheile durch Kochen unter 4-5 Atmospheren Druck unschädlich gemacht und zu Fleisch mehldunger, Blutmehldunger, Leimdunger verarbeitet

Bu volumindsen Objekten ist es naturlich nothwendig, die Zeit des einstündigen Kochens von da an zu rechnen, wenn die betr Objekte bis in ihr Inneres auf die Tem-

peratur des siedenden Wassers gebracht sind

- 3) Damp fen Strömender Wasserdampf von 100°C, also Wasserdampf unter gewöhnlichem Diucke tödtet hinnen 10—15 Minuten, Wasserdampf von 110—120°C tödtet binnen 2—5 Minuten mit Sicherheit alle pathogenen Bakterieu Zur Desinfektion mit strömendem oder gespanitein Wasserdampf sind besondere Desinfektionsapparate konstruirt worden Man erhitzt in diesen Apparaten je nach der Dampfspannung, mit welcher sie arbeiten, die Objekte 10—80 Minuten lang. Um sich zu vergewissern, dass die zu erzielende Temperatur auch im Centrum des Apparates oder im Innern eines Bundels oder dergl erreicht ist, bettet man in die Objekte Kontakt Thermometer ein, welche ein elektrisches Klingelsignal auslösen, sobald des Thermometer die Temperatur erreicht hat, auf welche es eingestellt ist. Dieser Art der Desinfektion werden namentlich gefärbte Stoffe, Kleidungsstücke, Matratzen, Decken, Betten unterworfen, auch Pelzwerk, welches indessen darunter etwas leidet.
- 4) Seifenlauge. 1 kg Kalseife wird in 10—15 Liter Wasser gelöst. In diese Lösung werden Wasche und waschbare Gegenstände 24 Stunden eingelegt, dann mit 2 procedurger Sodalösung ausgekocht. Mit derselben Seifenlösung werden Holztheile (Sitzbretter von Aborten), soweit sie abwaschbar sind, gründlich abgescheuert. Auch Hadern, Wisch lappen und dergt werden, soweit sie nicht zu verbrennen and, in diese Seifenlösung ein gelegt und später ausgekocht.
- 5) Karbolsäure Die Sprocentige wässerige Lösung der 100 procentigen Karbolsäure tödtet hei genugend langer Einwirkung alle pathogenen Bakterien, nicht aber mit der gleichen Sicherheit deren Dauerformen (Sporen) Der Sicherheit wegen wendet man häufig die 5 procentige, energischer wirkende Lösung an Man benutzt diese Losungen zur Desinfektion der Hände, der Haupt- und Barthaare, von Wasche und waschbaren Gegenständen, z B von Oelanstrichen an Holz und Wänden, Fussböden, ferner zum Abwaschen von Leichen, Befeuchten von Tüchern, in welche letztere gehüllt werden sollen

Robe Karbolsaure ist um so weniger wirksam, je mehr sie Kohlenwasserstoffe enthält.

6) Kresolseifenlösung. Wird in einer Verdünnung von 1 10 bis 1 20 in jenen

Fällen angewendet, in denen man Seifenlösung oder Karbolsaurelösung anwendet

7) Kalkmilch. 1 Th frischgebraunter Aetzkalk ist zunachst mit 1 Th Wasser abzulöschen, schließlich setzt man noch 3 Th Wasser zu. Ist entweder frisch zu bereiten

oder in gut geschlossenen Gefassen aufzubewahren Diese Kalkmilch dient besonders zur Desinfektion von Entleerungen (Erbrochenes, Stuhlgang) Man versetzt diese mit dem gleichen Volumen Kalkmilch, ruhrt gut durch (!) und lasst 2—3 Stunden (mindestene I Stunde) stehen Die Erieger von Typhus und Cholera sind alsdam getödtet Die namliche Kalkmilch dient feiner zum Anstrechen von Fussböden, Wanden, Holztheilen, Pflaster, Rinnsteinen, Aborten, von Eimern, Kubeln, Tonnen u.s. w.
Zur Desinfektion von Latrinen und Aborten rechnet man auf 20 Later Inhalt ==

1 Later Kalkmilch, welche mit dem zu desinfeirenden Inhalt gut zu mischen ist

8) Quecksilberchlorid tödtet in einer Koncentration von 0,5-1,0 pro mille alle Organismen Werden die Lösungen mit gewöhnlichem Wasser bereitet, so setzt man ihnen pro Inter = 2 g Kochsalz oder 5 g Weinsaure zu. Man benutzt diese Lösung zur Des infektion der Hande, zum Abwaschen von Leichen, zum Befeuchten der Tucher, in welche man Leichen einhult Zum Fullen von Speiglasern, von welchen der Auswurf aufgenommen werden soll Zum Abwaschen der Wande, Holzwerk, Fenster und Thurrahmen, Bettstellen, Bilderrahmen, Dielen, Möbel

Gegenuber der sicheren Wirkung dieses Desinfektionsmittels liegt ein Nachtheil desselben in seiner eminenten Giftigkeit. Die zu benutzende Losung ist mit Fachsin deutlich

roth zu farben, damit Verwechslungen mit Getränken vermieden weiden

9) Chlorkalk wird entweder als Pulver oder als wasserige Lösung angewendet Auf 1 Liter Entleerungen (Stuhlgang, Erbrochenes) wendet man 50-100 g Chlorkalk mit 25-38 Proc wirksamem Chlor an und verrührt denselben sorgfaltig Die Einwirkung soll mindestens 1 Stunde andauern

Man wendet ferner wasserige Lösungen (2 + 100) an, die Italt (†) zu bereiten und zu filtzren sind Diese Lösung dient zur Desinfektion der Hande und anderer Körper-theile, zum Abwaschen von Leichen Fur Desinfektion des Fussbodens, des Pflasters, der Rinnsale, zum Desinfieren von Nachtgeschirren, Kübeln, Tonnen, Ehmern und dergl verwendet man eine Chlorkalkmilch von 50 g Chlorkalk auf 1 Liter Wassei mindestens 1 Stunde lang

- 10) Abreiben mit Brot. Wandanstriche von Leimfarben, Tapeten, Oefen werden mit frischem Brote bis über Mannshöhe abgerieben (Oelanstrich mit Karbolwasser abgewaschen) Hierdurch werden die Bakterien an das Brot festgeklebt und so von den Wanden entfernt Die gebrauchten Brotstücke sind sofort zu verbrennen
- 11) Abreiben mit Tuchein Polite Möbel werden mit einem Tuche scharf ab gerieben und dieses dann verbrannt Man kann sie auch, ohne der Politur zu schaden mit einem mit Benzin angefeuchteten Tuche abreiben. Die Bakterien werden dann an dieses Tuch angeklobt
- 12) Formaldehyd ist zur Zeit das am meisten empfohlene Desinfektionsmittel Ueber dessen Gebrauch vergl unter Formaldehyd
- 13) Schweflige Saure tödtet namentlich Hefe Arten. Sie ist daher für specielle Zwecke, z B fur Bierbrauereien, Molkereien, ein sehr geschätztes Desinfektionsmittel, zur Abtodtung der für Menschen gefahrlichen Mikroorganismen (Bakterien) benutzt man sie dagegen micht

Die früher haufg benutzten gasförmigen Desinfektionsmittel Chlor und Brom sind nur in starken Koncentrationen von sicherer Wirkung, ausserdem greifen sie alle Metalle heftig an Ihr Gebrauch ist daher zur Zeit ziemlich aufgegeben. Bemerkt sei noch, dass man nicht zu gleicher Zeit Karbolsaure und Brom anwenden darf, da diese sich in ihrer Wirkung unter Bildung von Tribromphenol gegenseitig aufheben. Die Verwendung von Ozon scheitert gegenwartig noch an technischen Schwierigkeiten

Die früher vielfach als Desinfektionsmittel verwendeten Chemikalien Eisenvitirol, Manganchlorid, Zinkchlorid, Theor und Thecrole haben nur den Werth von Desodora tions mitteln Kalumpermanganat wirkt zwar desinfeirend, kann aber wegen seines hohen Preises nur zu beschränkten Zwecken verwendet werden

Es sei noch darauf aufmerksam gemacht, dass für grossere Stadte und andere pohtische Verbande auf dem Verwaltungswege "Desinfektions-Ordnungen" erlassen worden sind, welche da, wo sie rechtsgilbg publicit worden sind, auch beachtet werden nnússen

### Dextrinum.

Dieses Umwendlungsprodukt der Starke kann unch dies verschiedenen Verfahren hetgestellt werden 1) durch Erhitzen von Starke auf 200-240° C, 2) durch Einwirkung von Sauren auf Starke, 3) durch Einwirkung von Diastase auf Starke — Die nach den verschiedenen Verfahren gewonnenen Produkte führen verschiedene Namen Nach 1) und 2) werden feste Deutzune, nach 3) Deutzinlosungen erhalten

l Rest-Dextrin Rostgummi, Leiocom, Leiogomme Commeline, Robes Dextrin, Elsasser Cummi Dampfdext.in

Dieses Produkt wird erhalten, indem man Starke (meist Kartoffelstarke) auf 200 bis 240° C erhitzt. Das Erhitzen erfolgt unter Anwendung von Ruhrwerken entweder in flachen eisemen Pfannen über diicktem Feuer oder in rotirenden doppeltwandigen Trom meln, deren Zwischenraum mit Oel gefüllt ist, also im Oelbade

Je nach der Art des Erhitzens ein fast farbloses oder mehr oder wenigei gelb ge färbtes Pulver, entweder fast geruchlos oder von mehlartigem Geineh und von faden Geschmack. Ist es durch direkte Rostung gewonnen, so sieht man unter dem Mikroskop die stark verquollenen Stärkekomechen, unter ihnen auch gelegentlich so weit erhaltene, dass sich die Herkunft der Starke bestimmen lasst. Wurde es durch Eintrocknen der Losing erhalten, so stellt es dem arabischen Gummi ähnliche, gelbliche bis gelbe Stücke dar, die unter dem Mikroskop eine Struktur nicht mehr erkennen lassen.— Es ist von eigenthümlich mehlartigem Geruch, von fadem Geschmack und in kaltera Wasser um so voll ständiger löslich, je weniger unveränderte Stärke es enthalt. Die wossenige Lösung wird durch Zugabe von Jodlösung granatrofa bis violettroth gefarbt

Diese Sorte wird zu technischen Zwecken, z.B. als Appretumittel und als Klebmittel, ferner zum Verdüngen von Theerfarbstoffen, in der Pharmacie zu Dextrinverbanden verwendet. In der Technik dient es namentlich als Ersatzmittel des arabischen Gummi-(vergl. Gummitte S. 1026)

Adruganline ist ein durch vorsichtiges Rösten von Weizenstirke erhaltenes weis ses Dextrip

H Saure-Dextrin Zur Darstellung werden 1000 Th Kartossetarke mit einer Mischang von 2 Th kone Salpetersaure (von 1,36 spec Gew.) und 300 Th Wasser be seuchtet. Die Masse wird zunachst in Trockenstuben getrocknet, alsdann gepulvert und, in 3-4 cm hoher Schicht ausgebreitet, im Lustbade auf 110-120° C erhitst. Die Erhitzung wird sosort unterbrocken, sobald die Reaktion auf Starke ausbleibt.

Diese Dextrinsorte ist in der Regel heller wie die durch einfache Röstung darge stellte. Sie ist im übrigen von den namlichen Eigenschaften wie die vorige, reagirt meist sehwach, aber deutlich sauer. Sie dient ien gleichen Zwecken wie die vorige

ili Deximum depuratum Gereinigtes Dextrin 1000 Th blondes Kartoffel dextran, 20 Th gefälltes Calciumkarbonat werden mit 2500 Th kaltem destillitem Wasser übergossen und unter öfterem Umrühren bis zur Auflosung des Dextrins stehen gelassen Dann lässt man klar absetzen, giesst die über dem Bodensatze stehende Losung klar ab, kohrt sie durch ein wollenes Tuch, engt sie auf etwa ½ ihres Volumens ein und giesst meir ein Gefäss mit 3000 Th Spiritus von 90 Prog unter Umrühren ein Nach dem Absetzen sammelt man das ausgeschiedene Dextrin auf annem Filter oder Kolntorum, wascht es mit verdunntem Alkohol (von 70 Prog.), zum Schluss noch einmal mit starkem Alkohol nach und trocknet es auf Porcellantellem im Trockenschranke

Em weisses oder weissliches, nicht feucht wordendes, fast geruchloses Pulver, welches in Wasser ziemlich klar löslich ist und dessen Lösung durch Jod rothlich gefaht wird. Dieses Präparat kann zur Herstellung mockener Extrakte verwendet werden

IV Dextrinum officinale Dextrinum (Ergänzb Hely) Dextrine (Gall.)
Dextrina Officinelles Dextrin.

Dextrinum 1025

Dieses Praparat stellt ein fast reines, nur noch geringe Mengen Traubenzucker und Zwischenprodukte zwischen Starke und Dextrin enthaltendes Dextrin dar

Darstellung. Man lost 4 Th krystallisuite Oxalsaure in 750 Th kaltem Wasser, rührt mit dieser kalten (!) Lösung 150 Th Kartoffelstarke an und erhitzt die Mischung in einem Glaskolben oder in einer bedeckten Porcellanschale im Dampfbade unter oftenem Umruhren so lange (einige Tage), bis ein Tropfen der wohldurchmischten Flussigkeit, mit 5 ccm Wasser verdungt, durch Jodlosung nicht mehr blau, sondern nur weinicht gefarbt wird. Sobald dies der Fall ist, setzt man so viel gefalltes Calciumkarbonat (5—6 g) hinzu, dass die Oxalsaure neutralisirt wird, schuttelt haufig um und lasst die Flussigkeit als dann an einem kuhlen Orte einige Tage absetzen. Hierauf filtrirt man, dampft das Filtrat ein, bis der Abdampfluckstand sich in Faden ausziehen lässt, trocknet diese auf Porcellan teilern bei 30—40° C (!) im Trockenschranke gut aus und pulvert sie. Das Pulver ist so gleich in vorgewarmte, gut schliessende Gefasse abzufullen. (Germ. I.)

Engenschaften. Gelbliche, geruchlose, dem arabischen Gummi ähnliche Massen oder ein gelbliches Pulver, welches nicht hygroskopisch ist. Dextrin lost sich in einer gleichen Gewichtsmenge Wasser zu einer schleimigen, Lackmuspapier nicht verandernden Flüssigkeit, welche nach Zusatz der doppelten Menge Weingeist einen reichlichen Niederschlag giebt

100 Th Dextrin sollen an siedenden Alkohol nicht mehr als 5 Th (Traubenzucker) abgeben, beim Trocknen nicht mehr als 10 Th Wasser verlieren und nach dem Verbiennen nicht mehr als 0,5 Th Asche hinterlassen — Die wasserige Losung (1 = 10) werde nich Sattigung mit Jodlosung durch einen kleinen Ueberschuss derzelben nicht gebläut (Starke) — Calciumacetatiosung verursache nach dem Ansauern der Losung mit Essigsaure keine Trubung (Oxalsaure), ebensowenig Ammoniumoxalatiosung (Kalk) — Schwefelwasseistoff wasser verandere die Losung nicht, auch nicht nach Uebersattigung mit Ammoniakflussig keit (Metalie)

Anwendung. Als Verdunnungsmittel zur Darstellung trockener narkotischer Extrakte Es hat vor Süssholzpulver den Vorzug, dass es in Wasser löslich ist. Wesentlich ist es hierbei, dass das Dextiin nicht hygroskopisch ist, also nicht grossere Mengen Starkezucker enthalt — Das nach obiger Vorschrift gewonnene Dextrin enthalt nur etwa 1,5—2,0 Proc Traubenzucker, welche für die pharmaceutische Verwendung nicht storend sind, auch durch Ausziehen mit Alkohol zum grossten Theil entfernt werden konnen

V Dextrinum purissimum Reines Dextrin Das vollig reine Dextrin ist kaum Gegenstand des Handels, sondern ein Sammlungspraparat. Man erhalt es aus dem officinellen Dextrin, indem man dieses in Wasser lost, die Losung durch Alkohol fallt und dieses Verfahren einige Male wiederholt, so dass alle vorhandene Dextrose entfernt wird.

Gelblich weisses Pulver oder amorphe, dem arabischen Gummi ahnliche Massen, welche sich in etwa der gleichen Menge Wasser zu einer fast farblosen, neutralen, fade schmeckenden Flussigkeit auflösen. Die wässerige Lösung lenkt die Ebene des polari sirten Lichtes nach rechts ab (daher der Name Dextrin von dexter, rechts) und reducirt in der Kalto Ferming'sche Losung nicht, dagegen findet Reduktion in der Worme des Wasserbades statt Eine Losung von 6 Th Kupferaceiat in 93 Th Wasser und 1 Th Eisessig (Barrord's Beagens) wird durch Dextrin (zum Unterschied von Dextrose) auch in der Hitze nicht reducirt Bleigestat und Bleigesig fallen Dextrin erst nach Zusatz von Ammoniak (Unterschied von den Gummiarten), dagegen wird es durch Barythydrat und durch Kalkwasser gefallt. In Alkohol und in Aether ist Dextrin unleslich, aus der wasserigen Losung wird es durch genugenden Zusatz von Alkohol gefällt.

Die durch Säuren oder hydrolytische Fermente verursachte Umwandlung der Stalke in Dextrin und Zucker durchlauft mehrem Stadien, die im Verlaufe der einzelnen Stadien gebildeten Produkte haben verschiedene Eigenschaften und führen besondere Namen 1) Amylodextrin (Amidulin, lösliche, krystallisirbare Starke) giebt in Wasseriger Losung mit Jod eine violette bis rothe Farbung 2) Erythrodextrin (Dextrinogen, a-Dextrin) wird in Wasseriger Losung durch Jod braunroth gefanbt 3) Achroo-Handb d plarm Praxis 1

dextrin (\$\beta\$ Dextrin) wird in wassenger Lösung durch Jodlosung nicht stärker gefärbt als reines Wasser

Wert/bestimmung. Die für die Technik wichtigsten Bestimmungen werden wie folgt ausgeführt (Hefelmann und Schmitz Dumont)

1) Wasser Man wägt 2,0 g Dextrin in eine mit Glasstab und 20 g ausgeglühtem Sande beschickte Porcellanschale ein, löst in wenig Wasser, verdampft unter Umrühren auf dem Wasserbade zur Trockne und trocknet den Rückstaud weiterhin 4 Stunden bei 105°C 2) Asche 5 g Dextrin werden vorsichtig verascht 3) Lösliches und Unlösliches Man löst 5 g Dextrin im 250 ccm-Kölbehen in kaltem Wasser und fullt bis zur Marke auf 100 ccm der Lösung werden in einem 110 ccm-Kölbehen mit 7 ccm Aether kräftig geschüttelt, wobei sich die Statke als flockiger Niederschlag zusammenballt, wahrend alles Dextrin in Lösung bleibt Das Volumen betragt nach dem Schutteln 106 ccm Man filtrit durch ein bedecktes Faltenfilter, dampft 50 ccm wie bei der Wasserbestimmung ein und trocknet 4 Stunden bei 105°C Die Gewichtszunahme der Schale ergiebt das Lösliche (Dextrin, Zucker und lösliche Salze), wahrend das Unlösliche durch Subtraktion des Löslichen von der Gesammitrockensubstanz erhalten wird 4) Zucker In 25 ccm des nach 3) erhaltenen Filtrates wird der Zucker nach Allien bestummt und als Maltose berechnet 5) Dextrin ergiebt sich aus dei Differenz des Zuckers vom Löslichen, event unter Berücksichtigung der löslichen Mineralstoffe

Dextrin-Leim 40,0 g Dextrin werden unter Erwarmen in 60,0 Wasser gelöst Der noch warmen Lösung setzt man 2,0 g kryst Aluminiumsulfat zu

Gummitin ist identisch mit Patentgummi (\* weiter unten)

Lipps Rengens auf Deatrin Eine kalt gesättigte Lösung von Bleisecetat wird auf 60°C erwärmt und mit soviel Bleioxyd vermischt, dass die Mischung fest wird Nach einiger Zeit wird mit Wasser extrahirt und filtrit Giebt beim Kochen mit einer Dextrinlösung weisse Fallung

Mucilago Dextrini. Mucilage of Dextrin (Nat Form) Dextrin 835,0 g, Aquae q s ad 1000,0 ccm

Packieim ist I) koncentrite Dextrinlösung II) Eine Lösung von je 50,0 Borax and Starkezucker, sowie 500,0 Dextrin in 400,0 Wasser

Pasta dextrinata Dextrinpasta 100,0 Dextrin, 100,0 Glycerin und 100,0 Wasser weiden auf dem Wasserbade unter Ersatz des verdunsteten Wassers bis zur völligen Auflösung erwärmt.

Patentgunnni in Stücken, welche dem arabischen Gummi ahnlich and, ist nach Schweissingen Dextrin mit 12 Proc. Wasser

### Dianthus.

Gattung der Caryophyllaceae - Silenoideae - Diantheae.

Dianthus Caryophyllus L. Heimisch in Westfrankreich, Italien, Sardinien, Dalmatien. In zahlreichen Formen als Zierpflanze (Gartennelke) kultivirt.

Beschreibung. Stengel der Pfianze, sowie die lineal-lanzettlichen Blatter kahl und meergrun, die blühenden Stengel oberwärts ästig, Blüthen einzeln, Kelch röhrig, mit 4-6 Vorblattern, die krautig, fast rhombisch und spitz sind, Blumenblätter mit langem Nagel und horizontal abstehender Platte, diese gezähnt. Wohltiechend

Die Blumenblätter waren früher als Flores Tunicae hortensis oder Flores Caryophyllorum rubrorum in Gebrauch, sie and jetzt nur noch von der Gall als Fleurs d'Oeillet rouge aufgenommen

Sirop d'Oeillet rouge (vergl S 960 Nete 1) Ist aus den Blüthen von Diritmus Caryophyllus wie Sirupus Rhoeados zu bereiten

### Dictamnus

Gattung der Rutaceae - Rutoideae - Ruteae - Dictamninae.

| Emzige Art Dictamnus albus L (syn Dictamnus Francella Pers)
Weisser Diptam, Ascherwurz, Spechtwurzel Heimisch von Mittel- und Sudeuropa
ostwarts bis zum Amur und Nordehma, auch häufig in Garten als Zierpfianze

Beschreibung Mehrjahriges Kraut mit unpnarig gesiederten Blattern, die Blättchen eiformig, am Rande gesagt Bluthen in einfachen oder unterseits zusammengesetzten Trauben mit 2 Vorblattern, 5 zahlig, die oberen Kronblätter paarweise ausgesichtet, das untere herabgebogen 10 Antheren, nach vorn gebogen, am Grunde eines Diskus eingefugt Fruchtknoten tief 5 lappig, Narbe einfach Frucht eine kurz gestielte, in 5 Theilfruchte zerfallende Kapsel

Verwendung findet die Wurzelrinde Radix Dictamni, Cortex radiels Dictamni.— Radine de Dictamne blanc, Radine de Fraxinelle (Gall) in riemenformig zusammengebogenen, weisslichen Stucken Frisch von charakteristischem Geruch und scharfem Geschmach, die aber beim Trocknen fast ganz verschwinden. Der Querschnitt lasst in der Wurzelrinde reichlich grosse Drusen von Kalkoxalat erkennen, kurze, spindel förmige, stark verdickte Fasern, sowie lysigene Sekretbebälter mit gelbem Inhalt. Im Parenchym reichlich Starke

Als Bestandtheile sind atherisches Oel und Harz ermittelt

Fruher als Anthystericum und Diureticum, jetzt im wesentlichen nur noch Volksmittel

Die jungen Blatter der Pflanze werden in Sibirien wie Thee benutzt

Il Herba Dictamni cietici, Dictame de Ciete (Gall), stammen von Origanum Dictamnus L. (Labiatae)

Pulvis anteplientions RENDSCHRIDERS.

Rp Radicis Dietamni Radicis Paconise Visca albi Conchar pracp \$2,00 Castorel Canadensis 2.0

Pulvis antepilepticus Slort Rp Radicis Dictamus 20,0 Rhizom Zedornae 2,0

### Digestio.

Digestio, Digestion. Sie geschieht im allgemeinen bei einer Temperatur, welche ungefahr 10 bis 15° C niedriger hegt als der Kochpunkt des Vehiculums. Bei 90 procentigem Weingeist wäre demiach die Digestionswarme 60 bis 65° C, bei 60 procentigem Weingeist 65 bis 70° C. Bei der Bereitung der Tinkturen pflegt man die Zeit der Digestionzu verlangern und die Hohe der Digestionswarme herabzusetzen. Daher schreibt das deutsche Arzneibuch vor, "das Digeriren geschiche bei 85—40° C unter wiederholtem Umruhren oder Bewegen der Gemische"

### Digitalinum.

Einlettung. Die wirksamen Bestandtheile des rothen Fingerhuts (Digitalis purpurea L), und zwar der Blatter und der Samen, wuren vielfach Gegenstand der chemischen und physiologischen Untersuchung — Das Studium der hierauf bezuglichen Litteratur wird erschwert dadurch, dass einerseits zur Bezeichnung oft ganz verschiedener Individuen die nämlichen Namen gebraucht werden, anderseits die nämlichen Körper mit varschiedenen Namen belegt werden

Die ersten werthvollen chemischen Untersuchungen der Digitalis Pflanze ruhren von den Franzosen her Die von ihnen angegebenen Darstellungsmethoden der Digitalisstoffe werden - wenigstens im Pincip - auch jetzt noch angewendet. Die genauere Charak tenstrung und chemische Untersuchung der pharmakologisch wichtigeren Stoffe wurde aber erst durch die Arbeiten von Schmiedeberg und Kiliani geliefert

Die franzosischen Digitaline Homolle veröffentlichte 1845 ein Verfahren, um aus den Digitalisblattern Digitalin abzuscheiden Er stellte einen wasserigen Auszug derselben her, reinigte diesen mit Bleicssig, entfernte das überschussige Blei, Auszug derseiben her, reinigte dersen bei Birtsasig einem Eine Bernard der Bernard bei Ber die Lösung des Rückstandes in absolutem Alkohol mit Thierkohle entfarbt und der nach freiwilligem Verdunsten dieser alkoholischen Lösung verbleibende köringe Rückstand mit Aether ausgezogen, um Fett und andere Substanzen zu entfernen

Diesce Digitalin (la Digitaline) ist ein weisses, geruchloses, bitter schmeckendes
Pulver, schr schwer in Wasser und Acther, leicht in Alkohol löslich
In Gemeinschaft mit Quevenne untersuchte Homolle dieses Digitalin näher und trennte es mit Hilfe von Aetherweingeist (von 0,78 spec Gew) und 50 procentigem Weingeist in drei Körper Digitalin, Digitaline und Digitalose In Aetherweingeist ist unlöslich Digitalin, löslich Digitaline und Digitalose, in 50 proc Weingeist löst sich nur

Die Gall lasst nach dem Verfahren von Homolle (aber unter Weglassung der zu letzt angegebanen Trennungsmethode von Homolle und Quevenne) ihr Digitaline amorphe bereiten Das Digitaline Homolik ist also identisch mit dem Digitaline amorphe (pur) der Gall und Belg und mit dem sog Digitaline chloroformique. Nur insofern be steht ein kleiner Unterschied, als bei der Reinigung des Roh-Digitalins die Behandlung mit Aether unterbleiht Dafür wird das Digitalin schliesslich mit Chloroform aufgenommen Nach dem Abdestilliren des letzteren hinterbleibt es als schwach gelbliches Pulver

NATIVELLE zog Digitalishlatter mit Wasser unter Zusatz von Bleiacetat aus und isolite die in Lösung gegangenen Körper ähnlich wie Homolle durch Gerbsaure Er erhielt hierbei einen wasserlöslichen und Digitalein genannten Körper (Digitalein Na-TIVELLE) Durch nachfolgendes Extrahuen der Blatter mit Weingeist erhielt er noch zwei andere Körper 1) Digitalin, in Nadeln krystallisirend und von ihm, später auf andere Weise durgestellt, Digitaline cristallisée genannt Dasselbe ist löslich in Chloro-form und in Weingeist, sehr schwer löslich in Wasser und fast unlöslich in Aether 2) Die "Substance cristallisee inerte", deren Namen er später in "Digitin" umanderte" Diese Substance cristallisée inerte, loslich in Weingeist, fast unlöslich in Wasser, Chloroform and Aether, ist vielleicht identisch mit unserom heutigen Digitonin

Mit Salzsaure von 1,19 spec Gew farbt sich das Digitaline cristallisée grun, Digi

tin-Nativelle bleibt farblos Ersteres ist sehr giftig, letzteres wirkungslos

NATIVELLE liess seiner ersten Digitalisarbeit noch andere folgen und arbeitete ein neues Darstellungsverfahren aus Nach dies em lasst mit geringfugigen Aenderungen die Gall the Digitaline cristallisée darstellen, welches sie neben dem beierts 1866 aufgenommenen amorphen Digitalin seit 1884 führt

Man hat also zu unterscheiden

1) Digitaline cristallisée (Gall) = Digitaline cristallisée Nativelle

2) Digitaline (pure) amouphe (Gall) = Digitalin-Homolle (La Digitaline)

3) Substance cristallisée incrte = Digitin Nativelle

4) Digitalin von Homolle und Quevenne, aus dem gewöhnlichen amorphen Digi talin (Gall) von Homelle durch das oben angegebene Trennungsverfahren mit Aether weingeist und 50 procentigem Weingeist isolirt

Es haben noch Andere (HENRY, KOSMANN, LIANCELOT, LEBOURDAIS u B W) über Digitalisbestandtheile und ihre Spaltungsprodukte gearbeitet. Da die beschriebenen Körper aber zunächst jedenfalls nicht rein waren, können diese Arbeiten übergungen werden

Deutsches Digitalin. Ein von den in Frankreich officinellen chloroformlöslichen Digitalinen völlig verschiedenes wasserlösliches Produkt, ein sogenanntes "Doutsches Digitaline" stellte Walz her Dieser zog das weingeistige Extrakt von Digitaliskraut mit Wasser aus und band die wasserlöslichen Digitalisstoffe an Gerbsaure Das mit Bleioxyd reser aus und band die Wasserlosiehen Digitalisader an Gerbsaure. Das mit Bleioxyd zerlegte Tannat lieferte ihm das rohe Digitalin, welches er mit Aether behandelte. Dieser nimmt auf Fett und einige andere, von ihm Digitaloin, α und β-Digitalorin genannte Körper. Ungelöst bleiben Digitalin (Walz) und Digitaletin. Diese treint er durch Behandeln mit Wasser, in welchem som Digitalin löslich, das Digitaletin aber unlöslich ist. Nach Walz ist Digitaletin ein weisser, knystallisirter, bei 175°C schmelzender. Körper, also wahrscheinlich unreines Digitonin, sein Digitalin gelblich gefarbt und amorph

Aus dem Gesagten geht hervor, dass fast jede neue Untersuchung neue Körper zu Tage brachte, von denen es zweifelhaft war, ob me einheitliche Individuen darstellten

Die Untersuchungen Schmiederres's Diese Unsicherheit veranlasste Schmiederre zu einer Untersuchung der Digitalis-Bestandtheile Als Ausgangsmaterial diente ihm vorerst käufliches deutsches Digitalin, welches aus Digitalissamen dargestellt wir Er zog dieses mit Chloroform Alkohol aus und versetzte die erhaltene Lösung mit Aether Dadurch wurde eine Substanz niedergeschlagen, die er solange reinigte, bis er einen rein weissen, amorphen, nicht hygroskopischen Körper in Handen hatte das Digitonin Dieses war ein stickstofffreies Glukosid, löslich in Wasser und in Chloroform-Alkohol, schwer löslich in kaltem, etwas besser in heissem Alkohol, unlöslich in Aether, Benzol und Chloroform Die wasserige Lösung schaumt stark (Aehnlichkeit mit den Saponinen) und wird durch Bleiessig, Ammoniak und Gerbsaure gefällt. Kone Salzsaure löst des Digitonin in der Kalte farblos, beim Kochen entsteht eine granat bis violettrothe Farbung Die nämliche Farbung entsteht heim Kochen mit massig verdunkter Schwetelslaue. Wasserige Lösungen sind nicht lange halbar. Durch eine Art Galnung entstehen, genau wie beim Kochen mit sehr verdunkter Mineral-Saure, die Spaltungsprodukte des Digitonins Digitoresin und Digitonein, beide amorph, in Wasser unlöslich, divon Digitoresin in Aether löslich, Digitonem in Aether unloslich. Ferner entstehen zwei krystallisirte Körper Digitogenin und Paradigitogenin

Das eigentliche Digitalin-Schmiedeberg ist im käuflichen deutschen Digitalin (Digitalinum purum amorphum Germanicum) nur in geringer Menge enthalten. Zu schier Darstellung extrahirte Schmiedeberg die wasserige Lösung des deutschen Digitalins mit Acther. Dem Verdunstungsrückstand der atherischen Losung entzog er das Digitalin durch Alkohol. Durch Zusatz von Aether zu dieser alkoholischen Lösung schied er Digitalin und Digitale in ab. Von der alkoholisch utherischen Lösung destillirte er den Aether ab, versetzte die zurückbleibende alkoholische Lösung mit Wasser und überließ sie der fielwilligen Verdunstung. Das hierber sich abscheidende Digitalin unterwarf er einer weiteren Reinigung. Das so erhaltene Digitalin Schmiedberne stellte eine weise, krumlige, amorphe Masse dar, sogut wie unlöslich in kaltem, etwas besser löslich in heißem Wasser, schwierig in Chloroform und in Aether, leicht in Alkohol und in Chloroform Alkohol und

in warmer, verdunater Essigs iure

Von kalter kone Salzsaure wird dieses Digitalin ohne Farbung gelöst, beim Ei warmen entsteht eine gelbe bis gelbgrüne Farbung. Kone Schwefels ure nimmt es in der Kalte mit gelber bis brauner Farbung auf, die auf Zusatz von etwas Kaliumbromid in roth bis violettroth übergeht.

Digitalin-Schmederer ist ein Glakosid von der Formel n(C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>), welches durch

verdüngte Säuren gespalten wird in Zucker und Digitoresin

Als dritten Bestandtheil schied Schmiedere aus dem kausuchen deutschen Digitalin das Digitalien ab Dieses geht hei der Darstellung und Reinigung des Schmiede bereckehen Digitalins in das dabei verwendete Wasser über Er reinigte es durch wiederholtes Lösen in Alkohol und fraktioniste Fallung mit Aether und erhielt es so schliesslich nicht als rein weisse Substanz, sondern als gelbgefürbte, dröckelige Masse Dieses Digitalen, von welchem Schmiederen annahm, es sei ein einheitlicher Körper, ist in Wasser vollkommen löslich, leicht löslich in absolutem Alkohol, schwierig in Chloroform Die wässerigen Lösungen schaumen stark wie die des Digitonins und sind wie diese durch Bleiessig und Ammoniak und Gerbsaure fällbar Kone Salzsaure löst in der Warme mit gelber, kone Schweftlsaure mit braunrother Farbung, welche auf Zusatz von Kahumbromid purpurroth wird Durch Kochen mit verduinter Mineralsaure wild das Digitalen ebenfalls gespalten, und zwar in Zucker und in einen dem Digitalieren ühnlichen oder gleichen Korper

Alle bisher erwähnten, von Schmiederer isoluten Substanzen entstammten den

Digitalis Samon

Schmedeberg untersuchte nun auch das Nativelle'sche Piaparat, das wie oben bemerkt wurde, aus den Blättern dargestellt wird, und fand darin als Hauptbestandtheil einen von ihm Digitoxin genannten Kürper Diesen stellte er selbst aus den Blättern dar Er extraintte die Blätter zuerst mit Wasser, dann mit 50 proc Weingeist, reinigte die weingeistigen Auszüge mit Bleiessig, entfernte das überschüssige Blei mit Ammoniak, filtrite und destillirte von dem klaren Filtrate den Weingeist ab Aus dem verbleibenden wässingen Rückstande scheidet sich das Digitoxin mit Fett und anderen Pflanzenstoffen gemengt als Schlamm ab, der mit sehr verdunnter Sodalösung, dann mit Wasser gewaschen und getrocknet wird Die trockne Masse wird mit Chloroform ausgezogen, und der nach Abdestilliren desselben verbleibende Ruckstand durch Behandlung mit Aether und Petrolather von anhaftenden Verunreinigungen befreit — Das so erhaltene Roh-Digitoxin wird durch öfteres Umkrystallisiren aus Alkohol und Behandeln mit Thierkohle gereinigt und bildet dann ein weißes, aus feinen Nadelchen oder Blättehen bestehendes Krystallpulver, welches bei ca 240° C schmilzt Aus der Elementaranalyse wurde die Formei C<sub>11</sub>H<sub>22</sub>O<sub>2</sub> abgeleitet

Digitoxin ist in Wasser und Benzin völlig unlöslich, so gut wie unlöslich in Aether schwer in kaltem, leichter in heissem Alkohol, leicht in Chloroform löslich. Beim Er-

1030 Digitalinum

wärmen mit kone Salzsaure entsteht eine gelbgrüne Färbung, die bei Wasseizusatz unten Abscheidung einer harzaringen Masse verschwindet. Konc Schwefelsaure löst mit brauner bis schwarzer Farbe, die durch Kaliumbromid nicht verandert wird

Durch Kochen des Digitoxins mit verdünntei Mineralsaure erhielt Schmiederen einen giftigen amorphen Körper, das Toxiresin, welches in Aether, Chlorofoim und Alkohol leicht löslich, dagegen wenig löslich in Benzol und in Wasser ist Zucker vermochte er als Spaltungsprodukt nicht nachzuweisen. Er nahm daher an, dass das Digitoxin kem Glukosid sei

Die Untersuchung der franzosischen Digitaline, d h des 1) Digitaline cristallisée Nativelle (Gall), 2) des Digitaline amorphe (Gall) Honolle, wie sie damals Au Anfang der 70er Jahre im Handel waien, ergab, dass das Nativelle'sche krystallisute Digitalin (sub 1) der Hauptsache nach aus Digitoxin bestand, neben Paradigitonin, Toyresin. vielleicht auch Digitalese und geringen Mengen Verumeinigungen, dagegen das Homolie'sche amorphe Digitalin (sub 2) aus Digitalin Schmiedeberg, Paradigitonin, Digitaliresin und

Von den Schmiedebere'schen Praparaten kamen für den Arzneischatz nur drei in Betracht Digitalin, Digitalern und Digitoxin Digitonin wirkt wohl örtlich äusserst reizend und entzündend, ist aber auf den Gesammtorganismus ohne Wirkung Die Spaltungs produkte der Digitaliskörper sind auch nur zum Theil therapeutisch wirksam, zudem sehr theure Praparate, welche damals night einmal mit Sicherheit rein und daher gleichmassig erhalten werden konnten Selbst das aussichtreichste Praparat, das Digitoxin, erschien Schmedeberg von geringer Bedeutung, zunachst wegen seiner Unlöslichkeit in Wasser, zodann wegen seiner hohen Giftigkeit und der daraus folgenden schwierigen Dosirung Der Verwendung des weniger giftigen Digitalins und Digitaleins, von denen ersteres theilweise, letzteres völlig wasserlöslich ist, war die umstandliche und langwierige Reindarstellung im Wege

So kam es, dass sich längere Zeit nach Schmifdeberg Niemand mit dem Studium der Digitalis beschäftigte Einen wie grossen Fortschritt auf diesem Gebiete die Schmiede BERG'sche Arbeit auch bedeutet, so liess sie doch manches unaufgeklärt und unvollendet Ein Theil der neu aufgefundenen Korper wurde nur ihrem Aeusseren, ihren Löslichkeits verhältnissen und Farbenreaktionen nach beschrieben. Ihre Ennheitlichkeit wurde wohl angenommen, jedoch experimentell durch unzweideutige Analysen und Angabe genauer chemischer und physikalischer Konstanten nicht erwiesen. Diese Thatsachen und die immer von neuem erprobte, ausgezeichnete Wirkung eines Infusum Digitalis war der Grund dass

die Digit disforschung nicht zum Stillstand kam

Die Arbeiten Killani's. Ende der achtziger Jahre nahm sie Killani wieder auf, mit der Absicht, die für die Medicin brauchbaren Körper rein und zugleich billig darzustellen Das erste Hauptergebniss seiner Arbeiten ist der Nachweis, dass das Digitalin Schmedeberg, obwohl amorph, eine einheitliche, reine Substanz ist, deren fruher auf gestellte Molekularformel  $x(C_0H_8O_2)$  er bestaugte Killin giebt folgende einfache Dai stellungsweise an 1 Th Digitalin pur pulv Germanie wird in 4 Th Alkohol von 95 Proc gelöst, mit 5 Th. Aether (sp Gew = 0,720) versetzt und 24 Stunden verschlossen stehen ge lassen. Von einer Probe der mittlerweile klar gewordenen Flussigkeit bestimmt man den Trockenrückstand, zieht darauf im Vakuum die alkoholisch atherische Lösung bis auf 1,6 Th ihres Trockenrückstandes ab und fügt 2,4 Th Wasser hinzu Auf diese Weise orhält man eine ca 20 proc spirituöse Lösung, aus der sich binnen Tagesfrist das Rohdigitalin abscheidet. Dieses wird mit 10 proc Alkohol, dann mit Wasser abgewaschen, bei niederer Temperatur getrocknet und zuletzt durch Lösen in Alkohol und Behandlung mit Thierkohle völlig gereinigt. In reinem Zustande stellt dieses Digitalin ein weisses, amorphes Pulver dar, löslich in 1000 Th Wasser und 100 Th 50 Proc Weingeist von gewöhnlicher Tem peratur, leicht in heissem starken Alkohol, so gut wie unlöslich in Aether und Chloroform In kone Salz- und Schwefelsäure löst es sich mit gelber Farbe, die bei letzterer Säure rasch in Roth umschlagt, englische Schwefelsäure liefert ein intensives Blauroth. Auf über 200° C erhitzt, beginnt das Digitalin zu sintern und schmilzt bei ca 217° C Diesem Priparat, das sich von dem Schmiederberg'schen nicht unterscheidet, gab die Firma Bon

ningen in Waldhof den Namen "Digitalinum verum"
Durch Erhitzen von 1 Th Digitalin ver mit 8 Th 50 Proc Weingeist und 2 Th Salz säure 1,19 spaltete Killani dasselbe glatt in Digitaligenin, Digitalose und Traubenzucker Digitaligenin krystallisirt in weissen Nadeln mit dem Schmelzpunkt 210-212° C Es ist leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, unlöslich in Wasser, mit Schwefelsbure giebt es die gleichen Reaktionen wie Digitalin Digitaligenin ist auf den thierischen Körper\_unwirksam

Killiam stellte im Verlauf seiner Arbeiten fest, dass das Schmiedeberg'sche Digitonin und Digitalem keine einheitlichen Körper waren. Das Digitonin schied er in krystalli earter Form ab, durch Lösen von 1 Th Digitalin pur pulv Germanic in 4 Th Alkohol von 85 Proc Aus dieser Lösung krystallisirt das Digitonin leicht aus und kann daher bequem

gereinigt werden Er fand als Molekularformel seines bei 110°C getrockneten, krystalli sirten Praparates  $C_2 H_{16}O_{14}$  neuerdings  $C_{54}H_{23}O_{28}$ . In Wasser ist es soliwer löslich (Schmixdeberg in jedem Verhaltniss), leicht dagegen in 50 proc Weingeist. Kalte, konc Salzeäure löst Digitomi farblos, Kochen mit der verdünnten Saure spaltet es in Dex trose, Galactose und Digitogenin. Dieses hefert, mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat erhitzt, ein bei 178°C schmelzendes Acetylderivat, mit Chromsäure oxydirt die Digitogensaure  $C_3H_{44}O_8$ , Schm. P. 146—150°C, die mit Kaliumpermanganat weiter oxydirt die Oxydigitogensaure  $C_3H_{44}O_8$ , Schm. P. 192°C giebt. Aus der Digitogensäure entstehen beim Kochen mit Kalilauge noch zwei andere Sauren, in der Hauptsache Digitosäure  $C_{16}H_{13}O_8$ , daneben noch Hydrodigitosäure  $C_{16}H_{16}O_8$ , bei der Reduktion mit Natriumamalgam ent steht die Desoxydigitogensäure  $C_{28}H_{16}O_8$ , bei der Reduktion mit Natriumamalgam ent steht die Desoxydigitogensäure  $C_{28}H_{16}O_8$ , Alle diese Sauren, mit Ausnahme der Desoxy sehr wesentlich ist

Mit dem Studium des Digitaleins ist Khilli zur Zeit noch beschäftigt (Archiv d Pharm Bd 237, Heft 6 pag 458), ein abschliessendes Urtheil über sein Digitalein (willis, amorph, sehr leicht löslich in Wasser, in Alkohol in einem Gemisch von 3 Th. Aceton mit 1 Th Wasser, fast unlöslich in Aether, Benzol, Aceton und Chloroform) ist daher noch

nicht möglich

Killani vermutket, dass ausser Digitalin verum, Digitonin und Digitalin noch andere Körper (Glukoside) im Digitalin pur pulv German, d.h. im Semen Digitalis enthalten sind, his jetzt vermochte er sie aber nicht abzuscheiden. Auch das Digitonin fand eich nicht darin vor, dessen Studium er sich später widmete, nachdem sich herausgestellt hatte, dass das Digitalin verum, auf das man inztlicherseits grosse Hoffnungen gesetzt hatte, dieselben nicht erfüllte. Er untersuchte Haudelswaare (Digitonin kryst Merch), Schmiede berochsches und Digitonin eigner Darstellung mit dem Endergebniss, dass alle drei identisch waren. Die von ihm anfänglich für Digitonin angenommene Molekularformel C<sub>11</sub>H<sub>10</sub>O<sub>14</sub>

ist die gleiche die Arnaud für das Digitaline cristallisée angiebt

Spater anderte er sie jedoch wif Grund der Untersuchungen von Spaltungsprodukten ab in  $C_{31}H_{51}O_{11}$  Weiter stellte er fest, dass das Digitoxin ein Glukobid ist in verdunnter weingeistiger salz-aurer Lösung spiltet es sich in 1 Molekul Digitoxigenin,  $C_1$ ,  $H_{32}O_4$ , Schm P 225—230° C und 2 Molekule Digitoxose,  $C_0H_{12}O_1$  Schm -P 101° C Aus dem Digitoxigenin entsteht durch Wassurabspaltung das Anhydrodigitoxigenin, eine schön krystallisirende, bei 215—220° C schmelzende Substanz Wird diese in Eisessiglösung durch Chromsäure oxydirt, so bildet sich ein in Nadeln krystallisirendes, ketonartiges Produkt das Toxigenon Ein andrer Abkömmling des Digitoxigenin ist die Dixgeninsäure, in Nadeln vom Schmelzpunkt 220—230° C krystallisirend, sie wird erhalten durch Behandeln von Digitoxigenin mit verdünnter alkoholischer Natronlauge

Killani glaubt in den Digitalisblättern neben dem Digitaxia noch einen diesem ähnlichen, ebenfalls krystallisærenden Körper gefunden zu haben, das Digitophyllin, C<sub>52</sub>H<sub>52</sub>O<sub>10</sub>, Schm P 230—282°C Digitalin, Digitonin und Digitalen, die Samenglinkoside, ver mochte er dagegen derin nicht nachzuweisen. Mit dieser letzteren Angabe befindet er sich in Widersprüch mit Keller, der sich in letzterer Zeit gleichfalls init den Digitalis blättern beschäftigte und ein Verfahren zur Werthbestimmung derselben ausgearbeitet hat, gegründet auf der Bestimmung ihres Gehaltes in Rohdigitoxin. Gepulverte Blatter (20 Th.) werden mit 70 Proc. Weingeist völlig erschöpft, die Auszüge eingedampft (auf 25 Th.) werden mit 70 Proc. Weingeist völlig erschöpft, die Auszüge eingedampft (auf 25 Th.) mit Wasser veisetzt (bis 222 Th. Gesammtgewicht), mit Bleiesing (25 Th.) gefallt und filtrit 130 Th. des klaren Filtrates werden mit 5 Th. Natriumsulfat, gelöst in 7 Th. Wasser, entbleit und 130 Th. der bleifreien Lösung entsprechend 10 Th. Fol. Digitalis, nach Zusatz von 2 ccm Ammoniak 4—5mal mit jo 30 ccm Chloroform ausgeschüttelt. Die Chloroformauszüge werden filtrirt, das Chloroform abgezogen, das zurückbleibende Rohdigitoxin in 3 ccm Chloroform gelöst und diese Lösung zur Trennung von Fett, Oel und Riechstoffen mit 7 gr. Aether und 50 g. Petroläther versetzt. Dabei schlägt sich das Digitoxin in weissen Flocken nieder und wird nach dem Trocknen gewogen. Dieses Digitoxin ist in kalter Salzsäure 1,19 mit gelber Farbe löslich, die beim Erwärmen grünlich bis grünlich braun wird. Wasserzusatz bewirkt eine gelbgrüne Färbung und Abscheidung eines Niederschlages Mit kone Schwefelsäure eine braunrothe Färbung und der Eisessig farbt sich intensiv indigoblau Das so gewonnene Keller'sche Digitoxin ist noch durchaus kein reines Material und muss, um in die Krystallisite, schmelzpunktsreine Form zu kommen, erst von den schwierig abzutrennenden Beimengungen befreit werden. Aus diesem Grunde hat das angeführte Verfahren nur einen bedingten Werth. Keller seht

blattern 0,10—0,12 Proc Digitalm cristallisee, von dem Schmiedenbro nachwies, dass es ausser Digitoxin noch andere Beimengungen enthielt Schmiedebbro giebt auf Grund eigner Eriahrung als Gebrit 0,0100—0,0125 Proc an, er betragt bei Veraibeitung grösserer Mengen Blatter ca 0,02 Proc

Gegenwartiger Stand der Digitalisfrage. Nach unserer heutigen Kenutniss der Digitaliskorper enthalten sowohl die Samen als auch die Blatter ein Gemenge von krystallisirten und amorphen Körpern. Im Samen sind genau nachgewiesen und als einheitlich charakterisirt worden Digitonin als krystallisirter und Digitalin verum, sowie Digitalien "Kilipin" als amorphe Substanzen. Diese zusammen machen nach Kilipin etwa 50 bis 60 Proc des deutschen Digitalins aus. Der Rest ist ein Gemenge noch unbekannter, amorpher Glukoside. In den Blattern ist als krystallisiiter Korper sicher nachgewiesen das Digitoxin, die Existenz eines zweiten, des Digitophyllin, ist wahrscheinlich. Wie aus dem Samen, kann man auch aus den Blattern auf ahnliche, allerdings nicht so einfache Weise ein dem Digitalin pur pulv Germanic ahnliches Material darstellen. Es sind in denselben deshalb auch die sogenannten Samenglukoside, wenn auch vielleicht in anderen Mengenverhaltnissen, vorhanden

Von den Digitalisstoffen haben grossere Bedeutung erlangt, din werden in grosseren Mengen medicinisch angewandt Digitalin pur pulv Germanic, Digitoxin, Digitaline cristalisée und Digitalin pur amorph Pharm Gallica und Belgica - Digitaline chloroformique Digitalinum verum ist zwar zweifellos eine einheitliche, wirksame Substanz, vermag aber das Infusum Digitalis nicht zu ersetzen. Digitoninum crystallisatum ist werthlos, weil es überhaupt keine Herzwirkung besitzt. Für das reine Digitalein fehlt es bis jetzt an einer praktisch brauchbaren Darstellungsmethode Digitalin pur puly Germanic, aus den Samen von Digitalis purpurea gewonnen, besteht zu 50-60 Proc aus Digitonin cryst, zu 5-6 Proc aus Digitalin verum, der Rest aus Digitalein und noch nicht näher untersuchten Glukosiden Digitoxin ist das aus den Blattern gewonnene Glukosid, vielleicht identisch mit Digitaline eristallisee, wie es heute von den Franzosen geliefert wird. Von diesen ist mehrfach die Berechtigung des Namens Digitoxin bestritten worden, weil Digitoxin nichts auderes sei als Digitaline cristallisée In Wirklichkeit ist die Sachlage diese Der Name Digitaline eristallisée ist alter als der Name Digitoxin Digitaline cristallisee ist nicht zu allen Zeiten dasselbe Praparat gewesen, heute ist es ein anderes als vor ca 30 Jahren Als damals Schauede-BERG das von Nativelle eingeführte und als "Digitaline enstallisee" bezeichnete Prapaiat untersuchte, war es ein Gemenge mehrerer Substanzen. Die wirksamste und in grosstei Menge darin vorkommende isolirte er, wie bereits erwahnt, und erkannte ihre Gleichartis keit mit seinem Digitoxin Seit dieser Zeit haben die Franzosen ihr Daistellungsverfahren verbessert, und das heute fabrikmassig hergestellte französische Praparat zeigt nach den Angaben verschiedener Forscher keine weschtlichen Unterschiede gegenüber Dientoxin

Digitalin. pur amorph Pharm. Gallica und Belgica — Digitaline chloroformique ist dem Digitoxin in der Wirkung ahnlich, ebenfalls aus Blattern gewonnen, chloroformlöslich und amorph Nach der französischen Pharmakopoe ist es in seiner Wirkung dier mal schwacher als das krystallisiste Praparat und stets zu verabreichen, wenn auf einem Recept das Digitalin nicht specialisist ist.

Digitonin cryst Dieses Praparat wurde zueist von Manok aus dem Digitalissamen dargestellt und hatte zum Unterschied von dem amorphen Digitalin pur pulv Germanic die nahehegende Bezeichnung Digitalinum crystallisatum erhalten, weil es mit keinem der bis dahin bekannten Digitaliskörper eine Aehnlichkeit hatte Erst wiel später hat Killiani nachgewiesen, dass es identisch mit dem von ihm hergestellten Digitonin cryst ist

Digitaleïn, das zur Zeit in den Listen pharmaceutischer Praparate geführt wird, ist der nach den Angaben Schmisdeberge's hergestellte Körper, also ein Gemonge

†† Digitalin pur pulv Germanic Deutsches, amorphes Digitalin. Digitalis samen (oder -Blätter) werden mit Weingeist extrahirt, der Weingeist wird abgezogen, das zurückgebliebene Extrakt mit Wasser verdünnt und durch Bleizeetat gereinigt. Aus der

vom Bleischlamm getrennten Flüssigkeit wird mit Natr phosphorie das überschüssige Blei abgeschieden. In der so gereinigten Losung werden die Digitaliskorper mit Gerbsaure ge fallt, die Tannate mit Wasser gut gewaschen und darauf mit Blei oder Zinkoxyd zerlegt. Das hierbei abgeschiedene Digitalin wird in Weingeist aufgenommen, durch vorsichtige Destillation von letzterem befreit und dann so lange mit Aether gewaschen, bis derselbe nichts mehr aufnimmt. Dann wird das auf diese Weise gereinigte Digitalin bei niederer Temperatur getrocknet und schliesslich gepulvert.

Digitalin pur pulv Germanic ist ein gelblich weisses, amorphes Pulver, loslich in Wassei und Weingeist, unloslich in Aether und Chloroforni. Furbenieaktionen haben bei dem deutschen Digitalin, das, wie bereits mehrfach erwähnt wurde, kein einheitlicher, sondern ein Gemenge verschiedener Korper ist, wenig Weith

Das Digitalin Germanic ist ein Diureticum und Herztonicum Intolge seiner Wasser loslichkeit hat es den Vorzug, nicht kumulativ zu wirken. Es wird entweder in Substanz oder wasseriger Losung (bei subkutanea Injektionen) gebraucht. Die Dosis betrigt 0,001 bis 0,002 g 2-3 mal taglich. Maximaldosis ist pro dosi 0,004 g, pro die 0,020 g

Als Gegenmittel kommen zunachst in Betracht Brechmittel, Magenpumpe, Magen ausspulungen und Geibsaure, dann Morphum, Nitroglycerin und alkoholische Stimulantien

Das Praparat ist vor Licht geschutzt und in mit Glasstopfen versehenen Flaschen sehr vorsichtig aufzubewahren

Es ist hochst wichtig, bei dem Digitalin pur pulv, welches ein Gemisch von ausserst wirksamen und wirkungslosen Digitaliskörpern ist, darauf hinzuweisen, dass nur dann auf eine stets gleichmassige und gefahrlose Wirkung gerechnet werden kann, wenn bei der Darstellung ein und dasselbe Veifahren innmer peinlich genau eingehalten wird. Darauf ist bei Kauf des Mittels Rucksicht zu nehmen. Man sollte immer aus derselben Quelle beziehen, die für eine gleichmassige Beschaffenheit auch wirklich garantiien kann

†† Digitoxinum (Erganzb) Digitalishlatter werden zur Beseitigung störender Extraktivstoffe mit kaltem Wasser gut extrahirt, scharf abgepresst und dann mit Weingeist von 50-60 Proc so lange ausgezogen, als die Blatter noch Bitterstoff abgeben. Die vereinigten, weingeistigen Auszüge werden mit Bleicssig gereinigt, überschussiges Blei wird durch Ammoniak beseitigt, der Bleiniederschlag abfiltrirt und etliche Male mit 60 Proc Weingeist nachgewaschen. Das Filtrat, das neutrale Reaktion zeigen muss, wird im Vakuum vollig vom Weingeist befreit. Aus der dadurch erhaltenen wasserigen Digitalisiosung, die man noch etwas einengen kann, scheidet sich beim Stehen das in Wasser unlösliche Digitoxin neben Harz, Fett etc ab. Die wasserige Losung wird vorsichtig abgegossen, und der feste Ruckstand bei niedriger Temperatur getrocknet. Diesem entzieht man das Digitoxin mit Chloroform und erhalt nach Abdestilliren desselben das Rohdigitoxin in Form einei stark gefarbten Masse, welche nach dem Waschen mit Aether durch Umkrystallisiren aus 80 Proc Weingeist unter Behandlung mit Thierkohle gereinigt wird.

Digitoxin, CatHatO11, stellt ein weisses, geruchloses, bitterschmeckendes Krystallpulver dar, bestehend aus feinen Nadelchen oder Blattchen, im krystallwasserfielen Zustand bei 238—240° C, im krystallwasserhaltigen bei ca 145° C schmelzend Digitoxin ist unlöslich in Wasser, so gut wie unlöslich in Aether, schwer in kaltem, leicht in heissem Weingeist und leicht in Chloroform löslich. Es fallt mit Gerbsäure, aber nicht mit Blei salzen. Kone Salzsaure von 1,19 spec Gew löst Digitoxin mit tiefgrüner Farhe Ergänzb Löst man 0,001 g Digitoxin in 5 com Eisessig, fügt einen Tropfen einer (1 20) verdunnten Ferrichloridlosung hinzu und schichtet diese Lösung auf das gleiche Volumen kone Schwefelsaure, so bildet sich an der Beruhrungsstelle der beiden Flussigkeiten ein breites, sufangs braunheh grunes, bald dunkelblau werdendes Band, welches gegen die Schwefelsaureschicht nur einen schmalen, rothbraunen Saum zeigt, wahrend die Essigsaureschicht sich allmahlich grun farbt. (Keilen/sche Farbenreaktion, von Kiliani wie folgt gefasst. Reine Schwefelsaure 1,84 versetzt mit 1 Proc von einer wasserigen 5 proc Lösung von Ferrum sulfune oxydat pur löst das Glukcsid mit schmutzig braunrother Farbe

Digitoxin in Eisessig gelöst, der ebenfalls mit 1 Proc obiger Fernsulfatlosung versetzt ind der erwähnten Schwefelsaure übererschichtet ist, faibt denselben beim Stehen tief ndigoblau, an der Gienze beider Flussigkeiten bildet sich eine dunkle Zone, wahrend hie Schwefelsaure fast farblos bleibt)

Digitoxin findet bei Herzkrankheiten (Herzklappenfehler, Myocarditiden, Hydrops) ils ausgezeichnetes Herztonicum immer mehr Anwendung. Es wirkt diuretisch und bei Typhus und Pneumonie gunstig auf Pols und Temperatur. Von seiner Verordnung muss im schwerei Degeneration des Herzfleisches und bei starken Magenstorungen abgesehen verden. Die Einzeldosis betragt 0,00025 g, die Tagesdosis 0,002 g im Maximum. Die Gesammtmenge des wahrend eines Krankheit verabreichten Digitoxins soll 0,005 g durch subkutaningektion und 0,007 g per rectum eingeführt, nicht überschreiten. Als Gegen mittel sind die bei Digitalin pur puly Germ angegebenen anzuwenden.

Bei der Verordnung des Mittels ist besonders darauf zu achten, dass es in einer form gelost in den Korper eingeführt wird, die ein Wiederausfallen desselben verundert (Darauf, dass man diesen wichtigen Umstand, auf den zuerst belgische Abizte lufmerksam gemacht haben, nicht berücksichtigte, durften vielfach die widerspiechenden ingaben beinhen, die früher über die Wirksamkeit des Digitoxins gemacht worden sind)

Eine Digitoxinlosung, die weder mit Wasser, noch mit physiologischer Kochsalz ösung, noch mit Serum Fallungen giebt, wird folgendermassen hergestellt

Bp Digitoxini cryst, MERCE 0,003
Chloroformii
Spiritus (30%), Ed q s ad solut (1,0)
Aquae destrillatae ad 200,0
D S Alla 6—8 Stunden den 6 Teil zu nehmen
Eine andre bewährte Verordnungswerse ist folgende
Rp Digitoxini cryst, MERCE 0 1
Spiritus (30%), 205,0
Aquae dest 740 0
Sacchan cryst 55,0

Von dieser Lösung werden 15 gr (10 gr enthalten 0.001 gr Digitoxin) mit 25 gr Sirup vermischt und diese Mixtuc zuf dreimal in Zwischenfüumen von 4 zu 4 Stunden binnen Tagesfrist verzbreicht. Die Einzeldosis beträgt somit 0,0005 gr Zur Behandlung per rectum wird folgende Formel empfohlen

Rp Digitoxini crvst Merck 0,01 Spiritus (90 %) 10,0 Aquae destill q s ad 200,0

Von dieser Lösung werden nach einem vorher applicierten Reinigungskriystier zuerst dremal täglich, später zwennal und zuletzt einmal je 10 grauf ein 100 gr Wasser enthaltendes, lauwarmes Krystier gegeben.

Zir Verhinderung von Phlegmonen und, um die Liedigewebereizung auf das geringste Mrass harbzusetzen, wurde folgende Lösung für bub kutanniektion verwendet

| Rp | Digitoxini eryst MErcz | 0,01 | Alcohol absol | 5,00 | Aquae | 15,00 | D | S | 1/a--1 Prayazspritze zu inflaten

In neuerer Zeit ist das Digitoxin zur bequemen Dosirung in Tablettenform verordnet ind in den Handel gebracht worden. 1 Tablette = 0,00025 g Digitoxin. Die mittleie Dosis für I Klysma sind 2 Tabletten, für innerlichen Gebrauch 1 Tablette 3-4 mal tag ich. Die Tabletten sind in 100 ccm lauwarmen Wassers + 15 Tropfen Alkohol absolutus zollkommen löslich.

++ Dimitaline cristalisee (Gall) Die Gall giebt folgende Darstellungsart an Digitalisblatter 1000 Th werden mit 1000 Th Wasser, in dem 250 Th Bleizicker gelost sind, angefeuchtet und nach eintägigem Stehen mit Weingeist von 60 Proc extrahirt. Die Auszuge werden mit Natriumbikarbonat neutralisirt, eingeengt bis auf 2 Liter und darauf nit Wasser versetzt. Der dadurch entstandene Niederschlag wird in Weingeist gelest ind die weingeistige Lösung mit Bleizucker, dann mit Kohle gereinigt. Auf der Kohle 50 g) schlagt sich beim Abseihen des Weingeistes das Rohdigitoxin nieder. Sie wird mit Wasser ausgewaschen und bei einer Temperatur, die 100° C nicht übersteigt, getrocknet, worauf man ihr das Digitalin mit Chloroform entzieht. Nach dem Abdestilliren desselben wird der Bückstand in 90 proc Alkohol gelöst und einer nochmaligen Reinigung mit Bleimaker und Thierkohle unterworfen. Das soweit gereinigte Digitalin wird in (ca. 10 ccm) 10 proc Alkohol gelöst, die Halfte Aether und so viel Wasser, als man Alkohol + Aether ingewandt hat, hinzugefügt und die Mischung durchgeschüttelt. Beim Stehen trennt sie ich in zwei Theile, aus der unteren farblosen krystallisirt das Digitalin aus und wild iach vorheriger Behandlung mit Thierkohle in alkoholischer Lösung auf die eben angesbene Weise nochmals gereinigt

Es bildet leichte, weisse Krystalle, die in Form kurzer, dunnei Nadelchen um eine gemeinsame Axe gruppirt sind, ist sehr bitter, kaum in Wasser, leicht in 90 proc Alkohol, kaum in absolut Alkohol, fast nicht in Aether, leicht in Chloroform leslich. Es lost sich ferner in kone Salz und Phosphorsaure, nach kurzer Zeit nimmt die Lösung eine smaragdgrune Farbe an Nach Arnaub besitzt das Digitalin eristallisée die Formel  $C_{s1}H_{b0}O_{10}$  und den Schmelzpunkt 243—245° C. (Wir fanden jedoch den Schmelzpunkt französischer Handels waare etwas niedliger liegend, mit dem des Digitoxin eryst 238—240° C. übereinstimmend.) Die Beziehungen zwischen Digitaline eristallisée und Digitoxin sind bereits einelnt Was bei letzterem in medicinischer Hinsicht (Verordnungsweise, Gegengifte) gesagt wurde, gilt auch für das französische Prapaiat

Poudre de Digitaline crystallisce au centième. Pulvis Digitalini crystallisati dilutus (Gall) - Rp Digitalini crystallisati Gallici 1,0 g, Sacchan Laens 96,5 g, Carmini 2,5 g

# †† Digitaline (pure ) amorphe Pharm Gallica und Belgica — Digitaline chloroformique

Die franzosische Pharmakopoe giebt folgende Vorschrift zur Darstellung an 100 Th gepulverte Digitalisblätter werden mit 1 Inter Wasser befeuchtet und im Perkolator lang sam so lange ausgezogen, bis das Perkolat 3 Inter betragt. Dieses wird mit 250 Th. Blei essig gefällt und das vom Blei getrennte Filtrat zur Entfernung überschussigen Bleies mit 40 Th. kryst. Soda und 20 Th. phosphorsaur. Natrium-Ammonium versetzt. Vom Blei schlamm wird abfiltrirt, das Filtrat mit 40 Th. officinellem Tannin gefällt, das Tannat mit 25 Th. gepulverter. Bleiglatte und 50 Th. gereinigter Thierkohle vermischt und einge trocknet. Der eingetrockneten Masse wird der Digitaliskorper mit 90 proc. Alkohol ent zogen, letzteier abdestillirt, der Ruckstand mit destill. Wasser ausgewaschen und darauf wieder in 90 proc. Alkohol aufgenommen. Dieser wird nochmals abdestillirt und der Rückstand nun mit Chloroform erschopft. Beim Abtieiben des letzteren bleibt das Digitalin zuruch.

Es ist ein gelblich-weisses, amorphes Pulver von eigenaltigem aromatischen Geruch und von bitterem Geschmack, es ist neutral gegen Lackmus, fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Aether, erweicht bei 90° C und beginnt bei 100° C zu schmelzen Durch Lösungen von Bieisalzen wird es nicht niedergeschlagen, mit Gerbsaure bildet es ein in Wasser unlösliches Tannat und farbt sich mit kone Salzsaure smalagdgrun. Das amorphe Digitalin ist immer abzugeben, wenn nicht ausdrücklich Lrystallisites verlaugt wird (— nach der französischen Pharmakopoe —). Die Anguben über seine Giftigkeit lauten verschieden, was seinen Grund darin haben mag, dass es ein Gemenge von amorphen, digitoxinahnlichen aber nicht gleichwertligen Korpern ist, und soll ungefahr  $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{4}$  desjenigen des Digitaline eristallisee betragen. Als Dosis wird ange geben 0,00025 g, schnell steigend bis 0,0015 g pro die, Maximaldosis pro die 0,002 g Gegenmittel wie bei dem deutschen Digitalin. Digitoxin, Digitaline eristallisée und Digitaline pur amorph Pharm Gallica und Belgica sind ausserst heftige Gifte. Man bewahrt sie sehr vorsichtig vor Licht geschützt auf

Granules de Digitaline (Gall) Rp Digitalini amorphi gallici 0,1 g, Sacchari Liactis 4,0 g, Gummi arabici 1,0 g, Mellis depurati q s Fiant granulae 100 Jedes Körnehen enthält 0,001 g amorphes Digitalin

†† Digitaleinum Das Handelsprodukt ist nach dem Verfahren Schmiedeneng's dargestellt, also nicht das Killani'sche Ein bitter schmeckendes, amorphes, gelblichweisses Pulver, leicht loslich in Wasser und absolut Alkohol, fast unloslich in Chlorofoim, unlöslich in Acther Die wasserigen Lösungen schaumen stark und werden durch Bleresing und Ammoniak und Gerbsaure gefällt. Ber diesem Körper, der, wie oben ange geben, nicht einheitlich ist, kann auf Farbenreaktionen kein grosses Gewicht gelegt werden

Das Digitalein wird wie das Digitalin pur pulv Germanic als Herztonicum und Diureticum gebraucht Dosis 0,001—0,002 g täglich zwei- bis dreimal Aufbewahrung und Gegenmittel wie heim deutschen Digitaliu

1036 Digitalis

†† Digitalinum verum Killani's Digitalin. Die Darstellung ist in der historischen Uebersicht der Digitalisstoffe schon angegeben worden. Es ist ein weisses, amorphes Pulver, von schwach bitterem Geschmack, so gut wie unbisheh in Chloroform und Aether, sehr schwar in Wasser, leichter in 50 proc. Weingeist, leicht in heissem absoluten Alkohol und in Chloroform-Alkohol loslich. Kone Salz- und Schwefelsaure (rein) lösen das Digitalin verum mit gelber Farbe, die schwefelsaure Losung farbt sich bald roth, diese Farbe wird durch Zusatz eines Tropfens Brom noch intensiver. Eingl Schwefelsaure gieht sofort eine blaurothe Farbung. Die unter Digitoxin angeführte eisenhaltige Schwefelsaure zeigt diese blaurothe oder violettrothe Farbe in besonders schoner und beständiger Weise Eisenhaltiger Eisessig giebt keine Farbenreaktion.

Die Zusammensetzung des Digitalin verum wird ausgedrückt durch die Molckular formel  $\mathbf{x}(C_0H_0O_2)$ , worin  $\mathbf{x}$  hochstwahrscheinlich = 7 ist, also  $C_{35}H_{50}O_{14}$  Es schmilzt bei ca 217° C, nachdem es schon vorher gesintert ist. Ausser den angeführten Eigenschaften, die ein der Untersuchung unterworfenes Digitalin verum zeigen muss, hat es noch folgende von Kiliani angegebene Proben nuszuhalten

- 1 Emige Kornchen des Digitalins mit ca 2 ccm Kalilauge 1 10 übergossen, müssen mindestens 1 Minute lang weiss bleiben (Sofortiges Auftreten intensiver Gelbfärbung zeigt Beimengungen an)
- 2 Rührt man Digitalin ver mit Wassen zu einem dünnen Brei an, setzt unter Um schütteln auf je 100 Theile des verwendeten Wassers 22 Th Amylalkohol hinzu und lasst im verschlossenen Kolbehen stehen, so bilden sich innerhalb 24 Stunden deutlich Krystall wärzehen, falls Digitonin auch nur in hochst geringer Quantität vorhanden ist

Dosis 0,00025 g, 2-3 stindlich zu geben Gegenmittel wie bei dem deutschen Digitalin Aufbewahrung In Flaschen mit Glasstopfen, sehr vorsichtig

- †† Digitoninum cryst (= Digitalinum crystallisatum Merck) Weisses, kör nig krystallimisches Polver, sehr schwer loshch in Wasser (Losung opalescirt), schwer in kaltem, leichter in heissem Alkohol, leicht in 50 proc Weingeist, in Amylalkohol und Chloroformalkohol, kaum loslich in Chloroform, unlöslich in Aether, Petrolather und Benzol Es wird von kalter Salz- und Salpetersaure farblos aufgenommen, auch eisenhaltige Schwefelsäure und eisenhaltiger Eisessig geben bei Anwendung von sehr wenig Substanz keine gefärbte Lösung Das Digitonin eryst findet keine medicinische Anwendung, da schon die specifische Digitaliswirkung mangelt
- †† Digitalinum depuratum Fruher nach der österreichischen Pharmakopoe officinell, wird nach deren Vorschrift unter Anwendung von Chloroform aus dem deutschen Digitalin dangestellt.

### Digitalis.

Gattung der Scrophulariaceae - Rhinanthoideae - Digitaleae.

l Digitalis purpurea L. Heimisch in Westeuropa bis Sudskandinavien, häufiger in Bergwäldern, seltener in der Ebene, oft kultiviert, aber mehr als Zierpflanze als zum arzueilichen Gebrauch. Die zweijahrige Pflanze treibt im ersten Jahre eine grosse Rosette von bodenständigen Blättern. Im zweiten Jahre entwickelt sich der bis 2 m höhe, einfache Stengel mit alternirenden Stengelblattern und grosser einseitswendiger Tranbe. Der fünftheilige Kelch umschliesst eine bauchig glockige Korolle mit fast zweilippigem Saum Staubblätter didynamisch, der Kronröhre angedrückt und die Staubbeutel einander paarweise genähert. Der ebenfalls angedrückte Griffel mit zwei Narben. Frucht eine wandspaltig zweiklappig aufspringende Kapsel mit zahlreichen kleinen Samen. Verwendung finden die Blätter der wildwachsenden Pflanze.

† Folia Digitalis (Germ. Helv. Austr.). Digitalis folia (Brit.). Digitalis (U-St.). Herba Digitalis. — Fingerhutblätter. — Feuille de digitale (Gall.). — Digitalis leaves. Foxglove leaves.

Beschreibung. Die Blätter sind eiförmig-länglich, spitz, die untersten in einen langen, gefügelten Blattstiel verschmälert (Fig. 239), die oberen am Stengel kurzgestielt oder sitzend, alle ungleich oder fast doppelt gekerkt mit einem kleinen hellen Drüschen auf der Spitze jedes Zahnes. Länge bis 30 cm, Breite bis 15 cm. Runzelig, oberseits dunkelgrün, flaumig, unterseits, besonders auf den Nerven, deren Netz hier besonders deutlich hervortritt, weichfilzig. In der Kultur geht die Behaarung zurück, und die Pflanze kann fast kahl werden. — Die Sekundärnerven gehen vom Primärnerven am Grunde des Blattes unter einem Winkel von 30—40°, weiter oben von 40—50° ab, zwischen ihnen bilden Nerven dritter und vierter Ordnung reichliche Anastomosen und Maschen. Hält man das Blatt gegen das Licht, so erscheint zwischen diesen immer noch relativ dicken Nerven ein zartes Netz seiner durchschimmernder Nerven höherer Ordnung (Fig. 240). Die Zellen der Epidermis der Oberseite ziemlich geradlinig polygonal mit schmalen Spaltöffnungen, die der Unterseite mit buchtigen Wänden und runderen Spaltöffnungen. Die Epidermen (die untere viel reichlicher) tragen bis 6zellige Gliederhaare, deren Basalzelle

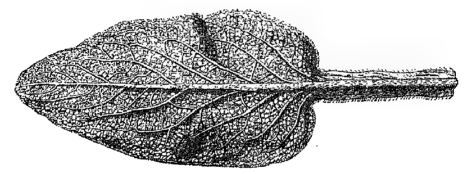


Fig. 239.

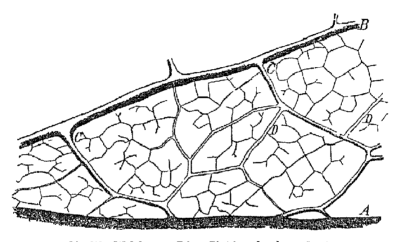
nicht selten in der Mitte eingezogen ist, und Köpfchenhaare mit ein- oder zweizelligem Kopf. Die Gliederhaare sind etwas warzig. Der Querschnitt zeigt nichts Auffallendes: an der Oberseite eine Reihe ziemlich kurzer Palissaden, die Gefässbündel sind kollateral ohne Faserbelag. Krystalle fehlen dem Blatt (Unterschied von den officinellen Solanaceenblättern). So leicht das Blatt auch in kleinen Bruchstücken an der starken Behaarung der Unterseite, den hervortretenden stärkeren Nerven, den durchscheinenden feinen Nerven erkannt wird, so sehr fehlt es an charakteristischen Merkmalen, es als Pulver zu erkennen, höchstens kämen Bruchstücke der Haare mit kollabirten Basalzellen in Betracht. Man thut in solchem Falle besser, den Nachweis der Glukoside ins Auge zu fassen.

Bestandtheile. Als die Wirksamkeit bedingend, sind die Glukoside von grösster Wichtigkeit, von denen mehrere bekannt sind. Es ist darauf aufmerksam zu machen, dass es noch nicht feststeht, ob die in den Blättern vorkommenden Glukoside identisch sind mit denen der Samen, welche häufig zur Herstellung der officinellen etc. Digitaline verwendet werden. Nach Keller sollen in den Blättern vorhanden sein: "Digitoxin", der Hauptträger der Wirkung, Digitonin und Digitalin, letzterem wurde früher der Hauptantheil an der Wirkung zugeschrieben, was gegenwärtig aber bezweifelt wird. Nach Kellari sollen in den Blättern Digitonin und Digitalin fehlen und der als Digitonin bezeichnete Körper ein Gemenge sein. Dagegen soll sich neben dem Digitoxin noch ein dieselbe Reaktion gebendes Glukosid in den Blättern finden, nämlich Digitophyllin. Da jedenfalls der wichtigste Bestandtheil der Blätter das Digitoxin ist, so ist auf dessen Nachweis zuen genetitetine Bestimmung grosses Gewicht zu legen wann es auch hei der noch nicht sehr

grossen Anzahl vorliegender Untersuchungen noch nicht angezeigt erscheint, Forderungen für einen bestimmten Digitoxingehalt in die Pharmakopeen aufzunehmen

Daneben ist auch den anderen Glukosiden Aufmerksamkeit zuzuwenden (Bestim mung vergl unten) Ausserdem enthalten die Blätter einen nicht glukosidischen Farb stoff Digitoflavon  $C_8H_{10}O_6$   $H_2O$ , Inosit, Wasser 6,4—11,6 Pioc, Ascho 7,55 bis 12,85 Proc Die Blätter hefern 20 Proc diekes Extrakt

Nachweis der Glukoside nach Keller 10 ccm klares, filtrirtes Digitalis Infusum (1 10) werden in einem kleinen Scheidetrichter mit 2-3 ccm Alkohol versetzt und dann mit 10 ccm Chloroform ausgeschuttelt. Nachdem sich die Flussigkeiten getrennt haben, lasst man das Chloroform abfliessen, filtrirt durch ein kleines, mit Chloroform benetztes Filter und verdunstet im Wasserbade. Den Rückstand löst man in 4 ccm Eisessig, setzt eine Spur Eisenchlorid hinzu und unterschichtet mit Schwefelsaure. Es tritt eine rothe



lig 240 Stückehen von Folium Digitalis, sohnach vergrössert

A Primärnerv B Sekundamerv C Tertiärnerven D Quaternärnerven. Die zwischen diesen befindlichen, nur
mit einfacher Linie gezeithneten teineren Nerven sind nur im durchfallenden Licht sichtbar

Zone, darüber ein breites, blaugrünes Band auf Das letztere gehört dem Digitoxin, die erstere den anderen Glukosiden an

Quantitative Bestimmung des Digitoxins nach Fromme 28 g Fol Digital pulv werden mit 280 g Spirit, dilut in einer 400 g-Flasche 3 Stunden lang unter öfterem Umschütteln macerist, dann durch ein Filter von etwa 18 cm Durchmesser filtrist, 207 g des Filtrats auf dem Wasserbade unter Umrühren auf ca 25 g eingeengt, dann mit Wasser auf 222 g gebracht, diese mit 25 g Lio Plumbi subacetici versetzt, durch ein 18 cm Filtei 132 g abfiltrirt, das Filtrat mit einer Losung aus 5 g krystallisirtem Natriumsulfat in 8 g destill Wasser in einem Erlanmeyer-Kolben versetzt und das Gemisch einige Minuten bei Seite gestellt. Dann giebt man dem Kolben eine so schräge Lage, dass die Flüssigkeit fast die Oeffnung erreicht, stellt zum völligen Absetzen bei Seite, giesst dann vorsichtig 130 g ab, versetzt mit 2 g Liq Ammon, caustici und schüttelt 5 mal mit je 30 ccm Chloroform in einem Scheidetrichter aus. Die Chloroformauszuge filtrirt man nach dem jedesmaligen Absetzen direkt aus dem Trichter in einen tanirten Erlenmengen-Kolben ab, destillirt ab und verdampft im Wasserbade zum konstanten Gewicht. Den Rückstand wägt man, es ist Roh Digitoxin - Zur Beinigung löst man dasselbe in 3 g Chloro form, setzt der Lösung 7 g Aether und 50 g Petroläther zu, schwenkt gut um, wonach sich das gereinigte Digitoxin flockig ausscheidet und filtrirt durch ein Filter von 5-6 cm Durchmesser, wobei man das im Kolben haften bleibende Digitoxin ausser Acht lässt. Den Rückstand auf dem Filter spült man mit heissem, absolutem Alkohol durch Filtration in den Kolben zurück, verdunstet den Alkohol und trocknet zum konstanten Gewicht Der Rück

stand > 10 giebt den Digitoxingehalt der Droge an Zur Werthbestimmung der Tinktur dampft man 200 g derselben im Wasserbade ein auf eine 20 g, nimmt den Rückstand mit Wasser auf, verdinnt auf 222 g, versetzt mit Inq Plumb subacetiei und verarbeitet weiter wie oben Entsprechend verfahrt man beim Nachweis im Fluidextrakt

Auf Grund der vorliegenden Bestimmung lassen sich besonders nach Caesan und Loretz folgende Gesichtspunkte für die Beurtheilung der Droge aufstellen

- 1) Der Gehalt an Digitozin schwankt von 0,1-0,62 Proc Es scheint, als ob 0,8 Proc ein Durchschnittsgehalt ware, an den sich der Apotheker halten sollte, denn, wie schon gesagt, die Anzahl der vorliegenden Untersuchungen reicht zu einem abschliessenden Urtheil noch nicht aus
- 2) Die Droge ist nicht später wie Mitte September einzusammeln, von da ab macht sich ein erheblicher Rückgang bemerkbar, z B 0,290 und 0,327 Proc gegen 0,139 und 0,170 Proc
  - 8) Nach langer Regenperiode gesammelte Blatter and minderwerting
- 4) Die nicht blühende Pflanze hat einen höheren Digitozingehalt als die blühende, die Differenz betragt etwa 10 Proc. Sollte sich das durch weitere Untersuchungen bestätigen, so wurden die Arzneibischer die Ferderung, nur von der blühenden Pflanze zu sammeln, fallen lassen mitsen
- 5) Die von den Elatistielen und starkeren Rippen befreiten Blatter geben etwa deppelt 80 viel Digitexin wie die ganzen Blatter
- 6) Blüthen mit den Kelchen ergeben einen alinlich hohen Digitoxingehalt wie die Blätter, Wurzeln enthalten nur Spuren
- 7) Die Emwirkungen der Kultur erweisen sich die jetzt als ungünstig, kultivirte Blatter enthalten erheblich weiniger Digitexin wie wildgewachsene, so dass die entsprechenden Forderungen der Arzneibieher ihre Berechtigung haben. Ob aber fortgesetzte und sorgfaltig geleitete Kulturversuche den Gehalt nicht ginstig beeinflussen werden, muss die Zukunft lehren. Jedenfalls ist bei solchen der Auswahl des Bodens, der Dingung, Bewasserung, Meereshöhe grosse Aufmerksamkent zu schenken.
- 8) Em Ruckgang sorgfaltig aufbewahrter Hlatter im Digitoxingehalt nach einjahriger Aufbewahrung scheint nicht stattzufinden
- 9) Dagegen scheint es, als ob das Pulver, wenn es nicht vor Licht und Luft sorgialitig geschützt wird, im Digitoxingehalt rasch zuruckgeht.

Verfülschungen und Verwechslungen. 1) Die Blatter kultivirter Pflanzen sind weniger behaart, oft fast kahl, sie sollen nicht verwendet werden (verglieben)

- 2) Die Blatter anderer Digitalis-Arten (Digitalis am bigua Murray, D. lutea L., D. parviflora Lam.) sind stielles, kleiner, schmaler, mit weniger stark hervortretendem Adernetz, fast kahl oder kahl
- 3) Die Blätter von Verbaseum-Arten sind dicker, schmecken nicht bitter, sie haben, abgesehen von anderen Merkmalen, Sternhaare
- 4) Die Blatter von Inula Conyxa DC and elliptisch, brüchig, spitzig, oberseits weichhaang, unterseits dünnfilzig, am Rande gesägt oder ganzrandig. Kein feines Faser netz im durchfallenden Lichte. Kaum bitter schmeckend
- 5) Die Bistier von Symphytum officinale L sind herablaufend, untere in den Blattstiel verschmalert, rauhhaarig, ganzrandig, nicht bitter
  - 6) Die Blatter von Teuerium Scorodonia L and nicht filzig, gestielt, berzformig
- 7) Die kurzlich besbachteten Blatter von Solanum tuberosum L und Solanum nigrum L sind am Oxalat leicht zu erkennen (vergl Datura)

Officiaell sind (vergl oben) zur die von der 2 juhrigen, wildwachsenden Pflanze wahrend der Blüthe gesammelten Blütter, in Deutschland ausserdem das frische, blühende Kraut zur Bereitung der Tinktur, in Frankreich gebraucht man bisweilen auch die getrockneten Blüthen

Auf Einsammlung und Aufbewahrung dieses aussent wichtigen Arznetinitiels ist besondere Sorgfalt zu verwenden. Man sammelt die Blatter von der im Juli

und August blühenden Pflanze, trocknet sie an einem schattigen Orte zunachst an der Luft, dann bei einer Warme von höchstens 30°C und bewahrt sie in dicht schließenden Blechbüchsen auf Holzfasser oder gar Sacke bieten keinen genugenden Schutz gegen Luft, Licht und Feuchtigkeit und sind hier als Aufbewahrungsgefasse nicht geeignet

Wer nicht in der Lage ist, die Digitalis selbst sammeln zu lassen, beziehe dieselbe von Apothekern in Gebirgsgegenden, oder von durchaus zuverlassigen Drogenhausern und auch daun am besten in unzerkleinertem Zustande! Man durchmustert jede Sendung ein gehend, entfernt missfarbige Theile oder zweifelhafte Beimengungen, und achtet auf die weniger wirksamen Blitter der angebauten Pfianzen. Durch Reiben auf einem Diahtsiebe, wobei die groberen Rippen zusückbleiben, welche verworfen werden, verwandelt man die Blatter in eine feine Species für Aufgusse, oder nach kurzerem Nachtrocknen über Aetz kalk in ein feines Pulver und bewahrt beide Zerkleinerungsformen in gelben, dicht ver schlossenen Hafenglasern auf — 5 Th. frische Blatter geben 1 Th. trockene, das Pulvern der letzteren bedingt einen Verlust von 10—12 Proc

Digitalishlatter sind vorsichtig, vor Licht geschutzt, aufzubewahren und jährlich zu erneuern, die älteren Vorrathe werden am besten verbrannt. Vergl vorige Seite

Wirkung und Anwendung Die Wirkung ist hauptsachlich auf das Herz gerichtet Durch kleine Dosen wird nach vorübergehender Beschleunigung die Pulshequenz herabgesetzt und der Blutdruck erhöht infolge erhöhtei Energie der Herzkontraktionen und gleichzeitiger Verengerung der peripherischen Gefasse — Grosseie Dosen erzeugen Pulsbeschleunigung durch Lähmung der Hemmungsapparate und Verminderung des Blutdruckes — Sehr grosse Dosen bewirken schnellen, unregelmassigen, kleinen Puls und führen zur Lahmung des Herzmuskels selbst — Auf die Diurese wirkt bei gesunden Menschen Digitalis nicht ein, wohl aber bei bestehenden, organischen Herzfehlern — Bei grosseren Dosen wird die Körpertemperatur erniedrigt — Digitalis besitzt kumulative Wirkung, bei wiedeiholter Darreichung kleinerer Dosen kommt es zu Intoxikationser scheinungen Erbrechen, Kopfschmerz, verlangsamtei Puls, Schwindel, Hallucinationen, Diarrhoe, Kalte und Schwachegefühl — Der Tod kann durch Herzlahmung unter Konvulsionen erfolgen

Man verwendet sie hauptsachlich bei Herzerkrankungen, als Diuretieum bei Wasser sucht infolge von Kompensationsstörungen bei Herzerkrankungen, als die Pulsfrequenz herabsetzendes Mittel bei fieberhaften Krankheiten, bei Lungenentzundung etc., bei akutem Rheumatismus zur Bekämpfung der denselben komplicirenden Herzerkiankungen

Man grebt Digitalis innerlich in Pillen, Pulvern oder als Infusum 1,5—2,0 150,0, bisweilen auch, wenn letzteres nach längerem Gebrauch nicht mehr vortragen wird, in koncentrirter Form als subkutane Injektion. In diesem Fall ist der Aufguss naturheh durch Papier zu filtrien. Bei Herstellung der Aufgusse soll ein Kochen mit Rücksicht suf die Zersetzbarkeit der Glukoside unterbleiben. Nach Bennscher ist die heisse Perko lation das beste Verfahren zur Bereitung gehaltreicher, wassniger Auszuge. Dieselben haben die Eigenthümlichkeit, leicht zu gelatiniren, man hat das einem reichlichen Pektingehalte, besonders einjähniger Elatter, zugeschrieben. Gegenwärtig wissen wir, dass Bakterien die Ursache sind, nämlich Bacillus gummosus Ritsert (Bacillus gelatinogenus Brautigam), und dass der Schleim durch Umwandlung des im Infusum befindlichen Rohrsuckers entsteht. Solche, gelatinirte Infusa durfen nicht verwendet werden. Alkalien, Gerbähure, Metallsalze, Jod sind mit Digitalisarzneien unvertraglich.

Grösste Emzelgabe Germ Hely 0,2 g Austr 0,2 g Brit 0,12 g n Tagesgabe n n 1,0 g n 0,6 g

Grösste Tagesgabe im Aufguss nach Helv 2,0 g Fur Kinder rechnet man 0,05 g auf's Lebensjahr als Höchstgabe (Birder )

Für Thiere 2,0—12,0 g für Pferde und Rinder, 0,1—1,0 g für Schafe und Ziegen, 0,05—0,3 g für Hunde

Digitalis und ihre Zubereitungen sind dem freien Veikehr entzogen und durfen nur gegen ärztliche Verordnung abgegeben werden

† Alcoolatura Digitalis Alcoolature de digitale (Gall ) Aus gleichen Theilen frischer, zu Beginn der Blüthe gesammelter Fingerhutblatter und Alkohol (90 proc ) durch 10tilgige Maceration zu bereiten

Cigarettes de digitale (Gall) Wie Cigarettes de shamoine Gall (S 1015) Emplastrum cum extracto Digitalis Emplâtre d'extrait de digitale Gall

Mittels Extr digital alcool wie Emplastrum cum extracto Conn Gall (S 948)

Mittels Extr digital alocol wie Emplastrum cum extracto Conn Gall (S 948)

† Extractum Digitalis Erganzb Fingerhutextrakt Man beiertet es aus irischem, zur Bluthezeit gesammeltem Fingerhutkraut wie Extract Belladonnae Geim (S 469) Ausbeute 3 Proc Grösste Einzelgabe 0,2 g, grösste Tagesgabe 0,6 g (nach Lewis)

Helv Extr Digitalis duplex s siccum!) Trockenes Fingerhutextrakt Extrait de digitale sec 200 Th Fingerhutblatt (V) erschöpft man mit q s einer Mischung von Wasser und Weingeist (94 proc) ää im Perkolator. Man befeuchtet mit 100 Th, sammelt zuerst 150 Th, verdunstet den Rest auf 50 Th, vermischt beides, fügt allmahlich unter Umschütteln 200 Th Weingeist zu und giesst nach 48 Stunden klar ab Don durch gelindes Eiwarmen in 40 Th Wasser gelösten Rückstand fallt man nochmals mit 120 Th Weingeist, filtritt nach 24 Stunden, mischt beide Auszuge und bereitet durch Eindampfen mit q s Reispulver 100 Th trockenes Extrakt Grösste Einzelgabe 0,05 g, grösste Tagesgabe 0,25 g

U-St Extract of Digitalis Aus 1000 g Digitalismulver (No. 60) mid.

U-St Extract of Digitalis Aus 1000 g Digitalispulver (No 60) und q s einer Mischung von 600 ccm Weingeist (91 proc) und 300 ccm Wasser im Verdrüngungs wege Man beieuchtet mit 400 ccm, sammelt etwa 3000 ccm2), destillirt den Weingeist

ab und verdampft bei höchstens 50° C zur Pillenkoneistenz

Gall 1) Extrait de digitale (aqueux) Durch Uebergiessen von 1 Th grobem Digitalispulver mit 6, dann 2 Th siedendem Wasser, je 12 stündiges Ausziehen und Ein dampfen der Pressflüssigkeiten zu einem weichen Extrakt

2) Extrait de cigitale (alcoolique) 1000 g mittelfeines Digitalispulver erschöpfte) man im Verdrangungswege mit 6000 g Weingeist (60 proc), destulirt den letzteren ab und

verdampft zu einem weichen Extrakt

Extractum Digitalis solidum Infusum Digitalissiccum DIETERICE Fingerhut-Dauerextrakt Aus feingeschnittenen Blattern wie Extr Uvae Ursi solidum (S 363) durch 12stündiges Ausziehen

Die Verwendung dieses Extrakts an Stolle eines frischen Aufgusses wird von der

Ph Helvet ausdrücklich untersagt

† Extractum Digitalis fluidum Fingerhut-Fluidextrakt Extrait fluide

de digitale Helv 100 Th Fingerhutblatt (V) befeuchtet man mit einer Mischung von 10 Th Glycerin, 15 Th Wasser, 25 Th Weingeist und erschöpft 2) im Perkolator mit q s Wasser

und Weingeist aa Man sammelt zuerst 75 Th, verdampft des Reet auf 25 Th und ver einigt beide zu 100 Th Grosste Einzelgabe 0,1 g, grösste Tagesgabe 0,5 g

U St Aus 1000 g Digitalispulver (No 60) und einer Mischung von 600 ccm Weingeist (91 proc.) und 300 ccm Wasser im Verdrüngungswege Man befouchtet mit 400 ccm, sammelt zuerst 850 ccm, dann wester I a durch Endampfen des Restes q s zu 1000 ccm

Fluid Extrakt Digitalis-Extrakte sind vorsichtig aufzubewahren

† Tinctura Digitalis Fingerhuttinktur Teinture de digitale Tincture

of Digitalis Tincture of Foxglove
Germ Aus 5Th frischem, zerquetschtem Fingerhutkraut und 6Th Weingeist\*) Braungrün, wird durch Wasserzusatz trube (die folgenden meht!)

Helv Aus Emgerhutblatt (V) wie Tinct Belladonnae Helv (S 470)

Austr Aus gepulverten Fingerhutblättern wie Tinct Aconiti rad Austr (S 155) Brit Aus 125 g gepulverten Fingerhutblattern (No 20) und q s Weingenst (60 proc ) hereitet man durch Verdrängung 1000 ccm Tinktur

U-St Aus 150 g gepulverten Fingerhutblattern (No 60) und q s verd Weingeist (41 proc.) wie vorige 1000 ccm Tinktur

Gall Aus gepulverten Fingerhutblättern wie Tinct Cooke Gall (S 869).

Aufbewahrung Vorsichtig und vor Incht gesohützt

Brit 0,9 Grosste Einzelgabe Germ Austr 1,5 Helv 1,0 Grosste Tagesgabe

Tinotura Digitalis ab oleo et acido liberata. Um die oft brechenerregenden Wirkungen der Digitalis zu beseitigen, wird empfohlen, die zerschnittenen Blatter im Ver-

1) Vergl Fussnote S 947
2) Vergl Fussnote S 925 und oben unter Nachweis der Glukoside

<sup>5)</sup> U-St giebt unter Tincturae Herbarum recentium - Tinctures of fresh herbes folgende allgemeine Vorschrift für Tinkturen aus frischen Kläutern 500 g frisches Kraut, 1000 ccm Weingesst (91 proc), durch 14 tagige Maceration zu bereiten

drängungswege mit Petrolather zu entfetten,	ferner die durch Perkolstion bereitete Tinktur
vor dem Einstellen auf das richtige Gewicht	mit 10 proc Ammoniak zu neutralismen
4 Tinging Digitalis astheres. Asi	therische Fingerhuttinktur Teinture
tilled - Milderly Digitalis admirals The	Raul 10 Mb from monoheatters There 1
éthérée ou léthérolé de digitale Erg blätter, 25 Th Aether, 75 Th Weingeist	Suizo to in ion zersenutione ringernut
blatter, 25 Th Aether, 75 Th Weingelst	Grosste Einzelgabe 1,0 g, grosste Tagesgabe
3,0 g (nach Lewis) In Gelatinekapseln zu C	,25 m Handel
Gall Aus 100 g mittelfein gepulverte	en Digitalishluttern und 500 g Aether (spec
Gew 0,758) durch Verdrängung Wie vorige	aufzubewahren.
† Acetum Digitalis Erginzb	Mixtura autibacmopt, sica Lebert
Fingerbut Essig Vinnigio de digitale	Rp Infusi Digitalis (1,2) 1500
Rp Folforum Digitalis min, cone 10,0	Extracti Ratanhae 2,0 (4,0)
Spiritus (87 proc) 100	Extract: Opn 0,08 (-0,12)
Acidi acenci diluti (80 proc) 18,0	Strupi Succi Citri 80,0
Aquae destillaise 72,0	Grgen Blutspeien esslöffelweise
Durch Stägiges Ausziehen Beim Auspressen sind	Mixtura Digitalis
Metallgeräthe zu vermeiden Aufbewahrung	<u> </u>
vorsichtig und vor Licht geschützt Höchsigabe	Münch Nosokom -Vorschr
2,0 g, pro die 5,0 g	Rp Infus: Fol Digitalis (55) 110,0
	Strupt simplices 20,0
Candelae Digitalis	Mixtura Digitalis composita
Rp Folior Digitalis pulver 50,0	Münch Nosokom -Vorschr
Kalh nitridi 40,0	Rp Infusi Digitalis (05) 1100
Radicis Althaeac pulver 10,0	Liquoris Kalli acetici 20,0
Man stösst mit Wasser an und formt 10 Kerzeben	
Man sweet mit Wasset an and latter to treatment	Strupt simplicis 20,0
Guttae diureticae Hildebrand	Mixtura divretica Halle
	Pp Tincturae Digitalis 18,0
Rp Tincturae Digitalis	Vini Colchici 60
Tineturae Colchici seminis sā 10,0	Kalii jodata 10,0
Spiritus Aetheris nitrosi 2,0	Sirupi Sarsaparill comp 50,0
Bci Brustwassersucht zu 20 Tropfen	Aquae destiliatae 750
0.11 . 3-4 0	Bel Wassersucht theelöffelweise
Guttae seduntes Oppolzum	
Rp Tincturae Digitalia 5,0	Oxymel dluretloum Gubler
Aquae Laurocerasi 7,5	Rp. Tincturae Digitalia
Smal täglich 20 Tropfen	Extracta Secalis cornuti 55 5 0
	Acidi gallıci 2,5
Infusum Digitalis	Kalu bromati
Infusion of Digitalia	Aquae Laurocerasi - āa 150
I Brit	Strupi Cerasi 2000
Rp Fohorum Digitalis gr ply 6,8	Oxymellis Scillae 260,0
Aquae destillatae ebulicentis 1000,0	Esslöffelweise bei Herz- und Nierenkaden,
Nach 15 Minuten auspressen	A The Alife to the St. W
·	† Pastilli Digitalis Labelonte
II U-St,	Rp Extracti Digitalis 1,0
Rp 1. Folior Digitalis concis 15,0 g	Sacohari albi 280,0
2 Aquae chullientis 500 ccm	Tragacanthae pulv 0,05
3 Spiritus (91 proc.) 100 cem	Aquae glycermatae q s
4 Aquae Chunamomi (U-St) 150 ccm	Zu 300 Pastillen
5 Aquae frigidae q s	Pilulae bechicae Hein
Man thergiesst 1 mit 2 presst nach dem Erkniten,	Porm mag Berohn
fligt 3 und 4 und zuletzt 5 q s zu 1000 com hinzu.	Rp Folior Digitalis pulv
Todayana Disitalla asasanianiana ana asanatana	Radicis Ipecacuanh puly 35 006
Infusum Digitalis concentratum pro receptura	Opii pulverati 0,86
Rp 1 Folior Digitalis concis. 25,0	Radicis Liquirit puly 2,0
2 Aquae destlliatue fervid 250,0	
8 Aquae destiliatae fervid 200,0	Extracti Helenii 3,0 Zu 30 Pillen Smal täglich 1 Pille
<ul> <li>Spiritus (90 proc) 50,0</li> </ul>	Die 60 13then Small together L 1 the
Man meht 1 mit 2, dann mit 3 lege artis im Wasser-	Pilulae diurcticae Peanson
bade aus, oder man perkelirt mit heissem	Fp Folior Digitalis
Wasser im Helsswassertrichter, fügt nach dem	Bulbi Scriiac as 2,0
Erkalten und Auspressen 4 hinzu, filtrirt und	Extracti Gentianao 1,0
bringt mit q s Wasser and 500,0 g Gesammi-	Olea Junipera fructus 0,1
gewicht, 20 Th. Infusum == 1 Th. Fol Digitalis.	Mucilaginis Guman arab q s
Eine Becepturerleichterung, die man nur für den	Zu 30 Pillen Bei Wassersucht.
Tagesbedarf voyrathig balt	
Mr. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1.	Pilulae diuretiene
Mixtura antasthmatica Choulant	nach Rev intern de Méd
Rp Infusi Fol Digutalis 2,0 120,0	Rp Foliorum Digitalis ply
Han Thecacarum 1'nh	Bulbi Bullae plv 52 2,0
Sirup Althaese 25,0	Extracti Colceynthidis 0,4
Liquoris Ammonii anisati 2,5	Extracti Rhei q s
Bei Anthina, Krampfhusten Eständlich 1 Esslöffel.	Zu 50 Pillen Morgens und Abends 1-8 Stück

Ergsb Helv Berol	Pilulao hydragogae HEIMH	Tinctura Digitalis composita s rubra
Form   Ergsb   Helv   Beroi   Ergsb   Helv   Ergsb		
Eggb Helv Berot Gutta pulv 2,5 2,0 0,7 Gutta pulv 2,5 2,0 0,7 Bubb Selhae pulv 2,5 2,0 0,7 Extracti Prophedi 2,5 2,0 0,7 Extracti Prophedi 2,5 2,0 0,7 Gurmin rabed — 2,0 — Mucelog Gurmin arab q s — q s. Glycerini, Aquae is — get VIII — Man formi — 100 — 100 — 80 Pillen.  Pelveres antiphilogistic Goemis Ep Folior Digitalis pulv 0,03 Calomelanos C,06 Zinci oxydati 0,12 Sacchara ishi 0,4  Deniur tales doses X  Pulvis disreticus Beera. Ep Folior Digitalis pulv 0,1 Ekalii murad 10  Deniur tales doses X  Pulvis laxativas et diureticos (Kach Buil thérap) Ep Folior Digitalis pulv Calomelanos is in purt III Stündi 1 Pulver Bubb Senlae pulv Calomelanos is in optical is 5,0 Sirupus Digitalis Labélonyx. Ep Extracti Digitalis 25,0 Sirupus Sacchari 100,0  † Tinctura Digitalis acida Ep Foliorum Digitalis acida Ep Foli		
Rp Folior Digitalis		
Gutt puly 2,5 2,0 0,7 Bults Schlae puly 2,5 2,0 0,7 Silb.i sulfurat aurunt, 2,5 2,0 0,7 Extracti Prupinell 2,5 2,0 0,7 Gurmi arabid — 2,0 — Mucolog Gurmin arabid — 2,0 —  Pulvis Advanta — 2,0 —  Theture division bereatet van 100,0 Thintures digrestion bereated van 100,0  Indicornal profession of Murologo — 10,0 —  Spiritus Actious Digitalis salina Exp Folior Digitalis salina Exp Folior Digitalis salina Exp Folior Digitalis salina Exp Folior Mucoration bereated van 100,0  Thetures Digitalis salina Exp Folior Dig		
Built Schlae puly 2,5 2,0 0,7 Sithi sulfurst murnt 2,5 2,0 0,7 Extractif Propinell 2,5 2,0 0,7 Gurmi nablel 2,5 2,0 0,7 Hilling Gurmi achiel 100 0 Liquoris Ammoni accite 1000 0 Liquoris Ammoni accite 1000 1 Liquoris Ammoni accite 1000 0 Liquoris (Drop 100,0 1 1000  Rp Finct Achiera Digitals salia Spritus Achera Digitals Atlored Fin gerhutable Fin gerhu		Spirit dilut
Sith   sulform   murnt   2.5   2.0   0.7     Extractif Propinel   2.5   2.0   0.7     Gurmin arabid   2.5   2.0   0.7     Muclag Gurman arab q s   q s   q s     Glycarini, Aquae zh   q s   q s     Fulviers antiphlogistici Goezze   20     Durch Maccration berestet ran 100,0 Traktor     Thetura Digitalis Spirt Olds   20     Glycarini, Aquae zh   20     Thetura Digitalis spirt old   20     Thetura Digitalis spirt old   20     Thetura Digitalis spirt old   20     Adips benzoath   8 0     Vinua Digitalis conton   20     Adips benzoath   8 0     Vinua Digitalis spirt old   20     Adips benzoath   8 0     Vinua Digitalis spirt old   20     Adips benzoath   8 0     Vinua Digitalis spirt old   20     Adips benzoath   8 0     Glycarini, Aquae zh   20     Adips benzoath   8 0     Vinua Digitalis spirt old   20     Adips benzoath   8 0     Adips benzoath   8 0     Vinua Digitalis spirt old   20     Adips benzoath   8 0     Adips benzo		Aq Foemculi 35 100,0
Extracti Propinell 2.5 2.0 0.7 Gummi arabed — 2.0 — Mucelag Gummi arabed — 2.0 — Secondari and proper extraction between the property of the p		+ Tinctura Dicitalis calina
Gummi arabid — 2,0 — Mucilay Gummi arabid q s — q s. Glycarini, Aquae än — git VIII — Man formt — 100 — 100 — 80 Pillen.  Poliveres antiphlogistict Goeles Ep Folior Digitalis pulv 0,03 Calomelanos 0,06 Zand oxydat 0,13 Sacchari sihi 0,4 Deniur tales doses X.  Pulvis diareticus Brera. Rp Folior Digitalis pulv 0,1 Kahi mirod 1 0 Deniur tales doses X.  Pulvis laxativas et diurehous (Nach Buil thérap)  Rp Folior Digitalis pulv Calomelanos — 55 Folior Digitalis pulv Calomelanos — 55 Folior Digitalis pulv Galomelanos — 55 Folior Digitalis pulv Galomelanos — 55 Folior Digitalis pulv Galomelanos — 55 Fructus Digitalis (Gall) Np Tincturae Digitalis 25,0 Sirupus de Digitalis 25,0 Sirupus de Digitalis 25,0 Sirupus Digitalis 25,0 Sirupus Digitalis 0,1 Sirupu Sacchari 100,0 Fruct Junguel cont 75 O Epitalis 0,1 Sirupus Bacchari 100,0 Spiritus chiluit 250 Acidi sulturi, puri 1,5 Saccha and 105,0 Man zacht 8 Tage aus, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aus, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aus, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aus, prossu und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aus, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aus, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aus, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aus, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aus, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aus, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aus, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aus, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aus, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aus, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aus, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aus, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aus, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aux, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aux, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aux, pressi und löst Kahi accide 2,5 O Man zacht 8 Tage aux pressi und		
Muching Gurman arab q s — q s. Glycerini, Aquae an — get VIII — Man formt — 100 — 100 — 80 Prillen.  Poliveres matiphlogistict Goeles  Ep Folior Digitalis puly 0,03 Calomelanos 0,06 Zinci oxydati 0,13 Sacchari albi 0,4  Pentur tales doses X.  Pulvis disreticus Brera.  Rp Folior Digitalis puly 0,1 Kalii mirod 10  Pentur tales doses X  Pulvis laxativas et diureticus (Nach Buli thérap)  Rp Folior Digitalis pulv Calomelanos 15 005  Divide in part. III Stündi 1 Pulver  Sirapas de Digitalis purpurea Sirop de digitale (Gail)  Rp Tincturae Digitalis 25,0 Sirupis Sacchari 100,0  Finiturae Digitalis 0,1 Sirupi Sacchari 100,0  Fp Extracti Digitalis pulv (Gall) Vin de Trousseau Oenolé de digitale composé de l'Hôtel-Dieu (Gall) Vin de Trousseau Oenolé de digitale composé de l'Hôtel-Dieu (Gall) Vin de Trousseau Oenolé de digitale composé de l'Hôtel-Dieu (Gall) Vin de Trousseau Oenolé de digitale composé de l'Hôtel-Dieu (Gall) Vin de Trousseau Oenolé de digitale composé de l'Hôtel-Dieu (Gall) Vin de Trousseau Oenolé de digitale composé de l'Hôtel-Dieu (Fp Folior Digitalis composé de l'Hôtel-Dieu (Fp		
Glycerini, Aquae an — git VIII — Man form: — 100 — 100 — 80 Fillen.  Pulveres antiphlogistic Goeles  Rp Folior Digitalis pulv 0,08 Calomelanos 0,06 Zinci oxydai 0,13 Secchari alhi 0,4  Deniur tales doses X  Pulvis disreticus Belera.  Rp Folior Digitalis pulv 0,1 Easii mirod 10 Deniur tales doses X  Pulvis laxativus et diure neus (Nach Buil thérap)  Rp Folior Digitalis pulv Calomelanos 65 005  Divide in part. III Stündi 1 Pulver  Sirupus de Digitalis purpurea Sirop de digitale purpurea Sirop de Spitiales 25,0 Sirupi Sacchari 100,0  P Tincturae Digitalis 2,0 Sirupi Sacchari 976,0  Man zieht 1—3 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und 18st 4  † Yinum diureticum (Ergänzb) Harntreib ender Wein.  Rp Folior Digitalis cone 10,0 Fruct. Jumperi cout 60,0 Vini Xeensas 1000,0 Man zueht 8 Tage aus, presst und 18st 4  † Yinum diureticum (Ergänzb) Harntreib ender Wein. Rp Folior Digitalis cone 10,0 Fruct. Jumperi cout 60,0 Vini Xeensas 1000,0 Man zueht 8 Tage aus, presst und 18st 4  Actil sackted 2,5		
Pulveres antiphlogistict Goerns  Rp Folior Digitalis pulv 0,03 Calomelanos 0,06 Zinci oxydan 0,12 Rocchara alhi 0,4  Deniur tales doses X,  Pulvis diareticus Brera.  Rp Folior Digitalis pulv 0,1 Kalii nutred 10  Deniur tales doses X  Pulvis laxativus et diureticus (Nach Buil thérap)  Rp Folior Digitalis pulv Bulbi Scalae pulv Calomelanos 5,005 Divide in purt. III Stündi 1 Pulver  Sirupus de Digitale purpures 6 firop de digitale (Guil)  Rp Tincturae Digitalis 25,0 Sirupus Sacchara 975,0  Sirupus Sacchara 975,0  Foliorum Digitalis coids  Rp Tincturae Digitalis solds  Rp Foliorum Digitalis coids  Rp Foliorum Digitalis coids  Rp Foliorum Digitalis coids  Rp Tincturae Digitalis coids  Rp Tincturae Digitalis Spiritus Achters voivosi as 10,0  Olei Jumperl anctures 2,0  1—2stündi 20—30 Tropfen.  Lugundrum Digitalis Fin gor hutatalbe  Rp Extracti Digitalis 1,0  Unguent cerel 90  Zur Abgabe frisch zu bereiten. Das Extrabi lost man in wenig Glycerin oder verd Weingelst.  Rp Extracti Digitalis 1,0  Vin de digitale compositum  Vin de digitale compos		
Pulveres antiphlogistici Goells  Rp Folior Digitalis pulv 0,08 Calomelanos 0,06 Zinci oxydati 0,12 Racchari albi 0,4  Dentir tales doses X.  Pulvis directicus Break.  Rp Folior Digitalis pulv 01 Kalii mitred 10  Dentir tales doses X  Pulvis laxativus et diureticus  (Nach Buli thérap)  Rp Folior Digitalis pulv Calomelanos 3 55 005 Eiropa de digitale (Gall)  Rp Tincturae Digitalis 25,0 Sirupus Bigitalis Labélonyx.  Rp Extracti Digitalis 20,0 Sirupus Sacchari 100,0  Rp Folior Digitalis coite  Foliorum Digitali		Theture diuratics HIRELAND
Polivers antipliogistic Goells  Rp Folior Digitalis puly 0,03 Calomelanos 0,06 Zinci oxydati 0,12 Sacchari alhi 0,4  Dentir tales doses X.  Pulvis diareticus Brera.  Rp Folior Digitalis puly 01 Kalii nutrot 10  Dentir tales doses X  Pulvis laxativus et diureticus (Nach Bull thérap)  Rp Folior Digitalis puly Bulbi Sanlae puly Calomelanos 55 0 0 0 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		
Rp Folior Digitalis pulv 0,05 Calomelanos 0,06 Zinci oxydati 0,12 Sacchari alhi 0,4  Deniur tales doses X.  Pulvis diareticus Brera.  Rp Folior Digitalis pulv 01 Kain introd 10  Deniur tales doses X  Pulvis laxativus et diareticus (Nach Buil thérap) Rp Folior Digitalis pulv Built Scalae pulv Calomelanos 50,05  Divide in purt. III Stündi 1 Pulver  Sirupus de Digitale purpures Sirupus de Digitalis 25,0 Sirupus Digitalis Laseklonyx.  Rp Extracti Digitalis pulv Sirupus Digitalis Laseklonyx.  Rp Extracti Digitalis 25,0 Sirupus Digitalis Laseklonyx.  Rp Extracti Digitalis 0,1 Sirupus Digitalis conc. 25,0 Spritus daluji Aedi sulfurit puri 1,5  Olei Junperi fructus 2,0 1—2stündi 20—30 Tropten.  2 Duguenti carci 90 2 Zur Abgabe frisch su bereiten, Das Extrakt löst man in wenig Glycerin oder verd Weingeist.  Rp Extracti Digitalis pulv Vin de digitale composé de l'Hôtel-Dieu Rp 1 Folor Digitalis pulv Vin de digitale composé de l'Hôtel-Dieu Rp 1 Folor Digitalis pulv Vin de digitale composé de l'Hôtel-Dieu Rp 1 Folor Digitalis pulv Vin de digitale composé de l'Hôtel-Dieu Rp 1 Folor Digitalis pulv Vin de digitale composé de l'Hôtel-Dieu Rp 1 Folor Digitalis pulv Vin de digitale composé de l'Hôtel-Dieu Rp 1 Folor Digitalis pulv Vin de digitale composé de l'Hôtel-Dieu Rp 1 Folor Digitalis pulv Vin de Rillis composé de l'Hôtel-Dieu Rp 1 Folor Digitalis pulv Vin de Rillis composé de l'Hôtel-Dieu Rp 1 Folor Digitalis pulv Vin de Rillis composé de l'Hôtel-Dieu Rp 1 Folor Digitalis sont 50,0 Spritus dalujt Rp 2 Bulbi Seilae come 10,0 Fruct Jumperi cout 60,0 Vini Xerensis 1000,0 Min zebt 8 Tage aus, prosst und löst Kalli acceticl 2,5	Pulveres antiphlogistici Goerss	
Calomelanos C,06 Zinci oxydat 0,13 Sacchari alhi 0,4  Deninr tales doses X.  Pulvis diareticus Brera. Rp Folior Digitalis pulv 01 Kahi murch 10  Pulvis laxativus et diureticus  (Nach Buli thérap)  Rp Folior Digitalis pulv Bulbi Scalae pulv Calomelanos 55 005  Divide in part. III Stündi 1 Pulver  Sirupus de Digitale purpures Sirop de digitale (Gall)  Rp Tincturae Digitalis 25,0 Sirupus Sacchari 100,0  † Tinctura Digitalis acids  Rp Foliorum Adriant Digitalis acids  Rp Foliorum		
Zinci ciydati   C,12   Sacchari albi   O,4   Fingerhutsalbe		
Pentur tales doses X.  Pulvis diareticus Brera.  Rp Folior Digitalis pulv D1 Kalii mitrot 10  Pulvis laxativus et diureticus Rp Folior Digitalis pulv Rp Tincturae Digitalis (Gall) Rp Tincturae Digitalis Cot. Sirupus Sacchari 100,0 Pt Tinctura Digitalis acids Rp Foliorum Digitalis acids Rp Foliorum Digitalis conc. 25,0 Spiritus diuji Acidi sulfurici puri 1,5  Rp Extracti Digitalis of 1 Rp Folior Digitalis conc. 25,0 Spiritus diuji Acidi sulfurici puri 1,5  Rp Extracti Digitalis conc. 25,0 Adapus benzoati 80  Vinum Digitaleum compositum Vin de digitale composé de l'Hôtel-Dieu Rp 1 Folior Digitalis pulv 5,0 2 Bubli Scallae conc 7,5 3 Fructus Jumpesi cont 75 0 4 Kalii necticu 50,0 2 Bubli Scallae conc 7,5 3 Fructus Jumpesi cont 75 0 4 Kalii necticu (Ergănzb) Harntrei bender Wein. Rp Folior Digitalis conc 10,0 Run zielt 1—3 mit 5—8 zehn Tage aus, presst und löst Acidi sulfurici puri 1,5  Kali acetici 2,6		Unanantam Daritalis
Deniur tales doses X.  Pulvis diareticus Brera.  Rp Folior Digitalis pulv D1 Kalii mirioi 10  Deniur tales doses X  Pulvis laxativus et diureticus (Rach Bull thérap)  Rp Folior Digitalis pulv Bulbi Scalae pulv Calomelanos Eā 005  Divide in part. III Stündi 1 Pulver  Sirupus de Digitalis purpures Sirupus de Digitalis (Gall)  Rp Tincturae Digitalis 25,0 Sirupus Digitalis Labélonyz.  Rp Extracti Digitalis (Gall)  Vin de digitale composé de l'Hôtel-Dieu (Gall) Vin de Trousseau Oenolé de digitale composé de l'Hôtel-Dieu Rp 1 Folior Digitalis pulv 5,0 2 Bulbi Scalae come 7,5 3 Fructus Jumpesi cont 75 4 Kalii necinci 50,0 6 Spritus Gelproa.) 1000 Man zicht 1—8 mit 5—6 zahn Tage aus, presst und list 4  † Yinum diuretteum (Ergénzb) Harntreibender Wein. Rp Folior Digitalis conc. 25,0 Spritus diuji Accid sulfurici puri 1,5  Labélorum Digitalis conc. 25,0 Spritus diuji Accid sulfurici puri 1,5  Labélorum Digitalis conc. 25,0 Spritus diuji Accid sulfurici puri 1,5		
Pulvis diareticus Brera.  Rp Folior Digitalis pulv D1 Kali intrici 10  Deniur tales doses X  Pulvis laxativus et diureticus (Nach Buli thérap)  Rp Folior Digitalis pulv Bulbi Scalae pulv Calomelanos 55 005  Divide in part. III Stündi 1 Pulver  Sirupus de Digitalis purpurea Sirop de digitale (Gall)  Rp Tincturae Digitalis 25,0 Sirupu Sacchari 100,0  † Tinctura Digitalis Labélonyz.  Rp Foliorum Digitalis acida  Rp Foliorum Digitalis acida  Rp Foliorum Digitalis acida  Rp Foliorum Digitalis conc. 25,0 Spritus diuli 20 Adupus benzeati 80  Vinam Digitalis 1140 20 Adupus benzeati 80  Vinam Digitalis composé de l'Hôtel-Dieu (Gall) Vin de Trousseau Oenolé de digitale composé de l'Hôtel-Dieu Rp 1 Folior Digitalis pulv 5,0 2 Bulbi Scillae conc 7,5 3 Fructus Jumper conc 75 4 Kali acetici 50,0 5 Vini albi 900,0 6 Spritus (30 proc.) 100 0 Man zicht 1—3 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und löst † Vinam diureticum (Ergänzb) Harntreib ender Wein. Rp Folior Digitalis conc 10,0 Eulbi Scillae conc 10,0 Fruct Jumperi cont 60,0 Vini Xerensas 1000,0 Man zicht 3 Tage aus prosst und löst Acidi sulfurici puri 1,5		
Pulvis diareticus Brera.  Rp Folior Digitalis pulv 01 Kali introd 10  Dentur tales doses X  Pulvis laxativus et diurebcos (Nach Bull thérap)  Rp Folior Digitalis pulv Bulbi Scalae pulv Calomelanos 55 005  Divide in part III Stündi 1 Pulver  Sirupus de Digitale purpures Sirupus de Digitale (Gall)  Rp Tinctura Digitalis 25,0 Sirupu Sacchari 200,0  Firm Extracti Digitalis 25,0 Sirupu Sacchari 100,0  Folior Digitalis acids  Rp Folior Digitalis conc. 25,0 Spritus diuji Acidi sulfurit puri 1,5  Surph Sacchari 250 0 Spritus diuji 250 0 Man zicht 1—3 mit 5—6 zehn Tage aus, presst		
Zur Abgabe frisch zu bereiten. Das Extrakt löst Kalit nitrict 10	Pulvia diaraticas Brera.	Unguenti cerci 90
Kalii nitrici  Dentur tales doses X  Pulvis Iaxativus et diurebros  (Nach Buil thérap)  Rp Folior Digitalis pulv  Bulbi Scalae pulv  Calomelanos  Sirupus de Digitale purpures  Sirupus de Digitale (Gall)  Rp Tincturae Digitalis 25,0  Sirupus Digitalis Labélonys.  Rp Extracti Digitalis (Gall)  Rp Extracti Digitalis (Gall)  Rp Extracti Digitalis (Gall)  Sirupus Sacchari 257,0  Man xicht 1—3 mit 5—8 zahn Tage aus, presst und löst  Adapus benzoati 8 0  Vinum Digitaleam compositum  Vin de digitale composé de l'Hôtel-Dieu  Rp 1 Folior Digitalis pulv 5,0  2 Bulbi Scallae conc 7,5  8 Fructus Jumperi cont 75 0  4 Kalii necticu 50,0  5 Vini albi 900,0  Man xicht 1—3 mit 5—8 zahn Tage aus, presst und löst  Vinum diuretteum (Ergānzb)  Harntreibender Wein.  Folior Digitalis conc 10,0  Bulbi Scallae conc 10,0  Fund diuretteum (Ergānzb)  Harntreibender Wein.  Folior Digitalis conc 10,0  Spritus diuți  250 0  Man zieht 8 Tage aus, presst und löst  Kalii acetici 2,5	+	Zur Abgabe frisch zu bereiten. Das Extrakt löst
Pentur tales doses X  Pulvis laxativus et diureticus (Nach Buil thérap)  Rp Folior Digitalis pulv Bulbi Scalae pulv Calomelanos 55 005  Divide in part. III Stündi 1 Pulver  Sirupus de Digitalie purpures Sirupus de Digitalie (Gall)  Rp Tincturae Digitalis 25,0 Sirupus Digitalis Lasélonyz.  Rp Extracti Digitalis 0,1 Sirupus de Man zieht 1—8 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und list 4  Yin de digitale composé de l'Hôtel-Dieu (Gall) Vin de Trousseau Oenolé de digitale composé de l'Hôtel-Dieu  Rp 1 Folor Digitalis pulv 5,0 2 Bulbi Scallae conc 7,5 3 Fructus Jumpes conc 7,5 4 Kahn nechen 50,0 6 Spiritus (30 proc.) 100 0 Man zieht 1—8 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und list 4  Yinum diureticum (Ergenzb) Harntreib ender Wein. Rp Folor Digitalis conc 10,0 Fruct Jumperi cont 60,0 Vini Xerensus 100,0 Spiritus diuții 20 Man zieht 1—8 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und list 4 Yinum diureticum (Ergenzb) Harntreib ender Wein. Rp Folorum Digitalis conc 10,0 Fruct Jumperi cont 60,0 Vini Xerensus 1000,0 Spiritus diuții 250 Man zieht 3 Tage aus, presst und list Accid sulfurit puri 1,5 Kali aceitel 2,6		man in wenig Glycerin oder verd Weingeist.
Pulvis laxativus et diureticus  (Nach Buil thérap)  Rp Folior Digitalis pulv  Bulbi Sulae pulv  Calomelanos 55 005  Divide in part III Stündi 1 Pulver  Sirupus de Digitale purpures  Sirupus de Digitale (Gail)  Rp Tincturae Digitalis 25,0  Sirupu Sacchari 876,0  Rp Extracti Digitalis 26,0  Sirupus de Jigitale purpures  Sirupus de Digitale purpures  Sirupus Sacchari 876,0  Rp Tincturae Digitalis 25,0  Sirupus Bacchari 100,0  Pp Extracti Digitalis 26,0  Rp 1 Folor Digitale composé de l'Hôtel-Dieu  (Gall) Vin de Trousseau Oenolé de digitale composé de l'Hôtel-Dieu  Rp 1 Folor Digitalis pulv 5,0  2 Bulbi Seilne conc 7,5  8 Fructus Jumperi cont 75 0  4 Kalin acchen 50,0  5 Vini albi 900,0  8 Spiritus (90 prox) 100 0  Man zicht 1—3 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und list  4 Yinum diureticum (Ergänzb)  Harntreib ender Wein.  Folor Digitalis conc 10,0  Enlibi Seilne conc 10,0  Fruct Jumperi cont 60,0  Vini Xerensis 1000,0  Spiritus diuți 250 0  Man zicht 1—3 mit 5—6 zehn 100,0  Fruct Jumperi cont 60,0  Vini Xerensis 1000,0  Spiritus diuți 250 0  Man zicht 1—3 mit 5—6 zehn 100,0  Enlibi Seilne conc 10,0  Fruct Jumperi cont 60,0  Vini Xerensis 1000,0  Kali accitel 2,6		
(Rach Buil thérap)  Rp Folior Digitals pulv  Bulbi Scalae pulv  Calomelanos 55 005  Divide in part. III Standi 1 Pulver  Sirupus de Digitale purpures  Sirop de digitale (Gall)  Rp Tincturae Digitalis 25,0  Sirupus Sacchari 975,0  Rp Extracti Digitalis 1,1  Sirupi Sacchari 100,0  Rp Foliorum Digitalis acids  Rp Foliorum Digitalis conc. 25,0  Spritus diuji  Acidi sulfurit puri 1,5  Vinum Digitaleam compositum  Vin de digitale composé de l'Hôtel-Dieu  (Gall) Vin de Trousseau Oenolé de digitale de digitale composé de l'Hôtel-Dieu  (Gall) Vin de Trousseau Oenolé de digitale composé de l'Hôtel-Dieu  (Gall) Vin de Trousseau Oenolé de digitale composé de l'Hôtel-Dieu  (Gall) Vin de Trousseau Oenolé de digitale composé de l'Hôtel-Dieu  (Ball) Seilae composé de l'Hôtel-Dieu  (Gall) Vin de Trousseau Oenolé de digitale composé de l'Hôtel-Dieu  (Ball) Seilae composé de l'Hôtel-Dieu  (Gall) Vin de Trousseau Oenolé de digitale composé de l'Hôtel-Dieu  Rp 1 Folior Digitalis spulv 5,0  8 Fructus Jumpei cont 75  Vin albi 900,0  8 Spiritus Goproc.) 1000  Man zicht 1—8 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und löst  † Vinum diuretleum (Ergēnzb)  Harntreib ender Wein.  Protor Digitalis cone 10,0  Bulbi Seilae cone 10,0  Fruct Jumperi cont 60,0  Vini Xereness 1000,0  Spiritus diluji 2500  Man zicht 3 Tage aus, presst und löst  Acidi sulfurit puri 1,5	Andrew with the second	Rp Extracts Digitalis fluid 20
Rp Folior Digitalis pulv Bulbi Scalae pulv Calomelanos En 905  Divide in pert. III Standi 1 Pulver  Sirupus de Digitale purpures Sirupus de Digitale (Gall)  Rp Tincturae Digitalis 25,0 Sirupus Digitalis Labélonys.  Rp Extracti Digitalis 0,1 Sirupu Sacchari 100,0  Rp Folior Digitalis conc 10,0 Spritus diluji 2500  Man zicht 1—3 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und 18st 4  Foliorum Digitalis conc 25,0 Rp Foliorum Digitalis conc 25,0 Spritus diluji 2500 Man zicht 1—3 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und 18st 4  Fructura Digitalis conc 10,0 Rp Foliorum Digitalis conc 25,0 Spritus diluji 2500 Man zicht 1—3 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und 18st 4  Fructura Digitalis conc 10,0 Rp Foliorum Digitalis conc 10,0 Spritus diluji 2500 Man zicht 3—7 zehn 100,0 Man zicht 3—7 zehn 1	Pulyis laxativus et diureticus	Adıpıs benzoati 80
Rp Folior Digitalis pulv Bulbi Scalae pulv Calomelanos En 905  Divide in pert. III Standi 1 Pulver  Sirupus de Digitale purpures Sirupus de Digitale (Gall)  Rp Tincturae Digitalis 25,0 Sirupus Digitalis Labélonys.  Rp Extracti Digitalis 0,1 Sirupu Sacchari 100,0  Rp Folior Digitalis conc 10,0 Spritus diluji 2500  Man zicht 1—3 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und 18st 4  Foliorum Digitalis conc 25,0 Rp Foliorum Digitalis conc 25,0 Spritus diluji 2500 Man zicht 1—3 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und 18st 4  Fructura Digitalis conc 10,0 Rp Foliorum Digitalis conc 25,0 Spritus diluji 2500 Man zicht 1—3 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und 18st 4  Fructura Digitalis conc 10,0 Rp Foliorum Digitalis conc 10,0 Spritus diluji 2500 Man zicht 3—7 zehn 100,0 Man zicht 3—7 zehn 1	(Nach Bull therap)	Vinum Digitaleum compositum
Bulbi Scalae pulv Calomelanos 55 005  Divide in part. III Stündi 1 Pulver  Sirupus de Digitale purpurea Sirop de digitale (Gall)  Rp 1 Folor Digitalis pulv 5,0 2 Bulbi Scalae conc 7,5 3 Fructus Jumperi cont 75 0 4 Kalia necteu 50,0 5 Vimi albi 900,0 6 Fruiturae Digitalis 25,0 6 Spiritus (30 proc.) 100 0 Man zicht 1—3 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und 1834  Sirupus Digitalis Labélonyz.  Rp Extracti Digitalis 0,1 5 Vinum diureticum (Ergenzb) Harntreib ender Wein. Folor Digitalis conc. 10,0 8 Eulbi Scalae conc. 10,0 8 Eulbi Scalae conc. 10,0 8 Fructurae Digitalis conc. 25,0 8 Spiritus diluți Acadi sulturit puri 1,5 8 Alia acetel 2,6	Rn Folior Digitalis puly	Vin de digitale composé de .'Hôtel-Dieu
Calomelanos 55 005  Divide in part. III Stündi 1 Pulver  Sirupus de Digitale purpures Sirupus de digitale (Gall)  Rp Tincturae Digitalis 25,0 Sirupi Sacchari 975,0  Man zicht 1—3 mit 5—6 zahn Tage aus, presst und löst 4  Sirupus Digitalis Labélonys.  Rp Extracti Digitalis 0,1 Sirupi Sacchari 100,0  P Tinctura Digitalis acida  Rp Folior Digitalis conc. 25,0 Spritus diluji 2500  Man zicht 1—3 mit 5—6 zahn Tage aus, presst und löst 4  Yinum diurcticum (Ergänzb)  Harntreib en der Wein.  Rp Folior Digitalis conc 10,0 Enlbi Scillae conc 10,0 Enlbi Scillae conc 10,0 Spritus diluji 2500 Man zicht 3—3 mit 5—6 zahn Tage aus, presst und löst 4  Yinum diurcticum (Ergänzb)  Harntreib en der Wein.  Rp Folior Digitalis conc 10,0 Enlbi Scillae conc 10,0 Enlbi Scillae conc 10,0 Kin zicht 8—7 zage aus, presst und löst Acidi sulfurici puri 1,5 Kali acctici 2,6		(Gall) Vin de Trousseau Oenolé de digi-
Divide in part. III Standi 1 Pulver  Rp 1 Folior Digitals pulv 5,0 2 Bubbi Scallac conc 7,5  Sirupus de Digitale purpurea 5 Fructus Jumperi cont 76 0 4 Kaln acctaen 50,0 5 Vini albi 900,0  Rp Tincturae Digitalis 25,0 5 Sirupu Sacehari 975,0 Man zieht 1—3 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und 18st 4  Sirupus Digitalis Labélonyz.  Rp Extracti Digitalis 0,1 5 Sirupu Sacehari 100,0 Rp Folior Digitalis conc 10,0 Filiorum Digitalis acida Rp Folior Digitalis conc 25,0 Spritus diqui 250 Man zieht 8 Tage aus, presst und 18st 4  **Tincturae Digitalis acida**  Rp Folior Digitalis conc 10,0 Spritus diqui 250 Man zieht 8 Tage aus, presst und 18st 4  **Tincturae Digitalis acida**  Rp Foliorum Digitalis acida**  Rp Foliorum Digitalis conc 25,0 Spritus diqui 250 Man zieht 8 Tage aus, presst und 18st 4  **Tincturae Digitalis acida**  Rp Foliorum Digitalis acida**  Rp Foliorum Digitalis acida*  Rp Foliorum Digitalis conc 25,0 Spritus diqui 250 Man zieht 8 Tage aus, presst und 18st 4  Kaln acctaen 50,0  **Tincturae Digitalis acida**  Rp Foliorum Digitalis conc 10,0 Spritus diqui 250 Man zieht 8 Tage aus, presst und 18st 4  Kaln acctaen 50,0  **Tincturae Digitalis acida**  Rp Foliorum Digitalis acida*  Fruct Jumperi cont 60,0  Vini Xerensis 1000,0  Kaln zieht 8 Tage aus, presst und 18st 4  Kaln acctaen 50,0  Kaln zieht 8 Tage aus, presst und 18st 4  Kaln acctaen 50,0  Kaln zieht 8 Tage aus, presst und 18st 4  Kaln acctaen 50,0  Kaln zieht 8 Tage aus, presst und 18st 4  Kaln acctaen 50,0  Kaln zieht 8 Tage aus, presst und 18st 4  Kaln acctaen 50,0  Kaln zieht 8 Tage aus, presst und 18st 4  Kaln acctaen 50,0  Kaln zieht 8 Tage aus, presst und 18st 4  Kaln acctaen 50,0  Kaln zieht 8 Tage aus, presst und 18st 4  Kaln acctaen 50,0  Kaln zieht 8 Tage aus, presst und 18st 4  Kaln acctaen 50,0  Kaln zieht 8 Tage aus, presst und 18st 4  Kaln acctaen 50,0  Kaln zieht 8 Tage aus, presst und 18st 4		
Sirupus de Digitale purpurea 3 Fructus Jumpesi cont 75 0  Sirup de digitale (Gall) 5 Vini albi 900,0  Rp Tincturae Digitalis 25,0 6 Spiritus (90 proc.) 100 0  Sirupi Sacehari 975,0 Man zieht 1—3 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und 18st 4  Sirupus Digitalis Labélonys. † Yinum diureticum (Ergänzb)  Rp Extracti Digitalis 0,1 Harntreil bonder Wein.  Sirupi Sacehari 100,0 Rp Folior Digitalis conc 10,0  † Tinctura Digitalis acida Fruct Jumperi cont 60,0  Rp Foliorum Digitalis conc. 25,0  Spiritus diluii 250 Man zieht 8 Tage aus, presst und löst Acidi sulfurici puri 1,5  Kalia acetici 7,5		
Sirupus de digitale purpures  Sirupus de digitale (Gall)  Rp Tincturae Digitalis 25,0 Sirupus Sacchari 275,0  Man zicht 1—3 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und löst 4  Sirupus Digitalis Labélonyz.  Rp Extracti Digitalis 0,1 Sirupu Sacchari 100,0 † Tinctura Digitalis acids  Rp Foliorum Digitalis acids  Rp Foliorum Digitalis conc. 25,0 Spritus diuft Acidi sulfurid puri  1,5  Kaln nectici 50,0  6 Spritus (30 proz.) 100 0  Man zicht 1—3 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und löst 4  † Yinum diurcticum (Ergänzb)  Harntreibender Wein.  Rp Folior Digitalis conc 10,0 Enlb: Scilize conc 10,0 Fruct Junueri cont 60,0  Vini Xerensis 1000,0 Spritus diuft Acidi sulfurid puri 1,5 Kali acetici 2,6	Divido in participation of the control of the contr	
Sirop de digitale (Gall)  Rp Tincturae Digitalis 25.0 Sirupi Sacchari 970.0  Bp Extracti Digitalis Labélonyr.  Bp Extracti Digitalis 0,1 Sirupi Sacchari 100,0  Tinctura Digitalis acida  Rp Foliorum Digitalis acida  Rp Foliorum Digitalis conc. 25.0 Spritus diluti Acidi sulfurit puri  Fundamentalis 100,0  Spritus diluti 1,5  Fundamentalis 100,0  Man zicht 1—3 mit 5—8 zehn Tage aus, presst und lüst 4  Fyinum diuretteum (Ergänzb)  Harntreibender Wein.  Rp Folior Digitalis conc 10,0 Bulbi Sailae conc 10,0 Fruct Jumper cont 60,0 Vini Kerensis 1000,0  Man zicht 8 Tage aus, presst und löst Kalli acctict 2,6	Sirenus de Digitale purpures	
Rp Tincturae Digitalls 25,0 8 Spiritus (90 proc.) 100 0 Sirupu Sacchari 876,0 Man zicht 1—3 mit 5—6 zehn Tage aus, presst und 18st 4 Sirupus Digitalls Lapétonyz. † Yiaum diuretteum (Ergénzb)  Rp Extracti Digitalls 0,1 Harntreibender Wein. Sirupi Sacchari 100,0 Rp Folior Digitalis cone 10,0 Eullb Seilae cone 10,0 Filorum Digitalis acids Fruct Jumper cont 60,0 Rp Foliorum Digitalis cone. 25,0 Spiritus diluti Acidi sulturid puri 1,5 South Man zicht 3 Tage aus, presst und löst Kali acetici 2,6		
Sirupus Digitalis Lapétonys.  Bp Extracti Digitalis 0,1 Sirupu Sacchari 100,0 Bp Extracti Digitalis 0,1 Sirupu Sacchari 100,0 Britania Sacchari 100,0		
Sirupus Digitalis Labélonys.  Rp Extracti Digitalis 0,1 Harn trei bonder Wein.  Sirupi Sacchari 100,0 Rp Folior Digitalis cone 10,0  Hinctura Digitalis acida Fruct Jumperi cont 60,0  Rp Foliorum Digitalis cone. 25,0  Spritus diluii 2500 Man zieht 8 Tage aus, presst und löst Acidi sulfurici puri 1,5 Kalii aceitel 2,6		
Sirupus Digitalis Labélonya. † Yinum diureticum (Ergänzb)  Rp Extracti Digitalis 0,1 Harntreibender Wein. Sirupi Sacchari 100,0 Rp Folior Digitalis cone 10,0 Rp Foliorum Digitalis acida Fruct Jumperi cont 60,0 Rp Foliorum Digitalis cone. 25,0 Vini Kerensis 1000,0 Spritus diluji 2500 Min zieht 8 Tage aus, presst und löst Acidi sulfurici puri 1,5 Kalii aceitel 2,6	Citalia commercial	
Rp Extracti Digitalis 0,1 Sirupi Sacchari 100,0 Rp Folior Digitalis conc 10,0 Rp Foliorum Digitalis acida Rp Foliorum Digitalis conc. 25,0 Spritus diluli 2500 Acidi sulfurici puri 1,5 Min zieht 8 Tage aus, presst und löst Kalil acetici 2,5	Cianna Dielialia Lippy neve	
Sirupi Sacchari 100,0 Rp Folior Digitalis cone 10,0 Bulbi Seilae cone 10,0 Bulbi Seilae cone 10,0 Bulbi Seilae cone 10,0 Bulbi Seilae cone 10,0 Froct Jumper cont 60,0 Froct Jumper cont 60,0 Vini Kerensis 1000,0 Spritus diluit 250 Man zieht 8 Tage aus, presst und löst Acidi sulfurid puri 1,5 Kalil acetici 2,5		
† Tinctura Digitalis acida Bulbi Sciliae cone 10,0  † Tinctura Digitalis acida Front Jumperi cont 60,0  Rp Fellorum Digitalis cone, 25,0  Spritus diluti 2500 Man zieht 8 Tage aus, prosst und löst Acidi sulfurid puri 1,5  Kali acetici 2,6		
† Tinctura Digitalis acida Fruct, Jumperi cont 60,0  Rp Foliorum Digitalis conc. 25,0 Vini Kerensis 1000,0  Sparitus diluji 2500 Mini zieht 8 Tage aus, presst und löst Acidi sulfurid puri 1,5 Kahl acetici 2,5	Direct Sastrati 1404	
Rp Follorum Digitalis conc. 25.0 Vini Kerensis 1000,0 Spiritus diluji 250.0 M.m zieht 8 Tage aus, presst und löst Acidi sulfurid puri 1,5 Kahl acetici 2,5	4 Tivetura Divitalis acida	
Sparitus daluli 2500 Man zieht 8 Tage aus, presst und löst Acidi sulfurid puri 1,5 Kalil acetici 2,5		Vini Xerensis 1000,0
Acidi sulfuridi puri 1,5 Kalii acetici 2,5		M.m zieht 8 Tage Bus, presst und löst
	Married and all	Kalii acetici 2,5
		Acetract Cocae fluid S 870

Acetractum Digitalis fluidum vergi Acetract Cocae fund 8 870 Christison's Eini eibung bei Hydrops Rp Tincturae Scillae, Tincturae Digitalis, Olei camphorati āā

Extractum Digitalis Denzer ist ein Fluid Extrakt, von welchem 5 g = 1 g Digitalisblattern entsprechen, es soll nur das Digitalin und Digitalein enthalten und fast frei von übeln Nebenwirkungen sein

Hydragogin ist ein Gemisch von Fingerhut-, Meerzwiebel- und Strophantus-Tinktur Il Ob die anderen bei uns heimischen Digitalis Arten Digitalis ambigua Murray und D lutea L, ebenfalls Glukoside enthalten und event an Stelle von I treten konnen, darüber stehen die Angaben einander direkt gegenüber Digitalis ferruginea L. soll zehnmal so stark wirken wie D purpurea

## Diphenylaminum.

1. Diphenylamin Phenylanilin. (CoHo), NH. Mol. Gew. = 169. Wird in den Theorfarbenfabriken dargestellt durch Erhitzen von Anilinchlorhydrat mit Anilin auf 220 bis 280° C

Ergenschaften Farblose, monokline Krystalle von schwach fruchtartigem Geruche, in Wasser unlöslich, dagegen in Alkohol, Aether und Benzol leicht löslich. Schmelz

66\*

1044 Dita

punkt 54° C, Siedepunkt 310° C Es ist eine sekundare Base, die sich mit Samen zu losen Verbindungen (Salzen) vereinigt, doch zeifallen diese schon unter dem Einfluss des Wassels

Prufung 0,2 g Diphenylumin geben mit 2 ccm verdunnter Schwefelsaure (von ca 16 Proc.) und 20 ccm reiner (salpetersauiefreier) Schwefelsaure eine farblose Losung, die durch eine Spur Salpetersaure prachtvoll blau gefarbt wird

Anwendung In der Theerfarbenfabrikation zur Darstellung von Diphenylamin blau, Anilinblau, Aurantia In der Analyse als Reagens auf Salpetersaure

Diplienylamin-Reagons Man löst 0,5 g Diphenylamin unter Zusatz von 20 ccm destillertem Wasser in 100 ccm kone salpetersaureficier Schwefelsnure Von dieser Losung bringt man etwa 5 ccm in ein Probinglus und schiehtet darauf die zu unteisiehende Löung Bu Gegenwart von Salpetersaure oder salpetinger Saure entsteht an der Beruhrungs zone mehr oder weniger intensive Blaufarbung — Die Blaufarbung wird indessen auch liervorgerufen durch Unterchlorige Saure, Chlorsaure, Chromsäure, Eisenoxydsalze und sinliche oxydirende Agontien

II † Thiooxydiphenylaminum Sulfaminol. C<sub>12</sub>H<sub>2</sub>(OII)S<sub>2</sub> NH Mol Gew = 247 Die Darstellung erfolgt durch Kochen von Metaoxydiphenylamin mit Natron

Olf Sulfamonol

(Thioxydi-

phenylamin).

lauge und Schwefel Die filtrite Losung wird mit Ammoniumchlorid behandelt, wobei Natriumchlorid in Lösung geht und Sulfaminol, welches mit Ammoniak keine Verbindung eingeht, als gelber Niederschlag aussallt. Dieser wird mit Wasser gewasehen und getrocknet

Gelbes, geruch und geschmackloses Pulver, unloshch in Wasser, löslich in atzenden Alkalien, schwieriger in Alkalikarbonaten. Auch von Wein geist und Essigsaure wird es aufgenommen. Die Lösungen sind gelb ge fürbt. Eihitzt braunt es sich, wird weich und schmilzt bei etwa 155° C

Die Anwendung erfolgt als Antisepticum (Jodoform Ersatz) zu Einblasungen bei Kehlkopftuberkulose, zur Trockenbebandlung bei Eiterungen der Kieferhohle. Als Stieu pulver bei Wunden, Fussgeschwuren und Decubitus. Innerlich in Gaben von 0,25 vier mal taglich bei Cystitis.

Einstänbungen von Sulfammol haben sich als specifisches Mittel zur Bekumpfung der Faulbrut der Bienen bewahrt

Sulfaminol-Eucalyptol (8 Proc.) Lösung von 8 Th Sulfaminol in 92 Th Eucalyptol. Gebrauch wie Sulfaminol zum Finseln bei Kehlkopftuberkulose

Sulfaminol-Guajakol (8 Proc.) Losung von 8 Th Sulfaminol in 92 Th Guajakol Gebranel van Sulfaminol für rhipolarungologische Zwaele

Gebrauch wie Sulfaminol für rhinolaryngologische Zwecke Sulfaminol Kreeset (8 Proc.) Lösung von 8 Th Sulfaminol in 92 Th Kreeset Fur rhinolaryngologische Zwecke

Sulfaminol-Menthol (8 Proc.) Lösung von 8 Th Sulfaminol in 92 Th Menthol Für rhinolaryngologische Zwecke

iil † Dijodcarbazolum Dijodcarbazol  $C_{11}H_0J_1NH$  Mol Gew. = 419. Die Darstellung erfolgt durch Einwirkung von Jod auf Carbazol (Diphonyhmid)

Geruchlose, gelbe Blättehen, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Aether, Benzol, Chloroform, heissem Alkohol. Als Antisepticum bez Jodoformersatz empfohlen

#### Dita.

Cortex Dita Cortex Alstoniae. — Ecorce de Dita (Gall.) Ditarinde. — I corce d'Alstonia. — Alstonia Bark Dita Bark ist die Rinde des Stammes der zu den Apocynaceae — Plumieroideae — Plumiereae — Alstoniinae gehongen Alstonia scholaris (L.) R. Br. In ganz Indien und von da bis zum tropischen Australien und Neu Guinea wachsender Baum, angeblich auch in Ostafrika

Beschreibung. Die Rinde bildet flach rinnenformige Stücke, die bis 1,5 cm dick, aussen gelbgrau, mit etwas schwammigem Kork bedeckt, innen braun gestreift sind. Querschnitt röthlich. Der Kork besteht aus wechselnden Lagen dünnwandiger und dickwandiger Zellen. In der Mittelrinde reichliche Gruppen von Steinzellen, die strecken

Drosera 1045

weise fast zu einem geschlossenen Ring zusammentreten. Die Steinzellen gehen auch in den Bast über, der Milchsaftschläuche und zusammengefallene Siebrohren eikennen lasst Maikstrahlen bis 3 Zellreihen breit, ihre Zellen radial gestreckt. Im Parenchym der Baststrahlen und der Mittelrinde reichlich Oxalat in Einzelkrystallen

Da unter dem Namen Ditarinde ganz verschiedene Rinden in den Handel gelangen, so ist vorkommenden Falles genau auf den Bau zu achten

Bestandtheile Alkaloide Ditamin  $C_{16}H_{19}NO_2$ , Ditam oder Echitamin  $C_{22}H_{23}N_2O_4$ , ein heftiges Gift Ferner Echicerinsaure, Echikautschin  $C_{50}H_{40}O_3$ , eine elastische Substanz, löslich in Chloroform, Aether, Benzin, Echicerin  $C_{50}H_{18}O_2$ , Echitin  $C_{51}H_{52}O_3$ , Echitein  $C_{12}H_{70}O_2$ , Echitenin  $C_{20}H_{7}NO_4$ , Echiretin — Ditam wird von koncentrirter Salzsaure nach mehreren Stunden purpurroth gelost, ebenso losen Schwefel saure, Vanadinschwefelsaure, Salpetersaure mit rother Farbe

Ditamin wird von Salpetersaure mit gelber Farbe gelost, die Farbe wird dann grun, endlich orangeroth

Anwendung. Man verwendet die Rinde als Februfugum und Tonicum, besonders bei chronischer Diarrhoe und Ruhr, wie Chinarinde Zum arziellichen Gebrauch eignet sich am besten das Fluidextrakt und die Tinktur (1 10), von der 3-7 g pro doss gegeben werden

#### Drosera.

Gattung der Dioseraceae

I Drosera rotundifolia L. Sonnenthau Rosée du soleil Youthwort Lustwort. Heimisch auf Torfincoren Europas und Nordamerikas Peiennirendes Kraut mit einer Rosette grundständiger, rundlicher, in den langen Stiel verschmalerter, reizbarer, mit Drusenhaaren besetzter Blatter Inflorescenz wickelartig Blüthen klein, zwittrig, itinfzählig, mit 3 Karpellen

Verwendung findet die ganze Pflanze

Herba Droserae Herba Borellae s Roris Solis — Sonnenthau Sonnenkiaut. Ohrloffelkiaut. Edler Wideithon. Jungfernbluthe — Drosera (Gall)

Das bluhende, bei gewöhnlicher Temperatur getrocknete Kraut 7 Th frisches geben 1 Th trockenes

Bestandtheile Ein peptonisirendes Ferment, der Trager der verdauenden Kraft der Blatter, ferner rothe und gelbe Farbstoffe und ein atherisches Oel, die frisch etwas scharfen und reizenden Blatter verhieren diese Eigenschaft beim Trocknen Das trockne Kraut hefert mit Alkohol (60 proc.) 25 Proc. Extrakt

Anvendung. Die in Vergessenheit gerathene Droge wird neuerdings besonders in England und Amerika bei Bronchitis, Asthma, Keuchhusten und dem Husten der Phthisiker angewendet — Es wird auch eine Wirkung auf die Sexualorgane behauptet. Im wesentlichen scheint die Wirkung eine diuretische zu sein, daher auch bei Wassersucht verwendet — Dass die Pflanze zu den sogenannten "fleischtressenden" gehört, ist bekannt

Il Ebenso verwendet man auch die anderen bei uns heimischen Arten Drosera intermedia Hayne und Drosera longifolia L

Alcoolatura Droserae (Gall.) wird aus der ganzen, frischen Pflanze wie Alcool Digitalis Gall. (S. 1041) dargestellt

Extractum Droserae's Rorellae Durch Ausziehen des trockenen Krautes mit verdünntem Weingeist bei gelinder Warme und Eindampfen zur Extraktdicke Ausbeute etwa 25 Proc Gabe 0,1-0,3

Extractum Droserse fluidum. Wie Extract Belladonnae fluidum U-St (S 470)

zu bereiten

Tinctura Drosei ac 8 Roi ellac 1 Th Sonnenthau, 5 Th verdünnter Weingeist (60 proc.) Nach Curie 100 g trocknes Kraut, 11 verd Weingeist (60 proc.) Emzelgabe 0,4-1,0 g, Tagesgabe 6-10,0 g

1046 Duboisia

Rp Tincturae Droserae 5,0 Vint Pepsint 80,0 M D S Satändlich ein Kaffeelöffel voll.

III Ausländische Arten Drosera Whittakeri Planch in Australien enthält einen rothen Farbstoff  $C_{11}H_8O_5$  und einen orangegelben  $C_{11}H_8O_4$ 

In Brasilien Liefert Drosera communis St Hil in der ganzen gestossenen Pflanze ein reizendes Mittel, wie Senfteig, auf Schafe soll die Pflanze giftig wirken Drosera villosa St Hil, ebenfalls in Brasilien, hiefert aus dem Safte der ganzen Pflanze mit Zucker einen Hustensaft, die Blatter einer andern, nicht bestimmten Art liefern einen schweiss- und urintreibenden Thee

#### Duboisia.

Gattung der Solanaceae - Salpiglossideae.

Kahle Baumchen mit ungetheilten Blattern und zahlieichen, in einem endstandigen, rispigen Bluthenstand stehenden, relativ kleimen, weissen Bluthen. Die rohrig glockige Blumenkrone mit funflappigem, schwach zweilippigem Saum. 4 Staubblatter, Frucht eine Beere. Enthält 2 Arten.

! Duboisia myoporoides R Br Heimisch in Australien und Neukaledonien. Verwendung finden die Blatter Folia Duboisiae.

Rande etwas umgebogen Vom beiderseits hervortretenden Mittelnerven gehen die Sekundar nerven fast unter einem rechten Winkel ab Spaltoffnungen oberseits sparlich, unterseits sehr zahlreich, fast kreisrund, ziemlich gross, ferner auf der Epideimis keulenformige, mehrzelige Drusenhaue

Bestandtheile. Die Blatter enthalten ein Alkaloid C<sub>17</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub>, das als Duboisin bezeichnet wurde. Nach Ladenburg soll das Duboisin mit dem Hyssein identisch sein, es ist aber darauf aufmerksam zu machen, dass das Duboisin stärker wirkt, als das Hyssein. Nach E. Schmidt enthalten die Blatter Scopolamin und Hysseyamin und nach E. Merca Pseudohyosoyamin, letzteres schmilzt bei 138—184°C, dieht links, ist in Wasser und Aether schwer, in Alkohol und Chloroform leicht löslich, es liefert bei der Spaltung Tropa säure und eine Base C<sub>8</sub>H<sub>15</sub>NO. — Uebrigens scheinen die Blätter nicht immer die gleichen Alkaloide zu enthalten, vielleicht sind sie nach dem Alter oder der Jahreszeit verschieden, so enthielt ein von Schutts untersuchtes Muster nur Hyosoyamin, ein anderes nur Hyosoin.

Anwendung. Die Blätter wurden fruher ebenso wie die anderer narkotischer Solanaceen verwendet, gegenwärtig ist der Gebrauch sehr zurückgegangen, doch sollen sie anderen Solanaceenblättern beigemengt im Handel vorkommen

Charakteristisch ist vorkommenden Falles der beiderseits vorragende Mittelnerv, sein Gefässbündel ist wie bei anderen Solanaceen bikollateral, er enthält Steinzellen

†† Duboisinum sulfuricum, Duboisinsulfat (Ergänzb) wird als Hypnoticum und Sedativum zuweilen angewendet. Das Duboinsulfat ist keine einheitliche Verbindung, sondern ein Gemenge aus wechseinden Mengen Hyoscyaminsulfat, Scopolaminsulfat (= Hyoscinsulfat) und anderen Sulfaten der in den Blattern der Duboisia myoporoides enthaltenen Basen. Es kann je nach der Art der verarbeiteten Blätter das eine Mal fast reines Hyoscyaminsulfat, ein anderes Mal fast reines Scopolaminsulfat sein. Es giebt die unter Atropinsulfat angeführten Beaktionen. Sehr vorsichtig aufzubewahren

```
Dosis subcutan bei Frauen 0,0008—0,0012
bei Männern 0,0012—0,0022
innerlich bei Frauen 0,0008—0,0022
```

Dulcamara 1047

Il Duboisia Hopwoodii F v M (syn Duboisia Piturie Bankroft), Pituri Pitschurie Heimisch in Sudaustralien Die Blatter sind 5—10 cm lang, lineal, die Spitze oft etwas umgebogen Sie enthalten ein Alkaloid Piturin Dasselbe wird als farbloses, mit Wasser, Aether und Alkohol losliches Oel vom Siedepunkt 243°C beschrieben Nach Ladenburg soll as mit dem Nicotin identisch sein

### Dulcamara.

Stipites Dulcamarae (Erganzh) Caulis Dulcamarae (Helv) Caules Dulcamarae (Austr) Dulcamarae (U-St) Amaia dulcis. Lignum Dulcamarae — Bittersussstengel. Bittersuss. Heiligenbitter.¹) Hindischkrautstengel Münscholz — Douce-amère (Gall) — Bittersweet Bittersweet stalks sind die oberirdischen Axen von Solanum Dulcamara L. (Solanacene — Solanene — Solaninae), durch ganz Europa, bis nach China und Japan verbreitet

Besch eibung Pflanze strauchertig, Stengel unten holzig, oben mehr krautig, niederliegend oder klimmend Blatter gestielt länglich eiformig, ganzrandig, spitz oder zugespitzt, am Grunde oft herzformig oder selbst gedhrt, 3 zahlig Bluthen violett, selten weiss, in langgestielten, rispenartigen, gablig beginnenden Wickeln, dieselben durch An wachsung schembar extraaxillar

Die Stucke der Axe, gewohnlich geschnitten im Handel, sind 4-8 mm dick, der Länge nach gestreift oder gefurcht, aussen grunlich braun, ziemlich glunzend mit Kolkwarzen (Lenticellen) und zerstreuten Blattnuben, innen haufig hohl

Ausserhalb des dunnen Korkes bleibt die Epidermis mit ihrer Cuticula erhalten, im Parenchym der Mittelrinde Chlorophyll, durauf folgend ein einfacher, oft unterbrochener Kreis von Fasern Im Holz reichlich Holzfasern, wenig Parenchym Die Gefassbündel sind bikollateral, daher im Mark ebenfalls Phloem, das nach innen (also gegen das Centrum) Fasern erkennen lasst In zahlreichen Zellen, besonders des Parenchyms, Oxulatsand Geschmack zuerst bitterlich, dann susslich (daher der Name)

Bestandtheile  $^{1}$ /<sub>0</sub> pro mille Solanin  $C_{43}H_{57}NO_{15}$ , ferner ein amorphes, bitter schmeckendes, noch nicht sichergestelltes Alkaloid  $C_{65}H_{100}N_{2}O_{29}$ , ein Glukosid Dulcamarin  $C_{93}H_{34}O_{10}$ , das bei der Spaltung Glukose und Dulcamarstin  $C_{16}H_{26}O_{6}$  liefert Seine Spaltung beim Kauen scheint den Wechsel im Geschmack der Drogo (erst bitter, dann suss) zu bedingen Vielleicht gehört das Dulcamarin zu den Saponinen

Verwechstungen Als soiche werden die Stengel von Lonicera-Arten und Humulus Lupulus I genannt Sie haben gegenständige Blattnarben und keine bikollateralen Bundel

Einsammlung etc Officinell sind die jüngeren (Helv U St.), wie auch die zweibis dreijährigen Stengel, die nach Erganzb im Herbste nach dem Abfallen der Blatter nach Austr im ersten Frühlunge oder im Spätherbste gesammelt weiden. Man schneidet sie, um glatte Scheibelien zu erhalten, in filschem Zustande, nachdem man die dickeren Stengel gespalten, trocknet zunachst an einem luftigen, schattigen Ort, dann bei gelinder Warme und bewahrt in Blechgefässen auf. Die grüne Farbe der Rinde verliert sich bei längerer Auf bewahrung

Anwendung mnorlich zu 0,5-2,0 im Pulver oder als Abkochung, auch in Thee mischungen. In der Homöopathie gegen Durchfall. In grösseren Dosen eizeugt die Droge Schluckbeschwerden, Uebelkeit, Erbrechen, Schwache, Schwindel, Cyanose, Pupillenerweiterung, Konvulsionen. Innerlich verwendet man sie gegen Hautkrankheiten (Psoriasis, Pityriasis), Rheumatismus, Katarrhe, Asthma

Extractum Dulcamarae. Bittersüssextrakt. Extrait de douce-amère Erganzb 1 Th fein zerschnittene Bittersüssstengel wird zweimal mit je 5 Th siedendem

<sup>1)</sup> Unter diesem Namen sonst Species Hierae picrae

Echallium 1048

Wasser übergossen 6, dann 8 Stunden stehen gelassen, die Prossfüssigkeiten zu einem dicken Extrakt eingedampft Ausbeute 16—18 Proc Gall lässt zuerst mit 5, dann 3 Th kaltem Wasser je 12 Stunden ausziehen Diet empfiehlt zur Erhöhung der Haltbarkeit Eindampfen zum dunnen Extrakt, Fallen der Schleimtheile mit ää Weingeist, Filtriren, Waschen des Rückstandes mit verd Weingeist und Eindampfen Ausbeute 14—15 Proc Gabe 0,5— 1,0-1,5 g

Extractum Dulcamarae fluidum. Fluid Extract of Dulcamara (U-St) Wird ebenso wie Extr Convallariae fluid U St (S 957) bereitet Auf 100 Th der Droge braucht

man etwa 450 Th des Lösungsmittels

Flixir anticatarrhale HUPELAND. Rp Fxtracti Dulcamarae Francti Cardul benedicti 6,0 50,0 Aquae Foemeula Aquae Amygdalar amar 60 Bei Kniarth mithrmals täglich einen Theelöffel

Pilulae depuratoriae ALTHOF Rp Extracts Dulcamarae Stibii sulfurati lacvigati 5,0 Stipitum Duleamar pulv 2,5 7: 150 Pillen Smal täglich 3, stengend bis 7 Pillen Bei Hautnusschlägen

Ptisnna Dulcamarae (Gall) Tisane de donce-amère 20.0 Stipitum Dukamarae conc. Aquae destillatae obullientis 1000.0 Nach 2 Stunden auspressen

Sirupus Dulcamarae Ro Extracti Dolcamarae 20 Sirupi Saechari

Kindern theeloffel welse. Er wachsenen esslöffel weise

Sirupus de Dulcamara (Gall) Sirop de donce-amère Pp 1 Stipitum Dulcamar conc, 100,0 2 Aqu destill

8 Sacchari 1 wird mit 2 Lochend übergossen, nach 6 Stunden presst man ab, fügt auf 100,0 der Pressillissigkeit 180,0 von 8 hinzu und löst durch Aufkochen

Species pectorales Burow

Burow'scher Thee

Rp Herbae Cardui benedict Herbae Centauri min Lichen Islandici Stipit, Dulcamar AE 60.0

Divid in part X. Ein Päckehen mit 21 Wasser auf 11 einkochen und tagsüber lauwarm ver brauchen In Ostprenssen beliebtes Hausmittel

#### Tinctura Dulcamarae

Pp Shpitum Dulcamarae cone 1,6 Spiritus diluti Ec tempore

Rp Extracti Dulcamarae Spiritus diluti

#### Unquentum cardiacum Schroeder

Rp Extracti Dulcamarze 20 Spiritus diluti Olei Lauri Unguenti Rosmarin comp Unguenti cerei 55 10,0

Zum Pinzeiben der Herzgrube bei Magenweh der

Kriinterthee von Probst, besteht aus Bittersüssstengeln, Kornblumenbluthen, Sennesblattern und Pfefferminze

KUNKELS antiherpetische Billen, Blutieinigungspillen 10 Th Bittersussextrakt, Goldschwefel, 1 Th Aloe

Morawitz's Heilkrauter-Extrakt, gegen Lungenleiden, ist ein gereinigter Honig mit Spuren von Auszügen aus Bittersuss, Mohnkapseln und bitteren Krautern

### Echallium.

Gattung der Cucurbitaceae - Cucurbiteae - Cucumermae. Umfasst eine Art Echallrum Elaterium (L) A Rich Heimisch im Mittelmeergebiet finden die Beerenfruchte Fructus Echallii Fructus Elaterii s Momoi dicae s Cu cumeris asinini — Springgurke. Eselsgurke. — Concombre sauvage — Echal-Hum (Gall)

Beschi eibung. Die Früchte sind oval, etwa 4 cm lang, 2,5 cm dick, gelblich griin, weichstachlig, dreifachrig, in jedem Fach zahlreiche, in einen grünlichen Schleim eingebettete Früchte Die am gekrümmten Blattstiel herabhängenden Früchte lösen sich bei der Reife von demselben ab, wobei sie aus dem dadurch entstandenen Loche die Samen mit dem Schleim heftig herausspritzen. Man sammelt die Früchte kurz vor der Reife und verwendet sie nach Entfernung der Samen zur Herstellung des Extractum Elaterii und des Elaterins

Bestandtheile. Elaterin (Elaterin) C20H28O4, sechsseitige Tafeln, von sehi hitterem und scharfem Geschmack und neutraler Reaktion. In Wasser und Glycenn unlöslich,

Elaeis 1049

schwer in kaltem, leicht in kochendem Weingeist loslich, ebenfalls leicht in Schwefelkohlenstoff, Amylalkohol, Chloroform und Benzol loslich. In koncentriter Schwefelsaure mit rother Farbe löslich, ebenso in Phenol und Schwefelsaure. Man gewinnt es durch Extraktion des Weissen Elaterium (vergl unten) mit kochendem Alkohol, Ausfallen mit Wasser, Reinigen und Waschen mit Aether und Umkrystallisiren aus absolutem Alkohol. Es ist das drastische Princip der Fruchte. Dieselben enthalten ferner Prophetin  $C_{20}H_{30}O_7$  (?), Elebalin (Elaterinsaure)  $C_{20}H_{34}O_4$  (?), Hydroelaterin  $C_{20}H_{30}O_6$  (?), Elaterid  $C_{20}H_{3}O_{13}$  (?)

Anwendung. Die ganzen Früchte werden kaum benutzt, dagegen das Elaterium und Elateriu

Fextractum Elaterii Man unterscheidet 1 Elaterium album s anglicum Elaterium (Brit ) Durch Absetzenlassen des Saftes und Eintrocknen des Satzes hergestelltes Praparat von sehr ungleichmassiger Zusammensetzung, denn der Elateringehalt, nach Brit 20—25 Proc, schwankt zwischen 15 und 50 Proc Gabe 0,006—0,03 g (Brit), doch genügen zur Purgirwirkung (nach Husemann) 0,003—0,015 g Die Anwendung ist nicht rathsam, bei alten Leuten sogar gefährlich (I) Wird zuweilen mit Calciumkarbonat und Stärke verfalscht Grünliche, zerbiechliche Kuchen von schwachem Theegeruch

2 Elaterium nigrum s Miltense Durch Eindimpfen des aus den frischen Früchten gepressten und durchgeseihten Saftes zum dicken Extrakt zu bereiten Ausbeute etwa 1,5 Proc Grünlich braun, in Wasser trübe löslich Entbalt 15—20 Proc Elaterin. †† Elaterinum. Elaterin (Brit U-St.) Gabe 0,0015—0,006 g (Brit.) (vergl. oben)

† Pulvis Elaterini compositus (Brit)
Compound Powder of Elaterin.
Rp Elaterini 1,0
Sacchari Lactis 89,0
Dosis 0 06-0 20

Trituratio Elaterini (U-St.)
Trituration of Elaterin.

Bp Elaterini 1,0
Sacchari Lactis 9,0

### Elaeis.

Gattung der Palmae - Ceroxylinae - Elacinae.

I Elaeis guineensis L. Vielleicht in Südamerika heimisch, gegenwärtig durch die Kultur in den Tropen und besonders in Afrika weit verbreitet

Verwendung findet das Oel des Mesocarps der Fruchte und das des Endosperms der Samen

a) Das Oel des Mesocarps Oleum Palmae Palmfett. Palmbutter — Beurre ou huile de palme. — Palm oil Frisch gepresst ist es butteratig, gelb bis röthlichgelb, von schwachem Veilchengeruch, an der Luft bleicht der Farbstoff bald aus Das Mesocarp enthält 48,5 Proc Fett Konstanten des Oeles spec. Gew bei 15° C = 0,945, bei 50° C = 0,8930, spec Gew der Fettsauren bei 100° C = 0,8701, Schmelzpunkt des Fettes nach Alter und Herkunft verschieden 27° C bis 42,5° C Schmelzpunkt der Fettsauren 47,75° C Erstarrungspunkt derselben 44,18° C Henner'sche Zahl 95,6 Verseifungszahl 202,0 Verseifungszahl der Fettsauren 207,0 Reichbersche Zahl 0,5 Jodzahl 51,0—52,4 Jodzahl der Fettsauren 53,4

Bestandtheile Viel freie Fettsäuren, in frischem Oel 12 Proc, in alterem 50 Proc, in ganz altem 100 Proc, ferner Palmitin und Olein Bemerkenswertle ist der Gehalt an einem Lipochrom, auf dessen Gegenwart charakteristische Reaktionen berühen Chlorzink faibt das geschmolzene Fett grun, Schwefelsäure färbt blaugrun, Mercurinitrat färbt gelb, dann grun.

b) Das Oel des Endosperms Palmkernol — Huile de pepin de palme. — Palm seeds oil. Palm kernol oil Es wird vielfach aus den Kernen in Europa gepresst Sie enthalten davon 23,4 Proc Es ist weissgelblich oder braun, von angenehmem Geruch und Geschmack Konstanten des Oeles Spec Gew bei 15° C = 0,952, bei 79° C = 0,8731 Schmelzpunkt des Fettes 23-28° C Erstarrungspunkt 20,5 Schmelzpunkt der Fettsäuren 25-28,5° C Verseifungszahl des Fettes 247,6, der Fettsauren 258-265 Jodzahl 10,3-17,5

Bestandtheile. Etwa 26 Proc Olein, 33 Proc Stearin, Palmitin und Myristin, etwa 44 Proc Glycende der Laurinsaure, Caprinsaure, Caprylsaure und Capronsaure

Verwendung. Wie Kokosol. Die Pressruckstande der Samen weiden als Vich futter benutzt, sie enthalten 16,1 Proc. Rohprotein, 10,93 Pioc. Rohfett, 37,85 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe. Sie dienen auch zur Verfalschung des gemahlenen Pfeffers, man unterscheidet sie hier leicht von dem ahnlich gebauten Endosperm der Kokos palme durch die etwas starker und knotig verdickten und sehr deutlich getupfelten Zell wande. Die Zellen enthalten ebenfalls grosse Aleuronkorner und Reste von Fett

Il Elaeis melanococca Gartn Heimisch in Mittel- und Sudamerika Aus dem Mesocarp gewinnt man ebenfalls ein Fett von talgartiger Konsistenz Es ist von dunkelrother Farbe

#### Elemi.

Elemi (Erganzh Helv Austr) Gummt 8 Resina Elemi Balsamum cauca mum — Elemi Elemiharz Oelbaumharz 1) — Elemi (Gall)

Mit dem Namen Elemi bezeichnet man eine ganze Anzahl verschiedener, wohl meist von Burseraceen stammender Harze

- a) Amerikanisches Elemi von Icica- und Amyris-Arten In den Handel kommt zuweilen mexikanisches Elemi von Amyris elemifera Royle und Yucatan-Elemi von Amyris Plumieri DC und andere Arten Beide Sorten sind hart Dahin gehört ein neuerdings vom Protium heptaphyllum March in den Handel gekommenes weiches Elemi, von grauer Farbe und fenchelartigem Geruch Es enthalt 7,3 Prog atherisches Ocl
- b) Ostindisches Elemi von Canarium-Arten bildet haite Stucke von schwachem Geruch
- c) Bengalisches Elemi, angeblich von Amyris Agallocha Roxb und Balsa modendron Roxbourghii Arn, ein weiches, weisses Halz
- d) Neu-Guinea-Elemi, angeblich von Canarium-Arten, bildet hurte, gelblichweisse Stücke
- e) Mauritius-Elemi von Colophonia Mauritiana DC, weiches Harz, dem folgenden Shnlich
- f) Manila-Elemi oder Philippinisches Elemi, auf der Insel Luzon gesammelt Die einzige, gegenwärtig in grösserer Menge in den Handel gelangende und nach den oben genannten Arzneibuchern officinelle Sorte Gall und Hely nennen mit einiger Reserve als Stammpflanze Canarium commune L., Austr die Gattung Canarium uberhaupt Wahrscheinlich ist die Ableitung falsch, da das Harz von Canarium fest ist

Beschreibung. Es bildet eine weiche, teig- oder terpentinartige, gelblich-weisse oder grünliche Masse von kornig-krystallinischer Beschaffenheit, mit vielen Pflanzen und Kohlenpartikelchen untermischt Geruch an Fenchel erinnernd, Geschmack gewurzhaft und etwas bitterlich Bei längerer Aufbewahrung wird das Elemi allmahlich fester und nimmt eine mehr gelbe oder bräunliche Farbe an. In Chloroform bei gewöhnlicher Temperatur, m Alkohol, Aether und Benzol beim Erwarmen löslich, in Petrolather unvollstandig Isslich Spec Gew 1,02—1,08

Bestandtheile 30 Proc atherisches Oel, 20—25 Proc Amyrin (α-Amyrin Schmelzpunkt 180—181° C und β-Amyrin Schmelzpunkt 193—194° C, beide Amyrine sind Triterpenalkohole der Formel  $C_{30}H_{49}OH$ ), ferner eine krystallisirbare Saure Elemisaure  $C_{38}H_{46}O_4$ , zwei andere, krystallinische Körper, die in Wasser loslich sind, Bryoldin

<sup>1)</sup> Man nahm früher an, dass das Elemi ein Sekret des wilden Oelbaumes sei.

Can Handon und Breidin und einen Bitterstoff Die Hauptmenge bildet ein in Alkohol löshehes, amorphes Harz

Das atherische Oel Oleum Elemi - Elemiol. - Essence d'Elemi - Oil of Elemi ist farblos oder hellgelb Spec Gew 0,87-0,91 Es dreht (100 mm-Rohr) + 4403' Es enthalt d. Phellandren, Dipenten, Polyterpene und sauerstoffhaltige Antheile

Aufbewahrung In gut verschlossenen Blechgefassen

Anwendung In der Pharmazie zur Bereitung reizender Salben, in der Technik zu Firmissen Asusserlich wirkt es wie Terpentin, doch milder

Elemi depuratum s. expurgatum. Résine élémi purifiée (Gall) Man schmilzt Elemi hei gelinder Warms und seiht durch Leinwand Dieses gereinigte Elemi

ist gewöhnlich etwas dunkler gefärbt

Unguentum Elemi (Erganzb Helv) Balsamum Arcael Unguentum Arcael — Elemisalbe Arcaebalsam Arcaesalbe (volksthumi A-B-C-Balsam) — Onguent d'Arcaeus (Gall) Bauma d'Arcaeus Erganzb Helv Elemi, Lürchenterpentin, Hammeltalg¹), Schweineschmalz¹) šā Gall 200 Hammeltalg, 150 Elemi, 150 Larchenterpentin, 100 Schweinefett

Balsamum Arcael liquidum  Bp Unguenti Elemi 30,0  Olei Petras 70,0  Bel gelinder Wätme schmelzen und knitrihren.  Balsamum vulnerarium Hollanderum  Holländerscher Wundbalsam  Bp Elem 200  Corae flavae 560  Terebinth laricm 35.0	Empiastrum glutinans odoratum Wohiriechendes Heftpflaster Rp Elemi deparat 20,0 Colophonia flava 30 0 Ceraa flavae saccae 10 0 Torebinth laracane 5,0 Man schmitzt und fugt hinzu Vanilinn 0,1
Ole: Hyperica 40,0	Olea Bergamottae
Emplastrum giutuans Emplas delavos pedum Delacroix, Emplatre D'André de la Croix	Olet Citri — 55 1,0
Pp Elemi 25,0 Rosinao Pini 109,0	Unguentum Elemi robrom Rother Arcsebaisam
Terebinth laricinae Olei Lauri express 52 12,5 Auf Taffet gestrichen gegen Hühneraugen	Rp Unguenti Elemi 95,0 Boli Armenae laevigatae 5,0

BARALEY's Pferdehufsalbe, das Spalten der Hufe zu verhiedern, besteht aus 2

Elemi, 1 Talg, 1 Rüböl CASPAR MENET'S Bruchpflaster. Ein mit einer Masse aus Wachs, Terpentin und

Elemi bestrichenes, mit Gaze bedecktes Papier

Psilothrum von E Jacobsen, em Enthaarungsmittel, enthalt 8 Th Kolophonium, 40 Th Elem, 10 Th Benzos, 10 Th Wachs, 30 Th Blenpfluster

## Emplastrum.

Emplastrum, Pflaster, Emplatre, Plaster. Ueber die Darstellung, das Formen, Ausgiessen, Streichen und Aufbewahren der Pflaster ist alles Erforderliche in dem Kom mentar von Hager-Fischer-Hartwich, II Aufi, S 605 u f gesagt, ferner in Hager's Technik der Pharmaceutischen Receptur V Auff S 302 u f - Dagegen ist es erforderlich, die neue Pflasterform der Collemplastra zu besprechen.

Collemplastrum Der Name Collemplastrum", aus Colla = Leim und Emplastrum - Pflaster entstanden, ist eigenflich nicht glucklich gewählt, da gerade die Kautschukpflaster gegen Wasser beständig sind und gerade die entgegengesetzten Eigenschaften eines Leimes - die Klebkraft ausgenommen - besitzen Wahrend die Undaschen Leimkompositionen, die Dieterich'schen Colligamina und Glutektone gerade durch ihre Wasserlbelichkeit, überhaupt dadurch wirksam sind, dass sie sich auf der Wunde verflussigen,

<sup>1)</sup> Hely lasst thierische Fette nur benzomirt verwenden. Vergl. Adeps benzomstus 8 159

1052 Emulsio

scheint bei den Collemplastra besonders der hermetische Verschluss, die vollkommene Un loslichkeit der Kautschukmasse, die Beliebtheit dieser Formen zu erklaren Allerdings darf hierbei nicht unerwähnt bleiben, dass trotz des ausserordentlichen Konsums der Collemplastra, trotz ihrer Beliebtheit, das heutige Streben der Aerzte dahin geht, hermetische Verschlüsse der Wunden möglichst zu vermeiden Jedenfalle aber hat die Praxis gezeigt, dass die Collemplastra — ursprünglich in Amerika hergestellt — einen grossen technischen Fortschritt bedeuten und zwar schon deshalb, weil sie eine aussergewohnliche Klebkraft besitzen und mit verhaltnismassig grossen Mengen Medikamenten versetzt werden können In dieser Eigenschaft nähern sie sich den Guttaperchapflastermullen, welche so ziemlich von allen Verband- und ausserlichen Stoffen die grössten Mengen an Medikamenten inkorporist enthalten. Seit der Einführung der Collemplastra ist der Verbrauch an den Emplastra entschieden zurückgegangen

Formen. Die Collemplastra sind nicht nur in endlesen 20 cm breiten Rollen, sondern auch in Bandform und — was die praktischste Form ist, in Spulenform im Handel Gerade letztere Form verdient deshalb Erwahnung, weil sie sich für den Arzt zum bequemen Mitnehmen eignet. Meist ist das Collemplastrum auf Shirting gestrichen, es kommen aber auch andere Grundlagen vor. Wahrend früher vor allem das amerikanische Kautschukpflaster direct auf Wunden Nebenwirkungen zeigte, sind die neueren deutschen Fabrikate geeignet, als reizloses, antiseptisches Kautschukpflaster direkt auf Wunden gelegt zu werden

Darstellung Zur Herstellung eines guten, namentlich lange Zeit haltbaren Kautschukpflasters bedarf es vor allem eines prima Para Kautschuk Andere, besonders minder werthige Kautschuke, wie Madagaskar-Kautschuk, hefern wohl ein schönes Praparat, konnen aber keine Garantie für Haltbarkeit gewähren Zur Herstellung verwendet man am besten eane atherische Kautschuklösung, die mit noch anderen Ingredientien wie Harzol, Copaivabalsam, Wachs, Terpentin, Kolophon etc vermischt wild und nur noch als Grundmasse mit weiteren Zusatzen, wie Mehl, Harzöl, Aether und Medikamenten versetzt zu weiden braucht, um eine weiche, schmierige Masse zu hefern, die nicht erst, wie bei den Pflastern geschmolzen werden braucht, sondern die in einer Kastenstreichmaschine diiekt gestrichen werden kann (Siehe Massa Collemplastri, seu Corpus ad collemplastrum S 682) Als Stoff zum Streichen wahlt man ein recht dichtgeschlossenes Gewebe Das feitige Kautschukpflaster wird dann auf Hurden gelegt, die mit Stoff bezogen sind, um das Abdunsten des Kautschukpflasters auch noch zu ermoglichen, und dann nach Belegen mit Die Herstellung des Kautschukpflasiers durch Aufwalzen des heiss-Gaze eingerollt gemachten Kautschuks auf den Stoff - wie es merkwirdigerweise von Amerika gesagt wird - ist eine weder, lukrative noch rationelle Methode, die diesbezuglichen Angaben durften wohl auf falschen Berichten berühen und eum grane salis aufzunehinen sein

Die Konsistenz des Kautschukpflasters, seine Klebkraft etc ist auch noch abhangig von dem Feinheitsgrad der Pulver Man verfährt genau nach den bekannten Vorschriften, von denen die E Dieffenzenschen (Pharm Manual, VII Auflage, pag 70 u fig ) em pfehlenswerth sind

Vor der Verwendung von Kohlenwasserstoffen (Benzin etc) ist zu warnen, weil dieses, ebenso wie Schwefelkohlenstoff, zersetzend und verändernd auf den zum Pflaster verwendeten Kautschuk wirkt und ein nur kurze Zeit haltbares Praparat hiefert

#### Emulsio.

Emulsio (Austr Germ. Helv) Emulsion (Gall.) Emulsum (engl.) Ueber die verschiedenen Arten der Emulsionen und die Technik ihrer Darstellung vergl Kommentar zum deutschen Arzneibuche von Hager-Fischer-Habtwich, II Aufi Bd I, S 623 u fig. sowie Hager's Technik der pharmaceutischen Receptur Bezuglich der von den einzelnen

Emulsia 1053

Pharmakopoen gegebenen allgemeinen Anweisungen ist zu bemerken, dass Brit in U St solche überhaupt nicht geben. In den ubrigen Pharmakopoen sind folgende Bestimmungen enthalten

Austr. Samenemulsionen beiertet man in der Regel so, dass von 1 Th des zerstossenen Samens mit der erforderlichen Menge destillurten Wassis = 10 Th Kolatur erhalten werden

Oelemulsionen sind zu bereiten aus Oel 5 Th, arabischem Gummi 2,5 Th, Wasser 92,5 Th

Germ Samenemulsionen werden, wenn nicht andere Verhältnisse vorgeschrieben sind, so bereitet, dass von 1 Th. Samen = 10 Th. Kolatur bereitet werden

Oelemulsionen werden, wenn nicht andere Verhaltnisse vorgeschrieben sind, be reitet aus Oel 10 Th, arabischem Gummi 5 Th, destillirtem Wasser 85 Th

Wird Emulsio eleosa verordnet, so ist diese aus Mandelöl zu bereiten

Helv. Bezüglich der Samenomalsionen und Oelemulsionen (einschliesslich der

Emulsio aleosa) gelten die gleichen Vorschriften wie in der Germ Gummiharzemulsionen werden bereitet aus Gummihaiz 10,0 Th (welches mit sehr wenig Mandelöl feingerieben ist), arabischem Gummi 10,0 Th., Wasser von 50° C  $= 80.0 \, \text{Th}$ 

Gall giebt keine eigentlichen allgemeinen Anweisungen Dagegen giebt sie für Emulsio Amygdalarum folgendo Vorsolmit Amygdalarum excontrontaum, Sacchari 55 50,0, Aquae 1000,0 In gletcher Weise sind zu bereiten Emulsio Amygdalarum amararum, Emulsio Cannabis und Emulsio Pistaciae

Sie giebt ferner für Emulsio Balsami tolutani folgende Vorschrift Balsami tolutani 20,0, Spiritus (90 Proc.), Tincturae Quillajae ää 100,0, Aquae tepidae 780,0. In gleicher Weise sind zu bereiten Emulsio Balsami Copaivae, Emulsio Olei Cadini und Emulsio Picis

Es versteht sich von selbst, dass die allgemeinen Anweisungen bezuglich der Mengen verhaltnisse, wie sie Austr, Germ u Helv geben, sich nur auf nicht stalkwirkende Samen und Oele, nicht aber auf starkwirkende (z B Semen Hyoscyami, Oleum Crotonis u a m) beziehen

#### Emulsio Olei Jecoris dextrinata Dextrum-Emulsion of Cod Liver Oil (Nat Form)

500 ccm Rp Old Jecoris Mucilaginis Dextrini 325 cum Errupi tolutani 125 cem Thyoring 1) Aquae nii q s ad 1 Liter

#### Emulsio Oles Jecoris

Emulsio Olei Morrhuae (Nat Form) Rp Olei Jecoris 464 0 g Gummi aried pulv 1160 g Strupt tolutani 100,0 ccm Flavoring 1) and a sad 1 Later Aquae

Limitsio Olei Jecoris cum Calcio phosphorico (Nat I orm ) Rp Oler Jecoris 484,0 g Gummi arabici 118,0 g Calcli phosphoriel 350 g

Sirupi telutani 100,0 ccm Playoring') Aquae aa q s ad 1 Titer

#### Emulsio Olei Jecoris cum Calcio Inctophosphorico (Nat. I orm)

Rp Olei Jecoris 464.0 g Gummi arabici 1160 g 85,0 g Calcin lactica Acidi phosphones (85 Proc) 20,0 g Sirupi tolutani blavoring 1) Aquae destillatae aa q s ad i Later

#### Emalsic Olel Jecoris cum Culcio et Natrio phosphorico (Nat. Form.)

Pp Olei Jecoris 464.0 g Gummi arabici 116,0 g Calcu phosphorici Natril phosphonei an 175 g Strupi tolatani Flavoring 1) Aquae Maq s ad 1 Liter

#### Lumisio Olei Jecoris cum Extracto Malti (Nat Form)

Rp Olei Jecoris 500.0 cem Mucilaginis Dextrini 1250 com Extracti Malti

<sup>1)</sup> Unter "Flavoring" versteht das Nat Form ein Geschmackscorrigens. Und zwar empfiehlt es auf 1 Inter der fertigen Emulsion je nach Geschmack eins der folgenden un gefähr in den hier augegebenen Mengen zuzusetzen 1) Oli Gaultheriae 4 ccm 2) Oli Gaultheriae, Ole Sassafras āā 2,0 ccm 3) Spiritus Auranti compositi (USt), s 3 S53 1,5 ccm 4) Olei Gaultheriae 2,0 ccm, Olei Amygdalurun amaraium aetherei, Olei Corriadri āā 0,25 ccm 5) Olei Gaultheriae, Olei Sasafras āā 1,5 ccm, Olei Amygdalurun amaraium aetherei 0,25 ccm 6) Olei Gaultheriae, Olei Amygdalurum amaraium aetherei 0,25 ccm 6) Olei Gaultheriae, Olei Amygdalurum amaraium aetherei iā 2,5 ccm 7) Olei Neroli, Olei Amygdalarum amararum aetherei aa 1,5 ccm, Olei Caryo phyllorum 0,25 ccm

Fn	misio Olei Jecoris cu	m Hypophosphillbus	Emulsic Olel Terebinthinse fortior (Na	it Form )
	(Nat. Fo	rm)	Bp Olei Terebiathinae 50,0 ccm	
Кp	Olel Jecoris	464,0 g	Gurani arabica 25 ccm	
-	Gummı arabici	116,0 g	Адшае 50,0 сст	
	Salis hypophosphoro	si solubihs	ardene out con	
	cujualibet	17,5 g		_
	Sirupi tolutani	100,0 cena	Emulsio phosphatica (Nat form	1)
	Tlayoring 1)	200,0 2000	Rp Olei Jecons 2	50,0 ccm
	Aquae	q s ad 1 Liter		65,0 g
	-	• -	Acidi phosporici diluti (10 Proc.)	
	no siropet felò cisfn	m Prano Virginiana	Olei Amygdalarum amara im	4010 0003
Pр	Olei Jecoris	464 O g	aetherei	15 ccm
	Gummi arabici	116,0 g		60,0 ccm
	Extracu Prum Virgit	iani fluidi 65,0 ccm	Aquae Aurantii florum q s ad	
	Strupt tolutant	100,0 cm	vduse vmsum norum d a so	1 Litter
	Playoring 1)	·		_
	Aquae	ing q s ad 1 Liter	Glyconia Emulsio Ofei Jecoris (Nat	Form)
	Posselvia Alai Pial	-2 AT- The -1	Rp Olei Jecoris 500,0 ccm	
	Emulsio Olei Rich		Glyceriti V telli 175,0 ccm	
	Rp Olel Right	B2,0 g	Sirupi tolutani 100,0 ccm	
	Gummi arabici		Flavoring 1)	,
	Tincturae Vani		Aquae aa q s ad 1 Lite	
	Birupi Sacebari		white and a set I The	r
	Афрав ф в	ad 100,0 ccm		
7	mulsio Olei Terebint	hinae (Nat Form )	Quillaja Emulsio Olei Jecoris	3
R		12,5 ccm	Pp Clei Jecoris 500 ccm	
	Gummi srabici	20 g	Tincturne Quillajae 60 ccm	
	Vitelli ovi	v	Strupi tolutani 100 ccm	
	Elixir aromatici (U		Flavoring')	
	Aquae Cunamomi q s ad 100,0 com		Aquae an q s ad i Liter	
	anguna Cimiamonit	a see 100,0 com	andren and a unit must	

## Ephedra.

Gattung der Gnetacene.

I Ephedra vulgaris Rich (syn E monostachya L, E distachya L E helvetica C A Meyer) Heimisch im Mittelmeergebiet und Orient bis zum Himalaya, nördlich bis ins Wallis, Tirol und Ungarn Die oberirdischen vegetativen Theile der Pfianze sind ein altes Mittel gegen Diarrhoe, die Fruchte (Amenta Uvae marinae) ver wendete man gegen Fieber Neuerdings ist die Pfianze als Mittel gegen akuten und chronischen Rheumatismus empfohlen worden, hat aber mit Ausnahme von Russland wenig Verbreitung gefunden, da sie gegen andere, genauer bekannte Mittel zweifellos zurucksteht

Bestandtheile Der die Wirkung bedingende Stoff ist das Alkaloid Ephedrin C<sub>10</sub>H<sub>15</sub>NO Man entzieht es dem weingeistigen Extrakt der Droge nach Zusatz von Alkali mit Aether Durch Ueberführung in das gut krystellisirende Chlorhydrat wird es gereinigt Letzteres schmilzt bei 216°C und ist in Wasser leicht löslich. Das reine Alkaloid ist in Alkohol, Aether und Wasser leicht löslich, es schmilzt bei 210°C Es schmeckt bitter, adstringirend und wirkt stark giftig mydriatisch Daneben kommt ein zweites Alkaloid Pseudoephedrin C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>NO vor, das bei 115°C, dessen Chlorhydrat bei 174°C schmilzt, es ist dem verigen im übrigen, auch bezüglich der Wirkung, sehr ähnlich. Ein drittes, ebenfalls als Ephedrin bezeichnetes Alkaloid soll die Zusammensetzung C<sub>12</sub>H<sub>12</sub>NO baben, Schmelzpunkt 112°C, der des Chlorhydrats 207°C Seine Wirkung ist sehr schwach Ausserdem enthalt die Pflanze einen oder mehrere Körper, die dem Phytosterin ähnlich sind und Brenzkatechin Asche des Krautes 5,10 Proc, der Wurzel 4,09 Proc

ii. Ephedra andina Poeppig In Peru und auch sonst auf den Anden Süd amerikas Namen Pingo Pingo und Pinco-Pinco. Verwendung finden die Wurzeln gegen Steinleiden Sie sind 5 mm dick und dicker, mit einer hellbraunen, blettrigen Rinde hedeckt. Querschnitt zierlich gestreift. Unter der Borke die karminrothe Rinde Das Holz gelb

<sup>2)</sup> Siehe Fusanote auf voriger Seite

In der Rinde stark verdickte, lange unverholzte Fasern und eigenthumlich gestaltete Idio blasten Das Holz mit echten Gefassen

III Andere Arten Ephedra Ariana Tel In Brasilien Namen Fragasia do campo. Morango do campo. Die Fruchte verwendet man gegen Fieber. E trifurcata Torr an der Sudkuste der Vereinigten Staaten Namen Canutillo Mittel gegen Gonorrhoe E antisyphilitia C A Mey In den westlichen Veremigten Staaten Namen Bilgam weed, Mormon tea, Mountain rush Mittel gegen Gonorrhoe und Syphilis Ephedra fragilis Desf Im Schichen Mittelmengebiet Mittal gegen Hamorrhoiden

### Equisetum.

Emzige Gattung der Equisetaceae

Die oberindischen Theile von Equisetum hiemale L und Equisetum arvense L fanden früher als diuretische Mittel Verwendung, aud aber vollig in die anscheinend wohlverdiente Vergessenheit gerathen Equisetum hiemale L wird in den Vereinigten Staaten als Adjuvans der Digitalis verwendet Neuerlings haben sie Aufnihme gefunden ın den Arzpeischatz Pfarrer Kneinds

Wassersuchthee, Pfarrer Kneipp's Herba Equisen 40,0, Fruct Cynosbati 20,0, Fol Rosmarini, Rad Sambuci, Liga Sassafras až 10,3, Fol Rutae, Fol Tufoln fibr , Fol Uvae Ursi, Viscum album, Liga Santali, Fruct Jumperi äž 5,0

Equisatum ramosum verwendet man in der Mandscharei bei Augenentzundungen

Einige Arten enthalten Aconitsaure CoHeOo, daher friher als Equisetsaure bezeichnet. Equisetum hiemale L enthalt 1,4 Proc fettes Osl und 5,8 Proc emes Weichharzes

Die Verwendung der kieselsaurereichen Pfienzen zum Scheuern von Metallgeschirr (daher Zinnkraut) und zum Glatter oder Schuchteln des Holzes (daher Schachtel-' alm' ist bekannt

# Eriodictvon.

Gattung der Hydrophyllaceae-Nameae

Eriodictyon glutinosum Benth Heimisch in Kalifornien Verba santa Saint herb Mountain peach Unter demselben Namen werden auch die Blatter von E tomentosum Benth and E angustifolium Nutt verwendet

Beschreibung Die Blätter der erstgenannten Ait sind lanzetiformig, bis 10 cm lang, 1-1,5 cm breit, am Rande geschweift-gezahnt, kurzgestielt, ledeng Oberseits and sie grun, unterseits silberweiss, beim Zerreiben nechen sie atomatisch, sie schniecken schwach adstringmend und schleimig

Der Querschnitt lasst beiderseits die Epiderinis mit dicker, gefalteter Cuircula er-Speltoffnungen nur auf der Unterseite Unter der Oberseite eine Reihe langer, gehicherter Palissaden, die Ozalatkrystalie enthalten sollen (von uns nicht gefunden) Schwammparenchym schmal Auf beiden Seiten Driisonhaare vom Bau der Labiatendriisen Die Nerven ragen auf der Unterseite sehr stark hervor, die dadurch entstehender "Zellen" sing dicht mit dickwandigen, geschlangelten Haaren eifellt. Die Blätter sind von aus getrocknetem Harz und Oel klebrig, die in der Droge befindlichen Steugeitheile and direkt mit einer Harzschicht überzogen

Bestandiheile Eine eigenthümliche Saure Eriodictyonsaure zu 2,4 Proc, Ericolin, em in Wasser loshcher Bitterstoff, zwei Harze, von denen das eine in FI

Alkohol, das andere in Aether (zu 9 Proc) löslich ist, Gummi, ein glukosidischer Gerb stoff, atherisches und fettes Oel

Anwendung. Man verwendet die Blatter in Amerika bei entzundlichen Krankheiten der Athmungsorgane, besonders Bronchialkatarih, am liebsten in Form des Fluid extraktes - Viel besprochen ist die Fahigkeit der Blatter, die Geschmacksempfindung für "bitter" aufzuheben. Sie besitzen diese Fahigkeit nur in sehr geringem Maasse (veral Gymnema) Strupus Eriodictyl aromaticus (Nat Form)

	Bp Extracti Enodicty: fluidi	82	cem
Sirapus Eriodictyi	Liquons Kulii caustici (5 proc.)	25	2
Rp Extr finid Ernedicty:	Tincturae Cardamomi comp	€5	
Aquae destillatae Sacchari	15 Olti Catra 28 Olti Catronhyllorum	0,5 1,0	*
a sirupus	Spiritus (91 Vol Proc)	92	#
	Acuse o a ad	1	g l

Extractum Eriodictyi fluidum (USt) Extractum Yerba santa Aus 1000 g gepulverten Blättern (Nr. 60) und q s einer Mischung von 800 com Weingeist (91 proc) und 200 com Wasser im Verdrangungswege Man befeichtet mit 400 ccm, sammelt ausist 900 com und verfahrt weiter, so dass man lege artis 1000 com Fluidextiakt eihalt Extractum Santa fluidum, von Eriod Californicum Done, wird zu 1—4 com

mehrmals täglich gegen chronischen Husten und Blasenkatarrh angewendet

## Eryngium.

Gattung der Umbelliferae - Saniculoideae - Saniculoae.

I Eryngium campestre L Mannettieu, Biachdistel - Panicaut -Chardon Roland Heimisch is einem grossen Theile Europas, Nordafilka, südliches Sibirien.

Verwendung findet die Wurzel Radix Eryngli s. Lylingii s. Acus Venelis. -Racine de Panicaut (Gall)

Beschreibung Bildet 10-15 cm lange, 5-10 mm dicke Stücke, die aus-en' grau, runzelig, hockerig sind. Die Rinde ist schwamme blattrig, das Holz strahlig. Im Rolz und in der Rinde findet sich Oxalat, in der Rinde Bhomboide und Drusen, im Holz Dansen

Verwendung. Als Diureticum

Il Als Diureticum und Sudorificum verwendet man in Nordamenka E aquaticum L als Frebermittel und gegen Schlangenbiss, E foetidum L, in Cayenne und Jamsica, endlich als die Milchsekretion hemmendes Mittel E. maritimum L.

## Erythritum,

Erythrit. Erythrol. Erythromannit. Erythroglucin. Phycit. C.H. (OH). Mol. Gery = 122. Diese dem Glycerm und Mannit nahestehende Verbindung wird aus dem in verschiedenen Flechten vorkommenden "Trythrin" durch Einwilkung von Basen gowonnen. Man extrahirt dre Flechten (Reccella functiona DO, Reccella fueiformis Ach) kalt mit verdunnter Kalkmilch, filtert und fallt aus dem Filtrat mit Salzsäure das Erythrin Der gallertartige Niederschlag wird gut gewaschen und einige Stunden hindurch mit Kalkmulch gekocht Man filtrirt, fallt den gelösten Kalk durch Einleiten von Kohlensaure und dampft zum Strup aus, den man mit Sand vermischt und eintrocknet. Durch Extraktion des Rückstandes mit Aether wird zunächst Orcin entzogen. Alsdann zieht man mit

Wasser aus, fallt die kone Lusung mit Alkohol, lost den Niederschlag nochmals in Wasser, entfabt mit Therkohle und lasst krystalberen

Quadratische Prisiden von sussem Geschmack, sehr leicht loslich in Wasser, wenig loslich in Alkohol, unloslich in Aether Sie schmelzen bei 126°C und sieden unter theil weiser Zeisetzung bei etwa 330°C Spec Gew = 1,451 Die Lesungen sind optisch inaktiv Mit Hefe nicht vergahrbar Wird therapeutisch nicht verwendet

† Erythritum tetranitricum Erythrolum tetranitricum. Nitro-Erythiat Nitro-Erythrimannit Erythrolumiat C<sub>4</sub>H<sub>6</sub>(NO<sub>3</sub>), Mol. Gew = 302

Zur Darstellung tragt man Erythrit in abgekühlte (¹) rauchende Salpetersaure ein Nachdem Auflösung erfolgt ist, lasst man kurze Zeit stehen und setzt zur Lösung ein gleiches Volumen kone Schwefelsaure, wodurch die Verbindung ausgefällt wird Man krystallisirt sie aus siedendem Wasser oder aus Alkohol um Aus Alkohol krystallisiren taiblose, große Krystallblatter, unloslich in kaltem Wasser, löslich in siedendem Wasser und in Alkohol Schmelzpunkt 61°C Sie explodiren durch Druck und Schlag, daher Vorsicht Ihrer Konstitution nach ist die Verbindung ein Salpetersaureester des Erythrits, "Erythroltetranitrat"

Man giebt das Praparat bei Angina pectoris, Asthma, Herzkraukheiten, chronischer Nierenentzundung in alkoholischer Losung (1 60) und zwar in Gaben von 0,03-0,06 g Vorsichtig aufzubewahren

# Erythrophloeum.

Gattung der Caesalpiniaceae - Dimorphandrae

l Erythrophloeum guineense P Don Red-water-tree, Mancone, Bonvane dos floupes Hemisch in Sierra Leone Verwendung findet die Rinde Cortex Erythrophloei. — Mancone-, Tali-, Sassy-Rinde. — Casca bark, Saxon bark, Boom bark

Beschreibung Etwa 1 cm dicke Stucke, aussen matt zimmtbraun, unregel massig längsrissig und quergerunzelt, innen schwarzlich. Auf dem Querschnitt erkeint man in der dunkelbraunen Grundmasse kleine, heller gefarbte Punkte, die gegen die Innenrinde durch eine ebenfalls heller gefarbte Zone abgegrenzt werden. In der Innen rinde die Punkte besonders zahlreich und gross. Die hellen Punkte werden gebildet von Gruppen stark verdickter poroser Steinzellen, ausser diesen in der Innenrinde vereinzelte Fasern. In einzelnen Zellen grosse Oxalatkrystalle. Der Weichbast ist aus Parenchym und zusammengefallenen Siebröhren geschichtet. Die Markstrahlen 1—2 Zeilreihen broit. Im Parenchym Starke und rothbrauher Inhalt, der mit koncentrirter Schwefelsaure schon roth wurd.

Bestandtheile Ein Alkaloid Erythrophloein C<sub>20</sub>H<sub>27</sub>N<sub>3</sub>O<sub>2</sub>(?), bildet einen dicken hellen Sirup, auch die Salze sollen nur in Sirupform erhalten werden. Schwefelsaure lost mit gelber Falbe, später wird die Losing am Rande rosa und grun Fromde's Reagens lost mit gruner Farbe, mit Schwefelsaure und Kaliumpermanganat wird es vorfibergehend violett. Leicht loslich in Alkohol und Essigather, wenig in Aether und Chloroform Beim Kochen mit Sauren und Alkalien liefert es stickstofffreie Erythrophloeinsaure und Manconin, einen dem Pyridin ahnlichen Korper

Anwendung. In der Heimath der Pflanze dient die Rinde als Gittrank bei Gottesurtheilen, wahrscheinlich auch als Pfeilgift Bei uns als lokales Anastheticum an gewendet, nach anderer Ansicht soll die Wirkung eine lähmende sein Das Alkaloid ist ein Herzgift, es zeigt Digitalinwirkung, einnert sie aber auch an die des Pikrotoxius — Die geringe Anfrahme, die das Alkaloid gefunden hat, ist mit darauf zu schieben, dass zweifellos verschiedene Rinden auf Eigthrophloein verarbeitet werden Ein spater in den Handel gekommenes Erythrophloein hydrochlorie ist ein hellgelbes, amorphes Saiz,

das reine Digitalinwirkung hat Die Zusammensetzung dieses neuen Alkaloids wird an gegeben als C 8H43NO, oder C88H45NO, as hefert mit Sauren eine vielleicht mit der Ery throphloeinsaure identische Saure und Methylamin

Als Laeferanten der Rinde werden auch genannt E Coumingo Baill, von den Scychellen, E Adansonii (?) aus Afrika, E chlorostachys Hennings aus Australien und E. Fordil Oliv. aus China

### Eschscholtzia.

Gattung der Papaveraceae - Papaveroideae - Eschscholtziene.

Eschscholizia californica Chamisso California Poppy Von Kalifornien bis Neumexiko, bei uns oft als Gartenpflanze kultivirt

Beschreibung Kraut mit famzertheilten Blattern und langgestielten, gelben, orangefarbigen oder weissen Blüthen Bluthenhulle und Staubblatter auf einer den Fruchtknoten scheulig umgebenden Ausbreitung der Bluthenachse schwach perigyn eingefügt, Griffel fadig. Frucht eine septicide Kapsel oder auch die Klappen sich von den Placenten losend

Bestandtheile Aikaloide Protopin CanHi, NO, Chelerythrin CanHi, NO, (vergl. Chelidonium S 725) Die Anwesenheit von Morphin in der Pflauze, die behauptet wurde, hat sich nicht bestätigt

Anwendung und Wirkung. Die Pflanze gilt als schlafmachendes und schmerzmilderndes Mittel, sie soll im Stande sein, besonders in der Kinderpraxis das Opium zu ersetzen, zumal ihr die unangenehmen Nebenwirkungen des letzteren fehlen sollen. Man verwendet die ganze Pfianze in Dosen von 2-10 g. am hebsten als Fluidextrakt (1-2 ccm). m Pillen oder als Sirup

### Eucainum.

Unter "Eucainen" versteht man Derivate des y-Oxy-Methylpiperidins, demnach also Verbindungen, welche enge Beziehungen zum Tropin und zum Cocain haben Generell hat man Eucame mit Carboxylgruppen und solche ohne Carboxylgruppen zu unterscheiden Die ersteren stellen völlige Analoga des Cocains dar

I 🕆 Alpha-Eucain Eucain A. Eucainum hydrochloricum A. Unter den obigen Namen ist das salzsaure Salz des Benzoyl-n-methyltetramethyl-y-oxypiperidincarbonshuremethylesters zu verstehen  $C_{10}H_{27}NO_4$ .  $HCl+H_2O$ . Mol Gew = 387,5 (D.R.P. 90245)

Darstellung. Die Tetramethyl-7 oxypipendincarbonseure wird aus dem Triaceton-



Triacetonamun.

amin durch Anlagerung von Cyanwasserstoff und Verseifen des entstan denen Cyanhydrins dargestellt. Von dieser Karbonshure gelangt man zu dem Eucain-A, indem man den Hydroxylwasserstoff (mittels Benzoylchlorid) durch die Benzoylgruppe und den Carboxyl- und den Imidwasserstoff (durch Emwirkung von Jodmethyl) durch Methyl ersetzt Die so erhaltene frese Base ist in Wasser schwer löslich, aus Alkohol oder Aether krystallisirt sie in grossen glasglanzenden Prismen vom Schm-P 104°C - Sie löst sich leicht in Alkohol, Aether, Chloroform, Beuzol Durch Neutralisation der Base mit wasseriger Salzsaure erhalt man das als "Eucain-A" oder Alpha Eucain bezeichnete salzsaure Salz

Eigenschaften. Das salzsaure Eucain-A krystallisirt aus Wasser in glanzenden, luftbeständigen Blättchen oder Tafeln, die 1 Mol. Krystallwasser enthalten und in 11 Th. Eucainum 1059

Wasser von 15°C zu einer neutralen oder sehr schwach sauren Flussigkeit löslich sind — Aus der wasserigen Losung wird durch Ammoniak, atzende und kohlensaure Alkalien die fiele Base als klebriger, bald krystallinisch erstarrender Niederschlag gefallt — Beim Erhitzen mit wenig (!) Eisenchloridlosung farbt sich die Losung des salzs zuren Alpha-Eucanis vorübergehend gelb und orangeroth (Cocainchlorhydrat verhalt sich ebenso) Fügt man zu

5 ccm einer i procentigen Losung des Salzes drei Tropfen einer 5 procentigen Chromsturelosung, so entsteht sogleich ein krystallinischer eitronengelber Niederschlag (Salzsaurcs Cocain giebt unter den gleichen Verhaltnissen keinen Niederschlag) — Versetzt man 5 ccm einer I procentigen Losung des Salzes allmahlich mit 3 ccm einer 10 procentigen Kalium-jodidlosung, so tritt zunächst Trübung auf, welche vorerst wieder verschwindet, in kurzer Zeit aber gesteht die Flussigkeit zu einem dunnen Krystallbrei farbloser Blättchen von jodwasserstoffsaurem Eucain (Salzsaures Cocain zeigt diese Reaktion nicht) — Die 5 procentige Losung des Salzes giebt mit kone Kaliumpermanganatlosung (s Cocain) einen

krystallınıschen, violetten, mit Mercurichlorid einen weissen Niederschlag — Auf Zusatz von Nathumsalicylatlosung entsteht zunachst eine harzige Ausscheidung, die durch Reiben sehr rasch in weisse Klystalle übergeht — Durch Wasserstoffsuperoxyd wird das salzsaure Eugain-A zersetzt

Prufung 1) Fällt man aus einer wasserigen Losung von 0,5 g des Salzes die freie Base durch Zusatz von Ammoniah, schuttelt alsd inn mit Aether aus, so soll der Verdampfungsruckstand (die freie Base) nach dem Trocknen im Wasserdampftrockenschranke bei 104—105°C schmelzen 2) 0,1 g des Salzes sollen, auf dem Platmbleche erhitzt, ohne einen Ruckstand zu hinterlassen verbrennen

Aufbewahr ung. Vorsichig Anwendung. Das Eucain-A wirkt ebenso wie das Cocainchlorhydrat auf Schleimhauten anasthesirend, überhaupt überall die anasthesirend, wo es zur Besorption gelangt. Man verwendet es daher als lokales Anastheticum zur Anasthesie der Cornea, es bewirkt keine Mydriasis, keine Accomodationsparese und übt keine schädliche Einwirkung auf die Cornea aus. Ferner zur Anasthesirung der Nasenund Rachenschleimhaut, in der zahnärztlichen und urologischen sowie dermatologischen Praxis. Zur Verwendung gelangt gewöhnlich die 2procentige Losung, starkere Losungen konnen bei der Applikation auf die Cornea und bei subkutaner Anwendung reizend wirken.— Die Lösungen können sterilisirt werden, ohne dass sie sich zersetzen

Unguentum Alpha Eucaini 10 Proc.

Rp Alpha-Eucaini hydrochlorici 1,0
Olei Chyarum 2,0
Lanolmi 7,0

Zur Erzeugung von Anästhesie auf Schleimhäuten
und Wunden (Liebreich)

Unguentum Alpha Fucaini cum Mentholo

Rp Alpha-Eucaini hydrochlonei 1,0

Mentholi 02 

Oler Olivarum 20

Lanolini 7,0

Bei juckenden Hämorrhoiden, Pruritus ani, Pru

Nachweis des Alpha-Eucains im Cocain Löst man 1 g Cocainchlorhydrit in 50 ccm Wasser und schuttelt mit 2 Tropfen Ammoniak, so bleibt die Lösung eine Zeit lang klar, während bei Anwesenheit von nur 2 Proc Eucain milchige Trübung eintritt, die erst nach Zusatz von mehr Wasser verschwindet

il † Beta-Eucainum Beta-Encain. Eucain-B. Eucainum hydrochloiscum B. Unter den vorstehenden Namen ist das salzsaure Salz des Benzoylvinyldi-

H,C CH, CH - CH,

Benzoyi vinyldiacetonalkamin.

ace to nalkamins zu verstehen  $C_{14}H_{21}NO_{3}$ . HCl Mol. Gew.  $\sim$  271,5. DRP 97672 Diese Verbindung ist zu denjemigen Eucainen zu rechnen, welche Carboxylgruppen nicht enthalten

ntus pudendorum

Darstellung. Vinyldiacetonamin, welches durch Emwirkung von Paraldehyd auf Diacetonamin erhalten ist, wird durch Redultion mittels metallischen Natriums in Vinyldiacetonalkamin verwandelt und dieses mit Benzoylchlorid benzoylirt. Die freie Base wild alsdann durch Neutralisation mit Salzsaure in das salzsaure Salz verwandelt.

Eigenschaften En farbloses Salzpulver von neutraler oder sehr schwach alka lischer Reaktion Es lost sich in etwa 20 Th Wasser von gewohnlicher Temperatur Diese Losung kann gekocht (sterihsirt) werden, ohne dass sie Zersetzung eifehrt

In die er 5 procentigen Losung erfolgt durch Natronlauge, Natriumkarbonatlosing oder Ammoniak eine milchige Ausscheidung der freien Base, welche durch Aether gelost wird. Durch Mercurichlorid entsteht keine Fallung. Durch Chromsaure entsteht in der Losung ein pomeranzengelber, amorpher Niederschlag, der sich bald zusammenballt, und in wiel Wasser loslich ist, also in sehr verdunnter Losung überhaupt nicht entsteht.— In kone Schwefelsaure ist es ohne Faibung löslich, diese Losung wird auch durch Zugabe von etwas Salpeters zure nicht gefaibt. Mit Kaliumwismutjodid entsteht ein orangegelber, mit Pikrinsäure ein eitronengelber und mit Phosphormolybdansaure ein weisser Nieder schlag. Fronde's Reagens wird nicht gefärbt. Dampft man eine kleine Menge des Salzes mit Salpeters zure ein, so ist dei Buckstand ungefärbt, befeuchtet man denselben mit alkoholischer Kaillauge, so tritt keine Färbung, wohl aber dentlich wahrnehmbarer Geruch nach Benzoesaurenthylester auf

Aufbewahrung. Vorsichtig Anwendung. Die 2-3 procentige Lösung be wirkt auf Schleimhaute gebiacht oder subkutan injent, vollkommene Anasthesie Die Empfindungslosigkeit der Hornhaut und Bindehaut des Auges tritt sehr schneil ein und dauert 15-20 Minuten Es ist nur geringe Pupillenerweiterung vorhanden Dayon abgesehen ist das Beta-Eucain nur etwa 2/3 so giftig als Alpha-Eucain

Solutio	anaesthetica haemosta	tica Legrand	Unguentum Beta Eucaïni 10 Proc
Rp	Gelatinae purae	2,0	CuRnenton Data Encatut to Line
	Natril chlorati	0,7	Rp Beta Eucam 10
	Acidi carbohei cryst	0,1	Oles Ohvarum 2,0
	Beta-Eucaim	0,7	Lanolini 7,0
	Cocalm hydrochloridi	0,3	Bei luckenden Hämorrholden, Pruntus ant. Pru
	Aquae destillatae q a i	id 100,0	ritus padendorum
Die Löst	ing kaun steribsirt werd	em	

#### Ungaentum Bets Eucaful com Mentholo

Rp Beta Lucaini 1 0 Mentholi 0 2 Olei Olivarum 2 0 Lanohni q s ad 10,0

### Eucalyptolum

Eucalyptolum (Erganzb U-St.) Eucalyptol (Gall.) Eucalyptuskampher Cineol Cajeputol. Terpan  $C_{10}H_{18}O$ . Mol Gew. = 154

Dieser, in grösster Menge im atherischen Oele von Eucalyptus globulus Labil-Landerer, aber auch im atherischen Oele anderer Eucalyptusarten vorkommende, sauer stoffhaltige Körper ist identisch mit dem aus dem Wurmsamenol abgeschiedenen Ozneol, ferner mit dem aus dem Cajeputöl abgeschiedenen Cajeputol, und mit dem Terpan von Bouchardat und Volky Er ist übrigens wahrend der letzten 15 Jahre in sehr zahlreichen anderen atherischen Oelen, u a auch im Myrtonol nachgewiesen worden

Darstellung. Man kühlt das Eucalyptusöl oder die zwischen 170—180 $^{\circ}$ C sieden den Antheile desselben in einer Kältemischung stark ab und leitet einen Strom trocknen Salzsauregases ein, bis die Flüssigkeit zu einem Krystallbrei erstarrt ist. Die entstehende Eucalyptol-Salzsaureverbindung  $C_{10}H_{18}O$  HOI wird scharf abgepresst, mit Wasser (in Salzsäure und Eucalyptol) zeilegt und das abgeschiedene Oel nochmals mit Salzsaure in gleicher Weise behandelt. Schließich wird das Eucalyptol mit etwas alkoholischer Kahlauge er wärmt, mit Wasser bis zum Entfernen der letzten Reste Salzsaure gewaschen, durch Chlorckleim getrocknet und über metallischem Natrium rectificirt.

Eigenschaften. Das Eucalyptol bildet eine farblose, kampherartig riechende Flussigkeit, die in Wasser nahezu unlöslich ist, sich dagegen mit absolutem Alkohol, Aether, Chloroform, Terpentinöl und fetten Oelen mischen lässt. Das spec Gewicht ist bei 15°C = 0.930 (Erganzh USt) (Gull = 0.940), der Siedepunkt liegt konstant bei 176-177°C (Gall 174°C) Kuhlt man das Eucalyptol in einer Kultemischung von Eis und Kochsalz ab, so erstarrt es vollkommen zu langen Krystullnadein, deren Schmelzpunkt ber etwa - 1°C hegt. Die Ebene des polarisirten Lichtes beeinflusst Euchlyttol nicht. es ist optisch maktiv

Prufung Das Eucalyptol ser farbles, habe ber 15°C ein spec Gewicht von 0.980 und destillire bei 176-177° C in seiner ganzen Menge über - Beteuchtet man die Wandung eines Reagirglases mit etwas Eucalyptol und lasst dann Biomdampf einfliessen, so bilden sich an den Wandungen des Renginglases ziegelrothe Krystalle eines Brom additions derivates Cio His OBra (Charakteristische Reaktion) - Es erstarre in einer Kaltemischung zu langen Krystallnadeln, die bei - 100 schmelzen (Terpene verhindern das Erstarren) und sei optisch inaktiv (Terpene) - Mit dem gleichen Volumen Paratin hquidum sei es klar mischbar (Prüfung auf Wassergehalt) - Es bildet lose Additionsprodukte mit Brom (s oben), Jod, Chlorwasserstoff, Jodwasserstoff, Bromwasserstoff, Phosphorsaure, α und β-Naphthol, auch mit Jodol, die theilweise zur Isolirung und Charakterisirung des Eucalyptols zu benutzen sind

Aufbewahrung. Vor Licht geschutzt unter den indifferenten Arzneimitteln Anwendung Eucalyptol dient ausserlich zu reizenden Einreibungen bei Rhenmatismus, Neuralgien Ferner zum desinficirenden Wundverbande bei atonischen Geschwiren, Hospitalbrand, Gangran (Verbandpackehen der britischen Kolonialtruppen) Innerlich wird es bei chronischer Bronchitis, Langengangian, Asthma, katarrhalischen Affektionen der Harnwege und bei Intermittens gegeben. Man reicht mehrmals taglich 5 Troufen in Gelatinekapseln oder in Emulsionsform

Eulyptol, von Dr Schmelz als energisches antifermentatives Mittel empfohlen Dasselbe hesteht aus 6 Th Salicylsaure, 1 Th Karbolsaure und 1 Th Eucalyptusol Capsules-Cognet Sind Gelatinekapseln, von denen jede 0,03 g Eucalyptol, 0,03 g

Kreesot und 0,05 g Jodoform enthalt

Kreesot und 0,05 g Jodoform enthalt

Eucalypteol, Eucalyptenum hydrochloricum Terpilendichlorhydrat.

C<sub>10</sub>H<sub>16</sub> 2HCl = 209 Wird durch Emwirkung von Salzsiuregas auf Eucalyptol ethalten.
Farblose, perlmutterartige Lamellen, in Wasser unlösich, in Alkohol, Aether und Chloroform loicht löslich Schm-P 50°C, Siedep 115°C Als innerliches Antisepticum bei Typhus, Diarrhoe u s w zu 1-2 g Vor Licht geschützt aufrubewahren

Eucalypto-Resorcin. Man erwarmt 10 Th Resorcin mit 15 Th Eucalyptol, lässterkalten und reinigt die Krystallmasse durch Umkrystallisiren aus 95 proc Alkohol — Weisses, krystallmisches Pulver, in Alkohol, Aether und Chloroform löslich, in kaltem Wasser unlöslich In siedendem Wasser schmilzt es zu eitgen Tropfen Bei 100°C sublimit es unter Entwickelung kampherahnlichen Gerichs Zu antiseptischen Inhalitionen un alkoholischer Lösung bei Phthisis mit sinkendem Auswurf Vor Licht geschützt aufzubewahren zubewahren

Eucalyptol-Jodoform Eine Auflösung von 5 Th Jodoform in 95 Th Eucalyptol,

Eucalyptol-Gaze nach Lister, 4 Proc Rp Eucalyptol 40,0, Resinae Dammar 240,0, Paraffin 360,0, Hydrophile Gaze (22—25 m) 1000,0 Berestung wie Karbol Gaze nach Lister, S 30

Eucalyptol Gaze nach Aussbaum, 71/g Proc Rp Eucalyptol 100,0, Spiritus 96 proc 500,0 Man lost und setzt hnzu Aquae destillatae fervidae 900,0 Mit dieser Mischang trankt man 1000,0 hydrophile Gaze, presst bis auf 2250,0 ab und trocknet auf

Fliegen- und Muckenessenz (Dieterich) A) Zum Gehrauch im Zimmer Rp Eucalyptoli, Aetheris acetici ää 10,0, Spiritus coloniensis 40,0, Timeturae Chrysanthemi 50,0 B) Im Freien Rp Eucalyptoli, Olei Lauri expressi, Aetheris ää 10,0 Spiritus (90 Vol Proc) 70,0

Fliegen- und Muckenöl, Bremsenöl (Dietzerch) Rp Olei Lauri expressi, Eucalyptoli ää 50,0, Nitrobenzoli 100,0, Petrolei 300,0, Olei Rapae 500,0, Chlorophylli 2,0

Fliegen- und Mückenstifte (Dietzerch) Rp Eucalyptoli 4,0, Olei Amsi 1,0,
Paraffini lequidi 45,0, Paraffini solidi 50,0 Man giesst in Metallistanzen aus

Eucalyptol-Opodeldoc. Rp Saponis pro Opodeldoc 90,0, Spiritus (90 Vol Proc) 750,0, Camphorae 45,0, Mentholi 7,5, Eucalyptoli 22,5, Liquons Ammonii caustici (10 Proc) 45,0

# Eucalyptus.

Gattung der Myrtaceae - Leptospermoideae - Leptospermeae - Eucalvotinae. Mit Ausnahme weniger Arten, die im malayischen Gebiet und auf Neu-Guinea von kommen, auf Australien und Tasmanien beschrankte, artenreiche Gattung, die arzneilich verschiedentlich verwendet wird. Es kann im Folgenden nur eine kurze Zusammenstellung gegeben werden Man verwendet

Die Blatter Folia Eucalypti (Erganzb) Folium Eucalypti (Helv) Eucalyptus (U-St) - Encalyptusblitter. - Feuilles d'encalyptus (Gall.) - Encalyptus. leaves Von Eucalyntus Globulus Labillardiere Fieberhaum Gum Tree Blue Gum Tree Fever Tree Heimisch in Neu-Sudwales und Tasmanien, durch die Kultur weit verbreitet in warmeren Gegenden, da der Baum seiner Schnellwuchsigkeit wegen sich sehr zur Entwasserung feuchter Fiebergegenden (Fever-Tree) eignet

Beschreibung. Die Blatter des Baumes sind dimorph, die zuerst an den Zweigen entstandenen sind gegenstandig, ungestielt, eiformig mit herzformigem Grunde, an dei Pflanze Wagerecht gestellt Diese normale Stellung kommt auch im Ban zum Ausdruck Diese Blatter sind bifacial gebaut, d h sie haben Palissaden nur an der Epidermis der Oberseite Die spater an den Zweigen entstehenden Blatter stehen zerstreut, sie sind gestielt, der Blattstiel gedreht. Die Lamma ist sichelformig oder schmal-lanzettformig, lang zugespitzt, ganzrandig, am verdickten Rande etwas umgebogen, am Grunde schief gerundet oder in den Stiel etwas zusammengezogen, 20 cm und darüber lang grun Von dem wenig starken Primärnerven gehen beiderseits die Sekundarnerven am Grunde des Blattes unter einem Winkel von etwa 50°, in der Mitte von 40°, gegen die Spitze von 30° ab, me bilden in einiger Entfernung vom Blattrand einen sehr ausgepragten Randnerven Beiderseits etwas hockerig und durchscheinend punktirt

Cuticula auf beiden Epidermen dick, die Zellen der letzteren beiderseits polygonal Beiderseits 2 oder 3 Reihen von Palissaden, in der Mitte schmales and mit Stomatien Schwammparenchym Reichlich Oelbehalter und im Mesophyll Einzelkrystalle und Drusen von Kalkoxalat Ausserdem meht selten im Blatt Korkwucheiungen, die dasselbe als braune Punkte durchsetzen Geruch angenehm aromatisch, Geschmack ebenso und etwas bitterlich

Bestandtheile In den trocknen Blattern 1,6-3,0 Proc atherisches Oel (siehe 8 1064), ferner Gerbstoff, Harz, Bitterstoff etc

Bandelswaare. Pharmaceutisch verwendet weiden nur die soeben beschriebenen, sichelformigen, monofacial gebauten Blatter, sie kommen meist aus Italien und Nordafrika zu ws

Aufbewahrung. Vergl S 807 Fussnote

Anwendung. Dieselbe beschränkt sich fast ausschliesslich auf das ätherische Oel (s unten) und die Tinktur Letztere verwendet man bei Magen- und Daimkatairh sowie Blasenleiden, mit Wasser verdunnt zu Gurgelwassern, zum Wundverband

Alcoolatura Eucalypti (Gall.) Aus fruschen Eucalyptusblättern wie Alcoolat Digi

Alcoolatura Eucalypti (Gall.) Aus frischen Eucalyptusblättern wie Alcoolat Digitalis (Gall.) (S 1041)

Aqua Eucalypti. Hydrolatum Eucalypti Eau distillée d'Eucalyptus (Gall.) Wie Eau de Camomille Gall. (S 718) zu bereiten

Cigarettes d'eucalyptus (Gall.) Sollen jede 1 g Ecalyptusblätter enthalten

Extractum Eucalypti fluidum Eucalyptusu Fluidextrakt Extrait fluide d'eucalyptus Fluid Extract of Eucalyptus Helv. 100 Th. Eucalyptusblätt (IV) erschöpft man im Perkolator mit q s. Weingeist (94 proc.) Man befeuchtet mit 35 Th., sammelt zuerst 85 Th. und stellt weiter 1 a. 100 Th. Fluidextrakt her. Braunhehgrün, von kampherähnlichem Geruch, mit Wasser trübe mischbar.— U-St. Aus 1000 g. Eucalyptusblätterpulver (Nr. 40) und einer Mischung von 750 ccm. Weingeist (91 proc.) und 250 ccm. Wasser im Vardrängungswege. Man befeuchtet mit 400 ccm., sammelt zuerst 900 ccm. und verfährt weiter 1 a., so dass man 1000 ccm. Fluidextrakt erhält.

Ptisans de folio Eucalypti Tisane d'eucalyptus (Gall.) Wie Tisane de buchu (S. 511)

Sirapus Eucalypti. Syrupus de Eu	ucalypto (Gall) Wie Sirupus Char
Gall (S 716) zu bereiten Tinctura Eucalypti. Eucalyptust	inktur Teinture d'eucalyntus
ganzb 1 Th mittelfem zerschnittene Eucal	yptusblatter, 5 Th verdünnter Weing
Helv Aus Eucalyptushlatt (IV) wie Tinct	Cannabis indicae Helv (S 592) —
Aus grob gepulverten Blattern wie Tinot Cin Vinum Eucalypti Vinum de Euc	nnamomi Gali (S. 848)
(Gall) Wird wie Vinum Colombo Gall (S	937) bereitet
Aquae dentifricia antiseptica (Erganzb)	8 Pp Olei Fucalypti
Antiseptisches Mundwasser  Rp Olei Eucalyph 1,5	Olei Laum Olei Caryophyli 53 50,0
Thymoli	Tinct flor Pyrethm 8.0,0
Olei Monthae pipent. AA 1,0 Olei Citri 2,0	h Mittel gegen Fliegen.
Chloroformu 5,0	Pliegenessanz Pp Eucolyptoli 100
Glycerini 100	Aetheris acetica 10,0
Spiritus 190,0 Aqua dentifriola cum Encalypto	Tinctur Flor Pyrethri 80,6 Aquae Colonyusis 50.0
Eucalyptus-Zahnwasser	Nat 3 Th Wasser verdinant zum Bestrich r
Rp Eucalyptoli 20,0	Haut, kepf und Burthaare, mit 10 7 h W
Montholi 20,0 Olei Carvophyllor 5.0	gemischt zum Verstäuben in den Zimm in
Ole: Caryophyllor 50 Olei Gaulthurise 10	Fliegenpuder Pp Eucalyptoli 50
Aetheris acetici 10,0	Falc. venen 100
Chlorophylli q s	Amyli 85,0
Spiritus (90 proc.) 1000 0	Mittels eines Wuttelausches betupft man lu- biters kopf und Hands
Elixir Eucalypti (Nat Form.)  Pp Extracti Eucalypti fludi	
Spiritus (94 Vol Proc) aa 125 0 ccm	Fliegensalbe. Thegenstift. Rp Paraffin sold: 500
Magnesii carbonici 100 g	Faraffini liquidi 40,0
Sirupi Cofficae 37a 0 tem Elixir Taraxaci compositi 37a 0 m	Eucalyptoh 4,0
Ist öfter zu schütteln und nach 48 Stunden zu	Olei Ants: 10 Zum Einreiben der unbedeckten korpertheile
filtrigen.	verabfolgt die Salbe in Schielledosen
Formalinum eucal) ptatum	Stroupulver
Rp Formalini (40 proc.) 2a 0 Tincturae Eucalypti 5,0	Rp Eucalyptoli 1,0
Spiritus 170,0	Rhizomatas Irīdis 40 Amyli palv 150
Diese angenehm riechende Flüssigkeit enthält in	Mattels einer Streublichse oder eines Gazebe
1 Theelöffel (5 g) 0,25 rames Formol.	zu verstäuben
Pasta dentifricin encalyptata Eucalyptus-Zahnpasta.	Mhelengeist Mückenspiritus (VOMACHA)
Rp Calcul carbonict practup 50,0	Rp Encal; ptoh 150
Saponis medicati 15,0	Aetheris acchei 15,0
Amyli Tritici 15,0 Olei Eucalypti 10	Old Transcett 5,0 Naphtheli 5,0
Olm Menthae piperit 0,3	Spiritus saponati 300
Olei Geranii 0,3	Spiritus camphorati 80,0
Ole: Caryophyllorum 0,1 Ole: Anisi 0,1	Schnupfen-Riechmittel (Nat Diug;
Glycerini	Rp Acidi carbolics Olei Eucalypti
Phloxin. 55 q s	Jodi sā 1,0
Siche Zahnpasten S 554.	Alkohol absoluti 2,0
Pulvis antiseptions	Liquoris Ammonii canat 4,0
Rp Aluminis pulver Boracis pulver al 50,0	Epiritus saponato camphoratus encalypte
Acidi carbolici cryst.	Eucalyptus Opadeldak Rp 1 Saponis olescu 199,0
Ole: Eucalypti	2 Spiritus 770,0
Ole: Gaultherae Mentholi	8 Camphorae 50,0
Thymoli az 5,0	4. Mentholi 75 5 Olei Eucelypti 225
Remedia contra Insecta	6 Liquoris Ammonii caust 50,0
Mittel gegan lästige Insekten. a. Bremsenmittel	1 in der Wärme in 2 lösen dann 3 und z 4-6 zufügen
1 Rp Oles Eucalypin 1,0	Tela escalyptata
Ohi Lauri express: 4,0 Zum Einreiben an Hals, Seiten u s w	Eucalyptus-Gaze I i proc. nach Listus.
2 Rp Aquae Eucalypti 1000,0	Rp Olei Eucalypti 40,0
mischt man mit	Resinae Dainmar 240,0
Creolani q s	Paraffini solidi S60 0
so dass eben eine milchigo Trübung entsteht. Mittels eines Schwammes aufzutragen	Telae hydrophil 1000,0 (27-25 Vergl Tela carbolisata S 31 c

II 71/e proc nach Nussbaum Unguentum Eucalypti (Brit) Rp Olei Eucalypti Eucalyptus-Ointment Alcohol absolutz 500.0 Pp Olel Eucalypti 80.0 Aquae destillat, fervid. 900 0 Paraifani duri Mit der Lösung tränkt man (Schm P 54 4-57.2 °C) 120.0 Telse hydrophil 1000,0 (22-26 m), Paraffini mollis presst his zum Gewicht von 2250,0 und trocknet (Schm P 30,5-38,8 °C) 150,0 auf Holzstäben oder Schnüren

Oleum Eucalypti (Bnt USt Erganzb) Oleum Eucalypti Globuli. Encalyptusol. Essence d'Encalyptus (Gali) Oil of Eucalyptus.

Von der überaus grossen Anzahl der Eucalyptusole findet hauptsachlich das Oel von Eucalyptus Globulus Labill mediennische Verwendung (U-St Gall Erganzb), nur Brit lasst neben diesem Oele auch die Oele anderer Eucalyptusarten zu, wenn sie nur die weiter unten besprochenen Eigenschaften haben. Man pflegt im pharmaceutischen Sprachgebrauch das Globulus-Oel einfach als Eucalyptusol zu bezeichnen

Danstellung Eucalyptasol wird in Australien, Californien, Algier und Portugal aus frischen Blattern durch Dampfdestillation gewonnen Ausbeute etwa 0,7 Proc Das rohe Oel ist wegen seiner stark zum Husten reizenden Nebenbestandtheile Valeraldehyd Amylalkohol etc nicht direkt brauchbar, es kann zu medicinischen Zwecken erst verwendet werden, nachdem diese Körper durch fraktionirte Destillation über Kalk oder Natronlauge entfernt worden sind

Eigenschaften Rektificirtes Eucalyptusol ist ein farbloses oder heilgelbes, dunnflussizes, angenehm erfrischend riechendes Liquidum vom spec Gewicht 0.910-0.930 (Brit). [0,915-0,925 (USt), 0,920-0,925 Erganzb] Das Globulus Oel 1st stets rechtsdrehend (-+1 bis +150 im 100 mm-Rohr) und unterscheidet sich dadurch von dem phellandren haltigen Oel von Eucalyptus amygdalina, das stark nach links dreht. Es lost sich klar in 3 Th Spiritus dilutus auf. Tragt man in 5 Th auf 50° C erwarmtes Eucalyptusol allmablich 1 Th zerriebenes Jod ein, so erstarrt die Mischung beim Erkalten vu einem Krystallbrei (Erganzb), der aus Cineoljodid, CioHisOJ, besteht Fugt man zu gut gekuhltem Eucalyptusol in kleinen Portionen die gleiche Menge sirupose Phosphorsaure vom spec Gewicht 1,750 (siehe S 90) unter Umruhren hinzu, so entsteht ein halbfestes, durch Feuchtigkeit zersetzliches Additionsprodukt (Brit) von Cineol und Phosphorsaure (C10H18O H1PO17) Wie bereits erwähnt, werden von der Brit auch die Oele anderer. Eucalyptusarten zugelassen, wenn sie ein zwischen 0,910 und 0,930 liegendes spec Gewicht haben, den polarisirten Lachtstrahl nach keiner Richtung mehr als 10° ablenken, die eben beschriebene Phosphorsaure-Reaktion halten und mit Natriumnitrit und Eisessig (siehe spater unter Oel von Eucalyptus amygdalma) keine krystallinische Masse bilden (Abwesenheit größerer Mengen von Phellandren)

Bestandthette Die charakteristischsten Eigenschaften des Eucalyptusols werden durch das bei 176° siedende Cineol oder Eucalyptol,  $C_{10}H_{18}O$ , das 60—70 Proc der Gesammtmenge ausmacht, bedingt. Von Terpenen ist nur Rechts-Pinen,  $C_{10}H_{18}$ , sieher nachgewiesen, während die Anwesenheit von Camphen und Fonchen als wahrscheinlich angenommen wird. In den um 200°C siedenden Antheilen findet sieh der Ester eines specifisch schweren, linksdrehenden, noch nicht naher untersuchten Alkohols. Das Rohol enthält Valeraldehyd, Butyraldehyd und Capronaldehyd, Aethylalkohol und Amylalkohol, sowie niedere Fettsäuren

Anwendung. Eucalyptusol wird meistens ausserlich zu Salben und Einreibungen (bei Neuralgien) oder zum Einathmen (als Schutzmittel gegen Influenza) gebraucht. Es bildet ferner einen Bestandtheil derjenigen Einreibungen, die zur Abwehr von Mücken und Schnaken verwendet werden

Ebenfalls durch einen hohen Eucalyptolgehalt ausgezeichnet und in ihren Eigen schaften dem Globulus-Oel ähnlich sind die Oele aus den Blattern folgender Eucalyptusarten

Olenm Eucalypti edoratae Bris Oclausbente 1,4 Proc, spec Gewicht 0,899 bis 0,925, optisch linksdrehend Das Ocl enthalt neben Eucalyptol noch Cuminaldehyd

Oleum Eucalypti oleosae F v Mull. Ausbeute 1,25 Proc., spec Gew 0,906 bis 0,926, optisch rechsdrehend Bestandtheile Eucalyptol und Cummaldehyd

Oleum Eucylypti dumosa Ausbente 1 Proc, spec Gew 0,384-0,915, rechtsdrehend, eucalyptolhaltig

Oleum Eucalypti rostratae Schlechto Ausbeute 0,1 Proc., spec Gew 0,912 bis 0,925, in der Regel rechtsdrehend Bestandtheile Eucalyptol, Valeraldehyd

Oleum Eucalypti Amygdalinae Sehr arm an Cincol (Eucalyptol) ist dis zum Parfumiren von billigen Seifen vielfach verwendete Oel von Eucalyptus amygdalina LABILL Es riecht pfefferartig, hat das spec Gewicht 0,850-0,886 und dreht den polarisirten Lichtstrahl im 100 mm Robie 25 bis 70° nach links Es ist unloslich in Spiritus dilutus und erfordert zur Losung meist mehr als 6 Th Spiritus Versetzt man das mit dem doppelten Vol Petrolather verdannte Oel mit einer koncentrirten, wassingen Auflosung von Natriummitrit, so entsteht nach Hinzufugen von Essignaure in kleinen Portionen eine breiaitige Masse verfilzter nadelformiger Krystallchen von Phellandrennitrit, Cio Hie No O. Schm -P 105°C)

Nicht alle Eucalyptusole führen Eucalyptol Einige wie die von Eucalyptus citriodora Hooker, Eucalyptus maculata und Eucalyptus dealbata A Cuny enthalten Citronellal, C10H18O, als charakteristischsten Bestandtheil Citral, C10H18O findet sich in den Oelen von Eucalyptus Staigeriana F v Mull und von Bockhousia citriodora F v Mull Die Destillate der Blatter von Eucalyptus haemastoma Sm und von Eucalyptus piperita Sm sind durch einen pfefferminzartigen Geruch ausgezeichnet, der möglicher Weise auf einen Gehalt des Oeles an Menthon zuruckzuführen ist. Alle nicht eucalyptolreichen Oele werden bisher nur in beschrankten Mengen in der Seifenfabrikation und Parfumerre angewendet

Cincol ist die Bezeichnung einer Mischung von Eucalyptus, Cajeput- und Terpenunol (Karlsruher Ortsges-Rath)

Eucalyptus Globulin von Bense & Eioke, ein Kesselsteinmittel, ist ein alkalischer Auszug von Rinde und Holz des Blaugummibaumes Euformol ist ein Antisepticum aus Eucalyptusöl, Gaultherizöl, Thymol und Menthol

(Ruedel)

Eunol<sub>2</sub>  $\alpha$ - und  $\beta$ -, and Verbindungen von  $\alpha$ - und  $\beta$ -Naphthol mit Eucalyptol Gegen Hautkrankheiten benutzt (Gene)

Euthymol, ein Antisepticum, enthalt Eucalyptusöl, Wintergreenöl, Borsdure, Thymol und das Fluidextrakt von Baptisia tinctoria (Thous)

ii Eme Anzahl von Arten sind des reichen Gerbstoffgehaltes verschiedener These wegen von Bedeutung Die Rinde vom Eucalyptus leucoxylon F v M enthalt 41.09 Proc Gerbstoff, die Blatter der E macrorhyncha F. v M enthalten 18,4 Proc Gerbstoff, von E obliqua L'Her 17,2 Proc, E stellulata Sieb 16,62 Proc, E. Gunnii Hooker 16.6 Proc. auf E rostrata Schichtd vorkommende Gallen enthalten 43.40 Proc.

III Ferner hefern eine Anzahl Arten Kino und Gummi Beides lasst sich anschemend nicht scharf trennen, insofern das Sekret mancher Arten als adstringmend schmeckendes Gummi beschrieben wird und anderseits manche Kinosorten beim Behandeln mit Alkohol ein Gummi hinterlassen. Das austretende Sekret ist zuerst farblos, wird aber an der Luft bald roth bis schwarz

Am besten bekannt ist das Kino vom Eucalyptus rostrata Schlechtd. Eucalyptus Gum (Brit) Es bildet eine bruchige Masse und ist von purpurner oder mehr brauner Farbe, das Pulyer ist ockerfarben. Es lost sich in 90 proc Alkohol trube hellbraun oder orangefarben, in Wasser zu 80-90 Proc Es soll Catechin und Gerbstoff 84,3 Proc enthalten (Gerbstoff 46,22 Proc), Holzstoff 0,3 Proc, Wasser 15,2 Proc., Asche 0,2 Proc In einigen Arten, z B E hemiphloia F v M, sind als beim Losen trübende Substanzen Eudesmin und Aromadendrin ermittelt wolden, letzteres hat 1066 Euchminum

die Zusammensetzung  $C_{o9}H_{o8}O_2$ , Schmelzpunkt 216° C, es ist weiss, krystalknisch, Ioslich in Acther, Essigather, Alkohol und Amylalkohol, unlöslich in Chloroform, Benzol und Petrolather

Gerbstoffgehalt einiger Kinosorten E macrorrhyncha F v M 78,72 Proc., E stellulata Sieb 69,96 Proc., E piperita Sm 62,12 Proc

Trochisci Eucalypti Gummi Eucalyptus Gum Lozenge (Brit) Mit Finit Basis (vergl Ribes) formt man Pastillen, deren jede 0,0648 g Eucalyptus Gummi enthalt

IV Emige Arten liefein der Manna ähnliche Stoffe, so durch den Stich der Cicada moerens Eucalyptus viminalis Labill, E mannifera Mudie, E resinifera Smith, E. Gunnii Hook Die Manna der zuletzt genannten Art enthalt eine bei 87°C schmelzende Melitriose, die ein Kondensationsprodukt von Galaktose, Glukose und Fruk tose sein soll

V 1874 wurde ein angeblich von Eucalypten gesammelter Honig als hervor ragendes Heilmittel empfohlen. Es zeigte sich, dass es sich dabei um gewöhnlichen, mit Eucalyptusöl paifumirten Honig handelte. Dass indessen die Bienen in Australien auch von Eucalypten Honig sammeln, ist zweifelles und durch das Auffinden zahlieicher Pollen körner von Eucalyptus in demselben erwiesen. Echter Eucalyptushonig enthielt 1 Proc Galaktose, ferner viel Glukose und viel Fruktose.

#### Euchininum.

Mit dem vorstehenden Namen wird der von den Chininfabilken Zimmer & Co in Frankfurt a M dargestellte und in den Verkehr gebrachte "Aethylkohlensaureather des Chinins" bezeichnet C.H.CO, C.H.CO, Mol Gew. 396.

Die Darstellung dieser Verbindung erfolgt fabrikmassig durch Einwirkung von Chlor-kohlensaure-Aethylester auf Chinin  $C_2H_3$   $CO_2Cl+C_{a_0}H_{24}N_2O=HCl+C_2H_3$   $CO_3C_{a_0}H_{41}N_2O$ 

Etgenschaften Zarte, weisse, fast geschmacklose Nadeln, noch leichter und seidenglanzender wie das leichte Chininsulfat, in Wasser schwer löslich, in Alkohol, Aether und Chloroform leicht löslich. Es reagirt alkalisch, schmilzt bei 95°C, giebt die Thalleio chin-Reaktion, aber keine dem Herapathit analoge Verbindungen (s. 8. 745 u. 839). Mit Sauren geht es leicht lösliche, salzartige Verbindungen bez leicht lösliche Salze ein. Die mit Schwafelsäure oder Salpetersäure bereiteten Lösungen fluoreschen mindestens ebenso stark wie die entsprechenden Chininlösungen. Die Salze sehmecken, soweit sie löslich sind, bitter. Das gerbsaure Salz ist unlöslich. — Uebergiesst man etwa 0,2 g des Euchiniss mit 2—3 cem Natronlauge, fügt einige Kornchen Jod hinzu und erwärmt, so tritt vortbergehend ein schwacher Geruch nach Jodoform auf (Vorhandensein der Aethyl-Gruppe). In seinen Lösungen erzeugen die riblichen allgemeinen Alkaloidreagentien Niederschlage.

Prüfung. 1) Das Euchinin sei farblos und fast geschmackles, auf angefeuchtetes Lackmuspapier von schwach alkalischer Reaktion 2) Es schmelze bei 95° C 3) Die mit Salpetersäure bereitete Lösung werde weder durch Silbernitrat noch durch Baryumnitrat verändert (Verwechslungen mit Chininhydrochlorid oder Chininsulfat, die aber schon durch die Geschmacksprobe erkannt werden) 4) Es verbrenne auf dem Platinbleche ohne einen Rückstand zu hinterlassen

Anwendung. Das Euchnen wird als nicht oder nur wenig unangenehm schmeckender Ersatz des Chinins überall da angewendet, wo lotzteres wegen des bitteren Geschmacks nur mit Schwierigkeit gegeben werden kann, also z B in der Kinderpraxis, 1,5—2,0 g sind gleichwerting mit 1 g Chininchlorhydrat Man giebt es sowehl in den bekannten Anzueiformen, als auch mit Milch, Suppe, Chokolade und dergl verrührt. Die Neben

wirkungen sollen geringer sein als nich Chinin Angewendet bei Influenza, Keuchhusten, Phthise, auch als typisches Antipyreticum mit Erfolg

Euchinhum tannicum Eine dem Chininum tannicum analoge Verbindung von Euchinin mit Gerbsaure, welche rund 33 Proc Euchinin enthalt Ein gelbliches Pulver, in Wasser nur wenig loshich, ohne bitteren Geschmack. In der Kinderpians an Stelle des Euchinins verwendet

## Eugenia.

Gattung der Myrtaceae - Myrtoideae - Myrteae - Eugeninge.

- I Eugenia caryophyllata (vergl S 668)
- Il Eugenia Cheken Hooker et Arnott Heimisch in Chile Man verwendet die Blatter und dunnen Zweige

Beschretbung Die Blätter sind 1—4 cm lang und halb so bieit, elliptisch bis eifdrmig, starr, zurt gerunzelt, hollgrün, kurz gestielt, am Rande umgebogen, beiderseits kahl Gegen das Licht gehalten, scheinen Schretbebälter durch Zellen der Epidermis beiderseits wellig, Stomatien nur auf der Unterseite An der Oberseite huize Palissaden. Im Blattgewebe grosse Sekretbehalter, die bis an die Epidermis der Oberseite reichen Gefassbundel mit Faserbulag Gernch gewurzhaft, Geschmach aufangs ebenso, später stark bitter

**Bestandtheile** 1 Proc atherisches Oel, das Cineol und Rechtspinen enthalt, ferner zu 0,08 Proc krystallimsches Chekenon  $C_{40}\Pi_{41}O_8$ , krystallimsches Chekenon  $C_{12}\Pi_{11}O_8$ , amorphes Chekenbitter und Chekenitin  $C_{11}\Pi_{2}O_6$  H\_O, endlich Gerbstoff 9,48 Proc Asche

Verwendung. Als tonisches, expektorirendes, diuretisches und antiseptisches Mittel, am hebsten in Form des Fluidextraktes in Dosen von  $4-12~{\rm cem}$ 

III Eugenia acris Wight et Arnott. In Westindien Aus den Blattein destillirt man atherisches Oel, das wie das von Myrica acris (veigl. dort) als Bayol bezeichnet wird Das Oel ist zu 2,0—2,5 Proc in den Blattern enthalten. Spec Gewicht 0,965—0,985 Drehung (100 mm-Rohr) —  $2^{\circ}$  Das frische Oel lost sich in gleichviel 90 proc Alkohol auf, alteres nicht mehr. Es enthalt Eugenol  $C_{10}H_{12}O_{2}$ , Myricen  $C_{10}H_{16}$ 0 Chavicol  $C_{3}H_{16}O_{3}$ , Methylchavicol  $C_{10}H_{12}O_{3}$ , Phellan dren  $C_{10}H_{16}$ , Citral  $C_{10}H_{16}O$ 

Das Oel wird mit Ol Terebinth verfalscht Zum Nachweis desselben destillirt man von 10 com langsam I com ab, mischt das Destillat mit I com Amylinitrit und 2 com Eisessig Dann setzt man tropfenweise unter Schütteln und Abkühlen so lange gleiche Mengen Eisessig und Salzsaure zu, als noch Blaufarbung entsteht. Bei Anwesenheit von Pinen aus Ol Terebinth entsteht ein weisser Niederschlag von Pinennitrosochlorid. Noch 10 Proc sind nachzuweisen.

IV. Andere Arten Eugenia lucidula Miq Die Fruchte werden unter dem Namen Daden Salen als Gewurz verwendet Eugenia Sandwicensis Asa Gray und Eugenia Malaccensis L. Von beiden Arten verwendet man Blutter, Bluthen und Rinde gegen Schwindsucht und Halskrankheiten Von Eugenia Micheln Lam verwendet man die Blätter gegen Rheumatismus

## Eugenolum.

**I Eugenolum.** Eugenol P-oxy-m-Methoxyallylbeuzol  $C_0H_3(C_2H_5)(OCH_2)(OH)$  Mol Gew = 164 Ueber Gewinnung dieses Phenols ist auf S 665 unter Oleum Caryo phyllorum das Nothige gesagt

Eigenschaften Frisch destillit eine farblose oder schwach gelbliche, stark lichtbrechende, an der Luft und im Lichte sich allmahlich braunende Flussigkeit von durchdringendem Geruch des Nelkenols und schaffem, brennendem Geschmack Es siedet unter gewohnlichem Drucke unter nur geringer Zersetzung bei 253—254° C und hat bei 15° C das spec Gewicht 1027

Eugenol ist unbished in Wasser, dagegen leicht löslich in Alkohol, Acther, Chloroform, Eisessig und in Kalikauge von 1—2 Proc KOH Die Auflösung von 2 Tropfen Eugenol in 4 ccm Weingeist wird durch i Tropfen verdünnter Ferrichloridiosung (1 20) blau, durch einen Tropfen unverdunnter Ferrichloridiosung grün gefarbt. Es ist ein einstomiges Phonol und giebt demontsprechend mit atzenden Alkalien salzartige Verbindungen, z B Eugenolnatrium  $C_*H_a(C_*H_a)(OCH_a)ONa$ 

Prifung 1) Wird 1 g Eugenol mit 20 ccm heissem Wasser geschuttelt, so darf dieses blaues Lackmuspapier nur undeutlich rothen (saure Bestandtheile unorganischer oder organischer Natur) 2) Das nach dem Erkalten klar filtrirte Wasser darf sich mit 1 Tropfen Ferrichloridiosung nur vorübergehend graugrünlich, aber nicht deutlich blau färben (Karbolsaure) 3) 1 Th Eugenol muss sich m 2 Th verdunntem Weingeist, sowie in 1 Th Natriumsalicylatlösung (1 = 2) klar auflosen

#### Aufbewahrung Vor Licht geschützt

Anwendung Therapeutisch zur Zeit meist in der Form des Nelkenols und in ähnlichen Mischungen Es wirkt lokal anasthesirend, zugleich aber auch reizend bez atzend In der Mikroskopie an Stelle des Nelkenols zum Aufhellen von Praparaten — Tachnisch zur Darstellung von Vamilin, in welches es durch Oxydation mit Kaliumpermanganat übergeht

Il Eugenolum benzoicum Benzoylengenol. Benzeugenol. Eugenolbenzoat.  $C_{10}H_{11}O$   $C_6H_5CO_2$  Mol Gew. = 268 Diese Verbindung wird durch Einwirkung von Benzoylchlorid auf Eugenolnatrium in der S 666 angegebenen Weise dargestellt

Farb- und geruchlose, schwach bitter schmeckende, neutiale Krystalinadeln vom Schmelzpunkt 70,5°C Sie losen sich kaum in Wasser, leicht in heissem Alkohol, in Chloroform, Aether, Aceton Durch Erhitzen mit heisser Kahlauge wird die Verbindung in Kahumbenzoat und Eugenolkalium gespalten

In Gaben von 0,5—1,0 g an Stelle des Eugenols bei phthisischen Zustanden, zur Behandlung von Husten und tuberkulosen Kehlkopfleiden, auch bei neuralgischem Kopfsehmerz

CONH<sub>2</sub> Mol. Gew. = 221 Zur Darstellung wird durch Einwirkung von Monochlorch<sub>4</sub> – CH<sub>2</sub> — CH<sub>3</sub> — CH<sub>4</sub> — CH<sub>4</sub> — CH<sub>4</sub> — CH<sub>4</sub> — CH<sub>5</sub> — essigsäure auf Eugenolnatrium zunachst Eugenolessigsaure  $C_6H_8(C_0H_5)$  (OCH<sub>2</sub>)OCH<sub>2</sub> — COOH dargestellt Diese wird durch Auflosen in absolutem Alkohol und Einleiten von trocknem Salzsauregas in die Losung in den Eugenolessigsäure Aethylester  $C_6H_3(C_2H_5)$  (OCH<sub>2</sub>)OCH<sub>2</sub> — COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> und OCH<sub>4</sub> CONH<sub>5</sub> Eugenolasetamid. Einwirkung von alkoholischem Ammoniak in Eugenolaceta mid übergeführt Es krystallisirt aus Wasser in farblosen, glanzenden Blättehen, aus Weingeist in feinen, farblosen, glanzenden Nadeln, welche auf Schleimhäuten anästhesirend wirken und die Zungennerven gefühllos machen sollen Schmelzpunkt 110° C

Man verwendet es in der Form des sehr feinen Pulvers an Stelle des Cocains als Andstheticum auf Schleimhauten, ferner als Antisepticum bei der Wundbehandlung

iV. Eugenolcarbinolum Eugenolcarbinol. C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>
(CH<sub>2</sub>OH)
OCH<sub>1</sub>
OH
(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)OCH<sub>4</sub>(OH)CH<sub>2</sub>.OH. (1.3.4 5) Mol. Gew. = 194. Wird
durch Einwirkung von Formaldehyd auf Eugenol dargestellt
Eugenolcarbinol
(D R-P 85588) und stellt farblose Krystalle vom Schmelzpunkt

87° C dar Sie sind in Wasser und in Ligroin schwer, in Alkohol, Aether und Benzol leicht löslich und geben mit Ferrichlorid blaue Farbung

Es 1st ebenso wie das Eugenolacetamid als Iokales Anastheticum und als Antisepti cum zur Wundbehandlung empfohlen worden

## Eupatorium.

Gattung der Compositae - Eupatoriene - Ageratinne

- l Eupatorium cannabinum L. Wasserdost, Kunigundenkraut, Lammerschwanz Heimisch in Europa Liefert die jetzt obsoleten Radix et Herba Cannabis aquaticae s Eupatoriae Die Wuizel soll als Veiwechslung der Radix Valerianae vorkommen Enthalt ein Glukosid Eupatorin Durch Fillen der alkoholischen Tinktur mit verdunnter Salzsiure stellt man das gleichnamige "Resinoid" dar (vergl Evonymus)
- Il Eupatorium Ayapana Vent E triplinerve Vahl (Gall) In Brasilien heimisch, weiter in Amerika und in Ostindien kultivirt Das Kraut riecht nach Culmarin Eine aus den Blattern (Folia Ayapanae Feuilles d'Aya Pana [Gall]) hergestellte Paste verwendet man als blutstillendes Mittel, sonst dient sie bei Magenleiden als Toni cum Neuerdings ofter nach Europa gekommen
- III Eupatorium perfoliatum L In den amerikanischen Sudstaaten Man verwendet die Pflanze als Bittermittel Sie soll ein Glukosid, das man ebenfalls Eupatorin nennt, einen nicht glukosidischen Bitterstoff, 0,01 Proc atherisches Oel, Gallussaure, Gerbsaure etc und die bluhende Pflanze ein Alkaloid enthalten
- U-St fuhrt als Eupatorium, Thoroughwoot die Blatter dieser Pfianze, sowie ein Extrakt daraus auf

Extractum Eupatoriae fluidum. Fluid Extract of Eupatorium Aus 1000 g der gepulverten Droge (No 40) und verdunntem Weingeist (41 proc.) wie Extr Convallariae fluidum U-St (S 957) zu bereiten

- IV Eupatorium purpurum L. Purple Boneset, Gravel zoot, Trumpet weed. Enthalt weing atherisches Oel, Euparin oder Eupapurin  $C_{12}H_{11}O_{3}$ , Schmelzpunkt 117,2° C, mit koncentrirter Schwefelsaure wird es roth.
- V Eupatorium aromaticum L In Nordamerika Enthalt 0,6 Proc atherisches Oel Volksmittel bei rheumatischen Leiden
- VI Eupatorium tinetorium (?) In Sudamerika Paraguay Indigo Enthalt Indigo, ebenso E. lamiifolium H B K

## Euphorbia

Gattung der Euphorbiaceae - Platylobeae - Crotonoideae - Euphorbiese.

- I Euphorbia resinifera Berg Von kaktusuhnluchem Habitus Heimisch im Innem Marokkos, auf den Vorbergen des Atlas Man verwendet das nach Einschnitten in die Kanten der Stengel austretende Gummiharz
- † Euphorbium (Austr Germ Helv) Resina s Gummi-resina Euphorbium Euphorbium Euphorbiumharz Euphoi be Gomme résine d'euphorbe (Gall)

Beschreibung Die Droge bildet rundlich eckige, unregelmassige, oft stalaktitenarige Stucke, die meist beim Sammeln abgerissene Theile der Fflanze (Stacheln und Stengelfragmente) einschließen oder doch die Höhlungen zeigen, in denen solche Theile lagen. Die Farbe ist mattgelblich bis braunlich, durchscheinend, bestaubt, zerreiblich Unter dem Mikroskop ist es amorph, lasst aber hier und da die für die Erphorbiaceen

1070 Euphorbia.

charakteristischen, knochenformig gestalteten Starkekorner erkennen. Geschmack anhaltend und brennend scharf. Sonst geruchlos verbreitet es, in grosseren Mengen erhitzt, einen an Weihiauch erinnernden Geruch. Wasser bildet mit ihm keine Emulsion, sondern entzieht ihm, wenn man es damit verreibt, nur Gummi und verschiedene Salze. In Wasser weing loshich, besser in Alkohol, Aether und atherischen Oelen, doch lost keine dieser Flussigkeiten vollständig

Saurezahl nach Beckurts und Bruche 18-25, Esterzahl 49-68, Verseifungszahl 70-83

Bestandtheile Nach Henre 34,6 Proc Euphorbon, 29,95 Proc in Aether loshiches Harz, 14,25 Proc in Aether unlösliches Harz, 1,10 Proc Kautschuk, 1,50 Proc Aepfelsaure, 8,10 Proc mit Alkohol fallbares Gummi und Salze, 12,80 Proc mit Alkohol nicht fallbares Gummi und Salze, 1,20 Proc in Ammoniak losliche Salze und organische Stoffe

Das Euphorbon C<sub>16</sub>H<sub>24</sub>O kann man der Droge entweder direkt mit Petrolather entziehen oder nach Extraktion der Droge durch Wasser und Alkohol mit Aether Schmelzpunkt je nach den Lösungsmitteln, aus denen man krystallisirt, sehr wechselnd, aus Petrolather 67°C, aus Alkohol 114°C Es dreht rechts Löslich in Petrolather, Chlorofoim, Acther, Alkohol, Benzol, Aceton und 90 proc Alkohol, in 10000 Th heissen Wassers Mit Schwefelsaure ziegelroth sich färbend

Das in Aether lösliche Harz schmeckt schaff, im Schlunde kratzend, und erzeugt Niesen und Augenentzündungen Schmelzpunkt 42—43°C Das in Aether unlösliche Harz reagirt sauer, schmeckt wenig bitter, meist kratzend, etwas zusammenziehend Schmelzpunkt 119—120°C Asche 10 Proc, in der Chlorkalium nebst Karbonaten des Natrium und Calcium vorhanden sind

Aufbewahrung Pulverung. Euphorbium hat seinen Platz unter den vorsichtig aufzubewahrenden Arzneimitteln. Unzerkleinert wird es nicht gebraucht und auch selten vorrathig gehalten. Man lässt es unter Beobachtung der grossten Vorsicht (vergl. S. 595) am besten im Freien stossen und kann zur Verminderung des Staubens auf 100 g zwei susse Mandeln zusetzen. Da indessen trotz aller Vorsicht das Pulvern des Euphorbiums, dessen Staub schon in geringer Menge zu heftigem und anhaltendem Niesen reizt, eine der unangenehmsten Arbeiten ist, so überlässt man sie in der Regel den Drogenhandlungen, hier wird das Gummiharz in geschlossenen Pulvermuhlen gemahlen und gelangt alsdann in dicht verklebten Pappkastehen von ½ und ½ Kilo Inhalt in den Handel. 100 Th. hiefern etwa 93 Th. mittelfeines Pulver

Anwendung Das Euphorbium dient hauptsächlich in der Thierheilkunde als Zusatz zu reizenden oder blasenziehenden Salben und Pflastern, ist es dabei mit Kanthanden oder Harzen zu mischen, so besprengt man es vorher mit wenig Terpentinol Euphorbium ist dem freien Verkehr entzogen, im Bereich der Austr darf es nur gegen strätliche Verschreibung abgegeben werden

† Tinctura Euphorbii. Euphorbiumtinktur Teinture d'euphorbe Er gauzb 1 Th grob gepulvertes Euphorbium, 10 Th Weingeist (87 proc.) — Gall Wie Tinctura Cinnamomi Gall (S. 848) zu bereiten.

Emplastrum Capacinorum
Kapusinerpilaster Gichtpflaster
Rp Pros nigrae navalis 80 0
Cerati Resinae Prol 40,0
Empl Galbani crocat 20,0

2,0

8,0

Euphorbii pulver

Benzoës pulver

Emplastrum ischiadicum.

Rp Euphorbu pulv 3,0

Cerati Resinas Pini 97,0

Bei Kreuz- und Hüftweh.

Emplastrum Euphorbii

Oleum Euphorbit

Bp Euphorbii pulv 10,0
Olei Terebuthin 10,0
Olei Olivarum 90,0
Digeriren nach dem Absetzen filtriren Zum Einreiben bei Lähmung

Pulvis resinesus arer Voor Rp Euphorlin 20 Colophonii 18,0 Mostiches 6.0. Unguentum Luphorbil (NELIGAN) Rp Euphorbii pulv 1,0 Adinis suili

Vet Fen liquide ordinaire (Gall ) Rp 1 Euphorbii pulver 2 Cantharidum pulver 30,0 800.0 9 Olei Ohvatum 4. Olci Lavandulae 600.0 Man digerirt 1 und 2 mit 3 swei Stunden und fügt dann 1 hinzu

ACFRBA's antirheumatisches Oel, für Pferde, ist Ol Euphorbin ohne Terpentinöl BAUNSCHEIDT'S Oel, durch Ausziehen von Euphorbium und Scidelbastrinde mit Weingeist und Olivenöl dargestellt, dient zum Einreiben der mittels des sog "Liebens weckers" erzeugten Nadelstiche

Bligter liquide 100 Euphorbium, 400 Leberthran, I Alkannawurzel werden 8 Tage

digerirt, dann filtrut

Hundswuthmittel von Patriewicz Em Geback, dessen Fetistoff suver mit den Samen einer Euphorbia gekocht wurde, und eine unschuldige Salbe Kornfointen's Blutreinigungs-Bienen-Pastel Fetistoff, enthalt Euphorbium,

Kanthariden, Crotonol, Seidelbast, Senf und Vernirm Rieger's Diphthentismittel ist anschennend ein öliger Auszug von Wolfsmilch, ausserdem Anisliquor und eine Mischung aus Benzoetinktur, Franzbranntwein u a

- II. Euphorbia Lathyris L Wohl in Südeuropa heimisch, in Mexiko und Peru In der Gall sind die Samen Semence d'épurge und die Wurzel Racine d'épurge aufgefuhrt Die ersteren Semen Cataputiae minoris, Semen Tithymali latifolii, Somen Lathyridis majoris, Grana regia minora, Spring- oder Purgirkorner enthalten 40 Proc eines stark abfuhrend wirkenden Oeles (Huile d'epurge), ferner Aesculetin und einen zweiten krystallinischen Korper Der Milchsaft entlicht Euphorben
- III Euphorbia pilulifera L. Heimisch in Australien, verbreitet in Ostindien, Westindien etc Pill bearing spurge. Snake-weed Cat's hair Scheint als wirk samen Stoff ein Harz zu enthalten Wird gegen Bronchitis und Asthma empfohlen, besonders das Fluidextrakt (2-4 cem mehrmals taglich) In ahnlicher Weise verwendet man E maculata L in Nord und Mittelamerika
- IV Euphorbia Cattimandoo W Elliot. In Ostindien. Enthält im Milchsaft 35 Proc Euphorbon Man verwendet denselben gegen Rheumatismus
- V Euphorbia heterodoxa Mull Arg In Brasilien Alveloz, Aveloz Milchaaft findet Verwendung als Heilmittel bei Krebsleiden Ebenso verwendet man E. phyllanthus (?). Ebenfalls in Brasilien.
- VI Euphorbia Tirucalli L Heimisch in Ostafrika, in Indien kultivirt Rinde verwendet man gegen Kolik, den Milchsaft als Purgans, letzterer enthalt Euphorbon

# Euphthalminum.

Euphthalmin. Euphthalminum hydrochloricum. Unter + Euphthalminum diesem Namen ist das salzsaure Salz des Phenylglykolyl-n-methyl-β-vinyidiacetonalkamins zu verstehen C., H., No., HCl. Mol Gew = 327,5.

Die freie Base steht in eigem Zusammenhange mit dem Eucain B, doch steht au Stelle der Benzoylgruppe beim Euphthalmin der Rest der Mandelsaure, und das Wasserstoffatom im Stickstoff ist durch die Methylgruppe ersetzt.

Darstellung. Vinyldiacetonalkamin wird zunachst durch Einwirkung von Jodmethyl am Stickstoff methylirt, dann wird durch Einwirkung von Mandelsäuse in sehr verdünnter wasserig-salzsaurer Lösung der Rest der Mandelsaure (Phenylglykolyl-Rest) eingeführt - Die freie Base krystallisirt aus siedendem Petroläther in sechsseitigen Prismen, die bei 108-113° C schmelzen, - Das salzsaure Salz wird in krystallinischer Form erhalten, indem man in die atherische Lösung der Base trocknes Salzsauregas einleitet und das sich ausscheidende Salz aus absolutem Aether umkrystallisirt

1072 Evonymus

Eigenschaften. Farbloses, krystallinisches, luftbestandiges Pulver, sintert bei 181°C zusammen und schmilzt bei 183-184°C. Sehr leicht löslich in Wasser, fernei in 2 Th. absolutem Alkohol, sehwerer loslich in Aether

Aufbewahrung Vorsichtig

Anwendung Es unterscheidet sich in seiner Wirkung ganz wesentlich vom Eucain B Wahrend dieses namlich anasthesirend wirkt, aber eine mydriatische Wirkung

Die freie Euphthalmmbase

auf das Auge nicht ausubt, erzeugen die Losungen des Euphthalmins, in das Auge eingetraufelt, betrachtliche Pupillenerweiterung, aber keine Anasthesie 2—3 Tropfen einer 2 procentigen Losung erzeugen nach 20—30 Minuten eine 2 bis 3 Stunden anhaltende Mydriasis Man gebraucht es daher wie Homatropin und Atropin

† Euphthalminum salicylicum Salicylsames Euphthalmin  $C_{17}H_{25}O_3N$   $C_2H_6O_3$  Mol Gew = 429

Wird durch Vermischen von 291 Th. freier Euphthal minbase und 138 Th. Salicylsaure in absolut-atherischer Lo-

sung als Niederschlag erhalten. Durch Umkrystalhsiren aus absolutem Alkohol-Aether erhalt man in Wasser leicht lösliche Krystalle vom Schmelzpunkt 115—116° C

## **Evonymus**

Gattung der Celastracene - Celastroideae - Evonymene

Evonymus atropurpurea Jacq Heimisch im nördlichen und mittleren Theil der Vereinigten Staaten Verwendung findet die Rinde der Wurzel und der jungen Zweige Evonymi cortex (Onit) Euonymus (Wahoo) (U-St) Ecorce d'evonymus (Gall Suppl)

Beschreibung Die Rinde besteht aus bis 20 cm langen, 1 cm breiten, halbrinnenförmigen oder rinnenformigen Stucken von gelblich-grauer Farbe. Der Bast lasst keine
Fasern, sondern wie die anderen Evonymus Arten eigenthümliche faserartige, auf der
Aussenseite mit Grübchen versehene Gebilde erkennen, von denen man annimmt, dass sie
durch Umwandlung normaler Fasern entstanden seien. Geschmack anfangs süsslich-fade,
später kratzend, zuletzt bitter

Bestandtheile Ein Glukosid Evonymin, leicht in Alkohol, schwer in Wasser löslich, ferner Evonsaure, Mannit Das Evonymin ist ein Herzgift

Anvendung. Man verwendet die Rinde als Cholagogum, Tonicum und Laxativum Nicht zu verwechseln mit dem Glukosid Evonymin ist die in Amerika gebrauchliche "Koncentration" das "Resincid" gleichen Namens. Man erhalt es durch Fallen der koncentriten alkoholischen Tinktur mit Salzsaure und Vermischen des ausgewaschenen und getrockneten Niederschags mit einem indifferenten Pulver. Man unterscheidet Evonyminum fuscum aus Wurzelnide und Evonyminum viride aus Zweigrinde

Extractum Euonymi (USt) Extract of Euonymus Aus gepulverter Rinde (No 80) wie Extr Digitalis USt. (S 1041) zu beieiten

Extractum Evonymi. Extrait d'Evonymus atropurpureus Evonymine brune (Gall Suppl) Aus 1000 g gepulverter Rinde (Sieb No 70) und 6 Liter 60 proc Weingeist im Verdrängungswege Man beseuchtet mit 3 Litern, erschöpft nach 24 Stunden mit dem Rest des Weingeists, verdrängt letzteren durch Wasser und destillirt vom Perkolat den Weingeist ab Den silteriten Rückstand dampst man zum weichen Extrukt ein, lost in destill Wasser, silterit und dampst wiederum ein und bringt mit 20 g gepulvertem Milehzucker zur Trockne

Extracta. 1073

#### Extracta.

I. Extracta Extracts Mit den volstehenden Namen bezeichnet mau Zabereitungen von dünnflussiger, dickflussiger oder fester (pulvenger) Beschaffenheit, welche man durch Abdampfen eines natürlichen Saftes oder einer Lösung gewinnt, die durch Ausziehen eines vegetabilischen, seltener animalischen Rohstoffes mittels eines geeigneten fluchtigen Losungsmittels, hergestellt worden ist

Die Arzneibücher geben zur Bereitung der Extrakte fast ausnahmslos allgemeine Anweisungen, welche viele gemeinsame Punkte besitzen, in Ehnzelheiten aber doch von amander abweichen

Die zur Bereitung der Extrakte zu verwendenden Pflanzenstoffe sind zer-Austr schnitten, zerstossen, grob oder fein gepulvert zu verwenden. Zur Bereitung der wasserigen Extrakte werden die Rohstoffe bei micht über 20°C mickrit oder bei nicht über 50° O digerirt — Die wasserigen Auszüge sind sofort auf den ½. Theil ihres Volumins einzudampfen, dann an einem kalten Orte durch Absetzenlassen zu klaren, worauf man die klare Flüssigkeit abgiesst oder abfiltrit und die Kolatur oder das Filtrat durch Eindampfen bei einer 100° O nicht erreichenden Temperatur auf die richtige Konsistenz bringt — Zur Bereitung der spirituösen und ätherischen Extrakte werden die gepulverten Robstoffe in einem geschlossenen Apparate (Perkolator) durch das Verdrangungsverfahren vollständig erschöpft Die gesammelten Flüssigkeiten werden vermischt und durch Destillation von der Hauptmenge des Weingeistes oder Acthers befreit. Der Destillationsrückstand ist bei gelinder Warme auf die vorgeschriebene Extraktkonsistenz zu bringen Bezuglich der Konsistenz sind vier Grade zu unterscheiden

Flüssige (Extracta fluida), von der Konsistenz dichterer Tinkturen
 Dunne (Extracta tenuia), von der Konsistenz des frischen Honigs (Mellagines)
 Dicke (Extracta spissa), welche sich nach dem Erkalten nicht ausgiessen lassen.
 Trockene, die zu Pulver zerreiblich sind

Zur Bereitung der trockenen Extrakte dampft man die Auszuge bis zu einer gewissen Konsistenz ein, streicht sie alsdann auf Porcellanplatten und trocknet bei nicht über 40° C

Verreibung narkotischer Extrakte Es ist gestattet, Verreibungen nicht trockener narkotischer Extrakte herzustellen und vorräthig zu halten Zu diesem Zweck wird 1 Th des betreffenden Extraktes mit 1 Th Milchzucker zur Trockne gebracht Die getrocknete und gepulverte Mischung wird durch Zusatz von Milchzuckei auf das Gesammtgewicht von 2 Th gebracht Signatur Sumatur dupkem

Brit. Giebt keine allgemeinen Anweisungen zur Darstellung der Extrakte Aus dem Text lassen sich folgende allgemeinen Gesichtspunkte entnehmen Die Brit kennt folgende Konsistenzgrade

1) Weiche Extrakte (soft extracts) 2) Dicke Extracte (firm extracts)

- 8) Massig dicke Extracte (moderately firm extracts)
- 4) Trockene Extrakte (dry extracts) 5) Fluid-Extrakta (fluid extracts)

Die alkoholischen Extrakte werden theilweise durch Abdunsten der entsprechenden Fluidextrakte dargestellt Die narkotischen Extrakte sind, soweit sie Alkaloide enthalten, "standardisurt", d h sie werden auf einen bestimmten Alkaloidgehalt eingestellt

Gall Giebt folgende allgemeine Anweisungen Naturliche Safte werden in der von der Natur gebotenen Koncentration (ohne Verdünnung) eingedampft Mussen Rohstoffs ausgezogen werden, so bemuhe man sich, möglichst koncentrate Auszuge zu erhalten, damit diese durch den Abdampfungsprocess und die hierbei statthabende Einwirkung der Luft möglichst wenig verändert werden — Das Abdampfen soll nicht über freiem Feuer erfolgen Der beste Apparat für das Abdampfen ist der, welcher das Verdampfen bei möglichst niedriger Temperatur und in der kürzesten Zeit ermöglicht (also das Valluum)

Grebt es von einem Rohstoff ein wasseriges und ein alkoholisches Extrakt, so ist das erstere abzugeben, wenn der Arzt nicht ausdrucklich des letztere verordnet hat.

Die Gall unterscheidet die Extrakte nach folgenden Konsistenzgraden

- Weiche Extrakte (extraits mous)
   Dicke Extrakte (extraits fermes)
   Trockene Extrakte (extraits sees)

Die Gall lässt ferner zahleiche alkoholische Extrakte durch Perkolation herstellen, ohne doch die Fluidexwakte aufgenommen zu haben

Extracta 1074

Die für die Bereitung der Extrakte auszuziehenden Rohstoffe müssen in dem vorgeschriebenen Grade der Zerklemerung angewendet werden - Die wasserigen Auszuge worden sofort auf 1/2 three Volumens eingedampft, dann an einem kuhlen Orte absetzen gelassen und durchgeseiht - Das Abdampfen erfolge im Dampfbade (natürlich ist das Vakuum nicht ausgeschlossen) unter Umrühren. Bei alkoholischen und wasserigen Auszügen darf die Verdampfungstemperatur 100° C, bei atherischen Auszügen 50° C nicht übersteigen. Die weingeistigen Extrakte sind gegen Ende des Eindampfens mit kleineren Mengen Weingeist wiederholt zu verrühren und so fertig zu stellen Bezüglich der Konsistenz unterscheidet Germ in analoger Weise wie Austr s oben 1 dunne Extrakte, 2 dieke Extrakte, 3 trockne Extrakte, 4 Fluid-Extrakte

Prockne narkotische Extrakte werden aus dicken Extrakten bereitet, indem man 4 Th Extrakt und 8 Th feines Sussholzpulver mischt, die Alischung im Dampibade austrocknet, noch warm zerreibt und ihr soviel feines Sussholzpulver zumischt, dass das Gesammtgewicht = 8 Th betragt Von dieser Extraktmischung entsprechen also 2 Th

= 1 Th des ursprünglichen Extraktes Sie wird daher mit "Sumatur duplum" signirt Lösungen narkotischer Extrakte dürfen, nach folgender Verschrift bereitet, vorrathig gehalten werden 10 Th Extrakt, 6 Th Wasser, 1 Th Weingeist (von 90 Proc.), 3 Th Glycerin 2 Theile dieser Lösungen entsprechen gleichfalls 1 Theile des ursprüng lichen Extraktes

Helv. Die zur Bereitung der Extrakte dienenden Rohstoffe müssen in dem vorgeschriebenen Grade der Zerkleinerung angewendet werden. Die Auszuge werden absetzen gelassen und filtrit. Das Eindampfen soll ohne Verzug vorgenommen werden und im Dampfbade oder im Vakuum erfolgen. Beim Verdampfen in offener Schale soll das Verdunsten durch Umruhren beschleunigt weiden. Die Verdampfungstemperatur soll bei wässerigen und alkoholischen Auszugen 90°C, bei ätherischen 50°C nicht übersteigen. Die von der Helv aufgenommenen Extrakte werden nach ihrer Konsistenz in folgende eingestheit.

gende Grade eingetheut

Fluid-Extrakte
 Dünne Extrakte wie Austr
 Dicke Extrakte, welche bei 110° O getrocknet 18—20 Proc an Gewicht verheren

4) Trockene Extrakte, welche bei 110° C getrocknet micht mehr als 4 Proc. ihres Gewichtes verheren

Trockene narkotische Extrakte (Extracta duphcia) sind solche, von welchen 1 Th = 2 Th der Droge entspricht Sie werden mit Reispulver bereitet, dessen Menge 10 nach dem Trockengehalte des betreffenden Auszuges bemessen wird. Der Gehalt an Trockensubstanz wird bestimmt, indem 1g des Auszuges bei 110° C bis zum konstanten Gewichte getrocknet wird Die Flüssigkert wird nunmehr durch Verdunsten im Wasserbade koncontrirt, nach dem Erkalten mit der berechneten Menge trocknen Reispulvers

pade koncontritt, nach dem arkatten intt der derennesen neunge trocklicht leispulvers gleichmassig gemischt, bei nicht über 50° C vollstandig ausgetrocknet und zerrieben.

Zur Prufung auf 1) Metallgehalt werden 1—2 g des Extraktes im Porcellantiegel verascht, die Asche wird mit 5 cem verdunnter Salzsaure (von 10 Proc HCl) erwärmt und die Lösung filtrit. Das Filtrat darf durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert und nach Uebersättigung mit Ammoniak durch Schwefelammonium nur gefählt, nicht gefällt werden (eine Ausnahme bildet Extractum Fern pomatum). 2) Wird 1 g Ehtrakt in der ursprünglichen Ertraktionsflussigkeit gelöst, so darf nach dem Filtriren und Auswaschen nur ein unwägbarer Rückstund zurückbleiben
U-St. Giebt keine allgemeinen Vorschriften, sondern schreibt für jedes Extrakt ein besonderes Verfahren vor Sie kennt

Dicke Extrakte (extracts of pilular consistence)
 Trockene Extrakte (dry extracts)
 Fluid-Extrakte (fluid extracts)

Die Auszüge werden (mit Ausnahme des Extractum Haematoxylini, bei welchem dies meht angängig ist) durchweg durch Perkolation bereitet, die alkoholischen Auszüge werden bei nicht über 50° C eingedunstet

II. Fluidextrakte Man bezeichnet mit diesem Namen Auszuge von Arznei-Drogen, welche so hergestellt and, dass 100 Gewichtstheile der Droge = 100 Gewichtstheilen oder Raumtheilen des fertigen Praparates (Fluidextraktes) entsprechen. Dies Princip ist undessen von der Brit durchbrochen, indem sie für solche Fluidextrakte, welche Alkaloide enthalten, eman bestimmten Alkaloidgehalt vorschreibt, auf welchen die Auszuge einzustellen eind. Die Herstellung der Fluidextrakte erfolgt durch das Verdrängungsverfahren (Perkolation) in hesonderen, verschliessbaren Extraktionsgefassen (Perkolatoren). In diese werden die zu extrabijenden Substanzen im Zustande gehöriger Zerkleinerung "eingepackt", nachdem sie vorher mit dem Extraktionsmittel befeuchtet und einige Stunden lang im beExtracta 1075

deckten Gefasse stehen gelassen worden sind. Durch langsames Zutropfenlassen der vorgeschriebenen Extraktionsflussigkeit erreicht man das Abfliessen sehr koncentrirter Auszüge aus dem Perkolator

Hat man z B aus 1000,0 g Hydrasiswurzel = 1000,0 g Fluidextrakt zu bereiten, so saminelt man die zuerst abfliessenden 850,0 g Perkolat und stellt diese bei Seite Dieser Auszug, welcher die Hauptmenge der vorhandenen Extraktivstoffe enthält, wird keinen eingreifenden Operationen mehr unterworfen Man setzt nun das Perkoliten fort, bis die Droge erschöpft ist, d h bis das Perkolat ungefarbt ablauft, oder bis sich in demselben Alkaloide nicht mehr nichweisen lassen (Vergl S 925 die Fussnote) Die so erhaltenen Auszuge sind weitaus schwacher als die zuerst erhaltenen 850 Th Perkolat Man destillirt von ihnen die Hauptmenge des flichtigen Losungsmittels (Alkohol u dergl) ab, dampft den Rückstand im Wasserbade zum dunnen Extitik ein, nimmt dieses mit einer genugen den Menge des vorgeschriehenen Extraktionsmittels auf, bringt auf 150,0 g und vereinigt diese Flüssigkeit mit den vorher zurückgestellten 850,0 g erstem Auszug

Das Extraktionsmittel ist in vielen Fallen lediglich verdunnter Alkohol Bisweilen werden demselben, in der Absicht, vorhandene Alkaloide in eine leichter losliche Form zu bringen, Zusatze von Sauren (Salzsaure, Essigsaure) gemacht Enthalt das Extraktionsmittel Glycerin, so wird es gewöhnlich in zwei Theilen angewendet. Der in bestimmten Gewichtsmengen angewendete I Theil enthalt das Glycerin und wird zum Befeuchten der Droge benutzt, zum Verdrängen dieses ersten Losungsmittels, bez zur Beendigung der Perkolation benutzt man alsdaun den II Theil des Losungsmittels, welcher lediglich aus verdünntem Alkohol besteht

Bezuglich der Koncentration der Fluidextrakte machen die hier berucksichtigten Pharmakopöen folgende Angaben

Austr hat in dieser Hinsicht kein bestimmtes Princip, sie schreibt die Koncentration für jedes aufgenommene Fluidextrakt im einzelnen Falls vor

Brit Lasst bei den indifferenteren Drogen aus 1000 g Rohstoff = 1000 com Fluidextrakt bereiten. Bei den stärker wirkenden, alkaloidhaltigen Drogen lässt sie die Fluidextrakte auf einen im Einzelfalle vorgeschriebenen Alkaloidgehalt einstellen

Geim Lässt aus 100 Gewichtstheilen — 100 Gewichtstheile Fluidextrakt bereiten Helv Wie Germanica

U-St Lässt aus 100 Gewichtstheilen Droge = 100 Volumtheile Fluidextrakt bereiten

Ueber die technischen Einzelheiten der Perkolation s. Kommentar von Hager Fischen-Hartwich II. Aufl. Bd. I. S. 642

Acetracta, Acetextrakte Diese von Prof. Remington in Philadelphia angegebenen Arzneiformen werden bereitet, indem man die Drogen anstatt mit Alkohol mit Essigsaure, z.B. mit einer solchen von 60 Proc., extrabirt Diese Arzneiformen haben in Deutschland bisher Eingang nicht gefunden, auch sind sie wohl noch nicht genugend durchgearbeitet.

Valoids. Unter diesem Namen versteht man in Amerika und in England diejenigen Fluidextrakte, bei welchen 1g = 1g der Droge ist (nicht 1 ccm = 1g Droge)

Mit Kochsalzlösung bereitete Extrakte Nach D R-P 80267 werden die frischen Vegetablien zerkleinert, mit ungefahr 10 Proc Kochsalz gemischt, einige Zeit mit diesem stehen gelassen und abgepresst Die so erhaltene Soole wird im Vakuum zur Sirupkonsistenz eingedickt und mittele der Osmose vom grössten Theile des Kochsalzes befreit Die so erhaltene Extraktlösung dampft man schliesslich zur Extraktdicke ein Diese Präparate haben meh bisher micht eingeführt

Koncentrationen, amerikanische, auch Resinolde, sind Verreibungen indifferenter Pulver wie Milchzucker, Lycopodium u a mit den aus den betreffenden Pflanzenstoffen dargestellten wirksamen Bestandtheilen. Die Darstellung ist verschieden. In der Rogel wird ein koncentriter alkoholischer Auszug durch Wasser oder mit Säuren angesäuetes Wasser oder Salzlösungen gefällt und der erhaltene Niederschlag mit den oben angegebenen Verdunungsmitteln verrieben, und zwar so, dass das Gewicht des fertigen Präparates zum Gewicht der angewendeten Rohdroge in einer bestimmten Relation steht Diese Arzneiformen haben in Deutschland Eingang nicht gefunden. Sie sind besonders deswegen zu erwähnen, weil sie mit Namen belegt werden (Atropin, Baptisin, Corydalin, Hydrastin u s w), welche mit den deutschen Bezeichnungen zahlreicher starkwirkender Alkaleide und Glukoside identisch sind. Evonymin z B ist der deutsche Name des Glukosids

Evonymin, aber zugleich die Bezeichnung für die amerikanische Koncontiation (das Resinord) aus der alkoholischen Tinktur der Wurzelrinde bez dei jungen Zweigrinde von Evonymus atropurpureus

## Fabiana.

Gattung der Solanaceae - Cestreae - Nicotianiane

Fabiana imbricata R et P Pichi Heinisch in Chile Verwendung finden die beblatteiten und oft mit Bluthen versehenen Zweige der Pflanze

Beschi eibung Der Habitus der Pflanze ist ein in Rücksicht auf die Familie sehr auffallender, er erinnert an Erica und Tamarix, auch wohl an manche Cupressineen Die kleinen Blattichen sind dicht dichziegelig gestellt. Das einzelne Blatt ist lanzettlich-zugespitzt, mit konvever, gekielter Aussen- und konkaver Innenseite, mit breiter Basis sitzend. Die Bluthen sind violett oder weisslich, rohrig, über dem Kelch eingeschnurt, nach oben etwas aufgeblasen, mit 5 Zipfeln. Aeltere Aeste zeigen Borkebildung. Die Borke ist schwarzlich-grau, etwas langsrissig. Die Gefassbundel sind bikollateral, im Mark der Stengel Steinzellen, ebenso in der Rinde. Die Epidermis mit Drusenhaaren. Das Blatt führt im Schwammparenchym Drusen von Oxalat. Die sehr harzreiche Droge ist von sehwach balsamischem Geruch und aromatisch-bitterem Geschmack.

Bestandtheile Die Dioge enthält nach Kunz Krause ein Weichharz, welches als die Muttersubstanz einiger anderer Bestandtheile aufzufassen ist, namlich 1) Fabianol C<sub>51</sub>H<sub>00</sub>O<sub>4</sub>, ein atherisches Oel von angenehmem Kampher- und Krauseminzgeruch, und dessen Oxydationsprodukt 2) Fabiangesen C<sub>51</sub>H<sub>00</sub>O<sub>6</sub>, in weissen Krystallen vom Schmelzpunkt 280°C erhalten 3) Fabiangelykotannold, ein hellgelbes, ausserst hygroskopisches Pulver von schwach saurer Reaktion, vielleicht Glykosyl-Dioxyzimmtsaure, und dessen Zersetzungsprodukte 4) Chrysatropasaure (\$\beta\$-Methyl Acsculetin) und 5) einen nicht krystallisirenden und nicht drehenden, aber reducirenden Zucker Ferner enthält die Droge Cholin und reichliche Mengen von Magnesiumphosphat Infolge des Gehaltes an Chrysatropasaure nimmt die Abkochung der Droge leicht eine violette Farbe an

Withung und Anwendung Man verwendet die zuerst 1885 in Europa bekannt gewordene Droge in Abkochung, als dickes Extrakt oder als Fluidextrakt gegen Erkrankungen der Blase (Blasenstein), Entzundungen dei Harnwege, sowie bei Leberleiden In Südamerika ist die Droge auch ein beliebtes Mittel gegen den Leberegel (Distonia hepaticum) der Schafe und Ziegen

Dosis des Fluidextraktes 0,6-2,6 ccm, des dicken Extrakts 0.13-0.65 g

# Fagus.

Gattung der Fagaceae

Fagus silvatica L Buche Rothbuche. — Hêtre — Beech. Heimisch im grössten Theile Europas und im westlichen Asien Man verwendet

1) Die Früchte, dreikantige Schlessfruchte, zu zweien von der Cupula ganz umschlessen, die bei der Reife aufreisst, um die Früchte zu entlassen. Die Frücht ist bis 18 mm lang, bis 10 mm breit, aussen gleinzend braun. In der Früchtschale unter der Epidermis mehrere Lagen stark verdickter Steinzellen, im darauf folgenden Parenchym reichlich Oxalatdrusen. Der Samenschale fehlen charakteristische Elemente, sie umschliesst innei halb eines dünnen Endosperins den Embryo mit braiten, mehrfach gefalteten Kotyledonen. Der letztere enthält Oel, Oxalat in Drusen, Aleuron und kleinkornige Starke (die Körnchen bis  $5~\mu$ ). 100 Th. der Früchte enthalten 67 Proc. Kerne und 33 Proc. Schalen

Bestandtheile der ungeschalten Früchte nach Koeme Wasser 4,74 Proc, stickstoffhaltige Substanz 14,34 Proc, Rohfett 23,08 Proc, stickstofffreie Ex-

traktstoffe 32,27 Proc., Rohfaser 21,99 Proc., Asche 3,58 Proc. In der Trocken substanz stickstoffhaltige Substanz 15,06 Proc., Rohfett 24,23 Proc.

Durch Pressen gewinnt man aus den Samen 12-17 Proc Oel Oleum Fagi silvaticae. — Bucheckernol — Huile des fruits du hêtre — Beech oil.

Es ist hellgelb, ohne Geruch, von fadem Geschmack, dient als Speise- und Brennöl Konstanten Spec Gew 0,920—0,9225 Erstarrungspunkt —17,5°C Schmelzpunkt der Fettsauren 24°C Erstarrungspunkt 17°C Hennen'sche Zahl 95,16 Verseifungszahl 196,25 Jodzahl 104,4 Das Oel besteht vorwiegend aus Olein

Die Rückstände von der Oelgewinnung, die Büchelkuchen, Buchelsamen kuchen, finden Verwendung als Vichfutter, doch sollen sie auf Pferde giftig wirken konnen Die Ruckstunde mit Schale enthalten Wasser 16,10 Proc, Stickstoffsubstanz 18,15 Proc, Fett 8,34 Proc, stickstofffreie Extraktstoffe 28,39 Proc, Holzfaser 23,89 Proc, Asche 5,18 Proc Ausserdem sollen die Samen einen giftigen Stoff Fagin, der Trimethylamin sein soll, enthalten

2) Aus dem Holz gewinnt man durch trockne Destillation den Buchenkolztheer (vergl. Pix) und aus diesem Kreosot (vergl. den betr. Artikel)

#### Faham.

Faham Thee Fahum Thee Bourbon-Thee — Feuille de Faham (Gall) — Oichid-Tea sind die Blatter von Angrecum fragrans Lindl, Familie dei Oichidaceae — Monandiae — Aciotonae — Sarcanthinne — Acrideae, heimisch auf Mauritius und Reunion

Beschreibung. Die Blatter sind lederig, lineal, bis 10 cm lang, bis 12 mm breit, an der Spitze ausgerandet, parallelnervig. Unter den Epiderman, von denen nur die untere Spiltoffnungen hat, beiderseits ein sklerotisches Hypoderm. Im Mesophyll vereinzelte Stein zellen und Oxalatraphiden. Auf beiden Epideimen Drusenhaare. Die Blatter riechen angenehm nach Cumarin, welches anscheinend in krystallinischem Zustande in den Epidermiszellen der Unterseite vorkommt. Geschmack angenehm, etwas bitterlich

Bestandtheile 8,68 Proc Wasser, 5,21 Proc Elwelssstoffe, 6,85 Proc Asche, ferner Cumarin, o Oxyzimmtsaure, o-Cumarinsaure, Phenolpropenylsaure

Anvendung Empfohlen als Heilmittel gegen Schwindsucht, als Ersatz des chinesischen Thoes Man soll auch Cigarren mit einem Deckblatt aus Tabak daraus machen

## Farfara.

Tussilago Farfara L. Familie der Compositae — Tubulifiorae — Senecioneae — Senecioneae — Senecioneae — Heimisch in Europa, Nordatrika und dem gemassigten Asien, im ostlichen Nordamerika eingeburgert. Kraut mit tief in die Erde gehendem, mehrkopfigen, Auslaufer treibenden Rhizom. Im ersten Frühjahr erscheinen die nur mit Schuppenblattern besetzten Blüthentriebe, nach der Blüthezeit die Laubblätter. Verwendung finden

1) Die Bluthenköpfehen Flores Tussilaginis Flores Farfarae. — Huflattigblüthen. — Capitule de tussilage ou de pas d'âne (Gall)

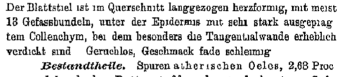
Beschreibung. Die Köpfchen sind etwa 1½ ein lang, 2 cm breit, die Blüthen von goldgelber Farbe, der Hullkelch grünlich, weisslich spinnewebig behaart, cylindrisch, aus zwei Reihen angedruckter Blattchen bestellend Bluthenboden ohne Spreublatter

Weibliche Raudblüthen in mehreren Reihen, schmal zungenformig, die zwittrigen Scheiben bluthen rohms, funfzahnig Griffelaste halb-walzenformig, stumpf (Fig 241)

2) Die Blatter Folia Farfaine (Germ.) Folia seu Herba Tussilaginis -Huflattigblatter. Huflattig Brandlattig. Brustlattig Lehmbiätter Sandkraut Quirinskraut. - Fouilles de tussilage ou de pas d'ane - Coltsfoot leaves

Beschreibung. Die bis handgrossen Blatter sind langgestielt, herzformig-rundheh, winkelig-gezahnt, die Zahne rothbraun, knorpelig Das Blatt ist von einem Mittel nerven durchzogen, die ersten Sekundarnerven gehen am Grunde des Blattes ab, so dass die Nervatur handformig erscheint. Die Sekundarnerven endigen in den Hauptzihnen des Blattrandes, thre Zweige in den kleineren Zahnen Oberscits sind die Blatter kahl, unter seits sind sie, wenigstens in der Jugend, von langen Haaren filzig. Die Haale bestehen aus einer Anzahl kurzerer, etwas angeschwollener Zellen, an die sich eine dünnere, am Grunde ebenfalls angeschwollene, ausserordentlich lange Endzelle anschliesst

Epidermiszellen der Oberseite wonig buchtig, mit Stomatien, die der Unterseite stark buchtig, ebenfalls mit Stomatien Unter der Oberschte drei Reihen kurzer Palissaden, das Schwammparenchym ausserordentlich locker, so dass weite Maschen entstehen, die von schmalen Parenchymstreifen gebildet werden Diese Maschen treten auf mit Chloralhydrat durchsichtig gemachten Stückchen des Blattes von der Unterseite sehr deutlich hervor



emes glukosidischen Bitterstoffes, kautschukartige Substanz, Schleim, Gallussäure und 17,10 Proc Asche, die Chloride, Karbonate, Phosphate und Silicate von Kalium, Calcium, Magnesium. Eisen und Aluminium enthalt

Verwechslungen und Verfalschungen Die Blatter blättern ähnlich gebaut, doch haben sie nur eine Palissadenschicht

von Petasites officinalis Moench haben bis 60 cm im Durchmesser, sie sind kaum eekig, unterseits wollig, die von Petasites tomentosus DC fast dreieckig-herzformig, unterseits schneeweiss filzig, Lappen des Grundes vorne verbreitert, einwarts gekrummt. die von Petasites niveus Baumgarten sind ahnlich, aber die Lappen des Grundes ausemander tretend Alle sind den Huflattig-

Die Blatter der Kletten, Lappa officinalis Allioni und Lappa tomentosa Link. sind oval herzförmig, zugespitzt, klein gezahnt, mit stark auf der Unterseite hervortretenden Nerven

Einsammlung und Anwendung Die Blatter werden im Mai und Juni gesammelt, geschnitten, von erdigen und filzigen Theilen durch Absieben gereinigt und an einem trocknen Orte aufbewahrt 5 Th. frische geben 1 Th tiockne Man bedient sich ihrer bei katarrhalischen Leiden der Respirationsorgane Die Wirksamkeit bei Skrophulose bedarf der Bestätigung

Ptisana de floribus Tussilaginis Tisane de tussilage (Gall.) 5 g Huflattig-blathen, 1000 g medendes Wasser Nach 1/2 Stunde absehen und durch Papier filtriren

Sirupus de Tussilagine. Sirap de tussilage (Gall) Wie Sirup Chamomillae (S 716) zu bereiten

Sirapus pectoralis Sirap d'espèces pectorales (Gali) 100 g Brustthee (Espèces pectorales avec les fleurs, Gall S 233) übergiesst man mit 1200 g siedendem Wasser, presst nach 6 Stunden, bringt auf 1000 g, filtrirt, fügt 50 g Orangenblüthenwasser, worin 0,3 g Opiumextrakt gelöst sind, hinzu und macht mit 2000 g Zucker zum Snup

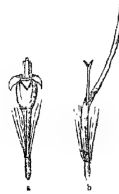


Fig 241 s Scheibenblüthe b Randbiùthe von Tussilago Farfarc

Fel 1079

Questes nesternlar Parren

Sairman

Scordn

Thymi Veron cae aa

Scolopeudrit

Species Rispanicae Thes Hispanica Spanischer Thes. Rp Florum Lihas			Species poctorates After KNEIPP's Hustenthes Rp Fohorum Farfarie 20,0 Fohorum Urticas Herbas Equiset 53 10 0		
	Foliorum Fariarae		Fruet Focaseuli Fruet Juniperi		
	Foliorum Millefolii				
	Foltorum Menth pip Herbae Veronicae		Folior Plantagmis Flor Malvae arbor		
	Phizomat Graminis	āā 85,0	Flor Filine 8a 5.0		
	Tructus Ceratomae	an cola	Semm Formgraeca		
	Horder perlati	au 80,0	Flor Verbasos 5a 25		
	Herbae Violae tricolor Florum Rhocados	aā 50,0	Thea Helyetica  Species vulnerariec h spèc		
	Rhizom Polypodn		vulnuraires (Gall) The ausse		
	Rluzom Calamı		Rp Florum Amicae		
	I igni Sasafras Fructium Foemouli		Florum Antennar dioicas Florum Tussilog:nis		
	Fractium Anisi				
	Passular major Folior Rosmarini	35 80,0	Herbae Absinthn Betonicae		
	kober Lauri		. Ajugās reptantis . Calaminth offic		
	Florum Primulae		Charmandan		
	Florum Cyanı		***************************************		
	Rhizomat India	<b>E</b> A 10,0	Heder terrestr		
			" Millefol i		
			" Ongani		
	Species majales		. Vincie pervinc		
	Maikurthee	;	, Rosmanna		
			. Saniculae		

Bock's Pectoral, Hustenpastillen, enthalten nach Angabe des Fabrikanten Huflattig, Sussholz, Island Moos, Röm Kamillen, Sternanis, Veilchenwurzel, Eibisch, Schafgarbe, Klatschrose als Auszug, mit Malzextrakt, Salmiak, Traganth, Zucker, Vanille und Rosenöl zu Pastillen geformt

Haberland's Alpenkrauterthee, ein Blutremigungsmittel, besteht aus Eibischwuizel, Süssholz, Senna, Guajakholz, Sassafras, Ringelblumen, Klatschrosen, Schlehen- und Schafgarbenblüthen, Waldmeister und Huflathg Harzer Gebirgsthee, von Paul Heiner Eine Mischung von Schafgarbe, Lavendel,

Schlehdornblüthen, Sassafras, Senna, Pfeffermuze, Huflattig, Sussholz

Herba Salona ist ein Gemisch aus Huflattig und zurriehenem Weizenschrot

500.0

ās 450

Rp Specier Hispanic

Florum Verbasca

Florum Rhocados

Natra sulfurie in crist pary 50.0

Krinterthee (Wiener Vorschrift) Ehlisch, Huflatig-, Scabiosenblatter, Lungenkraut ää 4,0, Loberkraut, Sassafras-, Guajak-, Rothes Sandelholz, Queckenwurzel, Süssholz, Sennesblatter ää 2,0, Fenchel 1,0, Klatschrosen, Kornblumen, Wollblumen ää 0,5
Lippspringer Thee Huflattig, Island Moos, Eibisch-, Alant, Sussholzwurzel, Wasserfenchel, Schafgarbe ää 20,0, Klatschrosen, Malvenblumen, Wollblumen ää 10,0

# Fal

Die Galle ist ein Gemenge von dem Sekrete der Leberzellen und dem sog Schleim, welcher von den Drusen der Gallengänge und von der Schleimhaut der Gallenblase abgesondert wird. Das Sekret der Leber, die Lebergalle, ist dunnflussig und klar, die in der Gallenblase angesammelte Galle ist mehr zähe und dickflüssig und infolge Beimengung von Zellen, Pigmentkalk und dergi trübe. Therapeutische Verwendung findet nur die Rindergalle, welche den frisch geschlachteten Rindern (Bos taurus L) bez deren Gallenblasen im moglichst frischen Zustande entnommen wird

I. Fel Tauri (Erganzh) Fel Boyis (U-St.) Biel de boeuf (Gall.) Fel Tauri 1ecens. Ochsengalle. Fiel de boeuf Oxgall.

Die frisch der Gallenblase des Rindes entnommene Flüssigkeit werde vor dem Gebrauche durchgeseiht - Braunlichgrune oder dunkelgrüne, schleimig-dickliche, eigenthumlich, aber nicht widerlich oder faulig riechende Flussigkeit von sehr bitterem, unaugenehmem Geschmacke, von neutraler oder schwach alkalischer Reaktion Mit Wasser geschuttelt, schaumt sie seifenartig Das spec Gewicht ist bei 150 C = 1.018-1.028 Lost man eine ganz kleine Menge Galle in einem Porcellanschalehen direkt in wenig kone Schwefelsaure und erwarmt, oder mischt man ein wenig gallensaurehaltige Flussigkeit mit kone Schwefelsaure mit der Vorsicht, dass in beiden Fallen die Temperatur nicht über 70° C steigt, und fügt dann unter Umrühren mit einem Glasstabe tropfenweise Rohrzuckerlosung von 10 Proc hinzu, so eihalt man eine prachtvoll rothe Flussigkeit, deren Farbe bei Zimmertemperatur nicht verschwindet, aber im Veilause eines Tages mehr blauviolett wird Die rothe Flussigkeit zeigt vor dem Spektroskop zwei Absorptionsstreifen, den einen bei F und den anderen zwischen D und E, neben E (Petterkover's Gallensaure Reaktion) Da diese Reaktion auf die Bildung von Furturol duich Einwirkung der Schwefelsaure auf Zucker beruht, so kann man sie nach Mynjus und Udranszky auch mit 1º/00 Furfurollösung ausführen. Zu je 1 ccm der alkoholischen Gallenlosung setzt man 1 Tropfen 19/m Furfurollosung und 1 cem kone Schwefelsaure und kuhlt, wenn nöthig. etwas ab Es entsteht alsdaun gleichfalls die oben beschriebene Farbung. In dieser Weise soll sich noch 1/20-1/20 mg Cholalsaure nachweisen lassen

Die Galle enthalt 8—10 Proc Trockensubstanz, in dieser als specifische Bestandthole Gallensauren (Glykocholsäure  $C_{26}H_{45}NO_{5}$ ) an Kali und Natron gebunden, Gallenfarbstoffe (Bihrubin, Bihverdin), im ubrigen kleine Mengen Lecithin, Cholesterin, Seifen, Neutralfette, Hainstoff und Mineralstoffe (NaCl,  $Ca_{5}(PO_{4})_{2}$ ),  $Mg_{5}(PO_{4})_{2}$  und FePO<sub>4</sub>) Sammtliche gallensauten Alkalisalze sind löslich in Wasser und Alkohol, unloslich in Aether Die alkoholische Losung der Salze wird daher durch Aether gefällt, und diese Fallungen können im krystallisiten Zustande erhalten werden (Plattners krystallisite Galle) durch Fällung mit Alkohol kann man die Schleimstoffe, durch Extraktion mit Aether das Fett, Cholesterin und verwandte Stoffe, durch Digestion mit Thierkohle die Farbstoffe entfernen Die genuine Galle ist nur eine beschrankte Zeit haltbar und geht bald in Fauluss über Fur therapeutische Zwecke wird sie daher in eine haltbare Form gebiacht

Die physiologische Rolle der Galle besteht darin, dass sie die Aufgabe hat, die Resorption der Fette zu befördern, dadurch, dass sie dieselben verseift und emulgirt Ausserdem nimmt man an, dass die Galle die pankreatische Verdauung des Eiweisses unter stützt und eine gewisse Desinfektion des Darmes besorgt

Anvendung. Die frische Ochsengalle wird losselweise hypochondrischen Hamorrhoidariern gegeben. Sie wird beim Fleischer bestellt und noch frisch aus dem geschlächteten Thiere genommen, kolirt und dispensirt. Ueber zwei Tage halt sie sich, auch wenn sie im Eisselrauk aufbewahrt wird, nicht. Damit sie sich einige Tage langer konservirt, ist ein Zusatz von eines 3 Proc Spiritus aethereus zu empfehlen. Die Anwendung der Ochsengalle im Haushalt und in den Gewerben zur Reinigung gefarbter wollener Zeuge ist bekannt. Um Ochsengalle für einen weiten Transport oder auf mehrere Tage zu konserviren, versetzt man sie mit 0,5-1,0 Proc Aether

li Fel Tauri inspissatum (Ergänzb) Extractum animale amarını Eingedickto Ochsengalle. Erwarmte und durch Leinwand geseihte, frische Ochsengalle dampft man sofort im Dampfbade in einem Porcellangefasse ohne umzuruhren zur Konsistenz eines dicken Extraktes ein Das "ohne umzuruhren" ist so zu verstehen, dass die einzudampfende Galle nicht unnothig viel gerührt werden soll Ausbeute 11—13 Proc

Eigenschaften. Die eingedickte Ochsengalle bildet eine grünlich-braune Masse von dicker Extraktkonsistenz, von anfangs süsslichem, dann stark bitterem Geschmack und dem eigenthumlichen Gallengeruche Frisch bereitet, giebt sie mit Wasser eine grünlichbraune, klare, nach längerer Aufbewahrung etwas trübe Lösung Sie enthalt die Bestandtheile der Ochsengalle, jedoch zum Theil im veranderten Zustande

Anwendung. Man wendete dies Präparat früher in denselben Fallen wie die trockene gereinigte Ochengalle an. Das Volk streicht es auf Blase wie ein Pflaster auf

Fel 1081

und legt es den kleinen Kindern auf den Nabel oder Unterleib zur Vertreibung der Spulwurmer

III Fel Tauri depuratum inspissatum Fel boyinum punificatum (Brit) Fel Boyis purificatum (U-St) Gereinigte eingedickte Ochsengalle Punified Ox Bile (oder Ox Gall)

Man dampft 300 g frische Ochsengalle auf etwa 120 g ein, vermischt den Buckstand mit 100 g Alkohol (95 proc), filtrit nach dem Absetzen und wascht den Filteiruckstand mit etwas Alkohol nach, destillirt von den vereinigten Filtraten die Hauptmenge des Alkohols ab und dampft den Ruchstand zu einem dieken Extrakt ein

Eigenschiften und Anwendung wie das vorige Durch die Reinigung mit Alkohol werden namentlich die Eiweisstoffe beseitigt Ausbeute 8—10 Proc Das Praparat besteht vorwiegend aus glykocholsaurem und taurocholsaurem Kali und Natron und Gallanfarbstoffen

IV Fel Tauri depuratum siccum (Erganzb) Fel Tauri depuratum. Natrum cholenneum Extractum Fellis taurini Gereinigte trockne Ochsengalle. Gleiche Volume frischer Ochsengalle und Weingeist werden unter Schutteln durcheinander gemischt und zwei Tage bei Seite gestellt, filtrit, hierauf von dem Filtrat der Weingeist durch Destillation im Wasserbade abgezogen und der Ruckstand unter haufigem Umschutteln mit so viel feuchter thierischer Kohle, welche verher durch Salzsaure gereinigt worden ist, nach und nach veisetzt, bis eine der Flussigkeit entnommene und filtritte geitige Menge sich nur von schwach gelber Farbe erweist. Alsdann filtritt man und macht die Flussigkeit zu einem trocknen Extrakt. Ausbeute eine 6,5 Proc

Engenschaften Die trockne gereinigte Galle bildet ein hygroskopisch gelblichweisses Pulver von anfangs sussichem, dann anhaltend bitterem Geschmack und sehwachem Gallengeruch Mit Wasser und verdunntem Weingeist giebt sie klare, schwach gelbliche Losungen Die wassrige Losung, die heim Schutteln stark schaumt, mit etwas Zucker versetzt, wird auf allmahlichen vorsichtigen Zusatz von koncentriter Schwefelsaure dunkelpurpurroth gefärbt (Pettenkopensche Gallenprobe) und giebt dann mit vielem Wasser verdunnt eine vollig trube zimmtfarbene Flussigkeit Beim Gluhen hinterlasst die Galle einen weissen alkalischen Rückstand

Die Bestandtheile der tiockenen reinen Galle sind vorwiegend Taurocholsaure, Glykocholsäure, hauptsachlich an Nation, theils auch an Kali gebunden, dann Cholin, Glycerin-phosphorsaure (Lecithin), etwas fleischmilchsaure Salze. Die gereinigte trockne Galle ersetzt das sogenannte (unreine) choleinsaure Natzion, Natrum choleinicum

Prifung Die Reinheit des Praparats ergiebt sich theils aus den vorstehend angegebenen Eigenschaften Verfälschungen mit Arabischem Gummi, Dextrin und Milchzucker und die Verunreinigung mit Gallenschleim werden beim Auflosen in kaltem Weingeist erkannt, welche Stoffe darin ungelost bleiben. Die weingeistige Losung des reinen Praparats ist fast klai. Mit Chloroform geschüttelt, setzt sich die reine Ochsengalle in der Ruhe an der Oberfliche ab, während etwaige beigemischte Salze, Zucker ete einen Bodensatz bilden. Beim Erhitzen schmilzt das Pulver, blaht sich dann unter Ausstossung widerlich riechender, leicht entzundlicher Dampfe auf. Die zuruckbleibende kohlige Masse hinterlasst endlich nach starkem Gluhen von dem Gewicht der trocknen gereinigten Galle ungefähr 1/5 weissen Asche von alkalischer Reaktion.

Anwendung Man giebt die trockene gereinigte Ochsengalle zu 0,8-0,5-1,0 mehrmels taglich in Pillen bei Verdauungsschwache, chronischen Magenkaterrhen, zur Bethätigung der Gallensekretion, bei Storungen der Leberfunktionen, chronischen Leberund Milzanschwellungen, Diabetes mellitus etc. Acusserlich hat man sie als Streupulver in Wunden gebraucht

V Extrait de fiel de boeuf (Gall.) Frische Ochsengalie wird durch ein Wolltuch kohrt und die kohrte Flussigkeit im Wasserbade zum trocknen Extiakte eingedampft

Balsamum oticum	Pllulae aperientes Hutcland
Ohrenbalsam Gehörbalsam	Rp Fellis Tauri inspissati
Rp Fellis tauram inspissati 50	Extracti Taraxacı
Acidi salicylici 1,0	Saponis medicati
Glycerini 15 0	Rhizomatis Rhei sā 50
Aquae Cinnamomi vinosae 100	Fiant pilulae 150
Ole: Thymi gtt XV	Cortica Canamomi Cassiae pulverato conspergantiar Taglich dreimal 5-10 Pillen (bei Leibesver-
Einige Tropien auf Baumwolle täglich in den Ge-	stopfung)
hörgung einzufuhren (bes Austluss aus den Ohren)	
Olycerinum fellis boris	Pilulae Natrii choleïnici
(New-Yorker Vorschr)	Rp Fellis Tauri depurati sicci 10,0 Gummi Arabici 10
Rp Fellis tauri inspiss 100 0 g	Radicis Althaeae 0,5
Glycerini 700	Aquae destrilatue q s
Acidi salicylici 1,0 "	Frant poluize 100
Aquae destill q a ad 200 ccm	Täglich zwamal, später dreimal je fünf Fillen (bei
D B 30-40 com mit Seifenwasser zum Alystier	Cholclithrasis)
·	Pilulae resolventes Weick and
Linimentum Sanctae Mariae	Rp Polhs taurini depurati sicci 10,0
St Marienbalsam Unguentum Pontall.	Extracti Gentianae
Rp Fellis Tauri recentls 100,0	Extracti Centauri minoris
Salis culmaris 20,0	Rhizomatis Ilbei aa 5.0
Olei Papavens 100	Radicus Gentianas q s
Zum Einreiben (bei Verhärtungen und Anschwell-	Frant pilulue 150
ungen, besonders der Brüste)	Täghch dreimal 4—8 Pillen (bei Hypothondile)
Oleum otleum Spiplmann	Sapo fellitus
Spielmann'schob Gehöföl.	Gallenseifenkugeln
Rp 1 Bulld Allu Cepae concisi 50,0	Pp 1 Fellis taurini recentis 100,0
2 Fellis Tanri recentis 20,0	2 Boracis pulverati 5 0
3 Olsi Amygdalarum 50,0	3 Sacchari albi pulverati 20,0
4. Olel Majorause	4 Sapoms Hispanic pulverati 400
5 Olei Rosmarmi	5 Terebinthinae lariennae 4,0
6 Oles Rutae an git. VI,	Man dampft 1 auf 20,0 ein, mischt 2-0 darunter und formt Kugeln von 30,0 g Schwere Zum
Man digerirt 1 mit 2 und 3 während 2 Tagen, presat	
ab und fügt zu dem filtrirten Oele 4—6 zu	Reinigen gefärbter Stoffe aus Wolle oder Seide
Pilulae aperientes CLAY	Sapo fellitus liquidus
Rp Yellis taurini inspissati 10,0	Fitssige Gallenseife
Olei Carvi gtt XII	Rp Wassae Saponis felliti0,0 Fellis taurini recentis 200,0
Magnesii carbonici q s	Glycerini 1000
Frant pilulae 50,0	Liquons Ammonii caustici 5,0
Lighth dreimal drei Pillen (bei Verstopfung aus	Ole: Terebinthinas Ltt XV.
mangelnder Gallenabsonderung)	Anwendung wie Sapo felhtis.
Ungnentum	
Pp Aloës pulveratao	p,0
Fellis Tauri mspuss Glycerim	sati 7,0
Spritus Vin.	配 gtt XV
Unguenti Rosmariz	
Täglich dreimai die Nabo	

Dr Meyer's Unterleibspillen, von einer Berliner Apotheke in den Handel gebracht, erwiesen sich zusammengesetzt aus Fellis taurim depurati sicht 7,0, Saponis medicati 5,0, Extrach Laquiritiae 2,0, Tuberum Jalapae et Radicis Althaeae and q s zu 120 Pillen gemacht (Hager, Analyt)

Liqueur Bernhird, ein Fleckwasser, bestehend aus einen 10 Th Galle, 5 Th Pott-

asche und 100 Th Wasser

## Ferrum.

Ferrum. Mars. Eisen. Fer (franz) Iron (engl) Fe. Atomgew = 50 Das metallische Eisen findet in der Pharmacie in mehrfachen Formen Verwendung

I Ferrum in filis, Eisendraht. Clavi ferrei, eiserne Nägel. Limatura Ferri, Ramentum Ferri, Ferrum in ramentis, Scobis ferrea, Essenfelle, Essenfeilspühne. Tornatura Ferri, Eisendrehspähne.

Unter den vorstehenden Namen verstand man fruher diejenigen Formen des Eisens, in denen dasselbe damals, als die leineren Eisensorten noch einen verhaltnissmissig hohen Preis hatten, zur Darstellung von Eisenpraparaten verwendet wurde. Die Verhältnisse sind heute infolge des wohlfeilen Preises der reineren Eisensorten sehr viel einfachere geworden. — Als leitende Gesichtspunkte für die Auswahl des zu Eisenpraparaten be stimmten Eisens kann man folgende nehmen.

Gusselsen, welches neben Kohlenstoff, Silicium, Phosphor auch noch Schwefel, Arsen, Kupfer, Blei und je nach der Beschaffenheit der Eize, aus denen es ausgebracht wurde, auch noch audere Metalle als Verunreinigungen enthalt, sollte niemals zur Darstellaug pharmaceutischer Praparate benutzt werden. Das Gleiche gilt hier für den Hammerschlag, den Drahtabfall und die Eisenfeilspähne der Metallarbeiter. Diese enthalten in der Regel Kupferfeilspähne und Messingstaub

Das beste Material zur Darstellung von Eisenpraparaten ist der Eisendraht Man verwendet ihn in Starken von 1—1,5 mm Da er oberflächlich stets etwas fettig ist, so wird er von dieser Fettschicht entweder durch Abreiben mit Kork, oder durch schwaches Ausglühen gereinigt. Um ihn bequemer handhaben zu können, biegt man ihn in kleine Weifen oder dreht ihn in kleine Zopfe. Fast ebenso rein sind die eisernen Nagel, und zwar sowohl die jetzt nur noch ausnahmsweise gebrauchten Schmiedenagel (Haken) als auch die sog Drahtstifte. — Sehr rein sind ferner die in den Maschmenfabriken abfallenden Eisendrehspihne

Prufung. Man ubergiesst 1,0 Eisenfeile mit 9,0 verdunnter (12,5 procentiger) Salzsaure, bewirkt die Losung zuletzt unter Anwendung von Warme und verdünnt mit einem doppelten Volum Wasser Ein Theil dieser Losung mit Schwefelwasserstoffwaser versetzt, darf sich hochstens etwas dunkler farben oder brunen, aber keinen dunklen Niederschlag ergeben (Kupfer, Blei) Erfolgte hier keine Fallung, so versetzt man einen anderen Theil der Losung jenes Ruckstandes mit einer reichlichen Menge Nathumacetatiosung oder Ammoniumacetatlosung und dann mit Schwefelwasserstoff Eine weisse Fallung zeigt Zink an Eine schwache Trubung ist gegenstandslos

Die Eisenfeile, welche zur Darstellung des Tartarus martiatus Verwendung findet, wird in gleicher Weise gepruft, jedoch ist 1,0 der Eisenfeile in der genugenden Menge Bromsalzsaure (s. S. 507) zu losen

 ${\it Aufbeu\,alurung.}$  In gut und dicht geschlossenen Glasgefassen, um das Rosten zu verhindern

Ferrum in filis pro analysi Eisendraht zur chemischen Analyse Zur Titerstellung von Kaliumpermanganatlösungen benutzt man Blumendraht oder dunne Klaviersaiten, welche durch Abreiben mit Bimsteinpulver und darauffolgend mit Filtripapier von Unremigkeiten und Oxyd befreit sind Man kann, ohne einen besonderen Fehler zu begehen, annchmen, dass dieser Draht 99,6 Proc Easen enthalt Fur ganz genaue Bestimmungen muss der Eisengehalt des Drahtes ein für allemal festgestellt werden

ll Ferrum pulveratum (Austr Germ Helv) Limaille de fer porphyrisée (Gall) Gepulvertes Eisen. Eisenpulver. Limatura Martis praeparata Pulvis Ferri alkoholisatus.

Es wild in Tyrol fabrikmassig dargestellt. Moglichst reines Eisen wird zunachst mit großen Feilen, welche durch Wasserkraft bewegt werden, bearbeitet, und die erhaltene "Eisenfeile" durch Stossen in Stahlmörsern noch weiter zerkleineit. Das so erzielte Eisenpulver wird durch Luftgeblase sortirt, wobei die feinsten Theilehen am weitesten weg getragen werden, wahrend die groberen Theile naher liegen bleiben. Die letzteren gelangen in den Stahlmörser zurück und werden nach wiederholter Zerkleinerung wiederum durch den Luftstrom sortirt. Zum Pulvern darf nicht Gusseisen, sondern lediglich Schmiedeeisen oder kohlenstoffarmer Stahl (Draht) verwendet werden

Eigenschaften. Das reine gepulverte Eisen bildet ein geruch- und geschmackloses, schweres, hochst feines, graues oder dunkelgraues Pulver, welches vom Magneten angezogen wird, welches beim Druck mit dem Pistill eine grau metallisch glanzende Fläche bietet, und beim Auflösen in verdunnter Saksaure unter Entwicklung übelriechenden

Wasserstoffgases his anf einen unbedrutenden und leichten, kohligen Ruckstand löslich ist Von Wasser wird es wegen anhaftender Luftblischen nur unvollständig benetzt. Beim Gluben an der Luft verglimmt es zu rothem Eisenoxyd, welchem sich mit Essignature fremde Metalle entziehen lassen

Das Eisenpulver besteht nicht aus chemisch reinem Eisen, es enthält grossele oder kleinere Mengen Kohlenstoff (Graphit), Schwefel, Arsen, Phosphor, Silicium, Sand, oft anch Mangan, Kunfer, Blei Verfalschungen sind Graphit, Sand, Hammerschlag

Das aus rohem Guszelsen hergestellte Eisenpulver hat eine sich warzgraue Farbe und ist mit Kohle, Schwefel, Arsen, Phosphor, Silicium und Mangan reichlich verunreinigt Die Pharmakopeen fordern ein von Zink, Kupfer und Blei vollig reines Eisenpulver Schwefel und Arsen durfen darm nur in sehr geringen Spuren enthalten sein. Demnach duf des aus rohem Gusseisen hergestellte Eisenpulver nicht in den Gebrauch gezogen werden, und ist ein dunkel- oder schwarzgraues Eisenpulver zuruckzuweisen

Prufung Diese nichtet sich gegen einen Gehalt von Schwefel, Arsen, sowie fremden Metallen und auf die Bestimmung des Eisengehaltes 1) Wird 1 g Eisenpulyer mit 20 ccm verdunnter Schwefelsaure (Hely) oder mit einer Mischung aus 15 ccm Wasser und 10 ccm Salzsaure von 1,129 sp & (Germ ) übergessen, so soll das entweichende Gas einen mit Bleiacetat getränkten Papierstreifen innerhalb 5 Sekunden nicht mehr als braun lich farben Da jedes technische Eisen unter diesen Bedingungen Schwefelwasserstoffentwicklung grebt, so wird es sich nur darum handeln, ein nicht zu stark schwefelhaltiges Eisenpulyer auszuwählen. Man wird also dem Eisenpulyer den Vorzug zu geben haben, welches unter sonst gleichen Bedingungen eine nur leichte Braunung des Bleipaniers verursacht 2) Wird ein Theil der sub 1 erhaltenen salzsauren oder schwefelsauren Lösung mit Schwofelwasserstoffwasser überschichtet, so darf sich an der Beruhrungsstelle eine dunkle Zone (Blei, Kupfer) nicht zeigen 3) Ein anderer Theil der sub 1 erhaltenen salzsauren oder schwefelsauren Lösung wird mit starker Salpeteisaure vollstandig oxydirt und diese Losung in zwei Haliten getheilt a) Wird die eine Halfte mit Nationlauge übersattigt, so darf das Filtiat durch Schwefelwasserstoffwasser nicht weiss getrübt werden (Zink) b) Wird die andere Halfte mit Ammoniakflussigkeit übersattigt, so darf das Filtrat nicht blauhen gefarbt erscheinen (Kupfer) 4) Ein Gemisch aus 0,2 g gepulvertem Eisen und 0,2 g Kaltumchlorat werde in einem geraumigen Probirrohre mit 2 ccm Salzsaure übergossen, und die Mischung, nachdem die Einwirkung beendet ist, bis zur Entfernung des freien Chlors erwarmt Wird alsdann 1 ccm des Filhats mit 3 ccm Zinnchloruriösung versetzt, so darf mnerhalb einer Stunde eine braune Farbung nicht eintreten Diese Prufung wurde durch das Auftreten einer braunen Farbung oder eines blaunen Niederschlages die Anwesenheit grosserer Mengen von Arsen, als zuzulassen sind, anzeigen Kleine Mengen von Arsen sind nahezu in jedem Eisenpulvei enthalten. Ihr Nachweis geschieht am scharfsten durch den Marsu'schen Apparat 5) Bestimmung des Eisengehaltes Germ und Helv schreiben für das Eisenpulver einen Gehalt von 98 Proc metallischem Eisen vor

Germ lässt die Bestimmung auf jedometrischem Wege ausführen. I g gepulvertes Eisen werde in etwa 50 ecm verdünnter Schwefelsaure gelöst, und diese Lösung auf 100 ccm verdünnte 10 ecm der verdünnten Lösung werden mit Kahumpermanganat (5 = 1000) bis zur schwachen bleibenden Röthung versetzt, nach eingetretener Entfarbung, welche nötlugenfalls durch einige Tropfen Weingeist veranlasst werden kann, werde 1 g Kahumjodid zugegeben und die Mischung eine Stunde lang bei gewöhnlicher Warme im geschlossenen Gefässe stehen gelassen, es müssen alsdann zur Bindung des ausgeschiedenen Jods mindestens 17,5 ccm der Zehntel-Normal-Natriumthiosulfatlösung verbraucht werden Helv 0,1 g Eisenpulver, bei Luftabschluss in 15 ccm verdunnter Schwefelsäure gelöst, soll so viel Kahumpermanganatlösung bis zum Eintreten einer röthlichen Farbung arfordern, als zur Oxydation von 1,75 ccm Normal-Oxalsaure erforderlich ist.

Ueber die Einzelheiten beider Bestimmungen s. S 1088

lli Ferrum reductum (Austr Germ. Helv) Fer réduit par l'hydrogène (Gall) Ferram redactum (Bnt ) Ferram reductum (U-St.) Ferram Hydrogenio reductum. Reducirtes Eisen. Reduced iron. (Fer de Quevenne.)

Darstellung Diese zerfallt 1) in die Daistellung eines reinen Ferrihvdroxydes (aus Ferrichlorid), Trocknen und Pulvern desselben, 2) in das Uebeileiten eines ergiebigen und anhaltenden Stromes von reinem Wasserstoffgase über das getrocknete Ferrihydroxyd, welches in dunner Schicht ausgebreitet ist und allmithlich auf Rothgluth erhitzt wird. Das Erhitzen ist so lange fortzusetzen, als noch Wasserdampf entweicht. 3) In dem Erkalten lassen des reduzirten Eisens im Wasserstoffstrome — Das erforderliche Wasserstoffgis wird aus Zink und verdunnter Schwefelsaure entwickelt und zu seinen Reinigung zun ichst durch Losungen von Bleisecht und Cuprisulfat, schliesslich, um es zu trocknen, durch kone Schwefelsaure geleitet

Das reducirte Eisen wird von den deutschen chemischen Fabriken in duichaus vorschriftsmassiger Beschaffenheit geliefert

Eigenschaften Das sog duich Wasserstoff reducirte Eisen ist nicht reines metallisches Eisen, sondern ein Gemenge von metallischem Eisen und Eisenoxyduloxyd Es bildet ein geruch und geschmackloses und je nach dem Gehalte an Eisenoxyduloxyd glanzloses graues oder dunkelgraues, femes Pulver, welches vom Magneten angezogen wird und specifisch etwas leichter als das gepulverte Eisen ist. Ein grauschwaizes oder schwarzes reducirtes Eisen ist verdachtig, denn es enthalt entweder nur wenig metallisches Eisen und viel Eisenoxyduloxyd, oder es ist stark kohlenstoffhaltig. An der Luft erhitzt, verglimmt es zu rothem Ferrioxyd. In verdunnter Salzsaure lost es sich unter Entwicklung eines geruchlosen Wasserstoffgases zu einer grunhichen Flussigkeit

Prufung Dieselbe erfolgt im allgemeinen unter den gleichen Gesichtspunkten wie bei Ferrum pulveratum, nur sind die Anforderungen noch etwas strenger

- 1) 1 g reducirtes Eisen muss sich in einer Mischung von 15 cm Wasser und 10 cem Salzsbure (25 Proc.) bis auf hochstens 0,01 g (Kieselsaure) leicht auflosen. Das dabei entweichende Wasserstoffgas sei fast geruchlos und verandere Bleiacetatpapier innerhalb 5 Sekunden überhaupt nicht (Abwesenheit von Schwefelverbindungen)
- 2) 10 ccm Wasser, mit 2 g reducirtem Eisen geschüttelt, durfen rothes Lackmuspapier nicht blauen, das Filtrat darf beim Verdunsten keinen Ruckstand hinterlassen (Natriumkarbonat, von der Darstellung herrührend)
- 3) Prufung auf Arsen erfolgt genau wie unter Ferrum pulveratum angegeben
- 4) Die Bestimmung des Eisengehaltes nimmt bei diesem Piaparate insofern eine Sonderstellung ein, als hier nicht der Gesammigehalt an Eisen, sondern nur der Gehalt an metallischem Eisen bestimmt werden soll

Germ 1 g reducites Eisen werde mit 50 ccm Wasser und 5 g gepulvertem Queck silberehlorid im Wasserbade unter häufigem Umschwenken so lange erwarmt, bis dasselbe gelöst ist, die Flüssigkeit nach dem Erkalten mit Wasser bis zu 100 ccm aufgefüllt und filtrit 10 ccm des Filtrats werden zunachst mit 10 ccm verdünnter Schwefels uire, und hierauf mit Kaliumpermanganatlösung (5 = 1000) bis zur bleibenden Rothung versetzt, nach eingetretener Entfarhung, welche notingenfalls durch Zusatz von einigen Tropfen Weingeist veranlasst werden kann, werde 1 g Kaliumjond zugegeben, und die Mischung bei gewohnlicher Warme im geschlossenen Gefasse eine Stunde lang stehen gelusien, es müssen alsdann zur Bindung des ausgeschiedenen Jods mindestens 16 ccm der Zehntel-Normal-Natriumthiosulfatlösung verbraucht werden. Hiernach wird verlangt ein Gehalt von 89,6 Proc metallischem Eisen

Helv 1,0 g reducirtes Eisen mit 4,0 g Jod, 3,0 g Kaliumjodid und 50,0 g Wasser zwei Stunden lang in einer gut verschlossenen Flusche digerirt, soll ein Filitat von gruner Farbe geben, welches durch Starkelösung nicht gebläut wird, was einem Minimalgehalte von 88 Proc Ehsen entspricht

Austr Werden 0,2 g metallisches Eisen in einem mit Kohlensdure gefüllten Kölbchen unter Erwärmen in verdunntei Schwefelsaure gelöst, so sollen mindestens 0,111548 g Kahumpermangsnat zur dauernden Röthung erforderlich sein = 98,8 Proc metall Fe

Aufbewahrung. Vor Feuchtigkeit geschutzt in gleicher Weise wie das Eisenpulyer, zweckmassig in enghalsigen Fläschen unter Korkverschluss

Ferrum electricitate reductum Collis. For reduit par l'électricite de Collis Fer-Collis, hat vor dem durch Wasserstoff reduciten Eisen nichts voraus und kann dufer durch letzteres jederzeit ersetzt werden. Collis bringt sein Praparat als Specialitat in 1086 Ferium

den Handel und zwar in hissenförmige Ociatiockapseln von der Grösse einer 0,125 Grammpille eingefullt. Eisen, welches aus ammoniakealzhultigen Lösungen elektrolytisch ab geschieden wurde, ist nicht völlig rein, sondern enthalt kleine Mengen Stickstoff, in noch unbekannter Weise gebunden

Chemie und Analyse In reinem Zustande ist das Eisen von silberweisser Farbe, sehr zähe und weicher als Stabeisen, sehr sehwer schmelzbar. Das spec Gewicht ist = 7,6—7,8. Das, was uns im gewohnlichen Leben als Gusseisen, Stahl und Stabeisen unter die Hande kommt, ist nicht ieines Eisen, sondern Eisen, welches mehr oder weniger Kohlenstoff chemisch gebunden oder mechanisch beigemengt enthalt.

An der Luft geglüllt, verbrennt das Eisen zu Eisenoxyd In feuchter, namentlich kohlensaurereicher Luft rostet es sehr leicht

Man erkennt das metallische Eisen in Gemischen am einfachsten daran, dass es vom Magneten angezogen wird. Es ist hierduich sogar moglich, das Eisen ziemlich quantitativ aus Gemischen mit anderen Substanzen auszuziehen. Verwechselt konnte daber das Eisen nur werden mit Kobalt und Nichel, die aber weit weniger magnetisch sind, ferner mit Magneteisenstein (Eisenoxyduloxyd), vom letzteien unterscheidet sich das metallische Eisen dadurch, dass es beim Zusammenbringen mit verdunnter Salzsaule oder verdunnter Schwefelsaure freien Wasserstoff entwickelt, was das Eisenoxyduloxyd bekanntlich nicht thut

Das Eisen bildet zwei Salzreihen, welche sich von dem Risenoxydul  $\mathrm{Fe_8O_3}$  (oder FeO) und dem Eisenoxyd  $\mathrm{Fe_8O_3}$  ableiten — Lost man Eisen in Salzsaure oder verdunnter Schweielsaure, so entstehen die Oxydulsalze des Eisens Durch Oxydationsmittel (Chlor, Brom, Salpetersäure) kann men die Eisenoxydulsalze in Eisenoxydsalze überführen — In stark verdunnter Salpetersaure löst sich das Eisen ohne Wasserstoffentwicklung (der Wasserstoff wird zur Reduktion der Salpetersaure verbrancht) zu salpetersaurem Eisenoxydul Wirkt kone Salpetersaure auf Eisen ein, so erfolgt unter Auftreten von Stick oxyden Bildung von salpetersaurem Eisenoxyd

Analytisch zeigen die Eisenoxydulsalze und Eisenoxydsalze folgendes Verhalten

A Die Eisenorydulsalze Dieselben sind im wasserhaltigen Zustande grunlich oder bläulich, im wasserfreien Zustande weiss 1) Schwefelwasserstoff eizeugt in den mit Mineralsauren angesauerten Lösungen keine Fallung Neutrale oder essigsaure Lösungen werden nur unvollstandig gefällt 2) Schwefelammonium fallt aus neutralen oder alkalischen Lösungen alles Eisen als grünschwarzes Ferrosulfid FeS, leicht loslich in Mineralsauren Sehr verdunnte Lösungen werden zunachst nur grun gefarbt, erst nach langerem Stehen bei Luftabschluss scheidet sich das Ferrosulfid als grunschwarzer Niederschlag ab Ammoniumchlorid begunstigt die Abscheidung des Ferrosulfids, durch genugende Mengen von Womsaure oder Citronensaure und anderer organischer Substanzen kann die Fallung verhindert werden, in diesem Falle tritt alsdann nur grünschwarze Farbung auf 3) Kalilauge, Nationlauge und Ammoniak bewirken die Ausscheidung von Ferrohydroxyd, welches un ersten Augenblicke weiss ist, aber hald blaulich und grunlich wird und sich durch Aufnahme von Sauerstoff sehnell in rostfarbiges Ferrihydroxyd verwandelt Ammonial-salze verhindern die Fallung durch Kali- oder Natronlange theilweise. diejenige durch Ammoniak vollstandig, aber nur so lange, als der Sauerstoff der Luft abgehalten wird Tritt derselbe hinzu, so erfolgt Bildung von Ferrihydroxyd, welches nicht mehr in Losung gehalten, sondern abgeschieden wird. Nicht flüchtige organische Sauren, sowie Zucker verhindern oder verzögern die Fallung des Ferrohydroxydes durch Alkalien 4) Ferrocyankalınım erzengt in Eisenoxydulsalzibsingen einen weissen Niederschlag von Ferroeyan-Eisenexydul-Kalium (FeCye), K.Fe., welcher durch Aufnahme von Luftsauerstoff rasch blau wird und durch Salpetersaure oder Chlor alsbald in Berliner Blau ubeigeht. 5) Ferricyankalium erzeugt einen blauen Niederschlag, welcher in Sauren un löslich 18t, durch Alkalien (KOH, NaOH) aber zerlegt wird unter Abscheidung von Eisenhydroxydul. — In stark verdünnter Losung kommt es nur zu einer blauen Farbung 6) Rhodankalıum erzeugt in oxydfreien Lösungen von Eisenoxydulsalzen keine Färbung

7) Baryumkarbonat zerlegt in der Kalte die Eisenoxydulsalze — mit Ausnahme des Ferrisulfats — nicht

B Die Eisenoxydsalze Die wasseifreien neutralen Oxydsalze eind weies, die wasserhaltigen gelb bis braun 1) Schwefelwasserstoff bewiikt in den mit Mineralsauren angesauerten Eisenoxydsalzlosungen milchige Trubung in Folge Ausscheidung von Schwefel Gleichzeitig werden die Eisenoxydaalze zu Eigenoxydulsalzen reducirt. Dayon abgesehen, ist das Verhalten der Oxydsalze gegen Schwefelwasserstoff das numliche wie dasjenige der Oxydulsalze 2) Schwefelammonium fällt aus neutralen wie aus alka lischen Losungen grunschwarzes Ferrosulfid FeS, mit freiem Schwefel gemengt Uebrigen treten die namlichen Verhaltnisse ein wie bei den Eisenoxydulsalzen 3) Kalilauge, Natronlauge und Ammoniak bewirken die Fallung von rothbraunem Ferrillydroxyd Fe, (OH) Nicht fluchtige organische Sauren (Weinsaure, Citronensaure), ebenso Zucker, verhindern, falls sie in hinreichender Menge vorhanden sind, die Fallung 4) Ferrocyankalıum bewirkt die Ausscheidung eines blauen Niederschlages von Berlinerblau (FeCyo), Fe, Dasselbe ist in Sauren unlöslich, wird aber durch atzende Alkalien unter Abscheidung von Fernhydroxyd zersetzt 5) Ferricyankalium faibt Eisenoxyd salze dunkler braun, giebt aber keine blaue Farbung 6) Rhodankalium erzeugt in sturen Eisenoxydsalzlösungen bluttothe Farbung infolge Bildung von Ferrirhodanid Die Farbung verschwindet nicht durch wenig Weingeist, wohl aber durch Zugabe von Mercuri In essignauren Lösungen des Eisens tritt die blutrothe Farbung des Fernrhodanids erst auf, nachdem man die Lösung mit Salzsaure angesauert hat Aehnliche Verhaltnisse ergeben sich für Losungen der Oxalsaure, Weinsaure, Citronensaure, Phosphor same, Arsensaure — Das Ferrirhodanid geht durch Ausschuttelung der wasserigen Losung mit Aether in diesen über 7) Baryumkarbonat fallt aus Eisenoxydsalzlosungen schon in der Kalte alles Eisen als basisches Salz

Man bestimmt das Eisen entweder gewichts- oder massanalytisch, und zwar wahlt man dasjenige der beiden Verfahren, welches sich für den bestimmten Fall am besten eignet

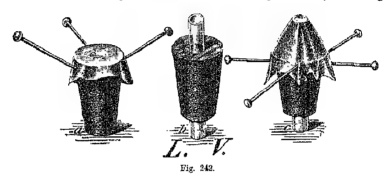
A Gewichtsanalytisch. Liegt das Eisen nicht schon im Zustande des Oxydsalzes vor, so muss es durch Oxydation mit Chlor, Brom, Salpetersaure oder Konigswasser in das Oxydsalz verwandelt werden. Etwa vorhandene Kieselsäure ist vorher abzuscheiden. Die Eisenoxydsalzlosung versetzt man in einer Porcellanschaale mit einer für die vorhandene Magnesia him eichende Menge von Ammoniumchlorid, fügt alsdann Ammoniakflüssigkeit im Ueberschuss hinzu und erhitzt bis nahezu zum Sieden. Man lässt kurze Zeit absetzen, dekanthirt durch ein Filter, wascht den Niederschlag vollstandig (!) aus, trocknet ihn, verbrennt das Filter und gluht den Niederschlag im Platintiegel bis zum konstanten Gewicht (Enthalt der Niederschlag noch Ammoniumchlorid, so kann ein Verlust durch Verfluchtigung von Ferrichlorid erfolgen.) Was man gewogen hat, ist Eisenoxyd Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Das gefundene Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>  $\approx$  0,7000 ist = metallisches Eisen

Ist neben Eisenoxydsalz auch noch Aluminiumsalz zugegen, so wird mit dem Ferrihydioxyd zugleich Aluminiumhydroxyd gefallt. Um beide zu trennen, lose man den gut ausgewaschenen Niederschlag in warmer verdunnter Salzsaure. Man erhitzt alsdann in einer Platinschale einen erheblichen Ueberschuss reiner Natronlauge (aus Natronhydrat e Natrio) bis zum gelinden Sieden und giesst die salzsaure Lösung unter Umruhren im dunnen Strahle in die Lauge ein. Man erhitzt noch kurze Zeit, lasst in der Warme absetzen, dekanthirt durch ein Filter, sammelt auf diesem den Niederschlag, wäscht ihn mehrmals aus, löst ihn wieder in heisser verdunnter Salzsaure, fallt mit Ammoniak und führt die Bestimmung zu Ende, wie oben augegeben ist

- B Massanalytisch. Die massanalytische Bestimmung des Ersens geschieht entweder oxydimetrisch durch Kaliumpermanganat oder jodometrisch
- a) Durch Kallumpermanganat oxydimetrisch Diese Methode beruht auf folgenden Thatsachen Versetzt man eine, genügende Mengen freier Schwefelsäule enthaltende Losung von schwefelsaurem Eisenoxydul mit Kallumpermanganat, so wird das Eisenoxydul-

salz zu Eisenoxydsalz oxydirt, gleichzeitig das Kaliumpermanganat so lange entfärbt, als noch Eisenoxydulsalz in der Lüsung vorhanden ist. Sobald alles Eisenoxydulsalz oxydirt ist, bleibt die rothe Färbung des Kaliumpermanganats bestehen, und diese Rothfärbung zeigt das Ende des Versuches an. — Voraussetzung ist demuach, dass bei dieser Bestimmung das Eisen im Zustande der Oxydulverbindung zugegen ist. Ist dies nicht der Fall, liegt z. B. metallisches Eisen vor, so ist dieses durch Auflösen in verdünnter Schwefelsäure (unter Ausschluss von Luft) in das Oxydulsalz überzuführen. Um während des Auflösungsvorganges die Luft abzuhalten, verschliesst man das Kölbehen, in welchem die Auflösung vorgenommen wird, mit einem Kautschukpfropfen, in dessen Bohrung ein Glaszohr eingesetzt ist, über welches man ein Blatt Kautschukpapier spannt. Diese Einrichtung gestattet wohl den im Kolben unter Druck stehenden Gasen auszutreten, nicht aber dem Luftsauerstoff, in den Kolben einzutreten (Fig. 242).

Enthält die so bereitete Eisenoxydulsalziösung eine genügende Menge freier Schwefelsäure, so ist sie vor der Oxydation hinreichend lange geschützt, so dass man die Titration ohne Fehler zu begehen ausführen kann. Liegt eine Oxydsalzlösung vor, so



dampft man diese (falls sie nicht etwa an und für sich schon Ferrisulfat ist) mit einem Veberschuss verdünnter Schwefelsäure ein, um flüchtige Säuren zu verjagen. Man löst alsdann den Rückstand in Wasser, fügt, wenn nöthig, noch etwas Schwefelsäure hinzu, trägt einige Stücke (Stangen) eisenfreies Zink ein und erwärmt im Wasserbade unter gelegentlichem Umschwenken so lange, bis eine mittels Platindraht auf eine Porcellanplatte gesetzte Probe durch Rhodanammonium nicht mehr geröthet wird. Dann giesst man vom Zink ab, spült 1 bis 2 mal mit ausgekechtem destillirten Wasser nach und titrirt ohne Verzug.

Die Ausführung der Titrirung erfolgt in der Weise, dass man über einer weissen Unterlage (Filtrirpapier) zu der in einem Kolben befindlichen, genügend freie Schwefelsäure enthaltenden Lösung unter Umschwenken so lange Kaliumpermanganat zusliessen lässt, bis die Flüssigkeit eben anfängt, eine beständige, schwach rothe Fäxbung anzunehmen.

Da die Reaktion nach der Gleichung

 $5 [Fe_2(SO_4)_2] + 8H_2SO_4 + 2KMnO_4 = K_2SO_4 + 2MnSO_4 + 5 [Fe_2(SO_4)_3] + 8\Pi_3O$ Verläuft, so ergiebt sich daraus, dass

Es ist erwünscht, dass diese Bestimmungsweise lediglich in schwefelsaurer Lösung ausgeführt wird.

β. Jodometrisch. Diese Bestimmungsweise beruht darauf, dass durch Einwirkung von Eisenoxydsalzen auf Kaliumjodid bei Gegenwart freier Säure nach folgender Gleichung freies Jod abgespalten wird:

$$FeCl_4 + KJ = FeCl_2 + KCl + J.$$

Die Bestimmung hat demnach zur Voraussetzung, dass das Eisen in Form eines Ehsenoxydsalzes zugegen ist. Abwesend sein müssen Substanzen, welche ihreiseits Jod ans Kahum odid in Fieiheit zu setzen vermogen, z B freies Chlor, Salpeter-aure, Jodsaure Dagegen verlauft die Reaktion am gunstigsten bei Anwesenheit einer massigen Menge freier Salzsaure Liegt daher schon ein Oxydsalz als solches zur Bestimmung vor, so kann man dasselbe ohne weiteres oder, wie bei dem salveteisaurem Salze, nach dem wiederholten Eindampfen mit Salzsaure zur Bestimmung verwenden. Ist das zu bestimmende Salz aber em Oxydulsalz, so muss es zunachst in das Oxydsalz übergeführt werden. Dies geschieht in einfachster Weise dadurch, dass man die betreffende Lösung bei Anwesenheit einer genügenden Menge von freier Schwefelsäure mit Kaliumpermanganatiosung bis zur eben bleibenden Röthung versetzt. Einen Ueberschuss von Kaliumpermanganat kann man durch Zufügung einer geringen Menge Weingeist (1-2 Tropfen) beseitigen

Die Ausführung dieser Bestimmung erfolgt in der Weise, dass man die betreffende Lösung in ein hinreichend geräumiges Gefass mit Glasstopfen bringt, falls sie noch nicht genugend salzsauer sein sollte, etwas Salzsaure, sowie einen Ueberschuss von reinem jodsäurefreien (i) Kaliumjodid dazu giebt. Das Glas wird sofort verschlossen, der Inhalt gemischt und nun I Stunde sich selbst überlassen. Nach dieser Zeit lasst man zu der durch freies Jod braun gefarbten Flussigkeit, soviel 4/10-Natmumthiosulfatlosung zulaufen, dass die Flüssigkeit gerade noch gelb gefarbt ist. Dann fügt man etwas Starkelösung zu und titrirt mit der Natriumthiosulfatlesung auf farblos. Aus der Formel

$$FeCl_3 + KJ = FeCl_2 + KCl + J$$

ergrebt sich, dass 127 Th Jod = 56 Th metallisches Eisen au/eigen

Physiologisches Das Eisen ist in allen drei Naturreichen verbreitet. Im Mineralreiche ist es fast in allen Mineralen und in vielen (Eisenerzen) als wesentlicher oder be gleitender Bestandtheil vorhanden. Es ist in allen natürlichen Wassern enthalten, feiner ein niemals fehlender Bestandtheil der Ackerkrume. Aus dem Erdboden bez dem Wasser ein niemals schliender Bestandtheil der Ackerkrume. Aus dem Erdboden bez dem Wasser wird das Lisen von den Pflanzen ausgenommen. Eisen ist ein organogener Bestandtheil der Pflanzen. Es ist ein wesentlicher Bestandtheil des Chlorophylls, an welches bekanntlich der Assimilationsvorgang der Pflanzen gebunden ist. Mit der vegetabilischen Nahrung und dem Wasser gelangt das Eisen in den therischen Organismus. In diesem hat es unzweiselhaft eine ebenfalls sehr wichtige Funktion. Eisen ist in allen Organen und Sekreten des Thierorganismus enthalten, z B in Milch, Eiern, Haaren, Federn, Galle, Gallensteinen, Horn, Muskolfleisch, Knorpel, Enochen, Nerven, vor allem aber im Blute.

Im Blute bildet das Eisen, in der Form des Hämoglobins fast ausschliesslich den Inhalt der farbigen Blutkörperchen, deren Menge zu derjenigen des Eisens in einem konstanten Verhältnisse steht. Die Eisenmenge im Blute eines 70 kg schweren Mannes schatzt Goruf-Besanzz auf 3,077 g.

Der Bestand des Organismus ist an das Vorhandensein einer gewissen Menge von

Der Bestand des Organismus ist an das Vorhandensein einer gewissen Menge von Eisen geknupft. Die im Verlaufe des Stoffwechselvorganges taglich ausgeschiedenen, wenn auch kleinen Mengen von Eisen müssen dem Organismus wieder ersetzt werden. Dies geschieht auf dem Wege der Nahrungsaufnahme. Nach Boussing-auft genugen taglich 0,059—0,061 g Eisen, um den Bedaif des menschlichen Körpers an Eisen zu decken, und diese Monge wird dem Organismus unter normelen Bedingungen mit der Nahrung zugeführt.

Bei gewissen krankhaf en Zuständen des Körpers genugt das mit der Nahrung eingeführte Eisen nicht, um den Eisenbedarf zu decken, in solchen Fallen wird das Eisen als

Medikament eingeführt

Principiell ist zu beachten, dass nur ein verschwindend geringer Procentsatz des in der Form von Arzneien eingeführten Eisens zur Resorption gelangt, der Rest wird, und awar hauptsachlich durch die Facces als Schwefeleisen, in Spuren auch durch den Urin, wieder ausgeschieden Abgesehen von der öttlichen Wirkung, welche gewissen Eisen praparaten eigen ist und die meist in einer Aetzung oder doch Reizung besteht, ist die entfernte Wirkung des (resorbirten) Eisens eine tonisirende, d. h. es bessert sich die Zusammensetzung des Blutes, damit zugleich die Ernhärung der einzelnen Organe, wodusch Hebung des Allgemeinbefindens eintritt

Ueber die Art, in welcher die Aufnahme der in den Magen eingeführten Eisenverbindungen durch den Organismus erfolgt, ist man sich noch keineswegs im Klaren Früher, als man meist unorganische Eisenpraparate verordnete, stellte man sich vor, dass nicht bloss kleine Mengen Eisen resorbirt wirden, sondern dass die physiologische Aufgabe der gereichten Eisenpraparate auch darin besiehe, dass sie den bei krankhaften Zustanden im Darme in überreichen Mengen vorhandenen Schwefelwasserstoff zu Schwefeleisen binden

soliten, so dass dieser nicht mehr zersetzend auf das Hamatogen der Nahrungsmittel wirken könne. Das war jene Zeit, in welcher Eisensalze in den bekannten grossen Gaben wie bei den Blaud'schen Pillen verwendet wurden, wahrend welcher auch die Oxydulsalze bevorzugt wurden. — Später wurde die Annahme gemacht, dass die Oxydulverbindungen, bevor sie zur Resorption gelangen, im Magen bez Darm erst zu Oxydverbindungen oxydirt werden müssen. Da dies mit einem Verlust an Sautrstoff an irgend einer Stelle verknupft sein muss, so bevorzugt man nunmehr die Eisenoxydsalze. Und da die unorganischen Eisenoxydsalze mit den im Magen und Darm vorhandenen Eiweissstoffen unlösliche Vorbindungen eingehen, so benutzte man eine gewisse Zeit und his auf den heutigen Tag solche Eisenpräparate (z. B. Ferrum eitzieum), welche mit Eiweiss unlösliche Verbindungen nicht eingehen

Während der letzten 15 Jahre ist man zu der Anschauung gekommen, dass die Ebsenverbindungen, bevol sie zur Resorption gelangen können, in Eisenalbuminatverbindungen umgewandelt wolden sein müssen. Um dem Organismus diese Arbeit abzunchmen, hat man Albuminate, Peptonate und ähnliche Verbindungen des Eisens therapeutisch angewendet. Und neuerdinge ist man, von der Erwagung ausgehend, dass der Blutfarbstoff das am günstigsten resorbirbare Eisenpraparat sein musse, zur Bevorzugung der Bluteisenpraparate gelangt.

Metallisches Eisen (als Ferrum pulveratum oder Ferrum reductum) gilt zur Zeit als eine wenig empfehlenswerthe Form, erstlich deswegen, weil das bei seiner Auflösung entstehende Wasserstoffgas Blähungen verursscht, ferner aber auch deswegen, weil zunächst Ferrosalze gebildet werden, welche Sauerstoff absorbiren und dadurch angeblich den Magen belastigen Die namliche unerwünschte Wirkung kommt naturlich den Eisenoxydulsalzen an sich zu

Sauer reagurende gelöste Eisenverbindungen in die Mundhöhle eingeführt, wirken auflösend auf die Zahnsubstanz und gehen mit Bestandtheilen des Speichels unlösliche Verbindungen ein, welche sich in schwarzlicher Substanz auf den Zahnen ablagern. Nicht sauer reagurende Eisenlösungen bewirken diesen Uebelstand bei normal alkalisch reagurendem Speichel nicht

Anwendung Die Anwendung des Eisens ist in allen den Fallen angezeigt, in welchen der Eisengehalt des Blutes (die rothen Blutkörperchen) gemindert ist Daher gelten Eisenpraparate als Heilmittel bei Bleichsucht, nach Safte- und Blutverlust, anamischen Zuständen, Veitstanz, Körperschwache, Gliederzittern, Migrane, Facialschmerz, Krämpfen, Hysterie, Schleimflussen jeder Art, übermassigen Schweissen, ferner bei allen Krankheiten, zu deren Heilung eine kraftige Blutbereitung gefordert ist, wie bei Krebs, allen kachektischen Zustanden, Skropheln, Bhachitis etc. Kontraindioirt ist der Eisengebrauch (ausgenommen in sehr geringen Gaben) bei allgemeiner Vollblutigkeit, entzundlichen, fieberhaften und gastrischen Leiden

Kitte mit Eisenfeile und Eisenpulver — Rostkitt, Eisenkitt (für eiserne Röhren, Gerätschaften) ist 1) ein Gemisch aus 100 Th. feinen Ehsenfeilspanen und 1—2 Th. Salmiak — oder 2) aus 60 Th. Eisenpulver, 2 Th. Salmiak, 1 Th. Schwefelblumen und der nöthigen Menge Wasser — oder 3) aus Eisenpulver mit Essig angerührt — oder 4) aus 200 Th. Eisenfeile, 150 Th. Eisenpulver, 4 Th. Salmiak, 1 Th. Gips, 3 Th. Schwefelblumen und 2 Th. Kalkcement. Diese Mischung wird mit Essig zum Brei angerührt und sofort verbraucht — oder 5) zum Einkutten eiserner Theile in Eisen 30 Th. frisch gebranter Gips, 10 Th. Eisenfeile und 1 Th. Graphit werden gemischt und zum Gebrauch mit Essig zum Breie angerührt. Er ist sofort anzuwenden — 6) Kitt für luftdichte Ofenthüren aus 5 Th. feiner Eisenfeile, 1 weissem Bolus mit Essig angerührt, oder aus 120 Th. Eisenfeile, 2 Th. Salmiak, 8 Th. Feldspathpulver (oder Kalkcement), 1 Th. Schwefelblumen mit Wasser angerührt

BECK'S Stahlhärte-Substanz. Besteht aus einer Salbe und einem Salzgemisch. A) Die Salbe Colophoni 50,0, Terebinthinae 40,0, Olei Lim 10,0 B) Das Salzgemisch Ammonii chlorati 65,0, Kahi sulfuriei 6,6, Kahi nitrici 13,0, Natrii nitrici 4,0, Asae foetidae 11,0 (B Fischer)

LICTAR'S Schweiss- und Löthpulver für Elsen und Stahl 100 Th Emenfelle, 50 Th Borax, 5 Th Kopaivabalsam und 7,5 Th Salmiak werden gemischt, geglüht und m ein feines Pulver verwandelt. Zur Anwendung werden die Schweissflächen mit dem Pulver bestreut, rothglühend gemacht und in gewöhnlicher Weise die Schweissung ausgeführt.

Verquecksilberung des Eisens. Das mit stark verdünnter Salzsäure gereinigte, in eine mit Salzsäure versetzte, stark verdünnte Cuprisulfatiösung auf eine Minute eingetauchte, dann abgeriebene und abgewaschene Eisen wird alsbald in eine mit etwas Salzsäure versetzte Sublimatiösung eingetaucht (Riesson)

Schwarzbeize für Eisen. Um kleinere Eisentheile schwarz zu farben, bestreicht man diese mittels eines Haarpinsels unter Erwirmen mit einer Lösung von 70 Th Kupfer nitrat in 80 Th Weingeist und erwarmt auf Eisenblechen Das Bestreichen und Erwarmen ist zu wiederholen, bis der gewünschte sehwarze Ton erzielt ist Nimmt man an Stelle von Kupfernitrat Mangannitrat, so erhält man Bronce-Töne

Stablbeize zum Bruniren von Gewehrlaufen, Lenzenschäften u dergl. I) Hydrargyn biehlorati 7,5, Spiritus 30,0, Acidi mtrici crudi 7,5, Inquoris Ferri sesqui chlorati 30,0, Cupm sulfurici 4,5, Aquae 250,0 II) Hydrargyn biehlorati 25,0, Acidi tar-

tarici 2,0, Aquae 650,0, Acidi nitrici crudi 2,0

Stahl-Rostschutz. Man reibt die Gegenstände aus Stahl ganz dunn mit flussigem Paraffin ab oder taucht sie in eine Lösung von 1 Th flüssigem Paraffin in 200 Th Benzin

Stahl-Pulver als Schleifmittel an Stelle von Smirgel u dergl (Crushed steel). Zur Darstellung werden alte Sageblatter gehartet und dann gepulvert Es wird mit Wasser befeuchtet zum Schleifen verwendet

Dr Elking's Pulver gegen Bleichsucht Rp Ferri pulverati 30,0, Corticis Omnamomi pulverati 7,5, Sacchari albi 45,0

Dr Derriehl's Pulver gegen Blutarmuth and Blutstockung Rp Ferri pul-

verati 16,0, Amyli 20,0, Sacchari 65,0

Pervin Ist ein mit Eisen versetztes Fleischextrakt, welches in Kauseln in den Handel kommt

Kolner Klosterpillen. Rp Ferri pulverati, Herbae Cardui benedicti, Succi Sambucı ää

Honk's Eisenpulver Rp Ferri pulverati 1,4 g, Sacchari albi 10,0, Pulveris Herbarum 8,6 Divide in partes X

Breimal täglich 2-3 Pillen bei Blutarmuth.

Schwäbische Bleichsuchts-Latwerge Rp Fructus Jumpen pulv, Corticis Cinnamomi pulv, Herbas Cardui benedicti aā 7,5, Ferri pulverati 30,0, Succi Jumpen 120,0 Nach beendigter Wasserstoffentwickelung setzt man zu Aquae 20,0 und erwarmt unter Bedecken des Gefasses im Dampfbade

*			
Mixtura Ferri aromatica	Pilulas Ferri reducti		
HELLENDEN'S Ink, HEBERDEN'S Mixture	A Form. Berol.		
Rp 1 Corticis Chinae gr puly 50,0	Rp Fern reducti 5,0		
2 Radicis Colombo concusas 15,0	Radicis Gentianae 1,0		
8 Caryophyllorum contusorum 7,5	Extracti Gentianae 3,0		
4 Ferri pulverati 10,6	Frant plinise 60		
5 Aquae Menthae paparitae 400,0	B Munch, AV		
6 Tincturse aromaticae 50,0	Rp Ferri reducti 5,0		
7 Tincturae Aurantii corticis 25,0	Padicis Liquiritise 2,0		
Man maceriet 1-5 während 2 Tagen, flitrirt und	Succi Liquiritiae depurati q. s.		
versotzt 850,0 des Filtrates mit 6 und 7 Täg-	Frant printse 90		
lich 2—9 Esslöffel als Tonicum	•		
Pasta Cacao martiata	Pulvis antatrophicus (pauperum)		
	Rp Fern pulverati 5,0		
Rp Pastae Cacao saccharatae 10000	Corners Cannamomi 10,0		
Ferri reducti 20,0  Man verreibt beide Bestandthole in der Wärme	Magnesii carbonicl 25		
	Sacchari albi 50,0		
des Wasserbades und formt 100 Tufeln	Drei- bis viermal täglich eine Messerspitze		
Chocolat au fer réduit	Tragese Ferri reducti		
Miquelard et Quevenne	Dragées au fer reduit.		
sind 40,0 g schwere Chokoladetafeln mit 0,2 g re-	Rp Ferri reducti 5,0		
dpmertem Elsen	Sacchari albi		
Pilulae Ferri	Gummi arabici šā q s.		
	Frant cum Aqua granulse 100, Sacchare obdu-		
Rp Ferri pulverati 5,0	cendao		
Extracti Ferri pomati Rhizomatis Calami	Trochisci antatrophici		
Corticis Cinnamomi da 10.0	Rp Calcii phosphorici 23,0		
Extracti Absynthii q 8	Calcui carbonuci 10.0		
Frant pilula ponderis 0,2 g	Ferri reducti 5,0		
· · · ·	Massac cacaotinae		
Pilulae Ferri camphoratae Edlesses	Pastne Cacao saccharatae an 85,0		
Kampiereisen nach Eduessen	Frant lent calore trochisci 100,0		
Rp Ferri reducti	Trochinci antirhachitici		
Comphorae trine 33 6,0			
Extracti Gentianae 5,0	Rp Rhizomatis Rhei 5,0 Ferri reducti 2.5		
Pulveris gummosi			
Aquae Ex q 8	Massae caractinae 92,5		
Frant pliulae 90	Frant leni calori trochi ci 100,0		

Den Tag über 4--6 Pasullen

69\*

Trochisci Ferri hydrogenia reducti,

Rp Ferri reducti 10,0
Massas cacactinae 90,0
Fiant trochisci 100 Singuli contineant 0,1 g

Rp Ferri reduct 5,0

Massac cacactinae 950

Fiant trochise 100 Singuli contineant 0,05 g

Trochisci martiati Muzzer

Rp Form pulverati 25,0 Secalis cornuti 3,0 Sacchari albi 72,0 Aquae destillatae q s

Frant trochisci 100

Morgens und Abends je 5 Pastillen (bei Incontinentia urmae infolge von Aname)

#### Ferrum aceticum.

| Ferrum aceticum siccum Ferrum aceticum lamellatum. Trockenes

Zur Darstellung bedeckt man Glastafeln mit einer etwa 1,5 mm hohen Schicht des noch zu besprechenden Liquor Ferri subacetiei und trocknet diese an einem schattigen, staubfreien Orte bei einer 25° C nicht übersteigenden Temperatur soweit aus, dass der Verdunstungsruckstand sich von den Glastafeln als sprode Lamellen abstossen lässt Roth braunes Pulver oder braunrothe Lamellen, in kaltem Wasser und in Spiritus langsam aber klar und vollständig zu einer braunrothen Flüssigkeit loslich. Durch heisses Wasser erfolgt Zersetzung unter Abscheidung unlöslicher basischer Salze. 1 Th entspricht — 6 Th des Liquor Ferri subacetici der Germ

Aufbewahrung in gut verstopften Glasgefassen, vor Licht geschutzt

Il Liquor Ferri subacetici (Germ.) Ferrum aceticam selutum (Hely.) Liquor Ferri Acetatis (Brit. U-St.) Liquor Ferri acetici. Essigsaure Eisenoxydlosung Ferriacetatlosung.

Darstellung. Die Darstellungsvorschriften der einzelnen Pharmakoppen wechseln stark, infolgedessen fallen auch die Eigenschaften der Praparate nach den einzelnen Pharmakopoen sehr verschieden aus Principiell werden die sammtlichen Pra parate dadurch dargestellt, dass man aus einem Ferrisalz durch Ammoniak das Ferrihydroxyd ausfallt, dieses auswäscht, durch Pressen vom Ucherschuss des Wassers befreit und nunmehr in Essigsaure auflöst. Dabei ist folgendes zu beachten. Bei der Fallung ist das Ferrisalz in die Ammoniakflussigkeit zu gressen (nicht umgekehrt), andernfalls geht die Zersetzung nicht vollständig zu Ende, es können dem Ferrihydroxyd vielmehr basische Salze beigemengt bleiben Die Fallung ist ferner nicht mit koncentrirten, sondern hinreichend verdünnten Flussigkeiten auszuführen. Es ist ferner jede Erwärmung thunlichst zu vermeiden, damit nicht wasseraimere und infolgedessen in Essigsaure schwerer lösliche Eisenhydioxyde auftreten Es empfiehlt sich deshalb in die Ammoniakflussigkeit einige Eisstücke einzutragen. Das Auswaschen des Niederschlages hat an einem kuhlen. schattigen Orte mit thunlichster Beschleunigung zu geschehen. Desgleichen soll man das Auflosen des gehöng abgepressten Fernhydroxydes in konc oder verdünnter Essigsaure an emem kuhlen Orte in einem geschlossenen Gefasse vor sich gehen lassen Losung 1st schliesslich zur Entfernung von Fasern etc durch einen Bausch Glaswolle zu filtriren

Brit. 180,0 g Liquor Fern sulfurici (10,16 Proc metallisches Eisen enthaltend, spec Gew = 1,441) werden mit 1 Liter Wasser vordunnt und in eine Mischung von 200,0 g Ammoniakflüssigkeit von 10 Proc NH, und 1 Liter Wasser eingegossen Der gehörig ausgewaschene und abgepresste Niederschlag wird in 79,5 g Eisessig von 99 Proc Essigsäuregehalt gelöst und die Flüssigkeit mit Wasser auf 1 Liter oder auf das Gewicht von 1031,0 g gebracht. Spec Gewicht = 1,031 Entsprechend einem Gehalt von etwa 1,75 Proc metallischem Eisen — Das Praparat der Brit enthält auf 1 Atom Fe = 4,1 Mol Essigsäure Eis ist demnach eine Auflösung des neutralen Fernacetates Fe(CH<sub>6</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>4</sub>, mit einem Ueberschuss freier Essigsäure Man kann ihm die Formel Fe(CH<sub>6</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>3</sub> + CH<sub>6</sub>CO<sub>2</sub>H geben

Germ. 50,0 g Ferrichlordlösung (mit en 10 Proc metallischem Eisen, spec Gew 1,280—1,282) werden mit 2,00,0 g Wasser verdunnt. Diese Lösung wird in eine Mischung von 50,0 g Ammoniakflüssigkeit mit 1000,0 g Wasser eingetragen. Der völlig ausgewaschene und möglichst stark ausgepresste Niederschlag wird in 40,0 g Essigsaure (von 30 Proc  $C_2H_4O_2$ ) gelöst. Nach erfolgter Auflösung des Ferrihydroxydes wird die Lösung auf das spec Gewicht 1,087—1,091 gebracht, entsprechend einem Gehalte von 4,8—5,0 Proc metallischem Eisen. Das Praparat der Germ enthält auf 1 Atom Fe = 2,24 Molekule Essigsaure, es ist demnach vorwiegend eine Lösung des  $^{2}$ /<sub>3</sub> Ferriacetates Fe(OH)(CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>3</sub> mit kleinen Mengen freier Essigs uro

Helv. 54,0 g Ferrichloriddsung (mit einem Gehalt von 10,0 Proc Fe, spec Gew = 1,28—1,29) werden mit 500,0 g Wasser verdünnt Anderseits werden 54,0 g Ammoniaklinssigkeit (spec Gew 0,960) mit 500,0 g Wasser vermischt Beide Lösungen werden gleichzeitig in dunnem Strahle und unter Vermeidung jeder Erwarmung (Eiszusstz) in 2000 Th Wasser eingegossen Der gehörig ausgewaschene und bis auf 50,0 g abgepresste Niederschlag wird in 40,0 g verdunnter Essigsaure (von 80 Proc C<sub>2</sub>H<sub>1</sub>O<sub>3</sub>, spec Gew 1,041) gelöst und diese Lösung durch Wasser auf 100,0 g gebracht Spec Gew = 1,087—1,090 Der Gehalt an metallischem Eisen beträgt etwa 5 Proc Fe Auf 1 Atom Fe sind = 2,07 Mol Essigsäure (CH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>H) vorhanden Demnach stellt das Pruparate eine Losung des <sup>3</sup>/<sub>3</sub> Ferriacetates Fe(CH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>H) vorhanden Demnach stellt das Pruparate eine Losung des <sup>3</sup>/<sub>3</sub> Ferriacetates Fe(CH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> dar ohne erhebliche Mengen freie Essigsaure

U-St 1000,0 g Fernsulfatlösung (8 Proc Fe enthaltend, spec Gew = 1,820) werden mit 10 Liter Wasser verinischt Diese Lösung wird in eine Mischung von 850,0 g Ammoniaklässigkeit (10 Proc) mit 3 Later Wasser eingetragen. Der ausgewischene Niederschlag wird auf 700,0 g ausgepresst, in 260,0 g Eisessig von 99 Proc gelöst und die Lösung mit Wasser auf 1000,0 g gebracht. Spec Gew = 1,160. Das Praparat enthalt 7,5 bis 8 Proc metallisches Fe. Auf 1 Atom Fe sind 8 Mol Essignaure vorhanden. Das Praparat ist demnach eine Auflösung des neutralen Feiriacctates Fe(CH<sub>3</sub>CO).

Eigenschaften Eine blare, dunkelbraunrothe, nur in dunnen Schichten durchsichtige Flussigkeit vom Geruch der verdunnten Essigszure und von susslich styptischem Geschmack Sie ist von saurer Reaktion und mit Wasser oder Weingeist in jedem Verhaltnisse mischbar Beim Erhitzen zeisetzt sie sich unter Abscheidung von unlöslichem basischen Fernacetat Ueber spec Gewicht, Gehalt und Zusammensetzung der Präparate siehe oben unter Darstellung

Priffung 1) Eine klare, rothbraune Flüssigkeit ohne Bodensatz, schwach nach Essigsaure niechend 2) Wird 1 ccm derselben mit 10 ccm Wasser verdunnt und mit soviel Salzsaure versetzt, dass die rothbraune Farbung in Gelb übergeht, so soll durch Ferricyankalium keine Blaufarbung verursacht werden (Eisenoxydulsalz) (wohl aber soll Blaufarbung durch Ferrocyankalium entstehen) 3) Verdunnt man 5 ccm mit 10 ccm Wasser und fallt mit einem Ueberschuss von Ammoniak, so muss das ammoniakalische Fritrat farblos sein (Blaufarbung durch Kupfer), auch darf es durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verandert werden (Kupfer, Blei, Zink), auch nach dem Ansauern mit Salpeiersaure durch Silbermitratlosung nicht mehr als opalisirend getrubt werden (Chlor)

Gehaltsbestimmung Germ Werden 2 com des Praparates mit 2 com Salzsäure versetzt, nach dem Verschwinden der rothen Farbung mit 20 com Wasser verdunnt und hierauf unter Zusatz von 2 g Kaliumjodid im verschlossenen Gefisse eine Stunde lang stehen gelassen, so sollen zur Bindung des ausgeschiedenen Jods = 18,5—19,5 (Germ) oder 18,5—19,0 com (Helv)  $^{1}/_{10}$  Normal-Natriumthiosulfatiosung verbraucht werden Unter den gleichen Bedingungen werden verbraucht für 2 com Eisenacetatlosung nach

	Brit.	Germ	Helv	USt
Spec. Gewicht	1,031	1,0871,081	1 087-1,000	1,160
Verbrauchte com 3/10 Na S O 3	6,45	18,519,5	18,5-10,0	31,1 33 1
Procentgehalt an metall Fe	1,75	4,8-5,0	4,85,0	75-8,0

Aufbewahrung. Die Ferriacetatiosung muss vor der Einwinkung des Tageslichtes bei einer Temperatur, die nicht unter 10°C und nicht über 20°C liegt, aufbewahrt werden, da sie bei niederer Temperatur Bodensätze bildet, bei hoherer Temperatur bisweilen gelatinist. Die in der Kälte entstandenen Bodensatze gehen bei mittlerer Temperatur gewihnlich wieder in Losung

Anwendung. Die Ferriacetatiosung dient ziemlich ausschliesslich zur Bereitung In der Farberei benutzt man ein robes Piaparat. der Tinctura Ferri acetici aetherea welches im Nachstehenden beschrichen ist

Eisenacetatlosung als Beize in der Farberei Wird wie das Praparat der Germ dargestellt, nur löst man das aus 50 Th Ferrichloridlösung gefällte Ferrihydroxyd nicht in 40, sondern vielmehr in 50 Th verdünnter Essigsaure auf, auch wird das Auswaschen des Ferrihydroxyds nur so lange fortgesetzt, bis das Ohlor der Hauptsache nach entfernt ist

Tinctura Ferri acetici Rademacheri (Erganzb. Hamb Vorschr) RADEMACHER'S Eisenneetat Tinktur

Diese Tinktur kann nicht durch eine ex tempore bereitete Mischung von Eisenacetatiosung mit Weingeist ersetzt werden. Wo sie ofter gebraucht wird, halt man zwei Standgefasse von etwa je 5 Litern vornathig, von denen immer der Inhalt des einen ab lagert, wahrend derjenige des anderen verbraucht wird

Darstellung Man stosst in einem eisernen Mörser 23 Th krystall Ferrosulfat mit 24 Th krystall Bleiacetat zusammen, bis eine breiartige Masse entstanden ist. Diese wird mit 48 Th Wasser und 96 Th Essig (von 6 Proc Essigsauregehalt) in einem eisernen Kessel zum Sieden erhitzt und nach dem Erkalten mit 80 Th. Weingeist vermischt. Die Mischung wird in einer lose verschlossenen Flasche unter öfterem Umschütteln einige Monate an einem kuhlen Orte stehen gelassen, dann filtrirt und vor Licht geschützt, aufbewahit (Erganzb) Rademacher's Eisenacetatinktur ist von braunrother Farbe und besitzt einen an Malaga erinnernden Geruch und etwas zusammenziehenden Geschmack Man giebt sie zu 30-60 Tropfen in Wasser drei bis vierstündlich als Antiphlogisticum bei Lungenentzundung Sie sei frei von gelosten Bleiverbindungen

Mixtura Ferri acetici Rademacheri. Rp Tincturae Ferri acetici Rademacheri 30,0, Aquae destillatae 200,0, Gummi arabici 30,0

Tinctura antiphthisica Fuller ist der vorstehenden Rademacher'schen einigermassen verwandt Je 10,0 reiner Eisenvitriol und Bieiscetat werden zusammen gerieben, dann mit 100,0 verdunntem Weingeist übergossen, unter öfterem Umschütteln (im offenen Gefass) 24 Stunden maserirt und dann filtrirt

Tinctura antiphthisica Gramman (welche immer stark bleihaltig ist) wurde durch Vermischen einer Lösung von 5,0 Bleinestat in 20,0 Essig mit einer Lösung von 4,0 (nach der Originalvorschrift mit 3,75) reinem Eisenvitriol in 60,0 Rosenwasser und Zusatz von 20,0 Weingeist, eine zweitägige Maceration und endlich durch Filtration dargestellt Ein vollständiger Ersatz für dieses Praparat dürfte eine Mischung aus 4,0 Laquor Ferri acetici, 4,0 Wasser und 3,0 Weingeist sein

Tinctura Martis Zwelfer, Tinctura Ferri acetici aromatica, Zwelfers's Stahl tropfen 25,0 reiner Essenvitriol werden zerrieben, zuerst mit 50,0 kaltem Wasser und 10,0 verdünnter Essigsäure (von 80 Proc.), dann mit 50,0 Kaliumacetatfiüssigkeit von 1,180 spec Gew übergossen und unter bisweiligem Umrühren 24 Stunden bei Seite gestellt Hierauf wird ein Gemisch aus 400,0 weinigem Zimmtwasser und 450,0 verdünntem Weingeist dazu gegeben. Man lässt unter bisweiligem Umrühren 8 Tage stehen, filtrirt hierauf, versetzt das Filtrat mit einer Lösung von 2,5 Citronensaure in weinigem Zimmtwasser und gieht dann von letzterem soviel hinzu, dass ein Liter ausgefüllt wird. Diese Tinktur enthalt kaum 0,4 Proc Eisen. Doss ein Theelöffel voll 3—5 mal taglich. Es existiren noch andere Vorschriften, welche eine Tinktur mit kaum 0,15 Proc Eisengehalt hiefern

Tinctura Ferri acetico-formicata (Bad Taxe, Münch Ap-V) Ersatz fur HENSEL'S Tonicum 60,0 Calciumkarbonat werden mit einer Mischung aus 200,0 Ameisensäure (25 proc) und 155,0 Wasser übergossen Nach Aufhören der Kohlensäure-entwickelung wird eine Lösung von 21,0 krystall Ferrosulfat, 80,0 Ferrisulfatlösung (spec Gew 1,428—1,430), 80,0 Wasser und \$20,0 verdünnter Essigsaure (80 proc) zugesetzt, die Mischung in eine Flasche gegeben und gut durchgeschüttelt Dann fugt man zu 400,0 Weingeist und 15,0 Essigather, lässt die Flasche an einem schattigen Orte unter bisweiligem Lüften des Stopfens 4 Wochen stehen und filtrirt alsdann

Hamatin-Eisen nach Hensel enthält die festen Bestandtheile von Hensel's Tomoum, ast also ein Kalk Eisenpraparat

#### Essentia antiscorbutica

Skorbut Essenz Rp Tincturse Chinse Tincturae Ferri acetici netherese 25,0 Addi citrici 3,0 22,0 (i)verinf Droimal täglich 20-30 Tropfen in Wein zu nehmen.

#### Liquor Ferri et Ammonii Acetatis (U-St) BASHAMS Mixture

Rp Tincturae Ferri chlorati (enthaltend 13,6 Proc FeCla) 20 ccm Aceta (6 Proc.) 30 ecm Liquoria Ammonia acetici (7 Proc ) 200 cem. Chair aromatici 100 ccm

Glyceroni 120 ccm Acuse q s. ad 1 Liter

Remedia anticarcinomatica GRAHAM I Alterativnillen

lip Ferri exydati fusci 15.0 Rhizomatia Rhel 8,0 Aloks 3.5 Extracti Chamomillae 10,0

Frant priulae 150 II, Absorbent Tinktur

> Liquor Ferri acetici III. Detergentpulver Ferrum phosphoricum oxydatum

Sirupus Ferri acetici Pp Liquoria Ferri acetica 100 Sirapi Sachari

Tinctura Ferri acetici aetherea. Tinctura Martis KLAPROTH

KLAPROTH's Eisentinktur! Stabltropfen. Germ und Helv

> Rp Liquoris Ferri subace tici 8,0 Spiritus

Aetheris acction Enthält etwa 4,0 Proc metall Essen Spec. Gen-== 1.044--1 0i6

> Tinctura Martis Borrhays. Pp Liquons Ferri acetica Aceti (6 Proc.) āž 10 6 Strupt Sacchari 110 6 Spiritus Vini 90,0

Nach einer Elteren Vorschrift werden 10,0 Eisenfeile, 120,0 Essig und 80,0 Zucker bis auf 140 0 eingekocht, die Kolatur mit 20,0 V. eingeist vermischt und nach einiger Zeit fillmit

## Ferrum albuminatum

Das Eisenalbummat wird in der Regel in der Form seiner wässerigen Lösung, seitener als trockenes Pulver angewendet.

I Liquor Ferri albuminati (Germ) Ferrum albuminatum solutum (Helv) Eisenalbummatlosung Die von Germ und Hely gegebenen Vorschriften weichen unter emander etwas ab. geben aber schliesslich das gleiche Priparat

Darstellung Grundsatzlich ist folgendes zu beachten Versetzt man eine Erweisslösung mit Ferrioxychlorid, so erhalt man eine rostfarbene trübe Flüssigkeit von saurer Reaktion Neutralisirt man diese Flitssigkeit ganz genau (!) so scheidet sich Ferrialbuminat als rostfarbener Niederschlag ab Wascht man denselben mit Wasser bis zur annahernden Chlorfreiheit aus, so geht der noch feuchte Niederschlag durch Einwirkung kleiner Mengen von Natronhydrat in Losung Diese Losung wird "Eisenalbummatiosung genannt

85 Th trockenes Enweiss werden in 1000 Th Wasser von nicht höherer Temperatur als 50°C (1) gelöst Diese Lösung wird — um Elhaute und andere trubende Temperatur als 50°C (I) gelöst Diese Lösung wird — um Fahaute und andere trubende Bestandtheile zu entfornen — durch ein feines Seidensieb gegossen und in eine Mischung von 120 Th flüssigem Eisenovychlorid (Liquer Ferri oxychlorati) unter Umrühren eingetragen Man erhält gewöhnlich eine trübe, rostbraune Flüssigkeit, in der nur weing Niederschlag vorhanden ist. Man stellt die Reaktion dieser Flüssigkeit fist. Sie wird in der Regel sauer sein. Man fügt zu dieser sauren Flüssigkeit tropfenweise — am besten aus einer Bürette — soviel einer 0,75 procentigen Natronlauge hinzu, dass die Flüssigkeit genau neutral ist. (Ein Ueberschuss von Natronlauge ist zu vermeiden, da alsdann das Ferrialbuminat wieder in Lösung geht). Sobald die Flüssigkeit genau neutral ist, scheidet sich das Ferrialbuminat gut ab. Man lässt dieses absetzen und wascht es durch Dekanthiren mit Wasser (von 50°C) so lange aus, bis das Waschwasser nach dem Ansutern mit Salpetersäure durch Silbernitrat nur noch schwach opalisirend getrübt wird. Hierauf bruntt man den Niederschlag auf ein genässtes Leinen-Kolatorium und lässt ihn auf diesen mit Salpetersäure durch Silbernitrat nur noch schwach opalisirend getrübt wird. Hierauf bringt man den Niederschlag auf ein genässtes Leinen-Kolatorium und lässt ihn auf diesem freiwillig abtropfen. Wenn das Abtropfen beendet ist, bringt man den Niederschlag in eine vorher gewogene, genügend grosse Flasche und übergieset ihn unter Umschütteln mit einer Lösung von 0,45 Th festem Natronhydrat in 50 Th Wasser. Hierdurch geht der Niederschlag binnen kurzer Zeit in Lösung. Nach stattgehabter Lösung fügt man hinzu Weingeist (von 90 Vol Proc.) 150,0 Th, Zimmtwasser 100,0 Th, Timetura aromatica 2,0 und soviel Wasser, dass das Gesamitgewicht. = 1000,0 Th, Wasser von 500 C. man hinzu weingeist (von 90 Vol Proc.) 150,0 Th, process werden mit 4000 0 Th. Wasser von 500 C. man

Helv 200,0 Th fraches Elweiss werden mit 4000,0 Th Wasser von 50° O gemischt und nach dem Durchgiessen durch ein Seidensieb unter Umrühren zu einer Mischung gegossen von 120,0 Th Elsenoxychloridlosung und 4000,0 Th Wasser von 50° C Die Flüssigkeit wird hierauf mit einer 0,8 procenugen Natronlauge gemau (1) neutralisist und der alsdann entstandene Niederschlag nach dem Absetzen solange durch Dekanthuren gewaschen, als das Waschwasser noch Chlor enthält. Dann sammle man den Niederschlag auf einem gewogenen Kolatorium und lasse ihn bis zu 400,0 Th abtropfen Diesen Ruck

stand (von 400 Th) bringe man in eine gewogene Flasche und füge eine Lösung von 0,75 g festem Natronhydrat in 2,0 g Wasser unter Umschutteln hinzu. Nachdem Auflösung des Niederschlages erfolgt ist, setze man eine Mischung hinzu von Tinctura aromatica 2,0, Zimmtwasser 100,0, Spiritus 150,0, Wasser 350,0, lasse absetzen und kohren

Eigenschaften Klare, aromatisch riechende und ebenso schmeckende rostfarbige nicht völlig klare Flussigkeit von schwach alkalischer Reaktion Das spee Gewicht ist bei 15°C = 0,99 Der Gehalt an metallischem Eisen beträgt = 0,4 Proc Klar mischbar mit Wasser, Milch und nicht zu erheblichen Meugen von Alkohol Durch Zusatz von Ammoniakflüssigkeit oder Natriumbikarbonat entsteht keine Fallung Neutralisirt man die Flussigkeit aber vorsichtig mit Salzsaure, so entsteht ein Niederschlag von Ferrialbuminat, der auf weiteren Zusatz von Salzsaure in Ferrichlorid und Eiweiss gespalten wird Niederschlage entstehen durch Einwirkung sehr verdünnter Kochsalzlösung (z B ½10-Normal-NaClLosung) Durch Gerbaure entsteht keine Dunkeifarbung, durch Kaliumferrocyanid ohne Zusatz von Salzsaure keine Blaufarbung, dagegen wird durch Schwefelsmmonium schwarzes Schwefeleisen gebildet Durch Zusatz kohlensaurer oder ätzender Alkalien erfolgt Gelatiniren der Losung

Prifung 1) Die Eisenalbuminatlösung sei flüssig, nicht dicklich oder gelatinos

- 2) Werden 40 com Eisenalbuminatlösung mit 0,5 com Normalsalzsaure vermischt, so muss ein farbloses Filtrat resultiren. Ware dasselbe nicht farblos, so wurde das ein Beweis dafür sein, dass das Präparat zu viel Alkali enthält.
- 3) Zur Bestimmung des Eisengehaltes erhitzt man 10 g Eisenalbummatlbsung in einem Becherglase mit 5 ccm Salzsaure, bis das anfangs ausgeschiedene rothbraune Eisenalbummat völlig zersetzt ist. Das geronnene Eiweiss filtrit man ab, wäscht es aus und verdampft das Filtrat nach Zusatz von wenig Kaliumchlorat im Wasserbade zur Trockne. Man nimmt alsdam mit Wasser und wenig Salzsaure wieder auf, fügt 1 g Kaliumjodid hinzu und lässt die Mischung bei gewöhnlicher Warme im geschlossenen Gefasse 1 Stunde lang stehen. Hierauf titrirt man mit  $^{1}/_{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlosung Bei Annahme eines Gehaltes von  $0.4^{0}/_{0}$  Fe würden zur Bindung des ausgeschiedenen Jods 7.1 ccm  $^{1}/_{10}$  Normal-Natriumthiosulfatlosung erforderlich sein

Aufbewahrung. Man bewahre die Eisenalbumuntlosung in wohlverstopften, möglichst gefullten Gefassen, vor Säuredämpfen geschützt, an einem Orte von mittlerer und gleichmassig bleibender Temperatur auf Glasstopfen sind nicht zu empfehlen, weil sie ein Verdunsten des Weingeistes nicht verhindern Man wahle Korkstopfen, welche übrigens fast gar nicht geschwarzt werden. Die Einwirkung von Luft und direktem Sonnenlicht, sowie Temperaturschwankungen sind von dem Praparate moglichst fernzuhalten. Der Käulniss ist es übrigens nicht unterworfen.

Trotz aller aufgewendeten Sorgfalt gelatinirt die Eisenalbuminatiosung doch bis weilen nach einiger Zeit der Aufbewahrung, ohne dass es bekannt wäre, welche Ursachen dies bewirken und ob dieselben stets die nämlichen sind. In der Regel beseitigt eine Erhöhung des Natronzusatzes das Gelatiniren.

Anwendung. Eisenalbummatlosung steht in dem Rufe, ein milde wirkendes, leicht verdauliches, den Magen nicht belastigendes Eisenpraparat zu sein. Man giebt es Kindern und Erwachsenen je nach dem Alter zu 5—80 Tropfen oder zu ½—½—1/1 Theeloffel voll dreimal täglich kurz vor den Mahlzeiten entweder mit Wasser oder mit Milch vermischt. Te Gempt hat es mit gutem Erfolge bei Magengeschwuren angewendet

li Ferrum albuminatum (Ergenzb) Eisenalbuminat. Trockenes Eisenalbuminat.

Dieses Präparat wird erhalten, indem man, wie unter Liquor Ferri albuminati angegeben, eine Eiweisslösung mit Ferrioxychloridlösung vermischt und die Flüssigkeit mit 0,8 procentiger Natronlauge genan neutralisist. Der entstandene Niederschlag wird bis zur Chlorfreiheit ausgewaschen, alsdann zum Abtropfen gebracht, spater, soweit es möglich, abgepresst, bei einer 30° C. nicht übersteigenden Wärme in dunner Schicht ausgetrocknet

und in ein feines Pulver verwandelt (Eine Auflesung in Natronhydrat findet hier also

Em ockerfurbenes Pulver, das in Wasser unloslich ist und 18-14 Proc metallisches Eisen enthalt

Prufung. 1) Werden 3,0 g Eisenalbuminat durch Anreiben in einer Mischung von 0,8 ccm Natronlauge (von 15 Proc. NaOH) und 96 ccm Wasser vertheilt und einige Zeit unter bisweiligem Umschwenken sich selbst überlassen, so erfolgt Auflösung zu einer ım durchfallenden Lichte klaren, im zurückgeworfenen Lichte etwas trüben, rothbraunen Flüssigkeit Diese Lösung entspreche bezuglich ihrer Reinheit der Eisenalbummatflussigkeit.

2) Eisenbestimmung 0,5 g Eisenalbummat werden mit einem Theile einer Mischung aus 0,2 ccm Natronlauge (von 15 Proc NaOH) und 20 ccm Wasser angerieben, mit dem Rest der Flüssigkeit in ein Becherglas gespült, nach vollendeter Auflösung mit 5 ccm Salzsäure (25 Proc HCl) versetzt und im Wasserbade erhitzt, bis das anfangs aus-Natrumthiosulfatlösung erforderlich sein, was einem Gehalte von 13-14 Proc an metallischem Eisen entspricht

Aufbewahrung Vor Licht geschutzt aufzubewahren.

Liquor Ferri albuminati DREFS DREES'sche Eisenalbuminatiflüssigkeit Ist ein nach einer geheim gehaltenen Vorschrift dargestelltes Eisenpraparat, welches im wesentlichen identisch ist mit dem von der Germ und Helv aufgenommenen Fraparat

Liquor Ferri albuminati dialysati Wird wie das Praparat der Gorm und Helv bereitet, nur wird das in verdunnter Natronlauge gelöste Ferrialbuminat solange der Dialyse unterworfen, bis das den Dialysator umgebende Wasser nicht mehr alkalisch reagirt

Liquor Ferri albuminati Geann (Hollandische Specialität) Rp Liquoris Ferri albuminati (dialysati) 80,0, Liquoris Ferri oxychlorati 10,0, Aquae destillatae 50,0,

Aquae Menthae piperitae 10,0

Sirupus Ferri albuminati. Eisenalbuminatirup I Hamb Vorschr
Sacchari pulverati 5,0 werden in Liquoris Ferri albuminati 10,0 gelöst und mit Sirupi
Sacchari 85,0 gemischt II Albuminis ovi recentis 25,0 werden mit Aquae destillatae 15,0 und Sirupi Sacchari 50,0 gemischt In der kolirten Mischung löst man Ferri oxydati saccharati solubihs 12,5 (Münch Ap-V)

III Liquor Ferri albuminati Brautlecht. Eisenalbuminatsirup nach Braut-LEGHT Albuminis ex ovis sicci 10,0 löst man in Aquae destillatae 100,0, fugt zur Losung Natru caustici (1,16 spec Gew ) 25,0 und erhitzt im Dampfbade auf 80-90° C Andrer seats muscht man Aquae destillatae 150,0, Liquoris Ferri oxychlorati 180,0, lost in der Mischung durch Erhitzen auf 80-90° C Sacchari albi puly 500.0, vereinigt mit der heissen Albuminatiosung, fugt Tincturae aromaticae 20,0 hinzu und bringt mit Wasser auf ein Gesammtgewicht von 1000,0 (Dieterion) Nach 8 Tagen wird von einem etwa vorhandenen Bodensatze dekanthirt

IV. Ferrum albuminatum cum Natrio citrico (Disterice) Den bei der Bereitung von Liquor Ferri albuminati (Germ.) aus 300.0 g Liquor Ferri oxychlorati gewonnenen Eisenalhummat Niederschlag prasst man, nachdem er chlorfrei gewaschen, schwach aus Anderseits lost man 7,5 g Citronensänre in 30,0 g destillirtem Wasser und neutralisirt unter Kochen mit q s (15-17,0 g) krystall Natnumkarbonat. Den zerbrockelten Niederschlag übergiesst man in einer Porcellanschale mit der erkalteten Natriumcitratlosung und überlasst die bedeckte Schale der Ruhe Wenn sich alles, wenn nothig nach Zusatz von etwas Wasser, gelost hat, seiht man durch, gresst auf Glasplatten und trocknet ber 25-85° C

Liquor Ferri albuminati cum Natrio citrico. Ferri albuminati cum Natrio citrico (Marko Helfenberg) 28,0 löst man unter öfterem Schutteln in Aquae destillatae 770,0 und setzt der Lösung zu Spiritus (90 proc.) 100,0, Spiritus Vini Cognae 100,0, Tincturae Zingiberis, Tincturae Galangae, Tincturae Cinnamomi Ceylonici ää 1,5

## Ferrum benzoicum.

Ferrum benzoïcum (Erganzh, Hamb Vorschr) Eisenbenzoat. Ferribenzoat. Benzoësaures Eisenoxyd.  $\text{Fe}_2(C_7H_5O_2)_3$  (OH) $_3+6H_2O$ . Mol Gew = 634.

Darstellung. 20,0 Th Benzoesaure (e Toluolo) werden in 400 Th Wasser gelost und mit q s (28,0 Th) Ammoniakflüssigkeit von 0,96 spec Gew genau neutralisirt. Zu dieser Losung setzt man eine Mischung aus 81,0 Ferrichloridlosung (spec Gew 1,280—1,282) und 1000,0 Th Wasser. Der entstandene rothbraune Niederschlag wird zunachst durch Dekanthiren, spater auf dem Filter gewaschen, bis das ablaufende Wasser nach dem An seuern mit Salpetersaure durch Silbernitrat nicht mehr getrübt wird, dann massig abgepresst und bei einer 30° C nicht übersteigenden Warme an einem schattigen Orte gehocknet. Ausbeute 30,0 Th

Eigenschaften Ein braunlich rothliches, geruch- und geschmackloses Pulver, in Wasser unloslich Durch heisse Salzsaure wird es mit gelber Farbe gelost, während beim Erkalten der Lösung sich Benzoesäure in Krystallen abscheidet Durch atzende Alkalien wird das Salz unter Abscheidung von Ferrihydroxyd zersetzt Frisch bereitet löst es sich in Leberthran, diese Löslichkeit nimmt aber im Verlaufe der Aufbewahrung ab Es enthalt 17—18 Proc metallisches Eisen und hinterlässt daher beim Verbrennen im Platintiegel 24,28 bis 25,71 Proc Fernoxyd Fe<sub>2</sub>O<sub>5</sub>

**Pring.** 1) 1 g Ferribenzoat hinterlasse beim Gilhen im Platintiegel 0,24—0,25 Proc Ferrioxyd, wird letzteres mit 1 ccm Wasser befeuchtet, so blaue es rothes Lackmuspapier nur schwach

2) 0,5 g Ferribenzoat werden in 2 ccm Salzsaure (von 25 Proc HCl) und 15 ccm Wasser in der Warme gelöst. Nach dem Erkalten filtrire man und wasche den Filterrückstand mit Wasser bis zur Entfernung alles Eisens aus. Zum Filtrat bringe man 1,0 g Kahumjodid und lasse die Mischung bei gewohnlicher Temperatur 1 Stunde im geschlossenen Gefasse stehen. Zur Bindung des ausgeschiedenen Jods sollen mindestens 15 ccm  $\frac{1}{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlosung erforderlich sein. 15  $\times$  0,0056 g = 0,084 g metallisches Eisen. Da diese Menge in 0,5 g Ferribenzoat mindestens enthalten sein soll, so wird hierdurch für dieses ein Mindestgehalt von 16,8 Proc metallischem Eisen gefordert. Vergl. S 1089

Aufbewahr ung Vor Licht geschutzt aufzubewahren Anwendung. Lediglich zur Bereitung von Eisenleberthran (vergl S 420)

## Ferrum bromatum.

Das Ferrobromid oder Eisenbromur kommt 1) Im wasserfreien Zustande, 2) als krystallisirtes Salz FeBr $_2$  + 2  $H_2$ O $_1$ O $_2$ O $_3$ O als Lösung in verschiedenen Formen vor Unter Ferrum bromatum im Sinne der Pharmacie ist stets das krystallisirte Salz sub 2 zu verstehen.

i Ferrum bromatum anhydricum Wasserfreies Ferrobromid oder Eisenbromitr. FeBr<sub>2</sub>. Mol Gew. = 216.

Dieses Salz entsteht, wenn man Bromdampf bei schwacher Rothgluth über metallisches Eisen, am besten über Eisendraht, leitet Grünlichgelbe krystallinische Schuppen, welche hygroskopisch sind und deshalb in Glasiöhren eingeschmolzen werden. Wegen seiner schwierigen Handhabung wird es in der Praxis so gut wie gar nicht angewendet, sondern ist lediglich als "Sammlungspräparat" anzusehen

ll. Ferrum bromatum crystallisatum album. Weisses Ferrobromid oder Eisenbromür. FeBr $_2+2H_4O$  Mol. Gew = 252

Das Salz dieser Zusammensetzung wird wie folgt erhalten. Man übergiesst in einem Kolben 35,0 Th. Eisenpulver mit 300,0 Th. destillirtem Wasser und fügt allmählich 68,5 Th. Brom. hinzu. Die Darstellung erfolgt in analoger Weise wie beim Ferrojodid, s. S. 1111. Die filtrirte Lösung wird unter Zusatz von etwas Bromwasserstoffsaure in der Warme des Wasserbades zur Trockne gebracht. Alsdann zerreibt man den Ruckstand, breitet ihn zwischen zwei Glasplatten aus und setzt ihn zwischen diesen von beiden Seiten dem direkten Sonnenlicht aus, bis er grunlich weiss geworden ist

[NB Lässt man die wasserige Losung des Ferrobromids bei Luftabschluss verdunsten, so erhält man blaulich grune Krystalle FeBr.  $+6\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ ]

Da das Ferrobromid ziemlich leicht zersetzbar ist, wird es meist ex tempore dargestellt. Es sei bemerkt, dass man bei Pillenmassen das im Ueberschuss vorhandene Eisen nicht abfiltrirt, sondern mit dem Ferrobromid zusammen in die Pillen verarbeitet

Zur Darstellung des wasserhaltigen Ferrobronids ex tempore (z B für Pillenmischungen) sind anzuwenden

Ferrobromid	Brom	Eisenpulver	Perrobromid	Brom	Eisenpulver
8	g .	8	g	g	g
0,5	0,32	0,15	5,5	3.49	1,65
1,0	0,63	0,3	6,0	3.81	1,8
1,5	0,95	0,45	6,5	4,13	1,95
2,0	1,27	0,6	7,0	4,44	2,1
2 5	1,59	0,75	7,5	4,76	2,25
8,0	1,90	0,9	8,0	5,08	3,4
8,5	2,22	1,05	8,5	5,40	2,55
4,0	2,54	1,2	9,0	5,71	2,7
4,5	2,86	1,35	9,5	6,03	2,85
5,0	3,17	1,5	10,0	6,35	3,0

Wasser muss mindestens so viel, als Ferrobromid darzustellen ist, genommen werden

III. Liquor Ferri bromati enthalt 10 Procent wasserhaltiges Ferrobromid FeBr,  $+2H_2O$  Es wird wie oben sub II angegeben hereitet, das Filtrat aber mit destil lirtem Wasser bis auf 1000,0 verdinnt und im Tageslichte wie der Liquor Ferri chlorati enthewebet

Bromure ferreux (Gall) Solution officinale de bromure de fer ist eine fast genau 38 Proc wasserfreies Ferrobromid FeBr<sub>2</sub> enthaltende wasserige Lösung und wird bereitet durch Zusammenbringen von 40,0 Th Brom, 20 Th Eisen und 100 Th Wasser

IV Tinctura Ferri bromati, wird ex tempore bereitet durch Lösung von 9,6 Kaliumbromid, 12,0 krystallisirtem Ferrosulfat in 40,0 destillirtem Wasser Zusatz zunächst von etwa 0,5 Eisenpulver und dann von 50,0 Weingeist von 90 Proc Nach einem halbstündigen Beiseitestellen wird die geschuttelte Flussigkeit durch ein Bauschehen Glaswolle filtrirt und wie die Ferrobromidflussigkeit aufbewahrt. Sie enthalt 10 Proc Ferrobromid, FeBra + 2H<sub>2</sub>O

Aufbewahrung Das Ferrobromid und seine Lösungen werden in gutgeschlossenen Gefassen (vor Luft und Feuchtigkeit geschützt), aber unter möglichster Bestrahlung durch das direkte Sonnenlicht aufbewahrt. Die Lösungen halten sich trotzdem nur kurze Zeit und sollten deshalb stets non nin ad dispensationem bereitet werden

Anwendung Innerlich in wasseriger oder spiritubser Lösung zu 0,05-0,25 g bei Chlorose, Dysmenorchoe, ohronischer Diarrhoe, Fluor albus, Gonorrhoe, Diphtherie, Bronchitis, besonders gut wird es mit kohlensaurem Wasser vertragen (s unten) Acusserlich zum Aufpinseln bei Eryspelas, zur Inhalation bei Bronchitis

Aqua ferri bromata nervina Baues & Baum Auf 1 Inter kohlensaures Wasser werden 2,0 g Ferrobromid FeBr<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O zugesetzt Gegen Neurasthenie und Anamie

Liquor Ferri bromati Pannisii

Ep Sacchari albi pulverati 40,0 Liquoris Ferri bromati (10 Proc.) 60,0

Pilules de bromure ferreux (Gall)

Rp 1 Solutionis Ferri bromati (38 proc.) 15,0 g

2 Ferri pulverati 0,1

8 Gummi arabici 4 Radicis Liquintias

4 Radicis Liquintine 55 q s Man dampft 1 mit 2 suf 5,0 cin, giesst den Pückstand in einen erwärmten Porcellanmörser und formt mit 3 und 4 = 100 Fillen Diese werden in Eisenpulver (oder auch Graphit) gerollt und mit einem ätherischen Lack aus Mastix und Tolubalsam lackirt.

> Sirapus Ferri bromidi Nat form. Ep Ferri pulverati 80,0

Ferri pulverati 80,0 Bromi 75 0 Sacchari pulverati 600,0

Aquae q a ad 1000,0

Der Strup enthält 10 Proc. wasserfreies Ferrobromid FeBr<sub>2</sub>.

# † V Ferrum sesquibromatum solutum Liquor Ferri perbromati. Ferribromidlosung. Eisenbromidlosung.

Das trockne Fernbromid FeBr, ist sehr hygroskopisch und daher sehwer konservirbar Man stellt es durch Hinüberleiten von Bromdampfen, welche man über dunkelrothglübendes Eisen leitete, dar Die 10 procentige Lösung des Ferribromids wird wie folgt dargestellt 2,5 Eisenpulver, eirea 60,0 destillirtes Wasser und 5,4 Brom werden in eine Ferrobromidosung verwandelt, nach dem Filtrien, welches unter Nachwaschen des Filtrums geschieht, mit 2,7 Brom und dann soviel destillirtem Wasser versetzt, dass die Fiussigkeit 100,0 beträgt. Diese wird in Flaschen mit dichtschließendem Glasstopfen in der Reihe der starkwirkenden Arzneikorper aufbewahrt

Anwendung Es ist das Ferribromid bei Skrofeln, Amenorrhoe, Hysterie, Leukorrhoe, Hypertrophie des Herzens und Uterus empfohlen und zu 0,02-0,04-0,06 g dreibis fünfmal täglich gegeben worden. Die starkste Einzeldosis ist zu 0,15 g, die starkste Gesammtdosis auf den Tag zu 0,5 g anzunehmen. Aensserlich als Proselfitissigkeit fand es Grieben besonders wirksam auf Geschwülste der Drusen und bei Erysipelas.

## Ferrum carbonicum.

Das Karbonat des Eisenoxyduls, Ferrokarbonat FeCO3 ist bekannt. Es entsteht als ein weiser Niederschlag, wenn man eine Ferrosalzlösung mit Natriumkarbonat oder Natriumbikarbonat unter Abschluss von Sauerstoff fällt. Aber dieser Niederschlag ist wenig bestandig, er wird schon durch die Einwirkung des Luftsauerstoffs rasch oxydirt, wobei er eine grünliche bis bläuliche, schliesslich rostrothe Farbung annimmt. Man versucht, das Ferrokarbonat durch Zusätze von Zucker und ähnlichen Substanzen in eine haltbare Form zu bringen. Das Karbonat des Eisenoxyds, Ferrikarbonat Fe $_{1}(CO_{3})_{3}$ , ist zur Zeit kaum bekannt. Es soll angeblich nur bei niederer Temperatur bestehen Durch Fällung von Ferrisalzlösungen mit Natriumkarbonat oder Natriumbikarbonat erhalt man bei gewöhnlicher Temperatur unter Entweichen von Kohlensäure = Ferrihydroxyd

# l. Ferrum subcarbonicum Safran de Mars apéritif. Ciocus Martis. x FeCO<sub>2</sub> + y Fe(OH)<sub>2</sub>

Man löst 100,0 g reines krystall. Ferrosulfat in 1 Liter Wasser, anderseits 120,0 g krystall. Natriumkarbonat in ½ Liter Wasser und giesst die Sodalosung in kleinen Antheilen alimahlich unter Umrühren in die Eisenlösung Man lässt den zunächst fast weissen Niederschlag absetzen, wäscht ihn vorerst einige Male durch Dekanthiren, später auf dem Kolatorium oder Filter, bis im ablaufenden Wasser Schwefelsäure sich nicht mehr nachweisen lässt. Gleichzeitig sorgt man während des Fallens und Auswaschens dafür, dass der Niederschlag in möglichst gründliche Berührung mit der Luft kommt. Er nimmt infolgedessen eine grünliche bis blauliche, später rostrothe Farbung an Sobald dies der Fall und Schwefelsäure im Filtrat nicht mehr nachzuweisen ist, wird der Niederschlag auf perösen Unterlagen bei gewöhnlicher Temperatur getrocknet.

Ein rostfarbenes Pulver, welches im wesentlichen aus Ferrihydroxyd besteht und nur kleine Mengen Ferrokarbonat enthält

Il Ferrum carbonicum saccharatum (Austr Germ Helv) Ferri Carbonas saccharatus (Brit U-St.) Zuckerhaltiges Ferrokarbonat. Das Praparat ist im wesentlichen Ferrokarbonat, welches durch Zusatz von Zucker in haltbaren Zustand gebracht worden ist

Darstellung. Man bereitet zunächst Ferrokarbonat durch Fällung einer Ferrosulfatlösung mit Natriumkarbonat oder Natriumbikarbonat oder Ammoniumbikarbonat Damit das Ferrokarbonat möglichst wenig oxydirt wird, wendet man die Ferrosulfatlosung heiss (1) an, die Erwarmung der Natriumbikarbonatlosung dagegen soll nicht über 50° C hmansgehen Man bringt die Nathum(bi)karbonatlösung in eine passende Flasche, filtrirt die heisse Ferrosulfatiosung dazu, fullt die Flasche sofort (1) mit ausgehochtem Wasser vollig an und lässt unter Verschliessen (!) der Flasche mit einem Kork absetzen. Nach dem Absetzen hebert man die über dem Niederschlage stehende Flüssigkeit ab, fallt die Flasche wiederum mit ausgekochtem Wasser vollig an, schüttelt um, lasst absetzen und hebert wieder ab Dieses Auswaschen mit heissem Wasser wiederholt man so oft, bis die uberstehende Flussigkeit, nach dem Ansauern mit Salpetersaure, durch Barvumchlorid kaum noch getribt wird. Ist dieser Punkt erreicht, so lasst man den Niederschlag sich moglichst dicht absetzen, hebert die Waschflüssigkeit thunkchst vollstandig ab und giesst alsdann den ruckständigen Brei in eine Porcellanschale, welche die vorgeschriebene Menge Zucker enthalt Die letzten Beste kann man mit Hilfe von mchreren kleinen Porticnen Alkohol dazuhringen Man dampft nun die Zuckermischung im Wasserbade rasch zur Trockne, zerreibt den trocknen Rückstand und bringt ihn durch Vermischen mit Zucker auf das gefolderte Gewicht - Die Vorschriften der einzelnen Pharmakopten weichen in Einzel fallen von einander etwas ab, gehen aber sammtlich von den oben ausgeführten Gesichts nunkten aus

Austr Eine siedende Lösung von 200,0 Th kryst Natzumkarhonat in 1200 Th Wasser wird mit 50,0 Th gereinigtem Honig vermischt Dann setzt man unter Umschwenken in kleinen Antholon 250,0 Th gepulvertes krystall Ferrosulfat binzu (das Schaumen lässt sich durch Zusatz kleiner Mengen Weingeist unterdrücken) Der Niederschlag wird, wie oben angegeben, gewaschen und mit 200,0 Th Zuckerpulver eingedampft bez eingetrochnet.

Germ und Helv Eine hinreichend geräumige Flasche enthält eine filturte Losung von 25,0 Th Natrumbikarbonat in 500,0 Th lauwarmem Wasser (von nicht über 50°C) In diese Lösung filturt man eine zweite Lösung hinein von 50,0 Th krystell Ferrosulfat in 200,0 Th siedendem (!) Wasser Der Niederschlag wird wie oben angegeben ausgewaschen, dann in eine Porcellanschale übergeführt, welche 10,0 Th Michzuckerpulver und 30,0 Th Zuckerpulver einhalt und mit diesen zur Trockne verdampft und ausgetrocknet Der Trockenrückstand wird zernieben und durch Vermischen mit Zuckerpulver auf 100,0 Th gebracht

Brit Eine Lösung von 40,0 g krystall Ferrosulfat in 1,6 Inter medendem Wasser wird in eine Lösung von 25,0 g Ammoniumkarbonat in 1,6 Inter medendem Wasser eingetragen, der Niederschlag wie oben angegeben ausgewaschen und mit 20,0 g Zuckerpulyer eingedampft

U-St Eins heisse Lösung von 50,0 Th krystall Ferrosulfat in 200,0 Th heissem Wasser wird in eine Lösung von 35,0 Th Natrumbilarbonat in 500,0 Th lauwaimem Wasser, welches nicht über 50° C heiss sein soll, eingetragen, der Niederschlag wie oben angegeben ausgewaschen, mit 80 Th Zucker eingedampft und schließlich mit Zucker auf das Gesammtgewicht von 100 Th gebracht

Eigenschaften. Ein grunlichgiaues Pulver von anfangs süssem, hinterher von mildem Eisengeschmacke Beim Uebergiessen mit verdunnter Salzsaure löst es sich unter Aufbrausen (d. h. Entwicklung von Kohlensaure) zu einer gelblichen Flussigkeit auf Bei sorgsamer Bereitung sind von dem vorhandenen Gesammteisen etwa 25 Proc. als Ferrihydroxyd und etwa 75 Proc. als Ferricharbonat zugegen. Die salzsaure Lösung giebt daher sowohl mit Ferrocyankalium, als auch mit Ferricyankalium blaue Niederschlage.

Priffing Die Güte des Praparates ergiebt sich zunschst aus seiner Farbung Grunlichgraue oder graue Praparate sind weniger zersetzt als deutlich braune. Feiner muss beim Uebeignessen mit verdunnter Salzsaure lebhaftes Aufbrausen von Kohlensaure

erfolgen In dem Maasse, wie die Umwandlung des Ferrokarbonats zu Ferrihydroxyd erfolgt, wird namlich das Entweichen der Kohlensaure weniger lebhaft

- 1) 1 g des Praparates muss sich in verdünnter Salzsaure ohne Rückstand zu einer gelben Flussigkeit auflosen, welche nach dem Verdunnen mit Wasser durch Baryumchlorid nur ganz schwach getrubt werden darf (Spuren von Schwefelsaure sind zuzulassen)
- 2) Bestimmung des Gesammteisens Helv 1 g des Praparates wird im Platintiegel verascht, der Ruckstand wird wiederholt mit Salpetersaure behandelt und bis zum konstanten Gewicht gegluht. Es sollen etwa 0,14 g Ferrioxyd zuruckbleiben, entsprechend einem Gehalt von 9,8 Proc (also rund 10 Proc) an metallischem Eisen. Germ 1 g des Praparates werde in 10 ccm verdunnter Schwefelsaure in der Warme gelost, nach dem Erkalten (1) mit Kaliumpermanganatlosung bis zur vorübergehend bleibenden Rothung und darauf mit 1 g Kaliumjodid versetzt. Diese Mischung werde 1 Stunde bei gewöhnlicher Temperatur in einem geschlossenen Gefasse stehen gelassen. Es sollen alsdann zur Bindung des abgeschiedenen Jods 17,0—17,8 ccm ½.0-Normal-Natriumthiosulfatlösung ver braucht werden entsprechend einem Gehalte von 9,52—9,97 Proc metallischem Eisen
- 3) Bestimmung des Gehaltes an Ferrokarbonat (Eisenoxydulsalz) Diese schreiben nur Brit und USt vor Brit Wird 1 g des Praparates in konc Phosphorsaura (von 66 Proc H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>) unter Erwarmen gelöst, die Lösung mit Wasser verdünnt und mit 29,0 ccm Kaliumdichromatiosung [4,87 g K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> in 1 Liter] versetzt, so soll dieselbe mit Kaliumferrieyanid noch eine blaue Farbung geben Daraus berechnet sich ein Gehalt von rund 16 Proc metallischem Eisen in der Form des Oxydulsalzes oder ein Gehalt von 88 Proc Ferrokarbonat FeCO<sub>4</sub> U-St Wird 1,16 g des Praparates in 10 ccm verdunnter Schwefelsäure gelöst und die Lösung mit Wasser auf 100 ccm verdunnt, so sollen etwa 15 ccm ½,10-Normal Kaliumparmanganatiosung zur bleibenden Rothung verbraucht werden [3,1584 g KMnO<sub>4</sub> in 1 Liter] Hieraus beiechnet sich ein Gehalt von 8,4 Proc metallischem Eisen im Zustande eines Ferrosalzes, bez 15 Proc Ferrokarbonat FeCO<sub>3</sub>

Aufbewahrung Das gut ausgetrocknete Pulver werde in trocknen, nicht zu grossen und gut verschlossenen Flaschen aufbewahrt. Die Einwirkung direkten Lichtes ist eher nützlich als schadlich

Massa pilularum Ferri Carbonici Massa pilularum Valetti. Massa Ferri Carbonatis (U-St)

Gall. Man löst 100,0 krystall Ferrosulfat in heissem 5 procentigen Zuckerwasser und gresst die heisse Lösung in eine zweite, noch heisse Lösung von 120,0 krystall Natriumkarbonat in 5 procentigem Zuckerwasser Der Niederschlag wird in einer stets vollig gefüllt und gut verschlossen zu haltenden Flasche (siehe oben) mit heissem 5 procentigen Zuckerwasser gewaschen, bis das Waschwasser nach dem Ansauern mit Salpetersaure durch Baryumnitrat nicht mehr merklich getrübt wird. Dann bringt man ihn auf ein mit Zuckersirup angesenchtetes Leinen-Kolatorium, bindet dieses zu und presst unter der Presse allmahlich, aber stark ab. Den Pressrückstand bringt man in eine Porcellanschale, fügt 80,0 Honig und 30,0 Milchzucker zu und dampft zur Konsistenz eines dicken Extraktes ein. U-St. Man fällt eine heisse Lösung von 100,0 g. krystall. Ferrosulfat in 200,0 g. heissem Wasser 1- 20 ccm weissem Sirup mit einer gleichfalls heissen Lösung von 100,0 g. krystall. Natriumkarbonat in 200,0 g. Wasser, wäscht mit heissem Zuckerwasser (1 weisser Sirup, 19 Wasser) aus, sammelt auf einem Leinen-Kolatorium, presst möglichst stark und dampft den Rilekstand in einer Porcellanschale mit 38,0 g. gereinigtem Hönig und 25,0 g. Zucker bis zum Gewicht von 100,0 g. im Wasserbade ab

Aqua Ferri nervina von Wolve & Calmero Enthält in 100 Later kohlensaurem Wasser 15,0 g Ferrokarbonat, 205,7 g Calciumphosphat, 282,9 g Natriumchlorid und 99,7 g Natriumbikarbonat Es wäre demnach nachzubilden aus 21,1 g Ferrochlorid (FeOl<sub>2</sub>+2H<sub>2</sub>O), 205,7 g Calciumphosphat, 218,8 g Natriumchlorid und 120,7 g Natriumbikarbonat auf 100 Inter kohlensaures Wasser

Dr. Nagel's Nervenpillen der Salomonis-Apotheke in Dresden Rp Massae pilularum Valetti 10,0, Ferri lactici 2,5, Chinini 0,3, Rhizomatis Rhei 5,0, Vini Tokayensis

Extracti Gentianae ää 5,0

Bleichsuchtswasser von Dr Ewich enthalt in 10000 Th 11 Th kohlensaures Natron, 9 Th Chlornatrum, 1,5 Th schwefelsaures Natron, 7 Th kohlensaure Kalkerde und 1,2 Th kohlensaures Eisenoxydul nebst reichlicher Kohlensäure (Hager, Analyt) Zu seiner Darstellung gehören entwassertes Natronkarbonat 20,0, wasserfreies Calciumchlorat 10,0, krystall Ferrosulfat 3,0, Wasser 10000, Kohlensaure q s Chocolat forrugineux (Gall) IV Hamb Vorschr Eisen-Chokolade Pp 1 Ferri sulfunci sicci Pastae Cacao saccharatae 2 Kalif carbonici as 12.5 13.0 Ferri subcarbonici (= Safran apentif) 10.0 3 Mellis Man Schmilzt 3 un Dampfonde, fügt die innige Mischung von 1 und 2 hinzu stolst zur Masse Man bereite nicht zu grosse Vorrathe Granula Pouguensia an und formt diese noch halbwarm zu 100 Pillen. Dragées de Pougues Keine zu gros en Vorräthe halten! Rp Terri carbonici saechamti V Asliere Vorschrift. Calcul carboniei Pp i Fern sulfurici erystali Magnesii subcarbonici 27 10,0 2 Kaln carbonici Natrai bicarbonici 80.0 8 Saechari albi 5,0 Saccharı albi 140.0 4. Radieis Althaese q s Ole Menthae piperitae 20 Man zerreibt 1 und 2 in einem eisernen Mörser Tragacanthae pulveratae 0,5 und lässt 1/4 Stunde oder so lange stehen, bis die Acuae QВ Mischung breng geworden. Dann fügt man 3 Frant pilulae ponderis 0,12, quae saccharo obduund 4 hinzu und formt 1:0 Pillen, die mit Zimmtpulyer zu bestreuen eind Mixtura antihectica Grippiphii GRIFFITH'sche Mixtur Mixtura anti VI Pilulae ferratae Kalinae (Helv) phthisica GRIFFITH Mixtura Terri com-Rp Gummı arabicı Kaln carbonici posita (Ergänzb) (Hamb V) I rri sulfurici cryst Pp 1 Ferri sulfurici 1,25 Sacchan ãu 50 2 Kalii carbonici gtt VIII Aquae 3 Aquae Menthae crispae 250,0 Man formt 100 Pillen, welche sofort in Milchzucke-4 Myrrhae pulveratae 4,0 zu rollen und an der Luft zu trocknen sind. 5 Sacchari 15 0 Man löst 1 und 2 in 3, reibt 4 mit 5 fein und reibt Pilulae Ferri carbonici es mit der Lösung an I Germ I Pasta Cacao cum Ferro carbonico Rp Massae pilularum Valetti 10,0 Rp Pastae Cacao saccharatae 1000.0 Radious Althaese g s Sacchari vanilinata Fight priules 100, cortice Changmorn conspergendae Tern carbonici saccharati 20,0 Pår den Handverkauf werden die Pillen häufig Man forme 100 Täfelchen à 10,0 g versilbert oder kandirt abgegeben Pilulae antigastralgicae SCERLECKY II Gall Pilules de carbona te ferreux Rp Massae pilularum Valleti solon VALLET Radicis Colombo Pp Massae pilularum Valetti 80,0 Seminis Strvchni 0,6 Radicis Liquintiae Radicis Liquiritiae 1.5 Frant pilulae ponderis 0 25 g Frant pilulae sexaginta (60) Zwei bis drei Pillen dreimal täglich (bei chloro-III Pilulae Perri carbonici (Helv), uscher Gastralgie) Rp Gummi arabici Pilulae Ferri carbonici BLAUD Ferri carbonici saccharati 10,0 BLAUD'sche Eisenpillen. Gly cerini J Erganzb Aquae an gtt XV Frant pilulus 100 Rp Ferri sulfurici sicci 9,0 Saccham puly 8.0 Pilules ferrugineuses de BLAUD (Gall), Kalu carbonici 7,0 Rp 1 Gummi arabica 5,0 Magnesine ustae 0,7 2 Aquae destillatae 80.0 Radicas Althaeae 1.4 8 Sirupi Sacchari 15,0 Glycerini q s (0,4) 4 Ferri sulfurici sicci werden zu 100 Pillen geformt. 5 Kalu carbonici as 80,0 II Pilulae Ferri sulfurici Blaudii Man löst unter Erwärmen i in 2, fügt 3 und 4 (Form Berol) hinzu, rührt dann mit einem eisernen Spatel Ferri sulfurici unter Erwärmen 6 dazu und verarbeitet zu 200 Kalii carbonici zz 9,0 Pillen, die zu versilbern sind Tragacenthue Pilulae Ferri compositae GEIFFIUI Aquae destillatae q s. Flant pilulae 60 Pilulae Myrrhae ferratae Rp Ferri sulfurici crystallisati III Pilulae Blaudii alkalinae (Münch Vorschr) Kalii carbonici MA 2,5 Rp Kalii carbonica Myrrhae pulveratae 25 Extracti Gentlanae Ferri sulfurici sicci 12,0

Fant pilnlae 100

tuberculosa)

Funt Pillen täglich drei bis viermal (b.) Phthisis

Magnesii carbonici

Glycerini

Frant pilulse ponderis 0,4 g

5,2

Q &

Pulvis acrophorus ferruginosus MENZER Compound Pills of iron (Nat Form) Rp Myrrhae Rp Farri sulfuriel cryst. 0,2 Natru carbonici cryst. Sacchari Ferri sulfurici cryst. 35 4,85 In cine blaus oder rothe Kapsel, Sirupi Sacchari g # n Fiant pilulae 100 Natrii bicarbonici 0,2 Stechari 0.5 Pulvis effervescons ferratus (Helv) In eine weisse Kapsel Gebrauch wie vorher, Rp Ferri sulfunci sicci 200 Acida tartaria 270.0 Pulvis aeropherus ferruginesus Waldenhurg Ratri bicarbonici 805 0 Rp Ferri sulfurici sicci 0,05 Saccharl 895.0 Pulvers sërphori 1,0 Doses tales X Poudre gazogène ferrugineuse (Gali) Pulvis aerophorus martiatus venalis Rp Acidi tartarici Rp 1 Natrii bicarbonici 25.0 Natrii bicarbonici 60.0 2 Magnesti carbonici 2.0 Sacchari 260,0 3 Acidi tartanci 28,0 Ferri sulfunci cryst 8,0 4 Sacchari 20.0 Pulvis aërophorus martiatus Frank 5 Ferra pyrophosphorica 5,0 # Sarchari 20 0 Man mischt zunächst je für sich 1 und 2. ferner Rp Ferri carbonici saccharati R und 4, dann 5 und 6 Die drei Mischungen Natri blearbonici āž 0,75 werden dann zu einem Pulver zusammengemischt In eine blaue oder rothe Kapsel. Sirapus Ferri carbonici Sirupus ferratus Acidi tartarici Pp Massae pilularum Valetti 2,0 Elaeosaccharl Citri 0,5 Aquae destillatae 5,0 In eine Wachskapsel Man löse A zuerst in Wasser Sirupi Saecchara 93.0 und füge alsdann B hinzu, Umgeschüttelt täglich 2-4mal 1 Kınderlöffel

## Ferrum chloratum.

i. Ferrum chloratum crystallisatum viride Ferrum chloratum oxydulatum crystallisatum Chlorare ferreux crystallisée (Gall) Krystallisirtes Eisenchlorar oder Ferrochlorad. FeCl $_2+4\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$  Mol Gew = 109

Darstellung In einen geraumigen Glaskolben bringt man 150 Th reine Salzsaure (von 25 Proc HCl) und giebt dazu allmahlich 35 Th Eisen in Form kleiner Schmiedenagel oder als Draht. Wenn die Gasentwickelung bei gewohnlicher Temperatur fast aufgehort hat, so erwarmt man den Kolben einige Zeit massig, bis die Einwirkung der Säure auf das Eisen völlig beendet ist. Man filtrirt alsdann rasch und kocht das Filtrat alsbald in einem Porcellangefass über freiem Feuer bis zum Salzhautchen ein Man fügt zu der Flussigkeit alsdann 1 Th Salzsaure (von 25 Proc) hinzu und dampft unter Umrühren mit einem Glasstabe bis auf 98—100 Th Rückstand ab oder so lange, bis der resultirende Brei, auf einen kalten Gegenstand gebracht, zu einer Krystallmasse erstarrt Man lasst alsdann erkalten, stösst die Krystallmasse in Stücke und bringt diese sofort in gut zu verschliessende Gefässe

Eigenschaften. Grünliche, hygroskopische Krystallfragmente, die meist durch Orydation oberflächlich mit einer ockerfarbigen Schicht von Ferrioxychlorid bedeckt sind. Sie itsen sich in Wasser und Weingeist, in Aether sind sie unloslich. Bei der Auflösung in Wasser verursacht das vorhandene Ferrioxychlorid eine Trubung, die durch Salzsaure verschwindet. Das Salz enthalt rund 64 Proc Ferrochlorid FeCl., und 36 Proc Wasser, es enthält trotz sorgfältigster Darstellung und Aufbewahrung stets Ferrioxychlorid. Ueber die Aufbewahrung siehe das folgende Präparat.

Prüfung Es ist genügend rein, wenn es sich in gleichviel Wasser unter Zusatz einiger Tropfen Salzsaure klar löst, und wenn diese Losung mit einem dreifschen Volumen Weingeist eine klar bleibende Mischung hefert. Die wässrige Lösung soll auch durch Baryumchlorid nicht getrübt werden

II. Ferrum chloratum insolatione paratum Ferrum chloratum (Ergänzb) Perrum chloratum siccum FeCl<sub>2</sub> + 2 H.O Mol. Gew = 163.

Darstellung Die sub I gewonnene heisse Salzlösung wird nicht mit 1 Th. sondern mit 3 Th Salzsaure vermischt, die später erhaltene harte Krystallmasse zu Pulver geneben und dieses in etwa 0,5 cm dicker Schicht auf Porcellantellern den direkten Sonnen strahlen ausgesetzt Sobald die ausserste Schicht weiss erscheint, wird umgelicht und dies so oft wiederholt bis alles in ein trocknes weisses Pulver verwandelt ist und eine kleine Menge, in Wasser gelost, mit Kaliumferrocvanid zunachst nur eine weissliche Trubung giebt Das Pulver wird sofort in kleine langliche Flaschen von ca 50 ccm Rauminhalt eingefüllt etc Bereitungszeit im Sommer

Engenschaften. Dieses Ferrochlorid bildet ein weises, wenig hygroskopisches, in Wasser fast klar lösliches Pulver, welches mit Kaliumferrocyanid eine weissliche, erst nach einigen Augenblicken blaulich werdende Trübung giebt. Es besteht aus 78 Proc wasserfreiem Ferrochlorid FeCl. und 22 Proc Wasser Die Prufung erfolgt wie bei dem vongen Praparat

Aufbewahrung Das krystallisirte sowie das getrocknete Ferrochlond werden sofort nach der Darstellung in kleine lange Cylinderglaser von ca 50 ccm Rauminhalt eingefullt, die Glaser mit Kork dicht geschlossen und die Verschlusse mit Flaschenlack dicht gemacht Der Aufbewahrungsort ist ein Ort, auf welchen helles Tageslicht und auch direktes Sonnenlicht fallt

Liquor Ferri chlorati (Ergänzb) Eisenchlorüriösung 110 Th metallisches Eisen werden mit 520 Th Salzsaure (von 25 Proc HCl), wie sub I angegeben, gelöst Man filteret die Lösung durch ein mit 1 Th Salzsaure angefeuchtetes Filter und wascht dieses mit Wasser nach, bis das Gewicht des Filtrates = 1000 Th ist Klare, grundiche Flüssigkeit vom spec Gewicht 1,226—1,230 Sie enthält 10 Proc metallisches Eisen oder 22,68 Proc wasserfreies Ferrochlorat FeCig

Tinctura Ferri chlorata Elsenchloratrinktur Erganzb Ferri chlorata insolatione parat 25,0, Spiritus diluti (70 proc.) 225,0, Acidi hydrochlorici (25 proc.) 1,0 In klemen Flaschen im hellen Tageslichte aufzubewahren Eisenchlorartinktur Erganzb Fern chlorati

Liquor Ferri Protochloridi Nat Form Ferri metallici 160,0 g, Acidi hydrochlorici (31,9 proc) 625,0 g, Glycerini 250,0 com, Acidi hypophosphorosi diluti (10 proc) 10 com, Aquae destillatae q s ad i Liter

Pilules de chlorure ferreux (Gall) Pilulas Ferri chlorati (halibare) Rp Ferri chlorati siccata 1,0 Rp Ferri chlorati sicci 5,0 Radicis Liquintae Saccharı pulversti 3a 0,5 1,0 Gummı arabici Pulveris Althaese 1,0 Acuse q s Tragacan than Fiant pilulae 10 Sirupi Sacchari Man rolle sie in Eisenpulver (oder Graphit) und lackire sie alsdann mit einem åtherischen Lack Frant priuiae 50

> Simpus Ferri Protochloridi (Nat. form.) Strop of Protochloride of Iron. Rp Liquoris Ferri chlorati (Nat. form | 8 Vorher 125 ccm Glycerni Aquae Aurantii florum 120 ccm Sirupi Sacchari q s ad 1 Liter

# Ferrum citricum.

I Ferrum citricum oxydatum (Germ) Citrate de fer. Ferricitrat Eisencitrat. Citronensaures Eisenoxyd. (C.H.O, Fe), Mol. Gew = 490

Darstellung 25 Th. Ferrichloridlesung von 1,28-1,282 spec Gew werden mit 250 Th. Wasser gemischt und in ein Gemenge (nicht umgekehrt) von 25 Th. Ammoniakflussigkeit (0.96 spec Gew) und 200 Th Wasser im dunnen Strahle, unter Umrühren und unter Ausschluss jeder Erwarmung eingegossen (man bringe zweckmässig etwas Eis in die ammoniakalische Flussigkeit) Am Ende der Fallung muss em Ueberschuss von freiem Ammoniak durch den Gerneh deutlich (i) wahrzunehmen sein

aus Tolabalsam und Mastir ad.

Man lasst die Fallungsflussigkeit unter gelegentlichem Umruhren zunachst 2-3 Stunden an einem kuhlen, schattigen Orte stehen. Dann lasst man absetzen, zieht die Llare, überstehende Flussigkeit mit Hulfe eines Hebers ab, wascht den Niederschlag so lange mit kaltem (zum Schluss mit destillirtem) Wasser aus, bis etwa 100 ccm des Filtrats nach dem Ansauern mit Salpetersaufe durch Silbernitrat nur noch opalismend getrubt werden Man sammelt nun den Niederschlag am besten auf einem dichten, genassten und dann gewogenen Lementuche, lässt ihn abtropfen und presst ihn in demselben vorsichtig so weit aus, dass sein Gewicht etwa 12,5 Theile betragt. Die noch feuchte Masse tragt man alsdann sofort in eine geeignete Flasche ein, welche eine Losung von 9 Th Citronensaure in 85 Th Wasser enthalt, und lasst an einem vor Licht geschutzten Orte unter haufigem Umschutteln so lange stehen, bis moglichst vollstandige Auflosung eingetreten ist. Ist es nothig, die Mischung zum Zwecke der Auflosung zu erwarmen, so lasse man die Temperatur nicht über 50° C hinausgehen Sobald alles gelest erscheint, filtrirt man Filtrat wird bei sehr gelinder Warme (45 bis 50° C) bis zur Strupsdicke eingedampft und ber ca 30 bis 45°C, auf wagerecht liegenden Glasplatten ausgestrichen, getrocknet. Die Ausbeute betragt ungefahr 12 Theile

Eigenschaften. Ferrietrat bildet dunne durchscheinende Blattchen von rubinrother Farbe und schwachem Eisengeschmacke, beim Erhitzen verkohlt es unter Entwickelung eines eigenartigen Geraches und Hinterlassung von Eisenoxyd, in 100 Theilen sollen 19 bis 20 Theile Eisen enthalten sein. In siedendem Wasser ist es leicht, in kaltem Wasser nur langsam, aber vollständig loslich

Das nach der vorstehenden Vorschrift der Germ bereitete Praparat hat die Zusammensetzung  $(C_0H_5O_7 \quad Fe)_2 + 6 H_2O$  Die in demselben enthaltenen 6 Mol Krystallwasser entweichen erst bei etwa 150° C Trotzdem empfiehlt es sich, zur Erzielung eines in Wasser leicht löslichen Praparates beim Eindampfen und Trocknen die Temperatur von 50° C nicht zu überschreiten, weil andernfalls schr langsam losliche bezw wenig losliche Praparate erhalten werden

Die wassenge Lösung des Ferrichtates ist gelb gefandt, sie schmeckt schwach eisenartig und reagirt schwach sauer. In derselben erfolgt durch Schwefelwasserstoff kein Niederschlag von Schwefeleisen, Ammoniak bewirkt infolge Bildung von loshohem Ferri-Ammoniumcitrat keine Fallung. Dagegen entsteht durch Actzkali oder Actznatron ein Niederschlag von Ferrihydroxyd, durch Natriumkarbonat jedoch erst beim Erhitzen.

Prifting 1) Die wassenge Lösung (1 = 10) giebt mit Kaliumferrocyanid zunächst nur eine blaue Farbung, eist nach dem Ansanern mit Salzsaure fällt ein blauer Niederschlag aus — Mit überschüssigei Kalilauge versetzt, fällt ein gelbiother Niederschlag aus Wird das Filtrat von diesem mit Essigsaure schwach augesauert, und nach Zusatz von Calciumchlorid zum Sieden erhitzt, so entsteht eine weisse krystallinische Ausscheidung von Calciumcitrat. — 2) Die wassenge Lösung (1 = 10) werde nach Zusatz von etwas Salpetersaure durch Silbermitrat nur opalisirend getrübt (Chlor), mit Kalium Ferrieyanidlösung gebe sie höchstens blaugrünliche Faibung (Ferrosalz) Nach Ausfällung des Eisens durch Kalilauge gebe sie ein Filtrat, welches nach dem Ansauern durch Essigsaure auch bei längerem Stehen eine krystallinische Ausscheidung nicht bilde (Weinsaure) — 3) Ferriettat gebe beim Veibrennen einen Rückstand, welcher feuchtes löthes Lackinuspapier nicht bläut (Alkali)

4) Gehaltshestimmung A. Man löse 0,5 g Ferricitrat in 2 ccm Salzsaure und 15 ccm Wasser, füge 1 g Kahumjodid hinzu und lasse in verschlossenem Glasstopfengefasse 1 Stunde lang bei gewühnlicher Temperatur stehen Zur Bindung des ausgeschiedenen Jods sollen alsdann 17—18 ccm der ½10-Normal Natmumthiosulfatiosung erfolderlich sein, entsprechend einem Gehalte von 19,04—20,16 Proc metall Eisen B. 1 g Ferricitrat hinterlasse beim Veraschen 0,271—0,288 g Ferricxyd.

Aufbewahrung. Vor Licht geschutzt Anwendung. Das Ferricitrat gehört zu den milden Eisenprapaiaten und wird leicht resorbirt. Seine verdünnte Lösung soll

neben der Eisenwickung dinretisch, die concentrarte die Harnabsonderung beschränkend wirken Man giebt es zu 0,1-0,8-0,5 drei- bis viermal taglieb

Ferri Citras (U-St) Ferric Citrate Der im Nachstehenden noch zu be sprechende Liquor Ferri Citratis (USt) wird her nicht über 60° C sum Sirup abge dinstet, dieser auf Glasplatten gestrichen und bei 50-60°C getrocknet Granatrothe Blattchen von den gleichen Eigen-chaften wie des vorigo Fraparat — 0,5 g verbrauchen bei der jodometrischen Bestimmung (s vorher) = 14,3 ccm ½ Normal Natriumthiosulfatlösung — 1,0 g des Ferricitrats hinterlasse beim Verbreunen = 0,2286 g Ferriciyd Nach beiden Bestimmungen wird ein Gehalt von 13 Proc metallischem Eisen verlangt

Liquor Ferri Citratis (USt) Ferricitrationing Man fallt aus 840,0 g Ferricitationing (1,48 spec Gew) nach gehöriger Verdunnung mit Wasser in der auf S 1092 angegebenen Woise des Ferrihydroxyd durch 880 com Ammoniskfüssigkeit (von 10 Proc

angegebenen Weise das Ferrihydroxyd durch 880 cm Ammoniaktüsingkeit (von 10 Prod N.H.) Den wehlausgewaschenen Niederschlag presst man ab, bringt ihn in ame Porcellanschale und erwarmt mit 800,0 g Gitronensaure im Wasserbade auf 60°C, bis völlige Auflösung erfolgt ist, bringt das Grammitgewicht auf 1000 g, lässt absetzen und filtrit Dunkelbraune Flussigkeit, spec Gowicht = 1,25 hei 15°C. Sie enthalte 7,5 Proc metallisches Eisen. Demnach mussen 2,0 g nach dem Auflösen in 4 cm Silzsaure und nach Zugabe von 20 cm. Wasser und 2 g Kaliumolid (nach einstündigem Stehen) zur Bindung des ausgeschiedenen Jods = 26,8 cm 1,0-Normal-Natriumthiosalfatlösung erfordern

ll Ferrum citricum ammoniatum (Ergarzb Austr Hely) Citrate de fer ammoniacal (Gall) Ferri et Ammonii Citras (U-St) Ferri Ammonium citrat. Eisenammoniumentrat. Citionensaures Eisennumonium Wenn auch die Vorschriften der einzelnen Pharmakopeen in den Mengenverhaltnissen der vorgeschriebenen Bestandtheile von einander abweichen, so stimmen sie doch alle im Princip der Darstellung überein Damach wird zunächst durch Eingressen einer Ferrisalzlosung (Ferrichlorid, Fernsulfat) in Ammoniakflussigkeit unter den S 1092 angegebenen Bedingungen normales Forrihydrat ge tallt, dieses vollstandig ausgewaschen, dann in Citronensaure gelest und diese Losung mit Ammoniakstüssigkeit im Ueborschuss versetzt, bei gehuder Warme zur Sirupkonsistenz verdunstet, und der Strup durch Aufstreichen auf Gasplatten und Eintrocknen bei 50°C ın Lamellenform gebracht

Giebt weder eine Vorschrift, noch sehreibt sie einen bestimmten Eisen-Austr Giebt weder eine Vorschrift, noch sehrend sie sie der Heiv als nach vor Man wird des Präparat daher sowohl nach der Vorschrift der Heiv als nach

derjenigen des Ergänzb bezeiten dürfen Ei gänzb Man fällt aus 50,0 Th Ferrichloridlösung (spec Gew 1,28—1,282) in der S 1092 angegebenen Weise durch Ammoniakflussigkeit das Ferrihydroxyd, wischt dieses völlig aus und tragt es noch feucht in eine Auflesung von 18 Th Citronensaure in 70 Th Wasser ein Nach erfolgter Auflösung, welche durch Ehwarmen (nicht über 50° C) unterstutzt werden darf, filtrict man, wascht das Filter mit Wisser nach, löst im Filtrat 9 Th Citronensaure, fügt Ammonatchusgleit his zur deutlich alkalischen Reaktion hinzu, dunstet im Wasserbade bei nicht über 50°C zum Sirup ein, streicht diesen suf Glasplatten und trocknet

Helv. Man fallt aus 50,0 Th Ferrichloridiaung (spac Gaw 1,28—1,29) durch Ammonak das Ferrihydroxyd, bringt dieses isch völligem Ausweschen noch feucht (†) in eine Lösung von 17,5 Th Citronensaure in 35 Th Wasser, digerirt his zur Auflösung, ver setzt das Filtret init Ammoniakflusugkeit his zur alkalischen Reaktion, dunstet im Wasserbade zur Hongkonsistenz ein, streicht auf Glasplatten und trocknet

Gall Man fallt aus 375,0 Th Ferrichloridlösung (1,280—1,282 spac Gew) das Ferrihydroxyd, wäscht es völlig aus, löst es noch feucht durch Zugabe von 100,0 Th kryst Citronensäure, macht die filtrete Lösung durch Zugabe von etwa 86.0 Th Ammonialfüssigkeit von 10 Prog. alkalisch, dunstet sie im Wasserbado bei nicht über 60°C zum niskflüssigkeit von 10 Proc alkalisch, dunstet sie im Wasserbade bei nicht über 60°C zum

Sirup ein, streicht diesen auf Glasplatten und trocknet her  $40-50^{\circ}$  C zum Sirup ein, streicht diesen auf Glasplatten und trocknet her  $40-50^{\circ}$  C Brit. Man fällt aus 288,0 Th Ferrisulfatlösung (1.441 spec Gew.) durch Ammonisk im der S 1092 angegehenen Weise das Ferrindroxyd, wäscht dieses völlig aus, löst es in einer kone Lösung von 80,0 Th kryst Citronenshure auf, macht mit 106,0 Th. Ammonisk-flüssigkeit (von 10 Froc.) alkalisch, flütrit, wenn nöting, die Lösung, dunstet sie unter gelegentlicher Zugabe von etwas Ammoniskflüssigkeit zum Sirup ein, straicht diesen auf Glas pletten und tracknet ber aucht üben 420.0 platten und trocknet bei nicht über 38° C

U-St Man muscht 100 ccm Luquor Ferri Citratus U St (s S 1107) mit 40 ccm Ammoniakflüssigkeit von 10 Proc, dunstet bei nicht über 60° C zum Sirap, streicht diesen

auf Glasplatten und trocknet

Eigenschaften Dunne, durchscheinende, stwas bygreskopische Blättehen von hellrothbranner Farbe und salzigen, hintennach schwach eisenartigen Geschmacke, welche beim Erhitzen unter Entwickelung von Ammoniak verkohlen und als Verbrennungsräck stand Ferrioxyd hinterlassen

Sie losen sich leicht in kaltem Wasser, kaum in Alkohol und in Aether Die wässerige Lösung röthet blaues Lackmuspapier sehwach. Sie wird durch Ammoniakflussig keit nicht gefällt, aber dunkler gefärbt. Auf Zusatz von Kali- oder Natronlange entsteht ein rostfarbener Nicderschlag, beim Erwarmen tritt deutlich Ammoniakentwickelung auf

Profung. 1) Die wassenge Losung (1 = 10) werde nach Zusatz von Salpetersäuse durch Silbernitratiosung nur schwach opalisisend getrubt. (Spuren von Chlor sind zuzulassen) 2) Mit Kaliumferneyanidosung gebe sie hochstens eine blaugiume Farbung 3) Wird 1 g des Praparates verascht, so soll das zuruckbleibende Ferrioxyd augefeuchtetes rothes Lackmuspapier nur ganz schwach blauen

4) Bestimmung des Eisengehaltes Diese kann jodometrisch oder durch Bestimmung des beim Verbrennen hinterbleibenden Ferrioxyds erfolgen. Bei der jodometrischen Bestimmung wende man 0,5 g des Prapaiates an und verfahre genau wie auf S 1106 an gegeben ist

#### Es verlangen

```
Austr
                                                     Gall. Ergänzb
                                                                                  U St.
                                          Brat.
                                                                         Helv
Gehalt an Fe in Proc
                                       21 7--- 22.4
                                                            18,0-14,0
                                                                                   16.0
1 g hinterlasse Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub>
                                       031-0,82 g --
                                                           0,181-0,20 g
                                                                                  0,228 g
0 5 g erfordern com
1/10 N -Natriumthiosulfat
                                       19,4-20 0
                                                      -- 12 0--13,0
```

5) Nach dem Ausfällen des Ferrihydroxyds durch Kalilauge darf das Filtrat beim Uebersättigen mit Essigsaure auch nach längerem Stehen keine krystallinische Ausscheidung geben (Weinsaure) Wird das essigsaure Filtrat mit Calciumchlorid versetzt und zum Sieden erhitzt, so muss eine könnige Ausscheidung von Calciumcitrat auftreten

Aufbewahr ung. Vor Incht geschützt, in kleineren, gut verschlossenen Gefassen, letzteres mit Rucksicht auf die hygroskopischen Eigenschaften des Praparates

Anwendung Als mildes Essenmittel wie das Ferrum citricum Man giebt es zu 0,2-0,5-1,0 g drei- bis vier Mal taglich

Ferrum citricum cum Magnesio citrico ist eine Mischung aus gleichen Theilen Ferrum citricum und Magnesium citricum

#### Aqua Acidi carbonici cum Ferro citrico,

		I,	
Вp	1	Fern etrici	20
	2	Acidi citrici	4,5
	\$	Aquae frigidae 600	700 0
	4	Natrii bicarbonici	35

Mnn löst 1-3 in einer Mmeralwasserflasche auf, fügt 4 in Stücken hinzu und verschliesst sofort mit einem Kork, der zu verdrahten ist.

HP Farm citrici 0,2
Aquae destillatae 20,0
Aquae Acido carbonico saturatae 980.0

Cerevisia ferrata

Rp Ferri citrica 1,0 Cerevisiae fuscae 500,0

Drei- bis viermai tliglich ein Weinglas voll

Ferrum citricum effervescens Gekörntes Eisenbrausepulver (Ergünzh Hamb V)

Bp Ferri pyrophosphorici cum Natrie pyrophosphorice 20 0 Acidi citrici 35,0 Natrii bicarbonici 45,0 Sacchari 100.0

werden als muttelfeine Pulver gemischt, mit Weingefat in eine knümelige Masse gebracht diese durch ein Sieb aus verzinntenn Eisendraht von 3 mm Maschenweite gerieben und bei nicht über 40°C getrocknet. Weisse Kärner, vor Luft geschützt aufzubewahren.

#### Farram citrioum affervescons flavum

1.6	T CIL	m citricum enervoscen	e ne
ąр	1	Ferri citrici ammonisti	50,0
	2	Aquae destillatae	20,0
	8	Acıdı citrici	50,0
	4	Sparatus (95 Proc.)	80,0
	5	Natrii bicarbonici	250,0
	6	Acidi citrici	200,0
	7	Sacchari	500,0
	8	Spiritus (95 Proc.)	60,0

Man löst 1 und 8 m 2, und fügt 4 hmzu Anderseits mischt man die scharfgetrockneten 5—7, befeuchtet mit 8, arbeitet die eistere Lüsning von 1—4 gleichmässig darunter und granulut durch sin verzinntes Eisenmeb (siehe vorher)

#### Mixtura Ferri et Chimini efferyescens.

(Consumption Hospital London)

Rp Ferri citrici ammonisti 0,8
Chinini sulfurici 0,08
Acidi citrici 0 6
Aquae destillatae 20,0

Mit 0,6 g Natriumbicarbonat zu nehmen

Piluiae Ferri citrici (Form Berol)

Rp Ferri citrici oxydati 5 0

Radicis Gentianae 1 0

Extracti Gentianae 3,0

Fiant pilulae 60

#### Sirop de citrate de fer ammoniacai (Gall).

Rp Ferri ettrici ammoniati Aquae destillatae 33 20,0 Sirupi Sacchari (1,32 sp G ) 250,0.

Sirupus Ferri citrici	Vinum Ferri Citratis (C St)
Bp Ferri citrici Aquae destillatae — āā 25,0 Sirupi Sacchari (sp. G. 1,32) 950.0	Ep Ferri estrici ammoniati 40,0 g Tincturae Auroutu duleis
Tablettes de citrate de fer ammoniacai (Gail)  Rp Ferri citrac ammoniat 500	(Apfelsinentinktur) 150,0 cem Strupi Sacehari 100,0 cem Vini albi q 8 ad 1 Liter
Sacchari 1000 0 Sacchari Yamilae 30,0 Mucilagnis Tragacanthae 100,0 Fiant tabulettae à 10 g	Vinum martiatom Puller Vinum Perri aromaticum Fuller's
Vin chalybe (Gall)	Stablwein. Rp Fern aitnei 50
Rp Ferri citrici ammoniati 5,0 Vin de Grenache 1000,0	Vim albi 450 C Tincturne aromaticae 15,0
Winum ferratum (Ergunzb) Stahlwein,	Vinum Ferri Citratis (Brit)
Rp Ferri citrici ammomata 5,0 Vini Xerensis 100,0	Fp Ferri citrici ammoniati (Ergänzh ) 275 Vini Aurantil q s ad 1 Lite

Sirop adstringent de Chable ist eine Auflösung von 10,0 Ferrum citricum ammoniatum in 800,0 Sirupus Saccheri.

## Ferrum cyanatum.

I Ferrum cyanatum Ferrum Borussicum Ferrum zooticum Ferrocyanure ferrique (Gall) Ferroferricyanid. Eisencyanurcyanid (Boiliner Blau). Blausaures Eisen.  $3(\text{FcCN})_2 + 4 \text{ Fe(CN})_3 + x H_2 \theta$ 

Darstellung Man giesst unter Umruhren eine Losung von 10 Th Kaliumferrocyanid (gelbes Blutlaugensalz) in 100 Th Wasser in eine Mischung aus 20 Th Ferrichloridlösung (spee Gew 1,280—1,282) mit 200 Th Wasser ein Der entstandene blaue Niederschlag wird zunachst wiederholt durch Dekanthiren mit salzsaurehaltigem warmen Wasser, schliesslich auf dem Filter mit Wasser gewaschen, bis das Ablaufende nicht mehr sauer reagirt und durch Silbernitrat kaum noch getrubt wird. Nach dem Abtropfen wird der noch feuichte (I) Niederschlag (weil das Papier an denselben sehr leicht antrocknet) vom Filter abgelost und auf Porcellanteilern im massiger Warme getrocknet. Zur therapentischen Anwendung eignet sich nur das so dargestellte Praparat, nicht aber die blauen Farbstoffe des Handels

Eigenschaften. Ein tiefblaues, amorphes, geruch- und geschmackloses Pulver, unlöslich in Wasser, Weingeist und verdünnten Sauren. Beim Erwarmen mit Kahlauge wird es unter Rückbildung von Kahlumferrocyanid und Abscheidung von Ferrihydroxyd zerlegt, wobei natürlich die blaue Farbe verschwindet. Aehnlich wird es durch Kochen mit Quecksilberoxyd unter Bildung von Mercoricyanid und Ferro Ferrihydroxyd zerlegt. In kone Schwefelsaure lost es sich ohne Entwicklung von Blausaure zu einer farblosen kleisterartigen Masse, aus der durch Verdunnen mit Wasser wieder Berlinerblau ausfallt Ebenso löst es sich in kone Salzsäure und fallt aus dieser Lösung beim freiwilligen Verdunsten (krystallinisch) oder beim Verdunnen mit Wasser (amorph) wieder aus Beim Erhitzen an der Luft wird es zersetzt, es entweichen zunächst Dampfe, welche nach Ammoniak und nach Blausaure riechen, schliesslich hinterbleibt Ferrioxyd, welches gewohnlich etwas kalihaltig ist. Das lufttrockne Präparat enthält in der Regel eine 20 Proc Wasser, welches unter theilweiser Zersetzung erst gegen 250° C vollstandig entweicht.

Priifung Nach dem Glühen und vollständigen Verbrennen des Kohlenstoffs muss die Asche, mit Salzsdure erwarmt, eine klare gelbe Lösung geben (Ungelöstes Schwerspath, Kieselerde) Nach Zusatz einiger Tropfen Salpetersaure und Kochen theilt man die Lösung in zwei Theile Den einen Theil fallt man mit einem Ueberschuss Ammoniakflüssigkeit, den anderen mit Actznatron oder Astzhali und filtrirt Das ammoniakalische Filtrat darf nicht blau sein (Kupfer) und durch Ammoniumkarbonat nicht getrübt werden (Erden), das kalische Filtrat dagegen weder durch Schwefelwasserstoff, noch nach der

Neutralisation mit Salzsaure durch Ammoniakflussigkeit eine Veranderung erleiden (Blei, Zink, Thonerde)

Aufbeu ahrung In geschlossenem Glas oder Porcellangefass

Anwendung Das Ferroferricyand wird gelegentlich als Febrifugum und Anteplieptieum angewendet und zu 0,2—0,4—0,6 dreibis viermal taglich in Pulvern oder Pillen gegeben. Eine Wirkung dieser Verbindung ist wegen ihrer Unlöslichkeit zweiselhaft. Im pharmacoutischen Laboratorium wird es zur Darstellung des Mercuricyanids gebraucht.

| Ferrum cyanatum solubile Kalium-Ferrocyaneisen Kaliumferroferricyanid Losliches Berlinerblau Diese Verbindung entsteht, wenn man eine Ferrichloridlosung mit einem grossen Ueberschuss (') von Kaliumferrocyanid fallt 2[Fe(CN)6 KFe] + xH<sub>0</sub>O.

Zur Darstellung trägt man eine Mischung von 8 Th Ferrichloridiosung mit 100 Th Wasser in eine Losung von 10 Th Kaliumferrocyanid (gelbem Blutlaugensalz) in 100 Th Wasser ein — Um das technische Produkt zu gewinnen, giesst man die Flussigkeit nach dem Absetzen auf ein Filter, bringt auch den Niederschlag spater darauf und wascht ihn so lange mit Wasser aus, bis das Filtrat blau durchzulaufen beginnt. Sobald dies der Fall ist, lost man den Niederschlag in Wasser, um diese Losung als blaue Tinte zu ver wenden, oder man trocknet ihn nach dem Abtropfen bei 25—30° C auf Porcellantellern Will man die Verbindung rein haben, so wäscht man den Niederschlag zunachst mit ver dunntem Weingeist, dann löse man ihn in Wasser und fälle ihn aus dieser Lösung wieder durch Zusatz von Alkohol. Im trocknen Zustande ein violetiblaues Pulver, welches in Wasser mit blauer Farbe löslich ist, seine Löslichkeit aber durch Trocknen bei 100—110° C

Coerulamentum. 1) Eine wässerige Lösung des vorstehend beschriebenen löslichen Berliner Blaus 2) 10 Th remes Berlinerblau (welches mit verdünnter Salzsäure ausgezogen und völlig ausgewaschen worden ist, s oben) werden mit einer Lösung von 2,5 Th Öxalsaure in 10 Th destillirtem Wasser angerieben und nach Zusatr von 60 Th. Gummi schleim mit destillirtem Wasser auf 500 Th gebracht

III. Technische Berlinerbiau-Sorten Diese werden meist dargestellt, indem man Ferrosulfatiosung mit Ferrocyankaliumlosung fällt und das entstandene wenig gefarbte Produkt der Oxydation durch die Luft überlasst, wodurch es lichtblau wird. Die Sorten werden als Farbstoffe verbraucht und zu diesem Zwecke haufig mit Thonerde, Gips, Kreide, Schwerspath vermischt. Als die reinsten Sorten gelten Pariser Blau und Berliner Blau, als die unreinste das Mineralblau. Hamburger Blau, Erlanger Blau, Diesbacher Blau, Williamson's Blau sind sammtlich technische Sorten von Berliner Blau.

TURNBULL'S Blau entsteht durch Fallung von Ferrosalzen mit Kaliumferricyanid Es ist dem Berliner Blau sehr ähnlich, aber theurer als dieses, hat auch vor demselben keinen Vorzug

keinen Vorzug

Bleu Suisse ist eine eingetrocknete Lösung von Pariserblau in koncentrirter Oxal-

Pilulae antineuralgicae JOLLY

Bp Ferri cyanati 2,0
Chinini sulfurici 1 5

Extrach Opli 0,1 Conservae Bosae q s

Frant pilulae 25 Stündlich 1—2 Pillen. Palveres febrifugi Stoschi
Rp Fetr. cyanati 1,2
Ohinini suffurici 1,3
Rhizomatis Rhen 3,0
Llacosacchari Calami 6,0
Flat pulvis Divide in partes acquales X
8-4 mai tightch ein Pulver (bei hartnäckigen Wochselfiebera)

Bestimmung des Cyans in Gasreinigungsmasse 4,0 g der feingepulverten Substanz werden in einem glasiften Porcellanmörser mit 8,0 g chlorfreiem, gefälltem Queck silberoxyd genischt und mit Wasser fein genieben Man spult den feinen Brei mittels weithalsigen Trichters in einen 100 ccm Kolben und spult soviel Wasser nach, dass der Kolben halb gefült ist Dann kocht man in schräger Lage des Kölbehens 10—15 Minuten lang Wenn die Farbe der Mischung von Grün im Gelbbraun übergegangen ist, so lasst man erkalten, füllt bis zur Marke auf und fügt noch 2,5 ccm Wasser zu, um das Volumen des Bodensatzes auszugleichen Man mischt durch Umschütteln und filtrirt alsdann durch ein glattes trocknes Filter von 7 cm Durchmesser in ein trocknes Kölbehen. Man bringt

nun 50 com des Filtrates (= 2 g Masse) in einen 300 ccm Kolben, giebt eine konc Lösung von 3-4 g kryst chlorfreiem Zinksulfat in Ammoniakflussigkeit und freie Ammonial flussigkeit dazu, dass die Lösung vollig klar ist. Hierauf versetzt man nach und nach unter jedesmaligem Umschutteln mit kleinen Portionen frischbereiteten, gesättigten Schwefolwasserstoffwassers, bis in der über dem schwarzen Niederschlage stehenden Flussigkeit eine rein weisse Zinkfallung erfolgt (Man überzeugt sich von der Beendigung dieser Reaktion dadurch, dass man absetzen lasst, mittels Pipotte einige eem der klaren Lösung Reaktion dadurch, dass man absetzen lasst, mittels Pipette einige ccm der klaren Lösung entsimmt und Schwefelwasserstoffwasser zugebt. Es muss nun eine rein weisse Zinkfallung entstehen. Die entnommene Probe fügt man zu der Gesammtflüssigkeit wieder zu, spült Reagensglas sowie Pipette nach und giebt auch diese Waschwasser dazu.) Wein dies der Fall ist, füllt man mit Wasser bis zur Marke auf, mischt und filtrit durch ein trocknes Faltenfilter in ein trocknes Kölbehen. Von dem Filtrat pipettirt man 150 ccm (= 1 g Masse) in ein Becherglas, fügt Silbernitratiosung im Ucherschuss hinzu und säuert mit Salpetersaure an. Das ausgeschiedene Silbercyanid wird gesammelt, gewaschen, getrocknet und im Porcellantiegel bei langsam gesteigeiter Hitze  $^{1}$ /<sub>2</sub> Stunde gegluht. Des hinterbleibende metallische Silber wird gewogen. Ag  $\times$  0,24074 = CN. Ag  $\times$  0,44243 = Fe/(CN)<sub>13</sub>. CN  $\times$  1,8375 = Fe/(CN)<sub>13</sub>.

## Ferrum jodatum.

I Ferrum jodatum anhydricum Wasserfreies Ferrojodid. FeJ., Mol. 6ew. = 310

Zur Darstellung der wasserfreien Verbindung erhitzt man Eisenfeile in einem bedeckten Porcellantiegel zum Gluhen, setzt dann Jod in kleinen Mengen allmahlich hinzu und sowie die Masse rothgluhend ist, wirft man grössere Mengen von Jod hinein, setzt das Erhitzen fort, bis sich nur wenig Joddampf mehr zeigt, und lasst dann den gut bedeckten Tiegel erkalten Sobald die Temperatur sich etwas erniedrigt, entwickeln sich plutzlich reichliche Joddampfe, woraus zu schliessen ist, dass die glühend flussige Masse Ferrijodid enthalt, das sich beim Erkalten zersetzt. Der Tiegelinhalt erstarrt zu einer grauen, blatterig-krystallinischen Masse von Ferrojodid FeJ2, welches bei 177° C schmilzt

Ferrum jodatum crystallisatum. FeJ, + 4H,0 Mol Gew. = 382. Dieso Verbindung krystallisirt in grünlichen Krystallen, wenn man eine wässerige Losung des Ferrojodids durch Eindampfen bis zum Salzhautchen koncentrirt

Beide Salze sind nur wenig haltbar und finden aus diesem Grunde allgemeine therapeutische Anwendung nicht

Il Liquor Ferri jodati (Germ) Ferrum jodatum (Hely) Eisenjodürlosung Man beachte, dass die Hely unter "Ferrum jodatum" eine Lösung des Eisenjodurs versteht Diejenige der Germ enthalt 50 Proc, die der Hely 25 Proc FeJ.

Germ In ein Glaskölbehen von es 200 eem Fassungsraum bringt man 50 Th Wasser, sowie 41 Th Jod und fügt nun in kleinen Antheilen unter häufigem Umschütteln soviel (15 Th ) Eisenpulver hinzu, bis die zunächst braunliche Flussigkeit grünlich geworden ist Sollte die Reaktion zu heftig werden, so kann man sie durch Abkuhlen des Gefasses in Wasser massigen Die filtrirte Lösung enthalt 50 Proc Ferrojodid FeJ, Ehsenjodurlösung ist bei Bedarf frisch zu bereiten Wird Eisenjodur verschrieben, so sind für je 1 Th Ehsenjodur = 2 Th frisch bereitete Eisenjodürlösung zu rechnen und nöthigenfalls in einer eisernen Schale rasch einzudampfen

Fur Pillenmassen stellt man 5 Th Ferrojodid dadurch her, dass man im eisernen Mörser 4 Th Jod mit 3 Th Wasser verreibt, 1 Th Eisenpulver zugiebt und nachdem die

Flüssigkeit grünlich geworden ist, unter Zuffigung der übrigen Ingredienzien die Pillenmasse bereitet, ohne den kleinen Ueberschuss des metallischen Eisens vorher zu beseitigen Helv. Lasst zu einer Mischung von 15 Th Eisenpulver und 100 Th Wasser allmählich 41 Th Jod zufügen, nach beendigter Reaktion die grünliche Flüssigkeit filtriren und durch Nachwaschen des Filters mit destillirtem Wasser auf 208 Th. bringen Diese Lösung enthält 25 Proc Ferrojodid FeJ<sub>2</sub>

Man beachte also Im Geltungsbereiche des deutschen Arzneibuchs bedeutet Ferrum jodatum die wasserfreie Verbindung FeJe, im Geltungsbereiche der Phaimacopoea Helyetica dagegen die 25 procentige wassenge Losung der Verbindung FeJ.

Aufbewahrung Für den Fall, dass Ferrojodid häufig in der Receptur vorkame, kann man es wohl für eine Woche in Losung vorrathig halten, wenn man es in gut verstopfter Flasche über Eisenpulver und an sonnigem Orte aufbewahrt. Das zu dispensirende Quantum wird jedesmal nach dem Umschutteln abfiltrirt. Die Mischung wird für diesen Fall aus 8,0 Jod, 6,0 Eisenpulver und 40,0 destillintem Wasser beieitet und die Signatur mit sumatur quantuplum vervollständigt, deun fünf Theile der filtrirten Lösung enthalten 1 Th. Ferrojodid, FeJ<sub>2</sub>

Anwendung Man gieht das Eisenjodur in allen den Fallen, wo man die Wirkung des Jods mit derjenigen des Eisens kombiniren will, zu 0,1—0,15—0,3 drei- bis viermal taglich. Die starkste Einzeldosis ist zu 0,5, die starkste Gesammtdosis auf den Tag zu 8,0 anzunehmen. Aeusserlich findet es Anwendung in Badern (30,0—50,0 auf ein Vollbad), zu Injektionen (1,0 auf 80,0—100,0 Wasser), in Salben (1,0 auf 50,0 Fett)

Liquor Ferri Jodidi (Nat form) Man hereitet eine Ferrojodidlösung aus 200 g Eisenpulver, 664 g Jod und 750 ccm Wasser, filtrirt in eine, 25 ccm Unterphosphonge Saure von 10 Proc H<sub>2</sub>PO<sub>2</sub> enthaltende Flasche, wäscht mit 85 ccm heissem Wasser nach und füllt auf 1 Later auf 100 ccm dieser Lösung enthalten 81 g Ferrojodid FeJ<sub>2</sub>

III Ferrum jodatum saccharatum (Erganzb) Ferri Jodidum saccharatum. (USt) Zuckerhaltiges Eisenjodür. Die Vorschriften des Eigenzb und der U-St führen zu identischen Prhparaten

Darstellung Man bereitet zunächst in der oben angegebenen Weise aus 3 Th Ehsen, 10 Th Wasser und 8 Th Jod eine Losung von Eisenjodur Man filtritt diese Lösung durch ein kleines Filter in eine Porcellanschale, welche 40 Th mittelfein gepulverten und getrockneten Milchzucker enthalt, wäscht das Filter mit heissem Wasser nach und dampft die Masse im Wasserbade unter beständigem Umruhren zur Extraktdicke ab Man zieht alsdann die Masse in Fäden, trocknet diese thunlichst rasch im Trockenschranke aus und verwandelt sie durch Zerreiben in ein mittelfeines Pulver, das sogleich in gut zu verschliessende, kleine Gläschen untergebracht wird

Eigenschaften Ein gelbisches Pulver ohne Geruch, von süssischem und zugleich eisenartigem Geschmack In 7 Th Wasser klar losisch 100 Th enthalten etwa 20 Th Farrojodid FeJ. — Wird die wasserige Lösung (1 == 10) mit einem Tropfen Ferrichloridlosung versetzt und alsdanu Starkelosung zugegeben, so tritt Blauferbung ein — Wird die wässerige Lösung mit Kahumferroeyanidlosung versetzt, so farbt sie sich nur hellblau

Jodbestimmung Löst man 2,0 g zuckerhaltiges Ehsenjodür in etwa 30 ccm Wasser, fügt zu dieser Lösung zunächst 30 ccm  $^{1}/_{10}$ -Normal-Silbermitratlösung, alsdann 2 ccm Salpetersäure (von 25 Proc. HNO<sub>2</sub>) und 2 ccm Ferriammoniumsulfatlösung, so sollen nicht mehr als 4,5 ccm (theoretisch 4,2 ccm) zum Auftreten einer rothen Farbung erforderlich sein, entsprechend einem Gehalt von 20 Proc. FeJ<sub>2</sub>. Zur Vervollstandigung dieser Prufung löst man etwa 0,5 g des zuckerhaltigen Eisenjodürs in 50 ccm Wasser und fällt nach dem Ansäuern durch Salpetersäure durch Silbermitrat im Ueberschuss. Wird der ausgeschiedene Silbermederschlag auf einem Filter gesammelt und nach dem Auswaschen durch Wasser mit Ammoniakflüssigkeit ausgezogen, so soll das klare ammoniakalische Filtrat beim Ansäuern durch Salpetersäure nur opalisirend getrübt werden (Eisenchlorur)

Aufbewahrung Ein gut ausgetrockneter Ferrojodidzucker halt sich in wohl verkorkten kleinen Flaschen über Jahr und Tag Mangelhaft ausgetrocknet, oder nachdem er etwas Feuchtigkeit aus der Luft angezogen hat, wird er dunkler in der Farbe, zuletzt braun und riecht nach Jod Ein solches verdorbenes Praparat lasst sich auf keine Weise wieder brauchbar machen und muss weggeworfen werden Selbst die Einwirkung des Sonnenlichtes ist ohne jeden Erfolg

Anwendung. Das zuckerhaltige Eisenjodür vereinigt in sich die stankende, blutverbessernde Wirkung des Eisens und die umstimmende Wirkung des Jods Man giebt es zu 0,5—1,0—2,0 g drei- bis viermal täglich bei skrofulosen Leiden und sekundarer Syphilis mit anamischer Blutmischung, gegen Kropf, bei Lungentuberkulose, Lungenphthisis, Milzhypertrophie, Lähmungen des Rückenmarks, Morbus Brightin Als grösste Einzelgabe sind 2,5, als grösste Gesammtgabe auf den Tag 15,0 anzunehmen

Ferrum jodatum lamellatum Ferrojodid in Lamellen, ein Praparat mit 10 Proc Ferrojodid Dio Ferrojodidlösung aus 6 Th Eisenpulver, 20 Th Wasser und 16 Th Jod wird mit einer pulverigen Mischung von 10 Th Milchzucker, 4 Th weisem Zucker und 165 Th anabischem Gummi vereinigt und die srupdicke Misse auf Poicellanoder Glasflachen ausgestrichen an einem lauwarmen Orte ausgetrocknet, bis sich das Praparat leicht von seiner Unterlage sondern lisst. Die Aufbewahrung ist dieselbe wie vom Ferrojodidsaccharat, die Gabe doppelt so gross

IV Sirupus Ferri jodati (Austr Germ Helv) Sirop de jodure de fei (Gall) Sirupus Ferri Iodidi (Brit U St.) Die Vorschriften zur Darstellung und der Gehalt an Ferrogodid sind in den einzelnen Pharmakopoen sehr wechselnd

Austr Man beceite aus 4 Th Eisenpulver, 87 Th destillirtem Wasser und 10 Th Austr Man beleite aus 4 Th Eisenpulver, 87 Th destillirtem Wasser und 10 Th Jod eine wasserige Lösung von Ferrojodid, filtrie sie durch ein genasstes Filter (ohne nachzuwaschen) auf 141 Th Zuckerpulver und bereite im bedeckten Gefasse durch Schütteln und Erwarmen einen Sirup Dieser enthalt ungefahr 5 Proc Ferrojodid FeJ<sub>2</sub>
Brit Man bereitet aus 825 g Zucker und 300 g siedendem Wasser einen Sirup Von diesem Sirup verdünnt man 25 ccm mit 25 ccm Wasser und stellt die Mischung zur

Von diesem Strap verdünnt man 25 ccm mit 25 ccm Wasser und stellt die Mischung zur Seite Dann bereitet man eine Lösung von Ferrojodid aus 25 g Eisenpulver, 8J g Jod und 125 g Wasser, diese filtrirt man in die Hauptmenge des Sirups, dann wascht man zunachst mit der vorher zur Seite gestellten und zum Sieden erhitzten Sirupmischung, schließlich mit soviel siedendem Wasser nach, dass 1 Liter Sirup erhalten wird Der Sirup enthalt 7,3 Proc Ferrojodid, oder 1 Inter enthalt rund 100 g FeJ.

Gall. Man bereitet eine Ferrojodidlösung aus 4,1 g Jod, 2,0 g Eisenpulver und 10,0 g destillrem Wasser Diese filtrirt man in eine Mischung von 785,0 g Sirupus Gummi

arabica und 200,0 g Sirupus Aurantii florum und wascht mit wenig Wasser nach Der

Sirup enthalt etwa 0,5 Proc Ferrojodid FeJ.

Germ. Man bereitet eine Ferrojodidlesung aus 50 g Wasser, 41 g Jod und 15 g Eisenpulver, filtrire durch ein kleines Filter in 850 g Zuckersirup und bringe das Gesammtgewicht

durch Auswaschen des Filters auf 1000 g Der Sirup enthalt 5 Proc Ferrojodid FeJ,

Helv Man mischt 40 Th Eisenjodur (d. 1 Laquor Ferri jodati, 25 Proc FeJ2 enthaltend s S 1111) mit 0,2 Th Citronensaure und 960 Th Zuckersirup Der Sirup enthalt

1 Proc Ferrojodid FeJs

U-St Man bereitet eine Ferrojodidlösung aus 25 g Eisenpulver, 83 g Jod und 150 g Wasser Diese filtrirt man in ein Gefass, welches 600 g Zuckerstrup enthält, wascht das Filter mit einer siedenden Mischung aus je 25 ccm Zuckersurup und destillirtem Wasser nach und fullt darauf mit Zuckersirup bis 1000 g auf Der Sirup enthält etwa 10 Proc Ferrojodid FeJ.

Eigenschaften. Jodessensirup ist frisch bereitet fast farbles oder etwas gelblich Bei unzweckmassiger Aufbewahrung farbt er sich gelegentlich infolge Ausscheidung von Jod braunlich

Aufbewahr ung Man bewahre den Jodeisenstrup in moglichst gefüllten Flaschen aus weissem Glase von 50-60 ccm Fassungsraum auf und hange die Gefasse so auf, dass sie moglichst reichlich vom Sonnenlicht getroffen werden. Das Sonnenlicht allein verhindert, - voransgesetzt, dass der Sirup heiss in die Gefasse gefallt wurde, und dass diese moglich vollgefüllt sind - in durchaus befriedigender Weise die Ausscheidung von Jod Vorschlage, dem Sirup (wie Helv vorschreibt), um ihn haltbarer zu machen, einen Zusatz von Citronensaure zu geben oder einen blanken eisernen Nagel in das Vorrathsgefass zu bringen, sind als überflussig zu bezeichnen

Die Gabe vom Sirupus Ferri jodati der Germ ist ungefähr 1.5-3.0-5.0 Als eine sehr starke Gabe für Kinder bis 10 Jahren können 3,0, für erwachsene Personen 7.5 g (2 Theeloffel), als die starkste Gesammtdosis auf den Tag 30.0 angesehen werden. Sollte der Arzt diese Dosis überschreiten, so mache man ihn darauf aufmerksam Dies ist in Elsass-Lothringen und fiberhaupt an der franzosischen und schweizerischen Grenze wohl zu beachten, weil der Sirup der Gall nur 0,5, derjemige der Helv 1 Proc Ferrogodid enthalt

Aqu.	۵.	1	eldi carbonici cum	Ferro jodato			Injectio jodoferrati	a Ricord
Rp	1		Kahi podati	0,65	Rp	1	Ferri pulverati	0,2
-	2	1	Natru chlorati	1,0			Jodi	0,4
			Aquae destillatae	10,0			Aquae destillatae	0,00
	4		Aquae Acidi carbon	nei 600,0			. Aquae destillatae q	
			Ferri sulfurica cryst				ite aus 1-3 eine Fe	
Man lös	ŧ!	5	in 4, glebt die Lösu	ng von 1—8 hinzu			is Tiltiat auf \$1.0,0 s	
und v	eri	9 C	hliesst die Flasche i	sofort.	tion	en	bei Blennorrhoe ohne	Schmerzen

.114 gerrum	lacteum
Liquor Ferri Jodidi (Nat torm)  Bp 1 Ferri pulverati 2000 g 2 Jodi 6540 g  S Acidi hypophosphorosi diluti (10 Proc) 25,0 ccm 4 Aqure q s (750,0) ad 1 Later  Man bereitet aus 1, 2 und 4 elne Ferrojodidisung.	
fügt 3 hinzu und fullt zu 1 Liter auf 100 erm enthalten etwa 81,0 g FeJ;	7 Amylı Trinci 55 6,0 Man lässt 1—3 im Elsenmörser auf einander ein-
Mixtura kerri jedati Gepen Rp Kahi jedati 8,6 Aquae deshilatso 50,0	wirken, stösst mit 4-7 zur Mässe an und formt 100 Pillen, welche sogleich in Milchzucker zu rollen sind Jede Pille enthält 0,00 g Ferrojodid
Perri sulfunci 6,0 Tincturae Cardamonii	III U St.
Strupt Sacchan an 25 0 Täglich dreimal 1 Theelöffel bet Amenorthoe mit Cephalaigie und Schmerzen in der Regio polvis	Rp Ferri reducts 4,0 Jodi 50 Radius Loquentiae Sacchan puly 55,40
Oleum Farro Jodatam  Rp Fern pulverata 1,0 Olei Olivae 100,0 Jodi 0 3	Extracti Liquiritase Gummf arabica äd 1,0 Man forme 100 Pilon, die mit einer äthenschen Tolubalsamiösung zu lackiren sind
Man lässt unter häufigen Umschutteln 24 Stunden an einem warmen Orte stehen und filtrirt.	Sirupus Ferri Cliro Jodidi (Nat. form) Tasteless Sirup de Jodide of Iron.
Oleum Jecoris Aselli cum Ferro Jodatum Wie Oleum forro jodatum mit Leberthran zu be- reiten Pliulae anticarcinomaticae Borniza	Rp Ferri llmati 28,5 g
Rp Saponis medicatı 50 Gummi Ammoniaci 4,0	Sirnpus Ferri et Hangani Jedidi (Nat form)
Fern jodati 30	Rp Joh 81,5 g
Terri bromati 1,0 Extracti Conh Extracti Acousti AE 3,0	Ferri limati 26,5 g Mangani sulfunci 26,5 g
Fiant public 190 Tiglich drei- bis viermal eine Pille zu nehmen	Bacchari 775,0 g Aquae q s nd 1 Litor
(mindestens sechs Monate hindurch) Zur Dar- atellung dieser Pillenmasse wären in einem	
Porcellanmörser 0.9 Lisenpulver und circa 3 0	
Wasser, dann 1,64 Jod und 0,68 Brom zu beben,	Rp Ferro Kalu tartame: 20,0
umzurühren, hierauf zunächst mit dem Gemisch	
aus Ammoninkgummi und der Seife, zuletzt mit den Extrakten zu versetzen und die Masse mit	A
Traganthpulver zu verdicken Dass Eisenseife	•
und Natriumjodid und Natriumbromid entstehen,	THEMPH PORTI JOURG
lst erklärlich	Rp 1 Ferri pulverati 30 3 Jodi 8,2
Pilulae Ferri jodati Blancard.	5 Aquae 20,0
Brancard sche Ersennillen	4 Sounders as a 2 1000

BLANCARD'sche Ersenpillen

I, Gall

Rp 1. Jodi 2 Ferri pulyerati 2,0 8 Aquae 6.0 4. Mellis

5,0 Man bereitet eine Fermjodidlösung aus 1-3 filtrirt setzt 4 zu und dampft bis auf 10,0 ein. Dann stösst man mit gleichen Theden Radix Althaese und Radix Liquiritiae zur Masse an und formt 100 Pillen, welche man in Eisenpulver rollt und mit einem Tolubalsam enthaltenden Mastirlack schwach lackirt. Jede Pille enthält 0,05 g Ferrojodid.

#### Trochisel Ferri jodati

4. Spiritus q s ad 100,0

Man bereitet aus 1-3 eine Ferrojodidlösung zu,

fügt 4 (ca. 70,0) hinzu, filtrirt und bringt durch

Rp Ferri jodati saccharati 50,0 Ferri reducti 1,0 Secchari pulverati 100,0 Massae cacaptinae 200,0

Nachwaschen mit Spiritus auf 100,0

Man rührt die Mischung im erwärmten Eisenmörser zum gleichförmigen Brei und formt 400 Trochisken. Jedo derselben enthält 0,125 g Ferrum jodatum saccharatum oder 0,025 Ferrojodid FeJ.

## Ferrum lacticum.

L Ferrum lacticum (Austr Germ Helv) Lactate ferreux (Gall) Ferri Lactas (USt) Ferrolaktat Eisenlaktat Milchsaures Eisenoxydul Fe(C<sub>3</sub>H<sub>5</sub>O<sub>3</sub>),  $+3H_20$ . Mol. Gew = 288

Darstellung. Abgerahmte Kuhmilch lässt man an einem warmen Ort gerinnen und sondert durch Kohren die Molken von dem Kase 500 Th dei trüben Molken, 100 Th Wasser, 25 Th Meliszucker, 25 Th vom Staube durch Absieben gereinigte Eisenfeile werden mit 10 Th altem speckigen Kulikase, welcher mit 30-50 Th Wasser zu einer emul-ionsähnlichen Flussigkeit angerieben ist, vermischt und an einen Ort, dessen Temperatur weder unter 20°C herabgeht, noch 35°C übersteigt, gestellt Eine niedrigere Temperatur begünstigt die Weingeistbildung, eine hohere die Buttersauregahrung, und die Ausbeute wird vermindert. Mit einem Holzstabe ruhrt man des Tages 4-5 mal um Die Milchsauregahrung tritt nach Verlauf eines Tages ein, und unter Aufwerfen von Schaumblasen bildet sich Ferrolaktat, welches sich als ein grunlich weisses Pulver am Boden des Gefasses ansammelt Nach zwei Tagen der Gahrung (also am vierten Tage morgens) werden 25 Th Moliszueker zugesetzt und, wie oben bemerkt, rührt man den Tag uber 4-5mal um Die Zuckerzusatze werden nach Verlauf von 10 2 Tagen wiederholt, his im ganzen 125 his 130 Th Zucker verbrucht sind. Wenn einige Tage nach dem letzten Zuckerzusatz sich keine Blasen mehr an der Oberstäche der Flussigkeit ansammeln, ist die Milchauregehrung beendet. Man giesst nach Zumischung von 200 Th kochend heissem Wasser und 5 Th Zucker die Flussigkeit sammt Bodensatz in einen eisernen Kessel, kocht über freiem Fouer und unter bisweiligem und sehr massigem Um juhren (das Ansetzen der Salzmasse zu verhitten) nur einige Male auf und giesst die kochendheisse Lösung durch ein leinenes, nicht zu dichtes Kolatorium. Den Ruckstand ım Kolatorum bringt man in den Topf zurück, in welchem man wiederum circa 250 Th Wasser ins Kochen gebracht hat, kocht auf und kohrt wieder Solite der Buckstand auf dem Kolatorium noch bedeutend sein und durch kornige Beschaffenkeit einen erhoblichen Gehalt an Ferrolaktat zu erkennen geben, so wird er nochmals mit circa 150 Th. Wasser aufgekocht

Die Kolaturen sind eine gesittigte Auflosung von Ferrolaktat mit verschiedenen Mengen Ferrilaktat. Ersteres scheidet man ab, wenn man der Kolatui ein Drittel ihres Volumens Weingeist zumischt, sie an einen kalten Ort stellt, alle 2-4 Stunden umruhrt, nach Verlauf von 1½. Tagen die dickliche Masse in einen Abtropftrichter bringt, anfangs mit 60 procentigem Weingeist, zuletzt mit 90 procentigem Weingeist die gefarbte Muttei lauge aus dem Krystallmehle verdrangt, dieses in Kolatorien auspresst und die ganzen Presskuchen trocknet. Es lohnt nicht, aus der hier gewonnenen Mutterlauge noch Ferrolaktat abzuscheiden

Ausbeute 75—95 Th Ferrolaktat Es fallt wahrend der Milchsauregahrung die Temperatur sehr im Gewicht, die gunstigste Ausbeute wird bei 30—35° C der Gahrungstemperatur erlangt

Die Mutterlauge wird mit dem Weingeist, den man zum Nachwaschen benutzte, gemischt und einen Tag bei Serie gestellt. Es setzen sich daraus noch 5 bis 6 Th eines grunlich weissen Eisenlaktats ab, welches man nach dem Abgiessen der klaren grunlich braunen Flussigkeit in einem Trichter sammelt, mit etwas Weingeist auswascht, auspresst und trocknet.

Engenschaften Ferrolahtat bildet ein weises, aus nadelformigen Krystallen bestehendes Pulver mit einem geringen Stich ins Grünliche, oder grünliche oder grünlichweise Krystallkrusten. In reinem Zustande ist es gerüchlos, von sussich-metallisch herbam Geschmack. Das im Handel besindliche Praparat besitzt jedoch in der Regel noch den eigenthumlichen Gerüch der Gahiffussigkeit in sehr geringem Grade. Es löst sich in etwa 40 Th. kaltem oder 12 Th. siedendem Wasser. Die wassenige Lösung ist grunlichgelb, reagirt sauer und farbt sich an der Luft durch Aufnahme von Sauerstoff braun. In Wein geist ist Ferrolaktat so gut wie unlöslich. Das trockne Ferrolaktat ist kaum hygroskopisch und oxydnt sich an der Luft nur langsam. Im feuchten Zustande dagegen geht es erheblich leichter in braunes basisches Ferrolaktat über. Aus der letzteien Verbindung bestehen die braunen Belage an Stopfen und Hals der Standgefasse des Ferrolaktates

Anf dem Platinblech erhitzt, verkohlt es unter Verbreitung saurer, nach verbreinendem Zucker riechender Dampfe, schliesslich hinterbleibt rothes Eisenoxyd, welches an

Wasser keine löslichen Antheile abgeben und befeuchtetes rothes Lackmuspapier nicht blauen soll.

Prilfung. 1) Die wasserige Losung (1=50) gebe nach dem Ansauern durch Salzsaure mit Ferrievankalium einen starken, mit Ferrievankalium einen nur schwachen. blauen Niederschlag, wodurch Spuren von Ferrisalz zugelassen sind - 2) Dieselbe Losung werde a) durch Bleiacetat nur schwach getrubt (Schwefelsaure, Citronensaure und Apfelsaure), b) nach dem Ansauera mit Salzsäure durch Schwefelwasserstoffwasser nur schwach getrubt (Ferrilaktat) aber keinesfalls dunkel gefärbt oder gefallt (Kupfer, Blei), e) nach dem Ansauern mit Salpetersaure durch Baryumnitrat oder Silbernitrat nur opalisirend getrubt (Spuren von Schwefelsaure oder Chlor sind zuzulassen) - 3) Wird Ferrolaktat mit kone Schwefelsaure verrieben, so darf weder eine Gasentwicklung, noch Braunung (Kohlehydrate), noch der Geruch nach Buttersaure (buttersaure Salze) auftreten -4) Versetzt man die wasserige Lösung mit Kalilauge bis zur alkalischen Reaktion, filtrirt und fligt zum Filtrat Frankrische Lösung, so trete in der Kälte weder eine Koagulation (Gummi), noch beim Erwarmen Abscheidung von rothem Kupferoxydul ein (Milchzucker) -5) Wird 1 g Ferrolaktat mit 10 Tropfen Salpetersanre befeuchtet, alsdann getrocknet und geglüht, so soll es mindestens 0,27 g Ferrioxyd hinterlassen, welches feuchtes rothes Lackmuspapier nicht blaut und an Wasser nichts Losliches abgiebt. Die Theorie verlangt 0.277 g Ferrioxyd.

Aufbewahrung In gut geschlossenen Gefassen halt sich das trockene Ferrolaktat ziemlich unverändert Einwirkung von direktem Sonnenlicht befordert die Haltbarkeit Man achte darauf, dass Stopfen und Hals von anhaftendem Ferrolaktat freigehalten werden, da die der feuchten Luft ausgesetzten Antheile sich leicht zu (braunem) basischem Ferrilaktat oxydiren

Anwendung. Als milde wirkendes, den Magen meht belastigendes, leicht resor birbares Eisenpraparat in Gaben von 0,1-0,4 g taglich in Pulvern, Pillen und Pastillen Losingen wurden sich schuell versindern

Sirupus Ferri phospholactici
Ep Ferri lactici 2,25 Acidi phosphorici (25 Proc.) 10 0 Sirupi Sacchari 40 0 Elacosacchari Citri 1,0 Sirupi Sacchari q s 2d 20,0
Tablettes de lactate de fer (Gall.) Ep Ferri lactica 500
Sacchara pulverata 1000,0
Sacchan Vanillae (1+9) 30,0 Musikagims Tragacanthae 100,0 Frant pastrili à 1,0 g
Trochisci Ferri lactici
Bp Ferri Lactici 50 0 Massae, Cacao 650,0 Sacchara 800,0 Chant trochise, 1000

Vinum Ferri Inctici amarum
JOBERT de LAMBALLE

Ferri lactici 10,0
Vmi albi 560,0
Tincturae Gentianae 80,0

Dragées au lactate de fer de Grus et Convé, eine Specialitat, mit aromatisirtem Zucker überzogene Pillen, deren jede 0,05 Ferrolactat enthält

Il Ferrum lacticum oxydatum Milchsaures Eisenoxyd. Ferrisublaktat. Ferrilaktat, ist ein Sublaktat und wird hergestellt durch Auflösen des noch feuchten Ferrihydrats, welches man aus 150,0 g der Ferrichloridfüssigkeit von 1,28 spec Gewicht mittels Ammoniakfidssigkeit abgeschieden hat, in 55-60 Th koncentritter Milchsaure unter eintägiger Maceration. Die nöthigenfalls filtritte Lösung wird bei gelinder Warme (40-50° O) bis zur Sirupdicke eingeengt und dann auf Porcellan- und Glassischen aus-

gestrichen getrocknet Es bildet lichtbraune durchscheinende Lamellen, welche vor Einfluss des Lichtes und der Luft aufzubewahren sind. Sie sind in Wasser und Weingeist leicht loslich und von mildem styptischen Geschmack.

## Ferrum malicum.

Ferrum malicum, Eisenmalat, apfelsaures Eisen, kommt nicht in reiner Substanz in den Arzneigebrauch, sondern in folgenden Formen

l Extractum Ferri pomatum (Germ, Helv) Extractum Malatis Ferri (Austr) Extractum Ferri. Extractum Martis pomatum.

Geim 50 Th reife, saure Aepfel werden in einem steinernen Mörser in einen Brei verwandelt und ausgepresst. Der Saft wird mit 1 Th gepulvertem Eisen versetzt ung die Mischung auf dem Wasserhade zunächst ziemlich schwach, später starker erhitzt, bis die Gasentwickelung (von Wasserstoff) aufgehört hat. Die mit Wasser auf 50 Th ver dunnte Flussigkeit lasst man einige Tago an einem kühlen Orte absetzen. Albdann filtrirt man die geklarte Flussigkeit und dampft sie im Wasserbade zu einem dicken Extrakte ein — Ausbeute etwa 7 Proc vom Gewicht der Aepfel

Austr 300 Th zerstossene reife, saure Aepfel werden mit einer genügenden Menge Wasser 1/4 Stunde gekocht, dann mit 50 Th reiner Eisenfeile wahrend einiger Wochen an einem lauen Orte unter haufigem Umrühren und unter Ersatz des verdunsteten Wassers digerirt, bis eine schwarze Masse entstanden ist. Man presst in Beuteln ab, Liest die Flussig keit durch Absetzen klaren, filtrirt und dampft sie zu einem dicken Extrakte im Ausbeute ca 10 Prog vom Safte

Hely Man fallt aus 10 Th Ferrichloridlösung (1,28—1,29) durch Ammoniak das Eisen als Ferrihydroxyd, wascht dieses aus und löst es noch feucht unter Erwarmen in 100 Th Saft von reifen, sauren Aepfeln Die erkaltete Lösung wird filtrirt und zu einem dicken Extrakte eingedampft

Eigenschaften Ein dunkel-grunschwarzes Extrakt, welches sich im Wasser klar mit dunkelbrauner Farbe löst, von eisenhaltigem, aber mildem Geschmack. Ein aus Ebereschenfrichten dargestelltes Extrakt hat einen unaugenehmen, kratzenden Geschmack. Sind in der Flussigkeit während der Bereitung unbeabsichtigte Gahrungen (Milchsaure, Bernsteinsaure) aufgetreten, so enthalt das Extrakt infolge Vergährung der Aepfelsaure ausser apfelsaurem Eisen auch noch milchsaures und bernsteinsaures Eisen Das Eisen ist bei der Helv als Feirisalz, bei Germ und Austr zum grosseren Theil als Ferri-, zum geringeren Theile als Ferrosalz zugegen. Der Gehalt an metallischem Eisen beträgt 6—8 Proc — Sind erhebliche Mengen von bernsteinsaurem Eisen zugegen, so löst sich das Extrakt nicht vollig in Wasser, in der Regel bleibt vielmehr das bernsteinsaure Eisen als krystallinischer, sandiger Ruckstand zuruck

Anwendung Das Extractum Ferri pomatum gehort zu den milden Eisenmitteln und wird zu 0,25-0,5-0,75 g drei- bis viermal täglich in Lösung und in Pillen gegeben

Extractum Ferri cydoniatum wrd aus Quittenfruchten in der namlichen Weise wie das vorstehende bereitet, kann übrigens durch dieses in allen Fällen ersetzt werden.

li Tinctura Ferri pomata (Germ Helv) Tinctura Malatis Ferri (Austr) Apfelsaure Eisentinktur Tinctura Martis pomata Stahltropfen. Eisentropfen

Germ Helv Eine filtrirte Lösung von 1 Th. Extractum Ferri pomatum und 9 Th Aqua Cinnamom Austr Eine filtrirte Lösung von 2 Th Extractum Ferri pomatum und 10 Th Aqua Cinnamom spirituosa

Schwarzbraune Flüssigkeit von Zimmtgeruch und mildem Eisengeschmack, mit Wasser in jedem Veihaltniss klar mischbar. Sie bildet nach einiger Zeit gern Boden sätze und muss alsdann wiederholt filtrirt werden. Man giebt 3—4 mal täglich 1/3—1/1 Theeloffel

Tinctura Ferri cydoniata. Wird aus Extractum Ferri cydoniatum wie die vorige bereitet und kann durch diese in allen Fallen ersetzt werden

# Sirupus Ferri compositus (Helv) Sirupus magistralis Magistralsirup Rp Extracti Ferri pomati 1,0 Aquae Cinnamomi 40 Sirupi Auranii corticis 20,0

Aquae Chinamoni 40
Sirupi Aurantii corticus 20,0
Sirupi Sacchari 24,0
Sirupi Phei 50,0
Tincturae Chinamonii 1,0

Tinctura Digitalis ferrata Li BPRT
Rp Tincturae Ferri pomatae 20,0
Tincturae Digitalis 10,0
Dreimal thgheh 15—30 Tropfen bei Klappenkrank
heiten des Herzens

Pinum Arrantii martiatum
Pp Extracti Ferra pomati 10,0
Yini Hispanici 160,0
Tincturae Aurantii corticis 80.0

## Ferrum nitricum.

Ferrinitrat  $Fe_n(NO_3)_6$  entsteht durch Auflosen von Eisen in Salpetersaure. Die koncentrirte, braune Losung setzt auf Zugabe von Salpetersaure, je nach der Menge der selben oder der Koncentration der Flussigkeit, entweder farblose Wurfel  $Fe_3(NO_4)_6+12\,H_0O$  oder farblose monokline Prismen  $Fe_2(NO_3)_6+18\,H_2O$  ab. Die Krystalle sind sehr zerfliesslich und losen sich in Wasser zu einer braunen Flussigkeit

I Liquor Ferri Nitratis (U-St) Man fallt aus 145,0 g Perrichloridlosung (spec Gew 1,280—1,282) nach passender Verdunnung mit Wasser in der auf S 1092 angegebenen Weise durch einen Ueberschuss von Ammoniakflüssigkeit das Eisen als Ferrihydroxyd Dieses wascht man mit Wasser bis zur Chlorfreiheit aus, sammelt es auf einem Seihtuch, lasst ablaufen, bringt es sodann in eine Porcellanschale, lost es in 194,0 g Salpetersaure von 25 Proc HNO3, bringt die Lösung durch Zugabe von Wasser auf 1000,0 g und filtrirt Klare, bräunliche Flüssigkeit von saurer Reaktion Spec Gew = 1,050 bei 15° C Enthalt 1.4 Proc metallisches Eisen

Liquor Ferri pernitratis (Brit ) Spec Gew = 1,107 Enthalt 8,22 Proc metalisches Eisen

Il Liquor Ferri nitrici Kerr Tinetura Ferri nitrici Kebr Ferrinitratlósung. Salpetersaure Eisenlosung Eisenbiti atflussigkeit 5 Th Eisendraht in Stuckchen werden nach und nach in 60 Th Salpetersaure von 1,185 spec Gew eingetragen Nach Ablauf der Reaktion wird die Losung im Dampfbade erhitzt und bis zur Strupdicke eingedampft Nach dem Erkalten wird sie mit soviel Wasser gemischt, dass ihr Gewicht 100 Th. beträgt, und endlich durch Glaswolle filtrirt

Eigenschaften Eine dunkelrothe, sehr styptische Flussigkeit, welche 5 Proc Eisen oder 21,6 Proc. wasserleeres Fermitrat enthalt

Anwendung. Man grebt die Ferrintratlösung zu 5-10-15 Tropfen, allmahlich bis zu 25 Tropfen steigend in wassenger Verdunnung 3-4 mal taglich bei chionischer Diarrhoe, Blennorrhoe, Leukorrhoe, Nesselsucht und atonischen Zustanden Abusserlich auf Aphthen und schlaffe Geschwire

Das salpetersaure Eisen des Handels, ein Gegenstand für die Farber, ist eine unter Erwarmen bewirkte Losung von ca 25 Th Eisenvitriol in einem Gemisch aus 2 Th Schwefelsäure und 5 Th. roher Salpetersaure, nach dem Eikalten verdunnt mit 16 Th Wasser

Hinimentum Ferri nitrici

Hp Liquoris Ferri nitrici Kerr 40,0
Olei Olivae 50,0
Misce agriando
Zum Chreiben (bei Gesichtsschmerz, arthritischen Leiden)

Engaentum martiatum

Rp Liquons Forri nutnen Kenn Olei Olivne sa 50,0, klisce agnando Unguentum martiatum THAL et NEVERMANN

Rp Liquoris Ferri nitrici 20,0

Eraporando ad 10,0 remanentis redacta commisce
cum

Aloës pulveratae q s

ut first massa unguinosa Salba (auf Condylome, phageddinische Schanker, faulo und brandige Geachwilro)

## Ferrum oxydatum

l. Ferrum oxydatum hydratum Ferrum oxydatum fuscum. Ferrum hydri cum Mugistorium Vitrioli Martis Ferrioxydhydrat. Biaunes Feiribydrat. Biaunes Eisenoxydhydiat Unterscheidet sich wonig von dem auf S 1100 abgehandelten Crocus Martis

Darstellung 100 Th des Liquor Ferri sulfurier oxydati (spec Gew 1,428,-1,430) werden mit 1000 Th kaltem destillirten Wasser verdunnt und dann einer kalten Mischung aus 100 Th 10 proc Ammoniakflussigkeit und 200 Th destillirtem Wasser unter Umruhren zugesetzt. Den Niederschlag sammelt man in einem leinenen Kolatorium, und nachdem man ihn mit kaltem destillirten Wasser gut ausgewaschen hat, vertheilt man ihn in dunner Schicht auf Glas- oder Porcellanflachen und lasst ihn an einem Orte, dessen Tem peratur nicht über 30° C hinausgeht, vor Tageslicht geschutzt trocken werden Endlich zerreibt man ihn zu Pulver Wesentliche Momente bei der Bereitung sind die Fallung aus kalten Flussigkeiten und das Austrocknen bei moglichst geringen Waimegraden Ausbeute 15—16 Th

Etgenschaften. Ein feines, braunliches, geruch- und geschmackloses Pulver, welches in Wasser unlöslich, in Chlorwasserstoffsaure aber ohne Aufbrausen löslich ist. Diese Lösung, mit Wasser verdunnt, giebt mit Kahumferricyanid keine blaue Fäibung

Es besteht, wenn es bei einer über 30° C nicht hinausgehenden Temperatur ge trocknet wurde, der Hauptmenge nach aus brunem (amorphen) normalen Ferrihydroxyd (Eisenoxydteihydrat) Fe<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub> Wenn die Trocknungstemperatur erheblich über 30° C herausging, konnen diesem wasseraimere Ferrihydroxyde (Fe<sub>2</sub>O<sub>6</sub>H<sub>4</sub> und Fe<sub>1</sub>O<sub>4</sub>H<sub>3</sub>) beigemengt sein. Das normale Ferrihydroxyd Fe<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub> ist das am meisten reaktionisfahige Es wird deshalb Werth darauf gelegt, dass von diesem moglichst viel in dem Praparat enthalten ist

Prifung Das braune Ferrihydroxyd muss, mit einer 5 fachen Menge 25 procentiger Salzsaure übergessen, sich dann ohne Aufbrausen auflösen (Darstellung und Fällung mit Alkalikarbonat), und ein Theil dieser Losung mit einem 20 fachen Volumen destillirtem Wasser verdunnt mit Chlorbaryum keine oder nur geringe Trübung erleiden (eine starke Trübung, welche die Duichsichtigkeit der Flussigkeit völlig aufhebt, deutet auf ungenugendes Auswaschen des Ferrihydroxyds) Das mit verdunntem Aetzammon geschüttelte Praparat muss endlich ein Filtrat geben, welches auf Zusatz von Oxalsaurelösung keine Trübung erfahrt (zum Auswaschen verwandtes kalkhaltiges Brunnenwasser)

Aufbewahr ung In gut geschlossenen Glasgefassen und vor Tageslicht geschutzt Anwendung Das Lasenoxydhydrat ist ein hochst mildes Eisenpraparat, welches sich besonders in Pulvern, Pillen, Pastillen und Lecksaften geben lässt und die Zahne nicht angreift wie Eisenlosungen Man giebt es zu 0,15-0,3-1,0 drei bis viermal täglich. Aeusserlich gebraucht man es als Einstreupulver in jauchige Wunden, Krebsgeschwiire etc

	Emplastrum Ferri (	U-St)	Trochisci Ferri (U-St.)	
1	Strongthening Pl.	aster	Rp Fern hydrici 8	30,0
Вp	Ferri hydrici	90,0	Vanillae	10
	Olei Olivae	50,C	Sacchart 10	0,00
	Resinne Burgundicae	140,0	Mucilaginia Tragacanthae q	8
	Emplastrı Plumbi	720,0	Fiant trochisci 100	

Ferrum hydroxydatum in Aqua. Ferrum hydricum in Aqua. Ferru Oxydum hydratum (U-St.) Sesquioxyde de fer bihydraté (Gall) Man verdünnt 100,0 Th Ferrisulfatlösung mit 100,0 Th Wasser und glesst diese Lösung unter Umruhren in 110,0 Th Ammoniakflüssigkeit von 10 Proc NH<sub>2</sub>, die mit 300,0 Th Wasser verdunnt ist Man wascht den Niederschlag aus, bis das Ablaufende Schwifelsaure nicht mehr enthalt, sammelt ihn auf einem Kolatorium, presst gelinde aus, vertheilt ihn durch Amielben mit Wasser, bringt auf das Gesammtgewicht von 1000,0 Th und bewahrt diese Mischung an einem kuhlen Orte auf

Dient besonders als Antidot bei Arsenikvergiftungen, s. S. 391. Indessen ist nur ein frischbereitetes Präparat von der gehörigen Wirksamkeit

Polirpulver für Stahl ist ein Gemisch aus kohlensaurer Magnesia 1 Th., gebrannter Magnesia 1 Th. und braunem Eisenoxyd 2 Th

ll Ferrum oxydatum rubrum Ferrum oxydatum (Helv) (Crocus Martis adstringens) Rothes Eisenoxyd Ferrioxyd. Fe<sub>1</sub>O<sub>2</sub> Mol Gew. = 160.

Darstellung 100 Th krystallisirtes Ferrosulfat und 9 Th Kaliumnitrat werden zu einem groben Pulver gemischt, in einen Glühtiegel gegeben, so dass dieser hochstens halb angefüllt ist, und anfangs bei gelindem, dann allmahlich verstanktem Feuer erhitzt, bis keine Dampfe mehr daraus aufsteigen. Nach dem Erkalten wird die gepulverte Masse mit destüllirtem Wasser ausgekocht und ausgewaschen, getrocknet und aufbewahrt. Es ist ein braunrothes geruch- und geschmackloses Pulver. Es kann auch durch schwaches Glühen des Ferrum oxydatum füseum dargestellt werden.

Dieses unwirksame Frapaiat wird nicht mehr therapentisch angewendet, und, wenn es ein Arzt verordnen sollte, durch das wirksamere Ferrum oxydatum fuscum ersetzt

III Haematites Lapis Haematites Bergroth Hämatit Blutstein. Bother Glaskopf Ein naturliches Eisenoxyd von krystallinischer spiessig faseriger Textur, von braunrother bis stahlgrauer Farbe und ein rothes Pulver gebend Es wird gewöhnlich nur in ganzen Stucken vorräthig gehalten, indem es besonders in fingerlaugen und dicken Stucken zum Zeichnen auf Eisen, Stein u dergl von Handwerkern gefordert wird, in mittelfeiner Pulverform mit Schmirgel als Schleifmittel dient. In Stelle des gepulverten und geschlammten, des praparirten Blutsteins, Haematites praeparatus, als Medikament für Vieh pflegt man gewöhnlich gepulvertes Colcothar zu dispensiren.

IV Colcothar Vitrioli Caput mortuum Crocus Martis vitriolatus Englisch roth. Braunroth. Vitriolroth. Todtenkopf. Colcothar. Oxyde de fer auhydre (Gall.) Der pulvrige Ruckstand von der Destillation der Schwefelsaure aus Eisenvitriol. Es besteht aus Eisenoxyd mit kleinen Mengen Ferrisubsulfat

Der Todtenkopf findet eine vielseitige Anwendung als Anstrichfarbe, Polirmittel. Vom Volke wird er oft als innerliches und ausserliches Arzneimittel gebraucht bei Blutungen, auf Wunden, bei Blutharnen und Ruhren der Haus- und Zugthiere, auch gegen das sogenannte Ranschen der Saue

Die im Handel bezogene Waare wird durch ein mittelfeines Sieb geschlagen und aufbewahrt

Ein geschlammter Colcothar ist das beste Putzpulver für Goldsachen

Eisenmennige ist ein etwas Thonerde und Kalk enthaltendes Eisenoxyd von hellrother Farbe. Sie dient als Anstrichfarbe. Man beschte, dass die Eisenmennige in sehr verschiedenen Nuancen vorkommt, deshalb bestellt man stets zweckmassig nach Probe

V Eisenglanz Ein natürlich vorkommendes Eisenoxyd in Rhomboedern von röthlich stahlgrauer Farbe krystallisirend Im fein gemählenen Zustande zu Anstrichfalben verwendet

Schuppenpanzerfarbe A) In Teigform 75 Th fein gepulverter Eisenglanz und 25 Th Leinölfirniss B) Streichfertig 30 Th fein gepulverter Eisenglanz, 70 Th Leinölfirniss

VI Ferrum oxydatum saccharatum (Germ) Ferrum oxydatum saccharatum solubile (Helv) Eisenzucker. Ferrisaccharat.

Die Bereitung dieses Praparates berüht auf der Erkenntniss der Thatsache, dass Ferrihydroxyd in Zuckerlosung löslich ist bei Gegenwart einer zwar geringen, aber immerhin genugenden Menge Natronhydrat. Dieses zum Zustandekommen der löslichen Verbindung erforderliche Natronhydrat lässt Germ einfach zusetzen, nach Helv bleiben genügende Mengen Natronhydrat in dem Ferrihydratniederschlage, da dieser absichtlich nicht bis zur Beseitigung alles Natronhydrats ausgewasehen wird,

Darstellung Die Vorschrift der Germ ist im allgemeinen derjenigen der Helv vorzuziehen, da sie unter allen Umständen ein lösliches Praparat hefert.

Germ. In emem etwa 2 Inter fassenden Gefasse werden 80 Th Ferrichlorudlösung (spec Gew = 1,28-1,282) mit 150 Th. kaltem, destallartem Wasser verdunnt, dann wird

nach und nach eine heiss bereitete, filtrirte und wieder vollstandig erkaltete Lösung von 26 Th kryst Natriumkarbonat in 150 Th Wasser mit der Vorsicht hinzugesetzt, dass bis gegen Ende der Fallung vor jedem weiteren Zusatze die Wiederauflösung des entstandenen Niederschlages abgewartet wird (!) Man hat wohl darauf zu zehten, dass beide Lösungen vollstandig kalt sind. Nachdem die Fallung vollendet ist, übergiesst man den Niederschlag mit etwa der 8—5 fachen Menge haltem destüllirten Wasser, zicht die klartellüssigkeit nach etwa 2stündigem Absetzenlassen mit Hilfe eines Habers klar ab und wiederholt dies so oft, bis das Ablaufende, mit 5 Raumtheilen Wasser verdünnt, nach dem Filtriren und Vetisetzen mit etwas Salpetersaure, durch Silbernitratlosung nicht mehr als opalisirend sich trubt, bis also das Natriumchlorid bis auf Spuren entfernt ist. Alsdann wird der Niederschlag auf einem angefeuchteten, dicht gewebten, leinenen Tuche gesammelt und nach dem Abtropfen nur gelinde abgepresst. Man ziehe die Presse sehr langsam und vorsichtig an, weil sonst das Tuch leicht platzt. Hierauf mischt man den noch feuchten Niederschlag in einer Porcellanschale mit 50 Th Zuckerpulver und zunachst mit 3 Th Natronlauge (von 15 Proc. NaOH). Man achte hierbei sorgfaltig darauf, dass sich nicht etwa unzerheilte Klumpchen von Eismoxydhydrat in dem Gemische befinden, weil sich diese beim späteren Erhitzen und Eindampfen nur schwierig oder gar nicht auflösen, sondern zu kleinen festen Stückehen, aus Eisenoxyd bestehend, emtrocknen. Die Mischung wird nun im Dampfbade bis zur vollstandigen Klarung erwarmt, nöthigenfalls noch etwas Natronlauge von 15 Proc. NaOH (0,5 bis höchstens 2 Th.) zugesetzt, darauf unter Umruhren zur Trockne eingedampft, zu mittelfenien Pulver zernieben, diesem noch so viel trockenes Zuckerpulver zugemischt, dass das Gewicht der Gesammtmenge 100 Th. betragt, und das Ganze durch ein geeignetes Sieb geschlagen.

Helv 30 Th Ferrichlondlösung, 10 Th Zucker und 10 Th Wasser werden gemischt, alsdam allmahlich und unter Umrühren mit 40 Th Natronlauge von 30 Proc NaOH (oder 80 Th Natronlauge von 15 Proc NaOH) versetzt Man lasst einige Stundet, bis zum Klarwerden stehen und fügt alsdam hinzu 500 Th siedendes Wasser Das Gemisch wird bis nach erfolgter Klarung zur Seite gestellt, die überstehende klare Flussigker später abgehebert und der Niederschlag so lange mit Wasser ausgewaschen, als die Flüssig keit farblos ablauft und deutlich alkalisch reagirt. Der noch feuchte Niederschlag wird in einer Porcellanschale mit 90 Th Zucker gemischt, die Mischung wird im Dampfbade eingetrocknet, der Richstand gepulvert und durch Zumischen von Zucker auf das Gewicht von 100 Th gebracht.

Elgenschaften. Eisenzucker bildet ein rothbraunes, süss und schwach nach Eisen schmeckendes Pulver, welches sich in 20 Th Wasser klar auflöst. Die wässerige Losung zeigt ein anderes Verhalten, als es sonst für Losungen von Eisenoxydverbindungen bekannt ist Phosphorsäure, Kohlensdure, Arsensäure, Bernsteinsaue, benzoesaure Alkalisalze erzeugen in ihr keine Fällung, durch Ferrocyankalium entsteht kein blauer Niederschlag, durch Rhodankalium keine rothe Farbung, durch Gerbsaurelosung keine blauschwarze Fällung. Dagegen fällt Schwefelammonium alles Eisen als Schwefeleisen

Auf Zusatz sehr vieler Neutralsalze (z B NaCl, KBr, KJ, Sulfate, Nitrate u a m) zur Lösung, wird aus derselben beim Erwärmen sofort, bei gewöhnlicher Temperatur all mählich unlösliches Eisensaccharat abgesohieden

Auf Zusatz von Sauren zur Lösung des Eisensaccharates erfolgt zunächst Abscheidung von unlöslichem Eisensaccharat, bei weiterem Zusatz von Saure werden unter Zerlegung des Eisensaccharates die betreffenden Salze des Eisens gebildet. Daher wird die wasserige Lösung des Eisensaccharates durch Ferricyankalium nicht verändert, auf Zusatz von Salzsäure entsteht zunächst schmutzig grune, alsdann rein blaue Färbung

Priffung. 1) Man erhitzt 10 ccm der wässengen Lösung (1 20) mit 2 ccm Salpetarsäure Nach dem Erkalten der Flüssigkeit darf in derselben durch Silbernitrat nur eine opalisirende Trubung erzeugt werden. Spuren von Chlor sind zuzulassen. 2) Zur Bestimmung des Eisengehaltes bringt man 1 g Eisenzucker in eine Flasche mit gut eingeschliffenem Glasstopfen, fügt 5 ccm Salzsäure hinzu und verdunnt nach erfolgter Auflosung mit 20 ccm Wasser. Hierauf setzt man 1,0 g Kalnunjodid hinzu und lasst das verschlossene Gefäss eine Stunde lang bei gewohnlicher Temperatur stehen. Nach dieser Zeit sollen zur Bindung des ausgeschiedenen Jods folgende Mengen <sup>1</sup>/<sub>10</sub>-Normal-Natrium thiosulfatlösung verbraucht werden.

Germ 5,0-5,3 com, entsprechend 2,8-2,968 Proc metall Essen und Helv 5,85 com entsprechend rund 3 Proc (genauer 2,996 Proc) metall Essen

Anu endung Der Eisenzucker ist ein mildes Eisenpraparat, welches nicht unangenehm schmecht und die Zähne nicht angreift, auch den Magen nicht belästigt. Er steht in dem Ansehen, besenders leicht zur Besorption zu gelangen, was allerdings nicht bewiesen erscheint, um so mehr, als unter dem Einflusse des sauren Magensaftes jedenfalls eine Veränderung des Praparates erfolgt Dagegen hat er zweifellos den Vorzug, dass er mit alkalischen Nahrungs- oder Genussmitteln vermischt werden kann, ohne Zersetzung zu erfahren

Man giebt den Eisenzucker von 0,3-0,5-1,0 g drei- bis viermal täglich in Pulvern, Pillen und Pastillen in allen ienen Fallen, in denen man das Eisen als tonisirendes und das Blut verbesserndes Mittel anwenden will

Sirupus Ferri oxydati solubilis Sirupus Ferri oxydati Eisensirup, Ferrisaccharatsirup. Natriumferrisaccharatsirup

A) 1 Proc metallisches Eisen enthaltend Man bereitet, wie S 1121 angegeben, das Ferrum ovydatum saccharatum der Germ aus 30,0 Th Ferrichloridlösung, fügt im ganzen 100,0 Th Zucker zu, verdampft aber nicht zur Trockne, sondern auf 150,0 Th, und fügt 150,0 Th Zuckersirup hinzu

B) 6,6 Proc metallisches Eisen enthaltend (Hamb Vorschr) Wird wie Ferrum oxydatum saccharatum (Germ) bereitet, nur mit dem Unterschiede, dass der aus 30,0 Th Ferrichloridlösung erhaltene Niederschlag (von Fe<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub>) nach dem Auswaschen gemischt wird mit 25,0 Th Zuckerpulver sowie 3,0 Th. Natronlauge (von 15 Proc NaOH), worself men die Alischung auf 45 Th andemnft worsuf man die Mischung auf 45 Th eindampft.

C) Sirapus Ferri saccharati solubilis (Nat Form) 1 Proc metallisches Eisen enthaltend Wird entweder nach A dargestellt oder ex tempore aus Ferri oxydata saocharata, Aquae, Sirupi Sacchari āā

Anwendung. Man giebt den Eisenstrup zu 3,0-5,0-10,0 g drei- bis viermal täglich rein, nie in Mixturen und anderen Arzneistoffen, oft aber in Verdünnung mit Strupus Aurantu florum

Sirupus Ferri-Ammonii saccharati (Sirupus Ferri oxydati solubilis Hagen), eine Zuckerlösung mit fast 1,5 Proc Eisen oder 2 Proc wasserleerem Eisenoxyd 150 Th einer Ferrichloridflussigkeit von 1,280-1,282 spec Gew werden mit der 15fachen Alenge kaltem destillirtem Wasser verdünnt und mit 120 Th einer 10 procentigen Ammoniakflüssigkeit, welche zuvor mit ihrer 10 fachen Menge deställritem Wasser verdünnt ist, gemischt, nach einer Stunde auf ein Filter gegeben und der Niederschlag mit einer I procentigen Ammonisakflüssigkeit so lange ausgewaschen, bis das Ablaufende mit Salpetersäure angesäuert aufmakflüssigkeit so lange ausgewaschen, die das Ablaufonde mit Salpetersäure angesäuert aufhört, mit Silbernitrat eine Chlor-Reaktion zu geleen. Dann giebt man den Niederschlag nebst 10 Th 10 procentiger Ammoniakflüssigkeit auf 700 Th zerstossenen Zucker, welche sich in einem porcellanenen oder eisernen Gefäss befinden, erhitzt unter Umrühren, kocht einige Male behufs Verflüchtigung des freien Aetzammons auf und verdünnt mit soviel Rosenwasser, dass das Gewicht der Mischung 1100 Th beträgt.

Eisenzucker, krystallisirter. 1000 Th weisser Zucker werden mit 100 Th Ferrum saccharatum solubile gemischt, in 300 Th Wasser bei Digestionswärme gelöst und an einem Orte von ca. 30° C zur Krystallisation bei Seite gestellt

VII Ferrum oxydato-oxydulatum Ferrum oxydulatum nigrum Oxydum Ferri magneticum Aethiops martialis. Eisenmohr. Ein Gemisch oder eine Verbin dung von Ferrooxyd mit Ferrioxyd

Darstellung. 100 Th. einer Fernsulfatlösung von ca 1.318 spec Gew setzt man eine Losung von 25 Th krystallisutem Ferrosulfat in 350 Th destillirtem Wasser hinzu und versetzt nach geschehener Mischung unter Umrühren mit 105 Th 10 proc Aetzammon, oder soviel daven, dass es etwas vorwaltet. Dann gieht man das Gemisch m einen eisernen Kessel und kocht so lange, bis der Niederschlag pulyng und sehr schwarz erscheint Hieranf wird der Niederschlag in einem leinenen Kolatorium gesammelt, mit heissem Wasser gewaschen und auf unglasirten Thonplatten hei gelinder Wärme trocken gemacht. Ausbeute ca 15 Th Ein in verdünnter Salzsäure bei Digestionswärme völlig lösliches schwarzes Pulver Früher wurde dieses Präparat auch durch Glühung von Ferrum oxydatum fuscum, welches mit Olivenöl getränkt war, dargestellt

Man bewahrt es in gut geschlossener Flasche auf. Es ist ein höchst wenig wirksames Eisenpräparat, welches kaum noch Anwendung findet. Die Gabe ist eine behebige

Bromophtharin, em Desinfektionsmittel zur groben Desinfektion Gemisch aus Ensenoxyd, Calciumoxyd, Calciumkarbonat, Gips, Natriumsulfat, ca 5 Proc Sand, mit einem Ikohollöslichen Farbstoff gelb gefarbt Desinficirende Wirkung - Null

Ferrosol. Angeblich ein Doppelsaccharat von Eisenoxydehlornatrium (?) mit 9,77 Proc Etsengehalt Mit Wasser mischbare Flüssigkeit Bei chlorotischen und anamischen Zuständen. Die Zusammensetzung des Praparates ist nicht naher bekannt

Frostsalbe, Belegelo's, em Gemisch aus Ferrum oxydatum fuscum 6,0, Boll.s Armena 3,0, Terebinthina 6,0, Sebum taurinum 50,0, Adeps 50,0 und 15 Tropfen Oleum Bergamottae

Frostsalbe des Parochus Wahler in Kupferzell ist von vorstehender Salbe nicht wesentlich verschieden

Grains de beauté von Dr Pintlis Paris Mit Silberüberzug versehene Pillen aus Hülsenfruchtmehl, Zucker, Ferrihydroxyd, Gerbstoff, Drachenblut und einigen aromatischen Pflanzenstoffen

Purme, Metallputzpomade von Berendr & Co - Berlin hesteht aus Englischroth

und Braunkohlenasche, die mit Ruckständen der Purinfabrikation zur Paste verarbeitet sind.
Putzpomade Adipis 5 kg, Acidi stearinici 700,0 g, Acidi olemici 1,8 kg, Capitis
mortuum 500,0, Terrae tripolitanao 6 kg, Nitrobenzoh 75,0 g Die Pulver müssen fein geschlämmt sein Zum Schluss lässt man die ganze Masse durch eine Farbmuhle geben

ATHENSTARDT'S Einentinkturist der Tinctura Ferri composita, Ergänzb. ähnlich zu-

ATHENSTAEDT'S EISCRUNKTULTIST der T	inctura Ferri composita, Erganzo , anniich E
mmengesetzt	
Emplastrum cum Ferre oxydato	Mixtura aromatics (Hamb Yorsch-)
Emplatre ou Onguent de Caner (Gall).	Aromatische Mischung
Rp Emplestri Lithergyri sımplıcıs	Rp Aetheris acetici 40
Emplastra Lithargyri composită	Tincturae Vanillae 150
Cerse flavae	Tincturae wromaticae 800
Olei Olivae	Tructurae Aurantii corticus 600
Colcotharus EZ 100,0	Trockers travers control on
Der Colcothar 15t mit der Hälfte des Oeles frin su reiben Gilt als Heilpflaster für alle Fälle	Tinctura Forri composita (Ergänzb).
Emplastrum sticticum rabrum.	Aromatische Eisentinktur
Emplastrum sticticum (stypticum) Croll.	Rp Ferri oxydati saccharati (Germ ) 75,0
Emplastrum defensivum rubrum Em-	Aquae 574,0
platre de Bandgul. Rothes Sticticum	Sirupi Sacchari 180,0
Bothes Bruchpflaster Cabryan's Bruch-	Spiritus (90 Proc.) 165,0
und Heilpflaster Stick-Schwede.	Tincturae Aurandi 3,0
Rp Emplastri Plumbi simplicis 400,0	Tincturae aromaticae 1,5
Cerae flavae 500	Tincturae Vanillae 1,5
Terbinthiuse lariemse 200	Aether's acctica gti V
Ohbani pulverati 20 0 Coleotharis Vitrioli 40 0	Tinctura Ferri aromatica composita
Olei Olivae 20.0	Aromatische Eisentinktur (Bad T),
Der Colcothar ist vorber mit dem Olivenöl fein	
nu reiben Das Pflaster ist in Stangen aus-	Rp Ferri oxydati saccharati 22,0 Aquae 570,0
surollen.	Burupi Esrcham 940,0
Pilulas Ferri oxydalati Kirchmann	Spiritus (90 Proc.) 165,0
Rp Ferri sulfurici crystalitzati 120	Acidi citrici 0,2
Magnesiae ustre 2,0	Tincturae Aurantu corticis 8,0
Glycerini g: XXV vel q s.	Tincturae aromaticae
M f pululae centum (100), ut singulae 0 03 Ferri	Tincturae Cinnamomi Ceylanici
oxydulati contineant.	Tincturae Vanillae ää 0,75
	Aetheris acetici gtt li
Liquor Ferri cum Cacao (Hamb Vorschr)	
Aromatische Eisenessena mit Kalao. Rp 1 Cacao exoleati 20,0	Trochisci cum Ferro caydato saccharate sols bili
2 Spiratus (90 Proc.)	Rp Ferri oxydati saccharati solubilis 100,0
S Aquae Sa 240,5	Saccharr albi 900,0
4. Sirupi Ferri orydati	Sacchari vanillinati 5,0
sacch (H. V = 6,6%, Fe) 330 5 Aquae 227.0	Tragamenthae pulveratae 1,0
	Aquae desuliatae q s
6. Sirupi Sacebari 240,6 7. Mixturus aromaticas 5,5	Fignt trochesei 1000, ut singuli contineant 0,1
Man maceure 1—3 während 3 Tagen. Dem Filtrat	Ferri oxydati saccharati.
getzt man 4—7 ku	•
	Unguentum Ferri compositum (Hamb Vorschr),
Tinotura Ferri aromatics (Hamb Vorschr)	Frost-Heilsalbe
Aromatische Eisenessenz	
Rp Sırupi Fern exydati succharati	Bp. Boli rubrae laevigatae 25,0
(66 Proc Pe Hamb V) 35,0	Ferri hydrici 50,0 Tarelunthunae venetae 50.0

240.0

160,0

562.0

5,5

Sirupi Sacchari

Aquae

Spiritus (90 Proc.)

Mixturae aromaticae

Terebinthinae venetae 50.0

55 435.0

5,0

71\*

Sebi ovilis

Adipis suilli

Olei Layandulae

VAt Palvis antichloroticus ovium Rp Colcothams subra Vatraola Fuliginis splendentis an 2000 Vitrioli Ferri 50.0 Natrii carbonici dilapsi 10,0 datris sulfuries Herbae Absinthul Fractus Juniperi MA 400.0 Badicis Liquintiae 200.0 Ole: Terebinthinae Täglich 15 g mit Wasser angerührt einem Schafe zu geben (bei der Fäule, nebenber Fütterung mit Pappel- und Weidenlaub) Dieselbe Mischung passt auch bei Rückenblut der Rinder, nur in doppelter Menge pro dom und thglich drei Gaben.

Yet Pulvis martiatus ad hoves

F p Colcothans Vitrioli 2000

Vitrioli Ferri 20,0

Kalii Litrici 100,0

Natri sulfurici 500,0

Divide in partes aequales 20

Täglich viermal ein I utver mit Wasser (bei Rückenblut der Rinder)

Vet Palvis suum suriontium
(Rauschpulver für Säue)

Rp Antimonii erudi
Natri intrici
Capitis mortulm kā partes

Eine Messeispitze auf jedes Futter (zur Unter drückung der Geschiechtsaufregung der Mastsäue)

Vet. Palvis vermifugus saum

Rp Aloës 2,0
Seninis Strychm 1,0
Colcotharis Vitrioli
Radicis Liquiritae 25 10 0

Dusis Eme Messerspitzo auf das Futter

## Ferrum peptonatum.

I. Ferrum peptonatum (Erganzb) Eisenpeptonat. Peptoneisen Peptonate de fer. Peptonate of iron. Ferripeptonat

Darstellung. 20 Th trocknes Pepton werden in 2000 Th Wasser gelöst, worauf der kalten Lösung eine Mischung aus 240 Th flussigem Ferrioxychlorid (Germ) und 2000 Th Wasser in dünnem Strahle und unter fortwährendem Umrühren zugefügt wird. Zur Fällung des gebildeten Eisenpeptonats wird mit verdünnter Natronlauge (1,5 Proc NaOH enthaltend) bis zur genz schwach (I) alkalischen Reaktion versetzt. Hierauf wird der entstandene Niederschlag möglichst sohnell durch Dekanthiren mit Wasser so lange ausgewaschen, bis eine Probe des Waschwassers durch Silbernitratlosung nicht mehr verändert wird. Der Niederschlag wird alsdann auf einem angefeuchteten leinenen Tuche gesammelt und nach dem Abtropfen in einer Porcellanschale mit 3 Th Salzsaure (von 25 Proc HCI) bis zur Auflösung erwarmt. Die Lösung wird nunmehr im Dampfbade zur Sirupdicke abgedunstet, der Sirup auf Glasplatten gestrichen und bei 50—60° C getrocknet.

Eigenschaften. Glänzend braune, durchscheinende Blättchan oder Schüppchen, welche in 100 Th. = 24-25 Th Eisen einhalten Eisenpeptonat löst sich langsam in kalten, schneller in warmem Wasser zu einer schwach sauer reagirenden Flüssigkeit, welche weder durch Kochen noch durch Zusatz von Weingeist gewilbt wird Werden 10 ccm einer Lösung (1 = 20) des Eisenpeptonats mit 2 ccm Salzsaure langsam bis zum Kochen erhitzt, so findet zunächst Trübung, dann flockige Ausscheidung statt, bevor Auflösung einfritt.

Bestimming des Eisengehaltes 0,5 g Fisenpeptonat werden in 20 ccm heissem Wasser gelöst, mit 10 ccm verdünnter Schweielsaure erhitzt, bis die entstandenen Ausscheidungen wieder gelöst sind. Alsdann wird die Lözung mit 200 ccm heissem Wasser verdünnt, mit Ammoniakflüssigkeit im Ueberschuse versetzt und so lange im Wasserbade erhitst, bis der Niederschlag sich völlig ausgeschieden hat und die Flüssigkeit farblog erscheint. Der Niederschlag wird auf einem Fliter gesammelt, mit heissem Wasser ausgewaschen, bis das Filtrat durch Baryumnitrat keine Trübung mehr erleidet, sodann durch Aufwopfen hasser, verdünnter Schwefelsäure auf dem Fliter in Lösung übergeführt. Die Lösung wird durch Auswaschen des Fliters auf etwa 100 ccm gebracht. Man fügt 3—4 g Kalumjodid hinzu und lässt 1 Stunde lang bei gewöhnlicher Temperatur im verschlossenen Gefässe stehen. Zur Bindung des ausgeschiedenen Jods sollen alsdann 21,4—22,3 ccm 1/18-Normal-Natrumthiosulfatiösung erforderlich sein, entsprechend einem Gehalt von 23,97 bis 24,97 Proc metallischem Eisen. Vergl. S. 1089

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

## Il Liquor Ferri peptonati (Erganzb) Eisenpeptonatessenz.

8,0 g trockenes Pepton werden in 100 g heissem Wasser gelost. Zu der erkalteten Lösung fugt man allmählich 174 g Ferrioxychlondlosung (Germ) unter fortwahrendem Umruhren hinzu. Dei durch genaues Neutralisiren der Flussigkeit mit stark verdunnter Natronlauge (1,5 Proc. NaOH enthaltend) erhaltene Niederschlag wird solange mit Wasser gewaschen, bis im Wasschwasser Chlor nicht mehr nachzuweisen ist. Alsdam sammelt man ihn in einem leinenen Kolatorium und lasst abtiopfen. Hierauf verreibt man den abgedampften Niederschlag mit 200 g Zuckersirup und fügt unter Erwärmen soviel Natronlauge (von 1,5 Proc. NaOH) hinzu, bis Auflösung des Niederschlages erfolgt, wozu etwa 90 g der 1,5 procentigen Natronlauge erforderlich sind. Der erkalteten (') Losung werden zugefügt. Spiritus (90 Proc.) 100,0 g, Pomeranzenschalentinktur 3 g, Aromatische Tinktur, Vanilletinktur je 1,5 g, Essigather fünf Tropfen und Wasser bis zum Gesammtgewicht von 1000,0 g

Klare, rothlich braune Flüssigkeit 100 Th enthalten mindestens 0,6 Th Eisen. Vor Licht geschützt aufzubewahren

III SITUPUS FORTI PEPTONATI EISENPEPTONATSTRUP (Hamb Vorschr) Man löse 14,4 g trocknes Pepton in 500,0 g Wasser unter Erwarmen Zu der erkalteten Lösung fügt man eine Mischung aus 174,0 Th Ferrioxychloridiosung (Germ) und 400,0 Th Wasser Alsdann neutralisirt man genau mit 1,5 proc Natronlauge (ca 50 Th) Der Niederschlag wird ausgewaschen und gelinde ausgepresst, dann in einer Porcellanschale mit 60 Th Zuckerpulver verrieben und unter Zusatz von 1,5 proc Autronlauge (ca 45 Th) durch Erwarmen in Lösung gebracht und durch Eindampfen auf ein Gesammtgewicht von 125,0 Th gebracht Der Sirup euthalt rund 5 Proc metallisches Eisen

IV Ferralbumose Fein gehacktes, vom Fett befreites Fleisch wird mittels kunstlichen Magensaftes verdaut, das nach vollendeter Verdauung erhaltene Filtrat zur Beseitigung von Erweiss aufgekocht, mittels Nathumkarbonatlosung genau neutralisirt, nochmals filtrirt und im luftverdunnten Haume zur Trockne eingedampft. Diese Albumose wird in 10 procentiger wässeriger Auflösung durch eine Lösung von Eisenchlorid (1 10) gefallt, bis kein Niederschlag mehr entsteht, der Niederschlag gesammelt, gewaschen, getrocknet, zerrieben und gesiebt (Dokkum)

Der Eisengehalt beträgt rund 10 Proc Fe = rund 14 Proc Fe O.

Ferro-Chininum peptonatum. 16 g Eisenpeptonat (mit 25 Proc Fe) 18st man durch Kochen in 80 g destillitem Wasser Anderseits verreibt man 5 g Chininchlorhydrat in 10 g destillitem Wasser, setzt q s Salzsaure bis zur Auflösung hinzu, mischt beide Flüssigkeiten, dampft zum Sirup ein, streicht auf Glasplatten und trocknet Enthält 20 Proc metall Eisen und 25 Proc Chininchlorhydrat (Dieterich)

	Liquar Ferri pepton Elsenpeptonat-Es: I Bad Taxe		Liquor Ferri peptonati cum Chinine I Bad Taxe Bp Liquoris Ferri peptonati 1009
Еp	Ferri peptonata Aquae calidae Spiritus Cognae Spiritus (50 Proc.) Sirupi Sacchari Essentiae Benedictinorum	16,0 708,0 100 0 75,0 100,0 11 10	Chinim sulfurie: 0,5  II. Münch Ap-V  Rp 1 Ferri peptonah 24,0 2 Aquae calidae 665,0 3 Chinini sulfuriei 5,0
	Aetheris acctici sse absetzen und filture  II Hamb Vorsch	0,5 1 <b>r</b>	4. Spiritis (90 Proc.) 1000 5 Sirupi Sacchari 200,0 6 Tincturae Aurantii corticis 3,0 7 Tincturae Vanillae
Rp	Surapi Ferri peptonati Spiritus Aquae Muxturse aromaticae (s. S.	BE 125,0 750,0 1128) 5,5	8 Tinctune aromaticae & 15 9 Aetheria acetici 0 25 Man löst 1 in 2 untor Erwärmen, in der wieder erkalteten Lösung 3 und fügt alsdann 4—9 zu

Pilulae Ferri peptonati (Form. Berol.). By. Ferri peptonati sicci 5,0

Radicis Gentianae 1,0 Extracti Gentianae 8,0

Frant pilulas No 50

## Ferrum phosphoricum.

Da die Zusammensetzung der phosphorsauren Salze des Eisens in der Nomenklatur nicht immer genugend zum Ansdruck kommt, so hat man sich in jedem einzelnen Falle die Frage vorzulegen, welches Salz wihl gemeint ist.

i Ferrum phosphoricum oxydulatum (Erganza) Ferrum phosphoricum Ferri Phosphas (Brit) Ferrum phosphoricum caeruleum. Ferrophosphat. Eisenprotophosphat Ferroferriphosphat. Phosphorsaures Eisenoxydul

Darstellung. Erganzb Zu einer Lösung von 3 Th krystall Ferrosulfat in 18 Th. Wasser wird eine andere Lösung von 4 Th. krystall Natriumphosphat (Na<sub>3</sub>HPO<sub>4</sub> + 12 H<sub>2</sub>O) in 16 Th Wasser unter Umruhren hinzugesetzt Der ausfallende Niederschlag ist zunachst weiss, wird aber rasch blaulich Man bringt ihn alsbald auf ein Filter und wäscht ihn solange mit Wasser, bis das Ablaufende, mit Salpetersaure angesauert, durch Baryumchlond nicht mehr getrubt wird Hierauf lässt man ihn auf porosen Tellern absaugen und trocknet bei gewöhnlicher Temporatur

Brit, lässt eine Lösung von 60 Th kryst, Ferrosulfat in 600 Th Wasser durch eine Lösung von 55 Th kryst Natriumphosphat in 600 Th Wasser bei 40-55° C fällen, alsdann eine Lösung von 15 Th Natriumbikarbonat zussetzen und wie vorher auswaschen

Elgenschaften. Ein lockeres, graublaues oder lavendelblaues, gerach- und geschmackloses Pulver, in der Wärme grünlichblan, bei starkerer Hitze graubraun In Wasser und Weingeist ist es unlöslich, von Mineralsäuren wird es leicht gelost. Die Lösung in verdünnter Salzsäure ist schwach goldgelb gefarbt. Es besteht vorwiegend aus Ferrophosphat Fe<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, neben geringeren Mengen Ferriphosphat Fe<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>3</sub> und Eisenoxyduloxyd.

Die Lösung in Salzsaure darf nach dem Verdünnen mit Wasser durch Baryum chloridlösung nur schwach getrübt, durch Schwefelwasserstoffwasser nicht dunkel gefarbt werden

Aufbewahrung. In gut geschlossener Flasche und an einem kühlen Orte Tageslicht wirkt in betreff der Farbe konservirend

Anwendung Die gebräuchliche Gabe ist 0,1-0,3-0,6 mehrmals des Tages mallen den Fällen, wo milde Eisensalze indicirt sind, besonders bei Bhachitis

Sirupus Ferri Phosphatis (Brit) Sirupus Ferri phosphorici. Ferri m filis  $8,6\,\mathrm{g}$ , Acidi phosphorici (66,3 Proc  $\mathrm{H_3PO_4}$ )  $93,8\,\mathrm{g}$  Sirupi Sacchari 700 ccm, Aquae q s ad 1 Later Enthält Ferrophosphat

ii. Ferrum phosphoricum oxydatum (Erganzb) Ferrum phosphoricum album. Ferriphosphat. Eisenphosphat. Phosphorsaures Eisenoxyd. Fe<sub>2</sub>(PO<sub>2</sub>), +8H<sub>2</sub>O. Mol. Gew. =446.

Darstellung. Man vermische einerseits 1 Th Ferrichloridlösung (1,280—1,282 spec. Gew.) mit 9 Th. Wasser, anderseits löst man 1 Th krystall Natriumphosphat (Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> + 12H<sub>2</sub>O) in 9 Th Wasser Beide Lösungen werden bei gewöhnlicher Temperatur gleichzeitig (I) in dünnem Strahle unter Umrühren in ein Gefass eingegossen Der entstandene Niederschlag wird solange mit kaltem Wasser gewaschen, bis eine Probe des Waschwassers nach dem Ansauern mit Salpetersaure durch Silbernitrat nur noch opalisirend getrübt wird. Man sammelt ihn alsdann auf einem leinenen Tuche oder auf einem Filter, lässt auf porbsen Unterlagen absaugen und trocknet bei gewöhnlicher Temperatur

Eigenschaften. Ein weisses oder gelblichweisses Pulver, fast geschmacklos, in Wasser und Weingeist unlöslich, löslich in Mineralsauren, unlöslich in Essigsaure, beißterhitzen braun werdend. — Nach dem Trocknen bei 50°C hat es die Zusammensetzung Fe<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>4</sub>-1-8H<sub>2</sub>O, nach dem Trocknen bei 100°C entspricht es der Formel Fe<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>+4H<sub>2</sub>O

Aufbewahrung In geschlossener Flasche vor Tageslicht geschützt

Anwendung. Wie das blaue Ferrofermphosphat Das Ferriphosphat findet auch eine Ausserliche Anwendung z. B in Salbenform auf Krebsgeschwüre (3-5 auf 10 Fett)

Ferrum phosphoricum cum Natrio citrico Ferri Phosphas solubilis (USt) Ferrum phosphoricum solubile Man löst 50 Th Ferricitrat in 100 Th destillutem Wasser unter Erwarmen auf dem Wasserbado, fugt 55 Th unverwittertes Natriumphosphat hinzu, rührt bis zu dessen Auflösung, dunstet die Lösung bei 60° C zum Sirup ein, streicht diesen auf Glasplatten und trocknet

Glanzende, grüne, durchsichtige Blättehen, leicht und völlig löslich im Wasser, un-

löslich in Alkohol. Enthalt 12 Proc metallisches Eisen

Liquor Ferri phosphorici SCHOBEUT Liquor Ferri phosphorici acidus Liquor Schobelti

Rp Ferri phosphorici oxydati sibi 2,5 Acidi phosphorici (25 Proc.) 24,0 Man löst unter Erwärmen, filtrit, wäscht mit Wasser nach und dampft das Filtrit auf 200 ab

Man löst unter Erwärmen, filtret, wäscht mit Wasser nach und dampft das Filtrat auf 20,0 ab Einige Tropfen auf Watte in den Zahn zu bringen (bei Schmerz carößer Zähne) Panis martiatus Eisenbrot

Rp Ferri phosphorad oxydati albi 35 0
Farinze untro-ae 65,0
Farinze secalinze albis imae
Farinze secalinze grossioris 55 2000,0
Salis culmaris 7 s
Fructus Carvi

Fractus Ansi  $\pm 5$  q s Man lasse vom Bücker Broto backen.

kin lern täglich zwei bis drei Schmitten mit Butter 100,0 enthalten circa 0,5 Ferriphosphat.

III Ferrum pyrophosphoricum (Erganzb) Ferripyrophosphat Eisenpyrophosphat Pyrophosphorsaures Eisenoxyd. Pyrophosphato de fer Ferri Pyrophosphas  $Fe_4(P_*O_2)_* + 0 H_*O$  Mol Gew = 90S

Darstellung Eine Lösung von 84 Th Natnumpyrophosphat in 500 Th Wasser wird alimahlich in eine Mischung von 126 Th Ferrichlondiosung (spec Gew 1,28—1,282) mit 800 Th. Wasser unter Umruhren eingetragen Man lasst absetzen, dekanthirt die klare Flüssigkeit und wascht den Niederschlag auf dem Filter solange aus, bis das Filtrat nach dem Ansauern mit Salpetersäure durch Silbernitrat nur noch ganz wenig opalisirend getrubt wird. Man trocknet den Niederschlag auf porosen Unterlagen bei Anwendung gewohnlicher Temperatur Warme ist bei der Fallung und bei dem Auswaschen unbedingt auszuschlessen Ausbeute etwa 50 Th

Eigenschaften. Ein weissliches, geruchloses und fast geschmachloses amorphes Pulver, fast unlöslich in Wasser, löslich in verdünnter Salzsänre, sowie in einer wässerigen Lösung von Natriumpyrophosphat. Im frischgefällten Zustande wird es auch durch Ammoniakflussigkeit und durch Ammoniameitratlösung in Losung übergeführt.

1 g Ferripyrophosphat löse sich in 20 ccm Wasser unter Zusatz von 3 g Natriumpyrophosphat zwar langsam, aber vollkommen auf Diese Lösung muss beim Versetzen mit überschüssiger Salpetersäure in der Kälte klar bleiben, und diese salpetersaure Losung darf durch Baryumnitratlösung oder Silbernitratlösung nicht mehr als opalisirend getrubt werden

Aufbewahrung Vor Licht geschützt.

Ferri Pyrophosphas solubilis (U-St) Ferrum pyrophosphoricum solubile. Man löst 50 Th Ferricitrat in 100 Th destillirtem Wasser unter Erwarmen auf dem Wasserbade, bringt 50 Th unverwittertes Natriumpyrophosphat hinzu, löst unter Umrühren, dunstet die Lösung bei 50° C zum Sirap ein, streicht dusen auf Glasplatten und trocknet — Grüne, durchsichtige Blattchen, leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol Sie enthalten 10 Proc metallisches Eisen

Mixtura Ferri pyrophosphorici

Rp 1 Natril pyrophosphoriot 18 0
2 Aquae destillatae ferridae 100 0
8 Lequoris Ferri sesquichlorati
(spec Gew 1,280—1,282) 5,0
4 Aquae destillatae frigidae 100 0

Man löst 1 in 2, lässt völlig erkalten (!), setzt die Mischung aus 3 und 4 zu und filbrirt, nachdem der ent standene Niederschlag sich wieder gelöst hat. Dreimat täglich einen Esstöffel mit Selterser Wasser

IV. Ferrum pyrophosphoricum cum Ammonio citrico (Erganzb Helv)
Pyrophosphate de fer citro-ammoniacal (Gall) Eisenpyrophosphat mit Ammoniumcitrat Man tragt, wie unter Ferrum pyrophosphoricum angegeben ist, in eine Mischung
aus 126 Th. Ferrichloridlösung (spec Gew 1,280—1,282) mit 800 Th Wasser nach
Ergänzb eine Lösung von 84 Th (nach Helv von 75 Th.) Natriumpyrophosphat in

500 Th Wasser ein Der ausgewaschene Niederschlag wird noch feucht in eine Lösung von 26 Th Citronensaure mit 50 Th. Wasser und 100 Th Ammoniahflussigkeit (oder soviel von letzterer, dass sie ein wenig vorwaltet) eingetragen. Die klare, event filtrirte Lösung wird in einer Porcellanschale bei nicht über 50° C zum Sirup eingedampft, dieser auf Glasplatten gestrichen und getrocknet

Grünlichgelbe Blattchen von schwachem Eisengeschmacke, leicht und vollstandig in Wasser loslich, 18 Procent metallisches Eisen enthaltend — Mit Kalilauge erhitzt, giebt die wässerige Losung unter Entweichen von Ammoniak einen rothbraunen Niederschlag — Die wasserige Losung (1 = 10) darf auf Zusatz von Ammoniakflussigkeit einen Niederschlag nicht fallen lassen und nach dem Ansauern mit Salpetersaure durch Silbernitratlösung höchstens opalisirend getrubt werden

Werden 0,5 g des Praparates in 2 ccm Salzsaure gelost und mit 1 g Kaliumjodid versetzt, so sollen nach einstundigem Stehen 15—16 ccm 1/10 Normal Natriumthiosulfatlösung zur Bindung des ausgeschiedenen Jods erforderlich sein Vergl S 1089 Vor Licht geschützt aufzube wahren

Sirupus Ferri pyrophosphorici Sirop de pilophosphate de fer (Gall.) Ferri pyrophosphorici cum Ammonio citrico 10,0, Aquae destillatae 20,0, Sirupi Sacchari 970,0

V Ferrum phosphoricum cum Natrio pyrophosphorico Ferrum et Natrium pyrophosphoricum (Austr) Pyrophosphate de fer et de soude (Gall) Natrium pyrophosphoricum ferratum. Natriumferripyrophosphat Ferro-Natriumpyrophosphoricum. Das Präparat ist eine lose molekulare Verbindung von Ferripyrophosphat, Natriumpyrophosphat und kleinen Mengen Natriumchlorid

Durstellung. 200 Th krystallisirtes Natriumpyrophosphat werden zu Pulver zerneben, mit 400 Th. kaltem, destillirtem Wasser übergessen und unter beständigem Umrühren allmahlich mit 120 Th Ferrichloridlösung (von 1,282 spec Gew), welche vorher mit 200 Th destillirtem Wasser verdünnt sind, versetzt, und zwar so, dass nicht eher eine zweite Portion dieser Eisenlosung zugesetzt wird, ehe nicht der vorher entstandene Niederschlag in Lösung übergegangen ist. Diese Flussigkeit wird mit 1000 Th. Weingeist gemischt, der dadurch entstandene Niederschlag mit etwas Weingeist abgewaschen, zwischen Fliesspapier ausgepresst und bei gelinder Warme getrocknet. Ausbeute einen 125 Th

Eigenschaften. Das nach vorstehender Vorschrift bereitete Natriumferripyrophosphat bildet ein weissliches, amorphes (nicht krystallinisches) Pulver von erwarmend mild salzigem, keineswegs styptischem Geschmack, welches sich in kaltem Wasser langsam löst und damit eine blassgrünliche Lösung giebt, aus welcher es durch Weingeist wieder ausgefällt wird. Wird die Losung bis zum Aufkochen erlutzt, so findet die Umsetzung in Orthophosphorsaure statt, und es scheidet sich weisses Ferriorthophosphat ab Die Gegen wart freier Säure setzt es ebenfalls, aber langsamer, in Orthophosphat um, selbst die Kohlensäure der Luft genügt, diese Umsetzung anzubahnen Dem den Hauptbestandtheil dieser Verbindung angeblich bildenden Natrium-Ferripyrophosphat wird die Formel Fe<sub>4</sub>(P<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 3Na<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O<sub>7</sub> + 14H<sub>2</sub>O zugeschrieben, doch ist diese Formel nicht völlig sichergestellt.

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Glasgefassen, vor Sauredampfen und vor Tageslicht geschützt

Anwendung. Man giebt das Natriumferripyrophosphat für sich oder in Pulverund Pillenmischungen zu 0,2-0,5-1,0 g zwei- bis dreimal taglich. In der Losung vermeide man seure Zusatze

Ferrum pyrophosphoricum solubile. Phosphate de fer soluble de Leras Ist em Gemisch aus Ferripyrophosphat, Natriumpyrophosphat und Natriumchlorid in Lamellenform

100 Th. krystallaurtes Natrumpyrophosphat werden in der 10fachen Menge destillurtem Wasser gelöst und nach und nach in kleinen Portionen unter Umrühren solange mit Ferrichloridlösung versetzt, als der dadurch entstehende Niederschlag noch in Lösung übergeht Dann setst man noch 10 Th. krystallisurtes Natrumpyrophosphat hinzu, dampft bei

gehnder Wärme auf em Drittel-Volum em, trägt mittelst eines Pinsels die Flüssigkeit auf Glastafeln und lasst am lauwarmen Orte trocken werden. Ausbeute ca 130 Th

Dieses Präparat bildet glanzende, durchscheinende, farblose oder weisse Lamellen oder Lamellensplitter Es ist in Wasser leicht löslich, damit eine fast farblose Lösung von sehr schwach salzigem und styptischem Geschmack gebend

Das LERAS'sche losliche Eisenphosphat wird wie vorstehend bereitet, in Stelle

des Ferricklorids aber Ferrisulfatlösung genommen Liquor Ferri pyrophosphorici Natronhaltige Ferripyrophosphatlosung, enthalt 1 Proc Ferripyrophosphat in Lösung 48 Th krystallisirtes Natriumpyrophosphat werden in 850 Th destillirtem Wasser gelöst und der kulten Lösung unter Umrühren allmablich 24 Th Ferrichloridflussigkeit von 1,282 spec Gew (oder aus 12 Th krystallientem Ferrichlorid), verdunnt mit 50 Th destillirtem Wasser, zugesetzt Nachdem der entstandene Niederschlag nach mehrständiger Maceration in Lösung übergegangen ist, werden noch 2 Th krystallisirtes Natriumpyrophosphat hinzugegeben und gelöst, endlich filtrit und das Filtrat bis auf 1000 Th mit destillirtem Wasser verdünnt

Solution de Leras, Phosphate de fer soluble de Libras, eine französische Specialitat, wird wie die Ferripyrophosphatiosung dargestellt und aus 10,0-12,0 krystallisirtem

Watrumpyrophosphat, 16,0 Ferrisulfatlösung von 1,817 spec Gew und soviel destillirtem Wasser bereitet, dass die Lösung 1000,0 betragt
Sirupus Ferri pyrophosphorici Lebas Sirop de Lebas Eine Lösung von 0,5 Natrumbikarbonat, 1,0 des Natrumferripyrophosphats in 50,0 Sirupus Sacchari und 50,0 Sirupus Aurantii florum Ein knikhaltiges Wasser zu den Sirupen ist zu vermeiden.

#### Ylnum Chinas ferratum Forestier.

Вp	3	Natral pyrophosphorica Glycerim	1 5,0 10,0 50,0	Man hereitet durch Digestion eine Lösung von 1—5, anderseits stellt man einen Auszug von 6—8 dar, vermischt beide und führt nach einigen Tagen
	Б	Vim Hispanici	200,0	- 4
	6	Cortacia Chinae	50 0	Bei kachektischen, anzemischen, chlorotischen
	7	Corticis Aurantia fructus	15 0	Leiden täglich drei bis viermal ein halbes Wein-
	8	Vim Hispanici	750.0	glas

Lac Ferri (Hamb Vorschr) Lac Ferri pyrophosphorici (Ergänzb) Eisenmilch.

Lac Ferri (Hamb Vorschr) Lac Ferri pyrophosphorici (Ergänzb) Eisenmilch. Man löst 2 Th Natrumpyrophosphat in 40 Th Wasser und 5 Th Glycein, filtrit und bringt nach und nach unter Umrühren eine Mischung von 3 Th Ferrichtoridiösung (spec Gow = 1,282) und 40 Th Wasser hinzu und füllt mit Wasser zu 100 Th auf Lac Ferri cum Calcio phosphorico (Hamb Vorschr) Zu einer Lösing von 100 g Natrumpyrophosphat in 2 Later Wasser werde eine Mischung von 100 g Ferrichloridiösung (spec Gow 1,282) und 50 g einer Calciumchloridiösung (1+2) sowie 2 Later Wasser gegossen Der entstandene Niederschlag wird auf einem Filter gesammelt, nach völligem Abtropfen wiederholt mit geringen Mengen Wasser gewaschen und mit 0,5 g Natrumpyrophosphat. 400 g weissem Strup und gaviel Wasser angembrit, dass man Natrumpyrophosphat, 400 g weissem Sirup und soviel Wasser angeruhrt, dass man 2 Later enthalt.

#### Elixir Ferri Pyrophosphatis (Not form)

Rp Ferri pyrophosphoren solubiha (U-St) 35,0 g Aquae deshilatae 60 ccm Elixir aromatica q s ad 1 Liter

Pyrophosphorsaures Eisenwasser Auf 125 Liter mit Kohlensäure impräg nirtes destillirtes (i) Wasser giebt man eine filtrirte Losung von 180,0 g Natriumpyrophosphat in 3250,0 g Wasser, sowie 90,0 g Ferrichloridosung (spec Gew 1,282) mit 225,0 g Wasser Das Natriumpyrophosphat wird in der vorgeschriebenen Menge Wasser gelost und m die vollig erkaltete (1) Lösung wird die Eisenlösung tropfenweise (1) unter Umschutteln emgetragen Die erhaltene Lösung ist zu filtriren Sind die Lösungen warm, so löst sich der zuerst entstehende Niederschlag nicht mehr auf, sondern man erhält eins bleihende Fallung Das pyrophosphorsaure Eisenwasser ist mit destillirtem Wasser zu bereiten, weil es mit gewöhnlichem Wasser bereitet nach einiger Zeit Niederschläge bildet Die Flaschen sind vor dem Einfullen des fertigen Wassers in einer pneumatischen Wanne mit Kohlensäure zu füllen

VI Ferrum hypophosphorosum Man hat ein Oxydulsalz und ein Oxydsalz des Eisens mit der unterphosphongen Saure zu unterscheiden

Ferrum hypophosphorosum (hypophosphoricum) oxydulatum. Hypophosphis ferrosus. Ferrohypophosphit Fe(PO2H2), Mol Gew. = 186

Darstellung. 10,0 Calciumhypophosphit und 16,4 krystallisutes Feriosulfat nebst 50,0 kaltem destillutem Wasser werden in einer Flasche gemischt und eine Stunde macorit, die Flüssigkeit durch Filtration gesondert und bei sehr gelinder Wärme abgedampft. Ausbeute ca 11 Th

Eigenschaften Ein grüngelbliches krystallinisches, der Zersetzung ungemein leicht unterworfenes Pulver Wegen letzteren Umstandes ist von dem Gebrauche desselben abzurathen

Anvendung. Ein recht überflüssiges Präparat, welches besonders bei Phthisis grosse Erfolge sichern soll. Es durfte durch ein Gemisch aus Ferrochlond und Calcium hypophosphit zu gleichen Theilen jederzeit ersetzt werden

Ferrum hypophosphorosum oxydatum. Ferri Hypophosphis (U-St) Unterphosphorigsaures Eisenoxyd. Fe<sub>2</sub>(PH<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>6</sub> Mol Gew = 502. Man lost 100 Th. kryst Ferri-Ammonumsulfat in 400 Th Wasser, andrersents 67 Th Natrumhypophosphit in 125 Th Wasser und mischt beide Lösungen unter Umrühren Man wäscht den entstandenen Niederschlag, bis das ablaufende Waschwasser ohne Geschmack ist, und trocknet schlieslich an einem warmen Otte

Ein grauweisses, geiuchloses und fast geschmackloses Pulver, an der Luft beständig Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Salzsaure. Eine Lösung von Natriumeitrat nimmt es mit grünlicher Fürbung auf. Im Glasrohre stark (!) erhitzt, entwickelt es selbstentzündlichen Phosphorwasserstoff. In verdünnter Essigsäure muss es sich ohne Rückstand auf lösen (Ferriphosphat), diese essigsaure Lösung darf mit Ammoniumoxalat keinen weissen, in Salzsäure löslichen Niederschlag (Calcium) ausscheiden

Aqua Ferri nervina Wolff & Calmeberg Enthalt nach Kruckeberg in 10000 Th Ferrokarbonat 1,50, Calciumphosphat 20,57, Natriumchlorid 23,29, Natriumbikarbonat 9,97 Man wird es demnach nachzubilden haben aus Ferrochlorid (FeCl<sub>2</sub>+2H<sub>2</sub>O) 2,1, Natriumphosphat (Na<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>) 21,75, Calciumchlorid (CaCl<sub>2</sub>) 20,72, Calciumkarbonat 1,3, Natriumbikarbonat 12,17, Kohlensaures Wasser 10000,0 Man vergl. S 343

E.	lixir Cinchonae of Fer	ri (Nat. form)
Rp	Ferri phosphorici solu	bilis
-	(ປຣໍພ) ້	85,0 g
	Aquae	60,0 ccm
	Ehrir Quininae compo	siti
	(Nat. form ) 2 S 765	q s ad 1 Liter
Klizir	Cinchonne, Ferri et B	ismuti (Nat. form)
Rр	Bismuti Ammonio-citr	iel
-	a S 487	17,5 g
	Acuse fervidae	30,0 g
	Liquoris Ammonli cau	stici q i.
	Ehrir Cinchonne et Fe	erri -
	(s vorher) q s ad	1 Liter
	niakfiūssigkeit ist nur s derlich ist, um das Wis	oviel zumaetsen eis
su b	nn gen-	_
Elixi	r Cinchonae, Ferri et	Calcil Lactophos-
	nhatta Chat to	

## phalfs (Nat. form) Bp Calcii lactic 8,5 g Acidi phosphorici

Acidi phosphorici
(85 Proc. H<sub>1</sub>PO<sub>1</sub>) 4 ccm
Inquoris Ammonii caustici
(10 Proc) 32 ccm
Acidi citrici 16,0 g
Ehrir Cinchonse et Ferri
(s oben) q s ad 1 Liter

### Elixir Ferri Phosphatis (Nat. form.)

Bp Ferri phosphorici solubilis (U-St.) 35,0 g Aquae 50,0 ccm blixir aromatici q s ad 1 Liter

#### Elixir berri Phosphatis, Quininae et Strychaluse (Nat. form)

 Ep.
 Ferri phosphorici solubilis (U-St ) 17,5
 g

 Chinial puri
 8,75
 g

 Strychnul puri
 0,275
 g

 Spiritus (94 Vol Proc.)
 130,0
 cem

 Elixir aromatici
 q s ad 1
 Liter

#### Elixir Ferri Hypophesphitis (Nat. form )

Hp. Liquoris Ferri Hypophosphitis
(Nat form) 100 ccm
Elixir aromatici 900 ccm

#### Idquor Ferri Hypophosphitis (Nat form)

| Programment |

#### Pulvis Farri Phosphatis effervesceus (Nat form)

Rp Ferri phosphorici solubilis (U-St) 24,0 Natru bicai bonici 355,0 Acidi tartarici 350,0 Sacchari 280 0

## Sixupus Phosphatum compositus (Nat. form) Chemical food

Rp Calcii carbonici 35,0 g Ferri phosphorici so'ubilis (U-St) Ammonii phosphorici āa 17,5 g Kahi bicarbonici Natrii bicarbonici ES 4,0 Acidi citrici 60.0 Glycerim 65.0 ccm Acidi phosphorici (50 Proc.) 125,0 ccm Aquae Aurantii florum 125,0 ccm Tincturae Persionis 16,0 ccm Sacchan \$25,0 g q s ad 1 Liter

#### Sirupus Ferri Hypophosphitis (Nat form)

Rp. Ferri bypophosphorosi (U St<sub>2</sub>) 17,5 g
Kalii citrici 25,0 g
Aquae Autanthi florum 65,0 ccm
Sirupi Sacchari q s ad 1 Later
Man beachle, dass dieser Sirup das Ferrihypophosphit enthäts.

Sirupus Ferri hypophesphoresi (Ergānzb Hamb V)  Bp. 1 Ferri sulfunci crystall 80 2 Aquae 4,5 3 Aqui phosphonea (25 Proc.) 8,0 4 Calcui hypophosphoresi 2,0 5 Sirupi Sacchari q s	) 5 ) )5	Acidi hydrochlorici Spiritis diluti (70 V Glycerini Siropi Fern hypoph Sirupi Calcii hypoph II Nat :	ospi osp	Proc norm	() ت	9 0 12 0 525,0	
Man bereitet eine Lösung von 1-3, irä Nach 5 Minuten wird der entstandene	gt 4 etn. Rp	Calcul hypophosphoro			i	80,0	g
schlag durch Koliren und Pressen  1 Th des Filtrates mit 8 Th Sirupus	entfernt	hatrii hypophosphor Firm hypophosphoro	681				g
gemischt. Man beachte, dass dieser Siru		Mangani hypophospi Kalii citrici	10 <b>r</b> (	130	Ä		
hypophosphit enthalt.		Andl eitnei				5,0 2,0	5
Sirupus Hypophosphitum composit	ius.	Chinini hydrochlone	ì			1,125	g
I Hamb Vorschr		Tincturae Strychni				22,0	CCEAL
Rp Chinini sulfuriei 10	1	Suchari			77	7::,0	ь
Extracti Strychni 2,0	ř	Адиав	q ı	20	i	1	Liter

## Ferrum sesquichloratum.

I Ferrum sesquichloratum anhydricum Wasserfreies Ferrichlorid Wasserfreies Eisenchlorid, Perchlorure de fer. Ferri Chloridum Fe<sub>3</sub>Cl<sub>6</sub> Mol. Gew. = 325.

Dieses Praparat wird durch Erhitzen von Eisendraht in einem Strome trockenen Chlorgases erhalten und stellt kantharidengianzende Krystallblattchen (etwa wie krystall Fuchsin) dar Sie sind sehr hygroskopisch und in Wasser, Alkohol und Aether leicht loslich, doch wird es in atherischer Losung unter dem Einfluss des Lichtes leicht zu Eisen chlorur reducirt. Die durch Zerfliessen dieser Krystalle an der Luft entstehende Flüssigkeit hiess früher Oleum martis per dehquium. Das wasserfreie Eisenchlorid ist lediglich ein Sammlungspraparat, welches praktisch kaum verwendet wird

li Ferrum sesquichloratum (Germ) Ferrum sesquichloratum crystallisatum (Austr) Ferri Chloridum (U-St) Gelbes, krystallisartes Eisenchlorid oder Ferrichlorid Ferrum perchloratum crystallisatum. Ferrum muriaticum oxydatum crystallisatum  $Fe_2Cl_6 + 12H_2O$ . Mol Gew = 541

Zur Darstellung bringt man 1900 Th Ferrichloridicsung von 1,280—1,282 spec. Gew in eine Porcellanschale, dampit sie in dieser auf 483 Th. ein und lasst diesen Buckstand unter Bedecken der Schale an einem kühlen, trochenen Orte erkalten. Binnen 1—2 Tagen erstarrt die Flussigkeit zu einer gelben, krystallinischen Masse. Sobald sie voll standig fest geworden ist, wärmt man die Schale über einer Flamme rasch an, nimmt den ganzen Kuchen heraus, zerstosst ihn in einem kalten, trockenen Porcellanmerser zu Stucken und bringt diese in trockne Gefässe, welche sogleich zu verstopfen und mit Paraffin zu diehten sind

Ergenschaften Gelbe, strahlige, drusig oder warzig krystallinische Massen, sehr hygroskopisch, an der Luft zerfliesslich, durch Sonnenlicht werden sie zum Theil zu Ferrochlorid reducirt. Schmelzpunkt zwischen 35 und 40° C. Sie losen sich leicht in Alkohol und in Wasser, auch in Aetherweingeist, die Lösungen reagiren sauer. Das Praparat besteht aus 60 Proc wasserfreiem Ferrichlorid Fc<sub>2</sub>Cl<sub>5</sub> und 40 Proc Wasser. Die Lösung von 1 Th. des Praparates in 1 Th. Wasser entspreche in ihrer Reinheit den bei Liquor Ferri sesquichlorati gestellten Anforderungen.

Aufbewahrung. In mit Korken dicht verschlossenen Gefassen unter Paraffindichtung an einem kühlen Orte, vor Licht geschützt

Anwendung. Inshesondere zur Darstellung von Pillenmassen.

Ferrum sesquichloratum crystallisatum rubrum Wasserarmes krystallisirtes Ferrichlorid Fe $_{*}$ Cl $_{*}+6$ H $_{*}$ O oder 5H $_{*}$ O Mol Gew. = 433 bez 415. Dieses Salz wird erhalten, wenn man die oben erwähnte gelbe Krystallmasse Fe $_{*}$ Cl $_{*}+12$ H $_{*}$ O über Schwefelsäure sich selbst überlasst Die Krystallmasse wird alsdann zunächst wieder flüssig und

bei weiterem Abdunsten von Wasser scheiden sich alsdann aus der Lösung rothe warzen artige Krystallmassen der Zusammensetzung Fe. Cl. +5H.O (auch 6H.O) aus Es entsteht ausserdem direkt, wenn man eine Eisenchloridlösung über die vorher angegebene Koncentration von 60 Proc Fe<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub> hinaus an einem warmen Orte abdunsten lässt

Dieses Salz ist nicht das von den Pharmakopuen recipirte, es findet sich zuweilen zufällig in geringeren oder grösseren Mengen in dem officinallen gelben Salze, wenn die

Ferrichloridlösung zuweit eingedampft worden war

III Liquor Ferri sesquichlorati (Germ) Ferrum sesquichloratum solutum (Austr Helv) Chlorure ferrique dissous (Gall) Liquor Ferri Chloridi (U-St.) Liquor Ferri Perchloridi') (Brit) Liquor Ferri perchlorati Liquor Ferri muriatici oxydati Oleam Martis Liquor stypticus Loofii. Eisenchloridflussigkeit Ferrichloridflüssigkeit. Eiscuol.

Die von den verschiedenen Pharmakopben aufgenommenen Präparate enthalten verschiedene Mengen von Ferrichlorid

Darstellung Diese erfolgt durch Oxydation von Ferrochloridlosung und zwar mittels Chlor oder Konigswasser Bei der Darstellung verfolgt man das Ziel, eine moglichst neutrale Ferrichloridlösung zu gewinnen, welche frei ist von Salpetersaure oder freiem Chlor und möglichst frei von freier Salzsaure und basischem Ferrichlorid Dies ist der Grund, weshalb man zunächst das krystallisirte Salz darstellt

125 Th abgeriebenen Eisendraht (ziemlich genau gewogen) übergiesse man in einem langhalsigen Kölben in mehreren Anthelien, so dass kein Ueberschaumen stattfindet, mit 525 Th Salzsäure von 25 Proc HCl Wenn die Einwirkung der Saure auf das Eisen in der Kälte nachlässt, so führt man die Reaktion durch Erwärinung auf dem Wasser oder Sandbade zu Ende [Man hüte sich, den entweichenden Wasserstoff einzuathmen oder zur

Entzündung zu bringen

Entzündung zu bringen]

Nachdem die Salzsäure mit Fasen gesättigt ist, wird die warme (!) Lösung in ein taurtes, zuvor mit Wasser genüsstes Filter gegeben, und der Eisenrest mit dem letzten Theile der Lösung, zuletzt mit etwas heissem (!) destillitem Wasser in das Filter gespült. Das Filter wird mit warmen (!) Wasser mit Hilfe einer Spritzflasche völlig ausgewaschen und dann mit seinem Inhalte getrocknet, um durch Nachwagen das Gewicht des in Lösung gegangenen Eisens zu erfahren. Whren gerade 100 Th. Eisen gelöst worden, so sind dem Filtrate 260 Th. Salzsäure von 25 Proc. HCl. und 135 Th. Salpetersaure von 25 Proc. HNO. zuzusetzen. Waren nur 98 Th. Eisen gelöst worden, so musste der Zusatz berechnet werden. 100. 260 = 98 x (= 254,8) und 100. 135 = 98 x (= 132,8). Es wären in diesem Falle also. 254,8 Th. Salzsaure und 132,3 Th. Salpetersaure hinzuzusetzen. Man giebt das Filtrat, die Ferrochloridlosung, in einen Glaskolben. mit nicht zu langem Halse, welcher bis zu. 15 dannt angefüllt sein kann, setzt zur Ueberführung im Ferrichlorid die vorgeschriebenen Mengen Salzsäure und Salpetersäure hinzu, verschliesst die Kolbenöffnung mit einem Glastrichter und erhitzt im Wasserbade oder Sandbade bis

the Kolbenöffnung mit einem Glastrichter und erhitzt im Wasserbade oder Sandbade bis auf ca. 90° C Die hier sich freimachenden Dämpfe und Gase hute man sich einzuathmen, Zur Prufung, ob die Chlorirung (Oxydation) der Ferrochloridlösung vollendet ist, bereite man sich eine sehr verdünnte Lösung eines oberflachlich abgewaschenen Krystalls von Kaltumferricyanid. In diese lässt man einige Tropfen des Kolbeninhaltes fallen Zeigt sich nun keine Blaufärbung mehr, so ist die Ueberführung des Ferrochlorids in Ferrichlorid beendet

Nunmehr wird der Kolbeninhalt in eine tarirte Porcellanschale gebracht und soweit eingedampft, dass für je 100 Th des gelösten Eisens = 483 Th Rückstand verbleiben Ist dieser Punkt erreicht, so verdünnt man die Flüssigkeit mit Wasser, dampst wiederum bis auf 483 Th ein und wiederholt dieses Verfahren so oft, bis sich nach der unter "Prüfung" angegebenen Reaktion mit Schwefelsaure und Ferrosulfat Salpetersäure nicht "Frirung" angegeonen keaktion mit Schweislaure und Ferrosulfat Salpetersäure nicht mehr nachweisen lässt. Das wiederholte Abdampfen hat den mehrfachen Zweck, den vorhandenen Ueberschuss von Salpetersaure (bez freiem Chlor und Oxyden des Stickstoffs), aber auch die vorhandene freie Salzsäure zu entfernen. Dieser Zweck wird allerdings erreicht, zugleich aber werden kleine Mengen Ferrichlorid unter Abspaltung von Chlorwasserstoff in Ferrihydroxyd verwandelt, so dass die von Salpetersaure und freier Salzsäure befreite Ferrichloridlösung schlesslich etwas Ferrioxychlorid enthält. Indessen verfalzt Verschaft in Abspaltung verfalzt verschaft. folgt die Vorschrift die Absicht, eine Ferrichloridosung darzustellen, welche keinesfalls

1) Man beachte, dass Brit einen Liquor Ferri perchloridi und einen Liquor Ferri perchloridi fortis kennt.

<sup>)</sup> Hier ist absichtlich ein Kolben (nicht eine Schale) vorgeschrieben, weil in diesem die entwickelten Dampfe von Stickoxyd wieder zu Untersalpetersaure regenerirt zurückfliessen und nicht unausgenutzt in die Luft entweichen

freie Salzsaure, Salpetersaure, freies Chlor oder Om de des Stickstoffs enthalten darf, wahrend ein geringer Gehalt an Ferrioxychlorid als weniger storend mit in Kauf genommen wird. Hat der Versuch gezeigt, dass die Losung Salpetersaure nicht enthalt, so dampft man, wenn nötlig, nochmals ein und verdunnt den noch heissen Rückstand mit so viel Wasser dass das Gesammtgewicht das Zehnfache der angewendeten Eisenmenge betragt und das spec Gewicht bei  $15^{\circ}$  C = 1,280 bis 1,282 ist

Ein anderes, wenger bequemes Verfahren der Darstellung besteht in der Chloriung der Ferrochloridlösung durch Chlorgas. Die oben aus 100 Th. Ersen gewonnene Ferrochloridlösung wird bis auf 800 Th. mit destillirtem Wasser verdunnt, bis auf 60-80° C erwarmt, und in dieselbe so lange Chlorgas eingeleitet, bis die Eisenlösung sich gegen Kaliumferriegand indifferent verhalt. Leitet man das Chlorgas in eine kalte oder zu koncentrier Ferrochloridlösung, so geht die Chloriung nur langsam vor sich, und ein Theil Chlorgas geht sogar unausgenutzt durch die Eisenlösung und entweicht. Nich voll endeter Chloriung muss die Flussigkeit durch Aufkochen von freiem Chlorgase befreit werden. Für die Ferrochloridlösung aus 100 Th. Eisen ist das Chlor aus 450 Th. 29 proc roher Salzsaure und 95 Th. Braunstein erforderlich

Ergenschaften Die Ferrichloridierung der Pharmakopeen ist eine gelbbraune, sauer reagirende Flüssigkeit, fast ohne Chlor- oder Salzsauregeruch. Sie lasst sich in jedem Verhaltnisse mit Wasser, Weingeist und Glycerin mischen. Durch kleine Mengen von Alkalien entsteht nur eine rothbraune Farbung der Losung infolge Bildung von Ferrioxychlond, durch Alkalien (KOH, NaOH, NH4, OH) im Ueberschuss werden je nach den eingehaltenen Bedingungen verschiedene Ferrihydroxyde erhalten. Bezüglich der Koncentration stellen die einzelnen Pharmakopeen folgende Anforderungen

	Austr	Brit	Gall	Germ	Hel∀	U-St
Spec Gew ber 15°C	1,28	1,11	1,26	1,280-1,282	1 28-1,29	1,387
Proc metall Eisen	<b>1</b> Ó,0	4,50	8,95	10,0	10,0	13,0
Proc Fe <sub>2</sub> Ol <sub>2</sub>	29,0	13.0	26.0	29,0	29,0	37,8
Proc Fe Cl + 12H O	48,2	21.6	43,3	48,2	48.2	62.9

Liquor Ferri perchloridi fortis (Brit) Hat das spec Gew 1,42 und soll in 100 com = 22,5 g Eisen enthalten. In Gewichtsprocenten demnach 15,84 metallisches Eisen oder 45,8 Proc wasserfreies Ferrichlorid oder 76,5 Proc  $Fe_2Cl_3 + 12H_2O$  Indessen stimmen diese Procentangaben mit dem specifischen Gewichte nicht überein

Gehaltstabelle der Lösungen des wasserfreien und krystallisirten Ferrichlorids.

Temperatur 17,5° O (nach Hager)

Spec Gew	Proc Te <sub>s</sub> Cl <sub>e</sub>	Proc Pe <sub>2</sub> Cl <sub>5</sub> + 12 H <sub>2</sub> O	Spec. Gew	Proc. Fe <sub>1</sub> Cl <sub>4</sub>	Proc. Fe,Cl, +12 H,O	Spec Gew	Proc Fe <sub>1</sub> Cl <sub>6</sub>	Proc he.Cl. + 12 H,O
1,870 1,659 1,648 1,636 1,624 1,612 1,600 1,587 1,578	60 59 58 57 56 55 54 58 52	100,0 98,2 96,4 94,8 93,2 91,5 89,8 88,2 86,4	1,415 1,408 1,890 1,876 1,864 1,852 1,840 1,328 1,316	40 39 38 87 36 35 34 33	66,6 64,9 63,2 61,5 59,9 58,2 56,6 54,9 53,2	1,180 1,170 1,160 1,150 1,140 1,131 1,123 1,113 1,104	20 19 18 17 16 15 14 18	33,3 81 6 29,9 28,3 26,6 24,9 23,3 21,6
1,560 1,547 1,583 1,520 1,507 1,494 1,481 1,469 1,454 1,441 1,428	51 50 49 48 47 46 45 44 48 42 41	84,8 83,2 81,5 79,9 76,5 74,9 78,2 71,6 69,9 68,8	1,304 1,292 1,280 1,258 1,256 1,245 1,234 1,228 1,212 1,202 1,191	81 80 29 28 27 26 25 24 22 21	51,6 49,9 48,9 46,6 44,9 41,6 39,9 38,8 36,6 84,9	1,095 1,087 1,069 1,069 1,060 1,051 1,042 1,038 1,025 1,016	11 10 9 8 7 6 5 4 3 2	18,8 16,6 14,9 13,8 11,6 8,9 8,3 6,6 4,9 3,3 1,6

Das spec Gew der Lösungen vermehrt oder vermindert sich zwischen 8-24° C hei Ab- und Zunahme der Warme um 1° C bei einem Gehalt an wasserfreiem Chlorid

Prifung Die Reinheit des Praparates stellt man in folgender Weise fest

1) Breitet man über einer Glasscheibe einige Tropfen Eisenchloridflussigkeit aus und halt über dieselbe einen mit Ammoniakslüssigkeit benetzten Glasstab, so sollen nicht Nebel entstehen. Bei einem erheblichen Gehalte an freier Salzsäure entstehen augenblicklich dichte Nebel von Salmiak — 2) Halt man über die Oeffnung des die Eisenchloridlosung enthaltenden Gefasses ein Stuck mit Zinkjodidstarkelosung befeuchtetes Papier, so darf dasselbe nach 2 Minuten nicht blau gefarbt werden, andernfalls enthalt das (Man achte darauf, dass nicht Eisenchloridlosung in Sub-Präparat freies Chlor stanz auf das Papier gelangt) - 3) Nach dem Ausauern mit Salzsaure darf sie mit 20 Th Wasser verdeinnt durch Ferrievankalium nicht sogleich geblaut werden (Ferrosalz) - 4) Man verdunnt eine Probe mit Wasser und fallt mit Aetzammon im Ueberschuss Das Filtrat ast farblos (her Gegenwart von Kupfer ist es vielleicht blaulich) Ein Theil desselben darf beim Eindampfen und Gluben keinen Ruckstand hinterlassen (feuerbestandige Stoffe), ein anderer Theil auf Zusatz von Schwefelwasserstoffwasser weder eine weisse (Zink), noch eine gefärbte Trubung oder Fallung (Kupfer und andere Metalle) veranlassen Ehn drutter Theil des Filtrats mit Salzsaure schwach angesäuert, darf auf Zusatz von Chlorbaryumlosung keine weisse Trübung (Schwefelsaure) geben. Ein vierter Theil des Filtrats wird bis zum Verschwinden des Ammoniakgeruchs erwärmt Wird die erkaltete (!) rückständige Flüssigkeit mit dem gleichen Volumen konc Schwefelsäure gemischt und diese Mischung mit Ferrosulfatlösung überschichtet, so soll keine braune Zone entstehen (Salpetersäure) — 5) Auf zu hohen Gehalt an Fermoxychlond pruft man durch Aufkochen Es darf alsdann keine Trubung auftreten — 6) Auf Arsen prüft man am sichersten im Marsh'schen Apparate, s S 404 Weniger genau mit Britendom's Reagens. Wird 1 ccm Eisenchloridlosung mit 3 ccm Zinnehlorirlosung versetzt, so geht zunachst die Dunkelfarbung der Flüssigkeit in Hellgrün über, indem Ferrochlorid gebildet wird. In dieser Flüssigkeit darf innerhalb 1 Stunde eine Färbung sich nicht zeigen, anderenfalls ist Arsen sugegen

Bestimmung des Eisengehaltes Man wägt (i) 2,5 g des Liquors ab, verdünnt mit Wasser, fällt mit Ammoniak unter Erwärmen, filtert, wascht aus, trocknet den Niederschlag, glüht ihn und wägt das vorhandene Eisenoxyd Gefundenes  $F_{e_2}O_3 > 0,700$  — metallisches Eisen Gefundenes  $F_{e_2}O_3 > 2,031$  — wasserfreies Ferrichlorid  $F_{e_2}O_1$  Gefundenes  $F_{e_2}O_2 > 3,3812$  — krystallisites Ferrichlorid  $F_{e_2}O_1 + 12H_2O$ 

Aufbewahrung. In Glasslaschen mit Glasstopfen vor Tageslicht geschützt, weil durch Belichtung das Ferrichlorid zu Ferrochlorid reducirt wird. Man achte darauf, dass die Stopfen der Gefässe nach jedesmaligem Gebrauche gereinigt werden, weil sonst an Hals und Stopfen durch den Ammoniakgehalt der Zimmerluft hassliche Ausscheidungen von Eisenhydroxyden entstehen

Anwendung Eisenchloridlosung ist ebenso wie das feste Eisenchlorid das kräftigste der Eisenoxydsalze Sie koagulirt Eiweiss, wirkt daher im konc. Zustande auf Schleimhäuten und Wunden atzend, in starker Verdünnung adstringirend. Innerlich erzeugt sie in konc. Form heftige Magenentzundung In starker Verdünnung zeigt sie allgemeine Eisenwirkung, stört aber die Verdauung Man benutzt sie Aeusserlich als Aetzmittel bei wildem Floisch, Kondylomen, Diphtherie, als blutstillendes Mittel, verdünnt zu adstringirenden Injektionen Innerlich nur selten und dann entweder in Form von Tropfen oder von Pillen

Eisenchlorid verträgt sich nicht mit Natriumkarbonat, Tannin, gerbstoffhaltigen Aufgüssen, Schleimen, Gummi arabicum, Opium, Morphin, Sceale cornutum, Ergotin, Eiweissstoffen, Quecksilbersalzen, Arsenik, Brechweinstein, Schwefelautimon etc. Helv giebt für die Eisenchloridiösung als Hochstgaben 1,0 g pro dost, 4,0 g pro dse.

Aother martiatus	
Aether Ferri maria	i ti c i.
Rp Liquors Ferri sesquichlo:	rati 5,0
Actheris	20,0
Man lässt einen Tug unter häufige	
stehen und giesat dann den Ac	ther ab.
Bacilli e Ferre sesquichlora	to Martiy
Bp Ferri sesquichlorati crysts	llieati
Radicia Althacas	aa 1,0
Glycerini	g g.
List bacilium unum Doses Y	-

#### Bei chromscher Metritis Uteruskatsrrh,

Collodium forratum
Collodium martiztum Collodium hasmostaticum, Collodium stypticum,
Ep Ferri sesquichlorati crystali 20

Collecti 18,0, Acusserlich, als blutstillendes Mattel

#### Gosspium haemostaticam (Ergānzb) Gossppium stypticum (Nat. form) Eisenchloridwatte

Glycerolatum martiatum CLAR.
Glycerinum cum Ferro sesquichlorato
Rp Liquorus Ferro sesquichlorato 2,5
Glycerini 97,5
Halbatündlich 1 Kaffeelöffel voll bei Group, Diph-

#### Linimentum martiatum.

Rp Liquons Ferri sesquichlorati 20,0 Aquae destillatse

therie.

Glyceriui 53 50,0

Bei Krampfadern, Blutadern, Varices, jeden 3 bis
4. Tag das auf Leinwand gestrichene Limment aufzupressen.

## Liquor aureus contra perniones.

Golden-Frostspiritus

Rp. Liquoris Ferri resquichlorati 20,0
Spiritus diluti 300

Die Frostanschwellung morgens und abends zu bestreichen. Man lasse <sup>2</sup>/<sub>3</sub> Stunde trocknen und verbinde das Glied mit Watte

#### Liquor haemostaticus Adelan Haemostaticum Jahlen

Bp Liquons Ferri sesquichlorati Salis culmaris as 100 Aquae desullatae 30,0

Mixtura antihaemoptoFca Oppolzea,
Pp Liquoris Ferri sesquichlorau 15
Aquae destillatae 1500
Sarupi Papaveras 300

Tincturae Opii simplicis 0,5 Halbstündlich einen Essiöffel voll

#### Tinctura Forri ammonista Tinctura Martis aperativa Aroph Paracelsi

Rp Ammond chlorati ferrati 5,0 Spiritus chluti (70 Vol Proc.) 200 Man löst durch Digeriren und filturt mehrmals täglich 30-40 Tropfen

## Tinctura Ferri Citro Chloridi (Nat form). Tasteless Tincture of Iron

Ep Liquoris Ferri aesquichlorati
(1,887) °50,0 ccm
Natral citrici 460,0 g
Spiritus (94 Vol. Proc.) 1600 g
Aquae distillatae q s ad 1 Later

Tinctura Ferri sesquichlorati
Tinctura Ferri muriatici ourdati.
Ep Liquons Ferri sesquichlorati 5,0
Spiritus diluti (70 Vol Proc.). 20,0

#### Unguentum Forri sesquichlorati Unguentum haemostaticum

Rp Ferri sesquichlorati crystallisati 5,0 Aquae destillatao 10 Adipis 200

#### Unguentum contra combustiones STARE. STARE'sche Brandealbe.

Rp. Liquoris Ferri sesquichlorati 2,9 Vaselini 16,0

## Vet. Colledium stypticum Rp Liquoris Ferri sesquichlorati 5,0 Colledii 50.0

Zum Bepinseln der Geschwäre am Ohr und an der Schweitspitze

## Yet. Lignor vulnerarius stypticus.

Rp Liquora Ferri sesquichlorati 10,0 Alumini sulturia 5,0 Acidi benzoici e Toluolo 1,5 Aquae communis 159,0

Damit befeuchtele Charpie oder Leinwand in die Wunde zu legen.

IV Tinctura Ferri chlorati aetherea. Spiritus aethereus martiatus. Liquor anodynus martiatus. Tinctura nervina Bestuscheff Tinctura tonico-nervina Bestuscheff Tinctura aurea Lanotte Bestuscheff Tinctura aurea Lanotte Bestuscheff's Nerveniropfen. Lanotte's Goldtropfen. Die von den einzelnen Pharmakopoen gegebenen Vorschriften weichen zwar in den Mengenverhältnissen von einander ab. Sie stimmen aber zum Theil dann überein, dass man die Mischungen in laugen cylindrischen, gut verstopften Flaschen zunachst dem Sonnenlichte aussetzen soll, die sie farblos geworden sind. Dann soll man sie an einem dunklen Orte unter öfterem Lüften des Stopfens lassen, die sie wieder goldgelbe Färbung angenommen haben. Die einzelnen Vorschriften lauten

Austr. Spiritus Ferri sesquichlorati aethereus Ferri sesquichlorati crystallisati (Fe $_2$ Cl $_6$ +12H $_2$ O) 15,0, Spiritus Aetheris (0,820) 180,0 Im Sonnenhcht entfärben, dann wieder gelb werden lassen

Brit. Tinctura Ferri perchloridi Laquoris Ferri sesquichlorati fortis (spec Gew = 1,42) 250 ccm, Spiritus von 90 Proc 250 ccm, Aquae q s ad 1 Later Durch einfaches Mischen zu bereiten

Germ Tincture Ferri chlorati aetherea Aetherische Chloreisentinktur Inquoris Ferri sesquichlorati (spec Gew 1,280-1,282) 1,0, Aetheris 2,0, Spiritus 7,0 Im Sonnenlicht entfürben, dann wieder gelb werden lassen Helv Spiritus aethereus ferratus Inquoris Ferri sesquichlorati (Spec Gew

1,28-1,29) 1,0, Spiritus setherci 9,0 Im Sonnenlicht entfarben und wieder gelb weiden

lassen

U-St. Tinctura Ferri chloridi Liquoris Ferri sesquichlorati (spec Gew 1,387) 250 ccm Spiritus (94 Vol Proc) q s ad 1 Liter Die Mischung soll vor der Abgabe mindestens drei Monate steben, dann vor Lacht geschutzt in Glasstopfenflaschen aufbewahrt werden

Tinctura Ferri Chloridi aetherea Nat. Form ist == Tinctura Ferri chlorati aetherea Germ

Man giebt diese mehrmals taglich zu 10-20-30 Tropfen in einem Glase voll Zuckerwasser bei Chlorose und Nervenschwäche

Smop de perchlorure de fer (Gall) Liquoris Ferri sesquichlorati (spec Gew 1,26) 15,0, Sarupi Sacchari 985,0

V Ammonium chloratum ferratum Eisensalmiak (Germ Helv) Chlorure de fer et d'ammonium. Ammonium muriaticum martiatum Flores Salis ammoniaci martiales. Ist keine chemische Verbindung, sondern eine galenische Mischung

Germ Ammonn hydrochlorici 32,0 Th werden in einer Porcellanschale mit Liquoris Ferri sesquichlorati (1,280—1,282 spec Gew) 9,0 Th gemischt und unter fortwahnendem Umrühren im Dampfbade zur Trochne verdampft. Es enthalte etwa 2,5 Th metallisches Eisen 10 ccm einer wässerigen Lösung, welche in 100 ccm = 5,6 g Eisensalmiak enthalt, werden nach Zusatz von 2 ccm Salzsäure kurze Zeit zum Sieden erhitzt. Nach dem Erkalten fügt man 0,5 g Kaliumjodid binzu und lässt 1 Stunde bei gewöhnlicher Temperatur im geschlossenen Glase stehen. Zur Bindung des ausgeschiedenen Jods sollen 2,5—2,7 ccm 1/10-Normal-Natriumthiosulfatlösung erforderlich sein.

Helv Liquoris Ferri sesquichlorati 1,0 Th, Ammonii hydrochlorici 6,0 Th, Aquae 3,0 Th werden im Wasserbade unter Umrühren zur Trockne verdampft

Pomeranzengelbes, krystallinisches, etwas hygroskomsches Pulver, in 3 Th Wasser loslich

Vor Licht geschützt aufzubewahren Anwendung zu 0,1-0,3-0,5 g mehrmals taglich als roborrendes Eisenmittel und zur Beforderung des Auswurfes bei Bronchitis

VI Liquor Ferri oxychlorati (Germ) Ferrum oxychloratum solutum (Helv) Liquor Ferri peroxychlorati Eisensubchloridflussigkeit Peroxyde de fer soluble

Eiseuchloridlosungen sind im Stande, grosse Mengen von frisch gefälltem Ferrihydroxyd aufzulosen Diese Lösungen haben eigenthumliche, rothbraune Farbung Wenn das Eisenchlorid mit genügenden Mengen Fernhydroxyd verbunden ist, so lasst sich in der Lösung das Chlor durch Silbernitrat nicht ohne weiteres nachweisen

Darstellung Diese ist nach Germ und Hely die gleiche, nur schreibt die Helv einige überflussige Umständlichkeiten zur Fällung des Ferrihydroxydes vor

Man muscht 350 Th Ferrichloridiosung (von 1,280-1,282 spec Gew) mrt 1600 Th kaltem destillirten Wasser Sodann mischt man in einem hinreichend geräufigen Gefasse 350 Th. Ammoniakflüssigkeit (von 10 Proc. NH<sub>3</sub>) mit 3200 Th. kaltem destillirten Wasser sou in Ammoniakhüssigkeit (von 10 Froc NH<sub>3</sub>) mit 3200 Th kaltem destillerten Wasser und giesst die Ferrichloridosung unter Umrühren in die verdännte Ammoniakhüssigkeit Jede Temperaturerhöhung ist auszuschhessen, sehr zweckmässig ist es, die Ammoniakfüssigkeit durch Eintragen einger Ehstücke kalt zu halten. Nach Beendigung der Fällung muss die Füssigkeit deutlich nach Ammoniak riechen (f) und rothes Luckmuspapier bläuen. Auch hier ist (wie bei Laquor Ferri acetici S. 1092) darauf hinzuarbeiten, dass der Niederschlag wirklich aus normalem Ferrihydroxyd Fe<sub>2</sub>(OH)<sub>4</sub> besteht und weder wasserarmere Hydrate noch Ferrioxychloride entlielt. Riecht die Flüssigkeit zu Ende der Fallung nicht deutlich nach Ammoniak, so muss von diesem noch zugegossen werden. Da in dieser Anweisung schon ein Ueberschuss von Ammoniak vorgeschrieben ist, so würde das Entreten dieses Falles darauf hinweisen, dass entweder die Ferrichloridösung zu sauer Eintreten dieses Falles darauf hinweisen, dass entweder die Ferrichloridiösung zu sauer oder die Ammoniakflüssigkeit zu schwach ist. Den Niederschlag sammelt man nach sechsstandigem Stehen auf einem leinenen Kolatorium und wascht ihn unter Nachgiessen von destillittem Wasser so lange aus, bis sich das Abtropfende, nach dem Ansäuern mit Sal-petersäure, mit Silbernitrat nicht mehr trübt. Dann legt man die Kanten des Kolatoniums anemander, und unter Umschnüren mit Bindfaden schliesst man es beutelförmig oder in enner Weise, dass das Kolatorium mit seinem Inhalte einem zugeschnürten Beutel ähnlich

ist Man legt es nun einige Stunden in destillirtes Wasser, hierauf den Beuteltheil auf den äusseren Boden einer umgestälpten porcellanenen Abdampfschale, so dass das aus dem Inhalte Abtropfende alwarts fliessen kann, drückt den Zipfeltheil des Kolatoriums mit den Händen aus, überdeckt den Beutel mit einer Porcellanplatte oder einem Teller und beschwert den Teller nach und nach 2stundlich mit Gewichten, so dass wehl die Flüssigkeit sehr langsam aus dem Niederschlage austreten, aber von dem Niederschlage selbst nichts durch die Maschen des Gewebes treten kann Mittels einer Presse lässt sich dieses Ausdrücken im Anfang weniger zweckmassig bewerkstelligen Nachdem der grösste Theil des Wassers aus dem Beutel allmählich ausgedruckt ist, kann man mit der Presse nachhelfen Der Druck auf den Niederschlag kann bis zu 10—15 kg nach und nach verstarkt werden. Die Masse hat dann em fast gleiches Gewicht wie die zur Fallung verwendete Ferrichloridiösung und eine bröcklige Konsistenz Man grebt sie in eine tamrte Flasche mit weiter Oeffnung und übergiest sie dann mit 30 Th Salzsaure von 25 Proc HCl Man setzt einen Stopfen auf und schüttelt gut durch Hierauf stellt man die Mischung an einen kählen schätigen Ort und wiederholt das Umschutieln alle 3—4 Stunden Im Verlaufe von 1—2 Tagen ist dann Lösung erfolgt Wenn es nicht unbedingt nöting ist, so vermeide man es, die Lösung durch Erwarmen zu befordern, wenn dies auch zulässig ist Man verdünnt auf etwa 800 Th., lasst nun einige Tage absetzen, giesst die Lösung klar ab und bringt sie durch Zusatz von Wasser auf das vorgeschriebene spec Gewicht

Eugenschaften Eine braunrothe, klare oder fast klare, sauer reagirende Flussigkeit von nur schwach adstringirendem Geschmacke, in 100 Th = 3,5 Th metall. Eisen enthaltend. Das spec Gewicht ist = 1,050 bei 15° C Sie lasst sich mit Wasser, wenig Weingeist, auch mit Zuckerlosung ohne Trübung mischen Kone Salzlosungen scheiden Ferrihydroxyd aus, durch Kalilauge, Natronlauge oder Ammoniak wird gleichfalls Ferrihydroxyd gefällt Kaliumferrocyanid erzeugt blaue, Gerbsaurelosung schwaize Fallung Das Praparat gerinnt nach öfterem Erhitzen, in der Kälte durch Einwirkung von Spuren Schwefelsaure, Alkalien, Karbonaten und Sulfaten der Alkalien Nicht verandert wird es durch Gegenwart kleiner Mengen von Salzsaure und Salpetersaure Viele Neutralsalze, z B Ferrosulfat, Magnesiumsulfat, erzeugen Fallung Beim Vermischen mit Einweiselösung mitsteht, wenn die Flussigkeit völlig neutral gemacht wird, ein rostfarbener Niederschlag von Ferrialbuminat (s S 1095)

Seiner chemischen Zusammensetzung nach kann das Ferrioxychlorid aufgefasst werden als eine Verbindung von 1 Mol Fe<sub>2</sub>Cl<sub>4</sub> + 8 Mol Fe<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub> 100 Th. enthalten 3,5 Th metallisches Eisen, entsprechend 7,07 Th der Verbindung Fe<sub>2</sub>Cl<sub>4</sub> + 8 Fe<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub>

Prüfung I cem flüssiges Eisenoxychlorid wird mit 19 cem Wasser verduunt und hierauf mit 1 Tropfen Salpetersaure und 1 Tropfen Silbermitratlosung versetzt die Flüssigkeit muss im durchfallenden Lichte klar erscheinen. Eine Trübung wurde ungehörigen Chlorgehalt anzeigen. Es würde alsdann der Schluss zu ziehen sein, dass 1 Mol Fe<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub> mit weniger als 8 Mol Fe<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub> verbunden ist. Die Verhaltnisse sind genau einzuhalten, imsbesondere ist nur 1 Tropfen Salpetersäure und 1 Tropfen Silbermitratlosung anzuwenden Wurde mehr Salpetersaure zugesetzt werden, so würde ein Gemisch von Ferrimitrat und Ferrichlorid entstehen und infolgedessen das Chlor durch Silbermitrat nachweisbar werden

Zur quantitativen Bestimmung des Eisengehaltes kann man a) eine gewogene Menge mehrmals mit Salpetersaure eindampfen, gluhen und den Rüchstand als Ferrioxyd, Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, wägen, oder b) eine gewogene Menge mit einem Ueberschuss von Ammoniakflüssigkeit fällen, den Niederschlag auswaschen, trocknen, glühen und als Ferrioxyd wagen, c) missanalytisch verfahren 5,6 g des Praparates werden mit 3 g Salzsaure schwach erwarmt, bis eine hellgelbe Lösung resultirt. Nach dem Erkalten fügt man 20 ccm Wasser und 2 g Jodkahum hinzu, und lasst 1 Stunde im verschlossenen Gefasse bei gewöhnlicher Wärme stehen. Alsdann füllt man zu 100 ccm auf und titrirt 20 ccm dieser Losung mit ½10°-Natriumthiosulfatlösung. Von letzterer müssen zur Bindung des ausgeschiedenen Jods 7 ccm verbraucht werden.

Aufbewahrung Dieselbe erfolge in gut geschlossenen Gefässen an einem kuhlen Orte, vor Sonnen- oder Tageslicht geschützt, da durch Einwirkung desselben die Abscheidung von Niederschlägen begunstigt wird.

Dispensation. Wird Liquor Ferri oxydati dialysati veroidnet, so darf (Germ), bez soll (Helv) Liquor Ferri oxychlorati abgegeben werden

Sirupus Ferri dialysati, Sirupus Ferri oxychlorati (Hamb Vorschr) Eisenoxychloridsirup Liquoris Ferri oxychlorati 40,0, Aquae destillatae 100,0, Sacchari 210,0 Enthalt 0,56 Proc metallisches Eisen

VII Liquor Ferri oxydati dialysati (Erganzb) Ferrum hydroxydatum dialysatum liquidum (Austr) Dialysirtes, filissiges Eisenhydioxyd. Dialysirtes Eisen Fer Bravais Das thatsachlich durch Dialyse dargestellte Praparat ist dem Ferriorychlorid zwar ziemlich ahnlich, aber doch nicht gänzlich mit demselben identisch

Darstellung 100 Th Ferrichloridlosung verdünnt man mit 150 Th destillirtem Wasser, kuhlt die Mischung ab und versetzt sie in kleinen Antheilen unter Umruhren und Ausschluss jeder Erwarmung mit einer Mischung von 25 Th Ammoniakflussigkeit und 25 Th Wasser Wenn nach 1—2 Stunden die Flüssigkeit völlig klar geworden ist, fügt man ihr vorsichtig so viel Ammoniakflüssigkeit zu, bis eine blei beude, schwache Trübung entsteht und beseitigt diese durch vorsichtige Zugabe von etwas Ferrichloridlosung (klart sich die Flüssigkeit nach dem ersten Zusatz von Ammoniak nach einiger Zeit nicht völlig, so giebt man natürlich kein Ammoniak mehr zu, sondern beseitigt die Trübung durch Zugabe von Ferrichloridlosung)

Diese Lösung giebt man in einen Dialysator und unterwirft sie in diesem solange der Dialyse (s unten), bis sie neutral ist, und das die Membran umgebende Wasser nicht mehr braunlich gefarbt ist und kein Chlor oder wenigstens nur Spuren desselben enthalt Ist dies der Fall, so bringt man die Lösung durch Eindunsten oder durch Verdunnen mit Wasser auf das spec Gewicht 1,05

Eigenschaften Eine rothbraune, klare, neutrale, kaum nach Eisen schmeckende Flüssigkeit, welche sich von der sonst ähnlichen Ferrioxychloridissung durch folgende Momente unterscheidet

Die mit	Wasser	verdunnten	(1	-20)	Losungen	zeigen	folgendes	Verhalten

	Fernoxychlond	Dialysirtes Eisenhydioxyd			
Ferrocyankalıum	Blaue Fällung	Schwache Trubung ohne Farbung			
Rhodanammonium	Blutrothe Farbung	Geringe Trubung, die Flüssig- keit wird heller gelb			
Gerosäure	Blauschwarze Fermtannatlösung	Trübung, auch nach mehrstün- digem Stehen kein Nieder- schlag			
Silbernitrat	10 ccm mit 3 Tropfen Salpeter- säure zeigen nach Zusatz von 10 Tropfen Silbermtratlösung im auffallenden wie im durch- fallenden Lichte starke Trübung	fallenden Lichte trub, im durch-			

Die Lösung kann auf 70 $-80^{\circ}$  C, ja bis zum Sieden erhitzt werden, ohne dass un-lösliche Antheile sich ausscheiden, sie kann im Wasserbade zur Trockne abgedunstet werden, der Verdunstungsrückstand ist in Wasser löslich. Sie enthalt bei einem spec Gew von 1,05 bei 15° C = 3,5 Proc metall Eisen oder 5 Proc Eisenoxyd

Ihrer chemischen Zusammensetzung nach ist sie eine Lösung eines sehr stark basischen Ferrichlorids, d.h. das Ferrihydroxyd wird durch die möglichst geringste Menge Ferrichlorid in Lösung gehalten

Prifung. Werden 5 ccm des Präparates mit 5 ccm verdünnter Salpetersäure er wärmt, bis die Lösung gelb geworden ist, darauf mit 4,5 ccm ½,5-Normal-Silbernitratiosung versetzt, so soll nach dem Umschutteln und Filtriren eine klare Flüssigkeit erhalten werden, welche durch Silbernitrat nicht mehr getrübt wird Vor Luft geschützt aufzubewahren.

Dispensation. Von den Pharmakopöen schreibt nur die Austr vor, dass ihr Ferrum hydroxydatum dialysatum liquidum in der That durch Dialyse bereitet werden soll.

Germ sagt Wenn Liquor Fern oxydati dialysati verordnet wird, so darf Liquor Fern oxychlorati gegeben werden. Helv Wenn Liquor Fern dialysati veroidnet wird, so soll Fernum oxychloratum solutum gegeben werden.

Dialyse. Der Vorgang der Bralyse berüht bekanntlich durauf dass zwei Flussigkeiten von verschiedener Zusammensetzung, welche von einander durch eine Membran getrennt sind, sich durch diese hindurch ins Gleichgewicht zu setzen siehen, soweit wenigstens ihre diffusionsfahigen Bestandtheile, die sog Krystalloide, im Betracht kommen. Als Membran benutzt man heute das für die Zucherfahrikation fabriciste Dialysepergamentpapier (Osmose Papier, s S 720) Man beachte wohl, dass nicht das gewohnliche zu Verpackungszwecken dienende Pergamentpapier hierfür benutzt werden kann. Für Dialyse nur einigermassen großerer Mengen benutzt man den nachstehenden, von Krusse angegebenen Dialysator

Der Dialysator besteht aus einem langlich vierzekigen flachen Kasten. Die lichte Weite entspricht 43 cm Lange bei 23 cm Breite und 3 cm Tiefe. An jeder der Breitseiten

des Kastens ist eine Scheidewand von ebenfalls 3 cm Höhe emgesetzt, die am Boden befestigt ist und sich in einem Abstand von 2 cm von der Breitseite behndel, so dass zwei kleine Behalter entstehen, von welchen der eme fur die Aufnahme des frischen Wassers dient. während der andere das verbrauchte Wasser auf nımınt Zwischen diesen beiden schmalen Behaltern befindet sich ein Raum von 38 cm Länge Dieser Raum ist auf dem Boden mit einer Angahl Leisten versehen, welche 5mm breitund ebenso

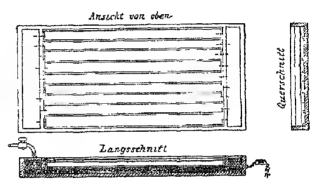


Fig 348. Dialysator nach Lauvesa

hoch in einem Abstand von 1,5 cm von einander parallel mit den Längsseiten laufen und sich an die Scheidewande anschließen. Auf diese Leisten kommt das Pergamentpapier zu hegen Die Lange und Breite des Papiers ist gleich der des mittelsten Raumes vermehrt um 6 cm Man schlagt nun an allen vier Seiten des Papiers einen Streifen von 3 cm Breite aufwärts um die an den vier Eckpunkten entstehenden dreieckigen Stücke auf die Seite, so dass man ein flaches Papierkästchen erhält, welches geräde in den mittelsten Raum des Dialysators passt. Das Papier wird jetzt auf die Seiten aufgelegt, so dass die aufstchenden Seiten durch die Langsseiten des Kastens und die Scheidewande gestützt werden. Das Papier kann man sich der Bequemlichkeit halber auch auf einem gesonderten Rahmen falten, dessen Abmessungen um ein wenug kleiner sind als der Innenraum des Kastens, man setzt dann das auf dem Rahmen gefaltete Papier mit diesem in den Kasten und enternt sodann den Rahmen wieder, da dieser sonst den Raum für die dialysirende Schicht unnöhng verkleinern würde. Man lasst nun das Wasser in das erste Reservor einfliessen Dasselbe gelangt durch Oeffnungen, welche unten in den Scheidewanden zwischen den Leisten angebracht sind, in den mittleren Raum, fliesst dort langsam an der Unterseite des Pergamentpapiers entlang und gelangt ebenfalls durch Oeffnungen in der zweiten Scheidewand in das dritte Reservon, von wo es den Dialysator durch eine in der Nähe des Bodens durch die Aussenwand gebohrte Oeffnung von 1,5 cm Durchmesser verlässt. Um zu verhäten, dass der Papierkasten zu stark auf die Leisten aufdrückt, hat man Sorge zu tragon, dass das Nivean der Flüssigkeit innerhalb im gleicher Höhn mit dem

Um zu verhüten, dass der Papierkasten zu stark auf die Leisten aufdrückt, hat man Sorge zu tragen, dass das Niveau der Flüssigkeit innerhalb in gleicher Höhe mit dem Wasser in den beiden Aussenbehältern zu stehen kommt. Dies lässt sich durch folgende Regulirung des Abflüsses erreichen. In die Ausflüssoffnung des Rastens wird mittels eines Korkes ein zweimal rechtwinklig gebogenes Glassöhrehen eingesetzt, so dass man durch Drehung des Rohrehens das Wassei im Dielysator ieleht auf die gewünschte Höhe einstellen kann. Um das Abtropfen des Wassers zu befördern, ist ein weiteres, sehief abgeschliftenes Röhrehen mittels eines Korkes aufgesetzt

Man gieset nun die zu dialysirende Ferrioxychloridiösung in etwa 1 cm hoher Schieht in den Pergamentpapierkasten und lässt das Wasser, nachdem sich der Apparat gefullt hat, so zulaufen, dass in der Minute etwa 30 Tropfen zu- und ablaufen Antimiasmatischer Likor von Dr Koene in Geertruidenberg, Mittel gegen Cholera, Ruhr, Typhus, Pocken, Rötheln, Scharlach, Maserz, Diphtherie, ist Eisenchloridlösung mit viel freier Salzaure

Legoux's Mittel zur Behandlung des Schweissfusses. Liquoris Ferri sesquichlorati 30,0, Glycerini 10,0, Olei Bergamottae gtt XX

LOFFLER'S Diphtheriemittel. Spiritus 60,0, Toluch 36,0, Liquoris Ferri sesqui chlorati 4,0, Mentholi q s Die erkrankten Stellen werden alle 3—4 Stunden mit einem

in obiger Lösung getrankten Wattebausch betupft

Wollman's Desinfektionsmittel. In den Handel gelangt eine Flüssigkeit und ein Pulver Zur Darstellung werden Eisenoxydhydrat enthaltende Mineralien mit Sagemehl gemischt, zu Haufen geschichtet, diese mit Salzsäure befeuchtet und sich selbst überlassen Das Ablaufende ist Wollman's Desinfektionslösung, das Zurückbleibende Wollman's Desinfektions-Streupulver Beide enthalten wechselnde Mengen Ferrochlorid und Ferrichlorid B Fischen fand Wasser 43,2, Gesammteisen (Fe) 11,4, davon Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> in Wasser 16slich 9,5, Fe<sub>1</sub>O<sub>3</sub> in Salzsäure 16slich 6,9, ferner Chlor 10,3, Kieselsaure und Sand (in HCl unlöslich) 8,4, Sagemehl 12,7

Eisencognac von Golliez enthält in 100 ccm = 0,5 g Eisencxyd und 18,5 g Alkohol und wird daher dargestellt durch Versetzen von 10 ccm Ferrioxychlorid mit 90 Th eines Branntweins von 20 Gewichtsprocent Alkohol (möglicherweise eine Mischung aus gleichen Theilen Cognac und Wasser) B Fischen

### Ferrum sulfuratum.

Ferrum sulfuratum. Ferrosulfid. Schwefeleisen. Einfach-Schwefeleisen Sulfure de fer. Sulfid of iron. FeS. Mol Gew. — 88. Man hat von dieser Verbindung zwei Modifikationen das auf trockenem Wege und das auf nassem Wege bereitete, zu unterscheiden

- i Ferrum sulfuratum fusum Ferrum sulfuratum (Ergänzb) Sulfure de fer par voie seche (Gall) Dieses Praparat wird von chemischen Fabriken in genugender Reinheit bezogen, und nur im Nothfall bewirkt man seine Darstellung im pharmaceutischen Laboratorium
- 60 Th reme Eisenfeile und 45 Th sublimitter Schwefel werden abwechselnd in 0,3 cm dicken Lagen in einen irdenen Schwelztiegel bis zu ³/4 seines Rauminhaltes unter Drücken eingeschichtet Dann wird der Tiegel, nachdem er mit dem Deckel geschlossen ist, zwischen Kohlen erhitzt. Schon be, verhaltnissmessig massiger Hitze verbindet sich das Eisen mit dem Schwefel. Es tritt eine sehr lebhafte Reaktion ein, welche sich durch Auftreten reschlicher Schwefeldampfe zu erkennen giebt. Man erhitzt alsdam unter Verstarkung des Fauers weiter, bis der überschüssige Schwefel verdampft und das gebildete Schwefeleisen geschmolzen ist, und giesst den Fluss entweder auf eine Eisenplatte oder in Stabformen aus

Eigenschaften. Dunkelgraue oder grauschwarze, nach längerer Aufbewahrung auch broncefarbene, zusammengesinterte, stellenweise blasige, harte Massen ohne Geruch und Geschmack, vom spec. Gew 4,7 In verdünnten Säuren (HCl oder H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) muss es nahezu ohne Rückstand unter Entwickelung von Schwefelwasserstoff gelöst werden. Das entwickelte Gas muss nahezu vollstandig von Kahlauge absorbirt werden (Wasserstoff wird nicht absorbirt) Wird das in einer Waschflasche mit Wasser gewaschene Gas in rauchende Salpetersaure geleitet, so darf beim Verdampfen derselben kein Rückstand hinterbleiben, der, in den Masserschen Apparat gebracht, Flecken oder Spiegel von Arsen verursacht

Aufbewahrung An einem trockenen Orte, in gut geschlossenen Gefassen

Anwendung. Zur Darstellung von Schwefelwasserstoffgas 8 S 118 Man unterscheidet im Handel verschiedene Sorten dieses Schwefeleisens Die gewöhnliche Sorte, von welcher 1 kg etwa 25 Pfg kostet, enthält stets noch geringe Mengen von Arsen. Zur toxikologischen Analyse verwendet man Ferrum sulfuratum absolut arsenfrei zur forensischen Analyse, von welchem sich 1 kg im Einkauf auf 4 Mk. stellt.

Hepar Sulfuris martiale, ein Gemisch aus Kaltumsulfid und Ferrosulfid. 40 Th trocknes Kaltumkarbonat, 40 Th gewaschener sublimitter Schwefel und 20 Th feine Eisenfelle oder Eisenpulvor werden gemischt in einen Tiegel gefüllt und wie oben bei Bereitung des Ferrosulfids bemerkt ist behandelt. Eine graubraune Masse, welche in wohl verstopfter Flasche aufzubewahren ist

Il Ferrum sulfuratum praecipitatum Ferrum sulfuratum hydratum. Sulfure ferreux par voie humide (Gall) Frisch gefälltes Schwefeleisen. Die Gall lässt es bereiten durch Fallung einer Lösung von 189,0 g krystall Ferrosulfat mit einer Lösung von 120.0 g krystall Natriummonosulfid (Na,S-19H,O)

Bereitung 32,0 g krystallisirtes Ferrosulfat werden zu Pulver verrieben mit 50,0 g Actzammon und 1000,0 g Wasser übergossen. In die bisweilen umzurührende Flüssigkeit wird nun Schwefelwasserstoffgas bis zur Uebersättigung eingeleitet. Der Niederschlag wird in einem Filter gesammelt, mit etwas Wasser ausgewoschen und für irgend einen Zweck (zur Darstellung einer Mixtur, eines Sirups etc.) verwendet. Er enthält 10,0 g Ferrosulfid.

Man beachte, dass das Praparat nicht getrochnet wird, sondern stets noch feucht zur Verwendung gelangt. Will man es aufbewahren, so geschieht dies unter ausgekochtein destillirtem Wasser oder unter Schwefelwasserstoffwasser in kleinen, völlig gefüllten Flaschen — Verwendung findet das Schwefeleisen gelegentlich als Antidot bei Metallvergiftungen

Sirupus Ferri sulfurati, Schwefeleisensirup. Der nach vorstehender Vorschrift gewonnene Ferrosulfidniederschlag (aus 82,0 g kryst Ferrosulfat) wird mit 500,0 destillirtem Wasser, in welchem 5,0 kryst Natriumharbonat und 2,0 trochies Aetznatron gelest sind, ausgeweischen, dann, so feucht wie er ist, sofort mit 125,0 Zuckerpulver versetzt und im geschlossenen Gefüss bis zur Auflösung des Zuckers digerirt. Endlich wird mit soviel destillirtem Wasser verdünnt, dass des Gewicht des Sirups 200,0 beträgt. Dieser Sirup enthält gut umgeschüttelt etwa 5 Proc. Ferrosulfid.

Er wird zum Gebrauch jedesmal frisch bereitet. Man giebt ihn (am besten mit Magnesiamlich, Lac Magnesiae, abwechselnd) bei Vergiftungen mit Metall-, besonders Blei- und Quecksilbersalzen nach Umständen zu ½—1 Esslöffel alle halbe bis ganze Stunden und nach jeder Dosis ebensoviel von der Magnesiamlich. Vorzumehen ist die alsbaldige Mischung von 200,0 des Ferrosulfidsirups mit einer Mischung aus 5,0 Magnesia usta in 50,0 Wasser oder auch das Durios'sche Präparat.

Magnesia com Ferro sulfurato in Aqua. Antidotum Dufiosii, Duflos' Antidotum. Der aus 82,0 krystallisurtem Ferrosulfat gewonnene Ferrosulfid-Niederschlag wurd
mit 8,0 gebrannter Magnesia und 5,60 Wasser gut durchmischt und endlich mit soviel
Wasser versetzt, dass die Mischung 160,0 beträgt

Es wird in ganz gefüllten, gut verstopften Flaschen an einem kühlen Orte aufbewahrt

## Ferrum sulfuricum oxydulatum.

i. Ferrum sulfuricum (Austr Germ Helv) Sulfate ferreux officinal (Gall) Ferri Sulphas (Brit. U St.) Ferrum sulfuricum purum seu crystallisatum. Vitriolum Martis purum. Reiner Eisenvitriol. Ferrosulfat. Reines schwefelsaures Eisenoxydul. FeSO<sub>4</sub>+7H<sub>2</sub>O Mol. Gew. = 278. Man hann dieses Präparat sowohl in gut ausgebildeten Krystallen als auch in Form eines Lrystallinischen Pulvers gewinnen

Darstellung. A) der Krystalle 1000 g destilletes Wasser werden in einem Kolben von etwa 3 Litern Fassungsraum durch Umschwenken des Kolbens in wirbelnde Bewegung versetzt, worauf man 250 g reine kone Schwefelsäure in dünnem Strahle zufliessen lässt. In diese Mischung trägt man 165 g Eisendraht, der durch Abreiben gereinigt und in Bündel zusammengedreht ist, ein Sobald die Wasserstoffentwickelung nachlässt, erwarmt man den Kolben im Dampfbade, zunachst kurze Zeit, später andauernd, bis die Wasserstoffentwickelung sufhört. — Die so erzielte Lösung wird in eine Flasche, welche 30 Th verdünnte Schwefelsäure enthält, hineinfiltrit. Alsdann dampft man das Filtrat bis zum Salzhäutchen ein und lässt es an einem kühlen Orte krystallisiren. Die Krystalle lässt man in einem Trichter abtropfen, wascht sie mit wenig Wasser, dann mit etwa 50 procentigem Alkohol nach und trocknet sie durch Walzen auf Filtrapapier bei ge-

wöhnlicher Temperatur Man passt den Zeitpunkt ab, wenn die Krystalle trocken sind, und bringt sie alsdam sogleich in die Gefasse, lasst sie nicht durch unnötliges Liegen an der Luft verwittern — Es mag hier gleich bemerkt werden, dass das Ferrosulfat aus der neutralen oder aus schwachsaurer Lösung in blaulichgrünen, aus stark schwefelsaurer Lösung

aber in grasgrunen Krystallen anschiesst

B) des Krystallpulvers Man löst wie sub A 165 g Eisendraht in einer Mischung von 1000 g Wasser und 250 g kone Schwefelsaure und filtrit diese Losung noch warm in ein Gefass, welches 500 g Alkohol (90—95 Vol Prog.) enthalt, der wahrend des Einfiltrirens der Lösung durch Umrühren mit einem Glasstabe in Bewegung erhalten wird. Das Ferrosulfat scheidet sich alsdann in Form eines blass blaulichgrünen Krystallpulvers ab Das Krystallpulver sammelt man nunmehr auf einem leinenen Kolatorium wascht es mit 50 procentigem Weingeist, bis es nur noch sehn schwach sauer reagut, presst es alsdann leicht ab und trocknet durch Walzen auf Filtripapier und Ausbreiten auf diesem in dönner Schicht, bis es lufttrocken geworden ist. Das lufttrockne Praparat bringt man soglagen in die Aufbewahrungsgefasse

Eigenschaften. Entweder blass-grunlich-blaue, schiefrhomboidische (monoklinei Krystalle oder ein weisslich-blassblau grünliches Krystallpulver, loslich in 1,8 Th. Wasser von gewohnlicher Temperatur oder in 0,5 Th. Wasser von 100° C, in Alkohol oder Aether unloslich. Die wasserige Losung ist blass grünlich-blau, reagirt sehr schwach saner und verwandelt sich unter Sauerstoffaufnahme aus der Luft allmahlich in eine Ferroferrisalziösing, welche eine braungelbe Farbe hat und ein gelbes basisches Salz (Ferioferrioxy sulfat) absetzt. Diese Oxydation kann einige Zeit verzögert werden durch Ansäuern der wässerigen Lösung mit etwas verdünnter Schwefelsaure. Beim Liegen an der Luft verwittern die Krystalle des Ferrosulfats allmählich, bei einer Temperatur von 30—40° C ziemlich schnell, zu einer fast weissen Masse. Sind die Krystalle feucht oder befinden sich dieselben in feuchter Luft, so werden sie braungelb unter Bildung von Ferroferrioxysulfat Erhitzt, schmelzen die Krystalle, lassen bei 100° C 4/2 ihres Krystallwassers abdunsten verheren aber erst zwischen 250—300° C das letzte 1/2 Krystallwasser, das sogenannte Konstitutionswasser

Das bei gewöhnlicher Temperatur aus der koncentrirten Lösung krystallisirende und das durch Alkohol gefällte Feriosulfat haben beide die Zusammensetzung FeSO $_4$ +7 $H_2O$  Bei 80° O krystallisirt aus der gesattigten Lösung ein Salz von der Zusammensetzung FeSO $_4$ +4 $H_2O$  in geraden, rhombischen Saulen

Prüfung. 1) Die mit ausgekochtem destillirten Wasser bereitete wässerige Lösung reagire nur schwach sauer (stark saure Reaktion zeigt freie Schwefelsaure an) und werde nach dem Ansäuern mit Salzsäure durch Schwefelwasserstoff nicht verändert (Dunkle Färbung oder Fällung — Kupfer oder Blei) — 2) Werden 2 g des Salzes in wasserigei Lösung mit Salpetersäure oder Bromwasser oxydurt und dann mit einem Ueberschusse von Ammoniakflüssigkeit versetzt, so darf das farbloge Filtrat durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert werden, auch beim Abdampfen und Gluhen einen wagbaren Ruckstand nicht geben. Blaufärbung der ammoniakalischen Lösung wurde Kupfer, ein durch Schwefelwasserstoff entstehender weisser Niederschlag würde Zink anzeigen, ein gluhbestandiger Rückstand würde Magnesium und Alkalisalze anzeigen 3) Wird 1 g des Ferrosulfats mit Natronlauge erhitzt, so darf der Geruch nach Ammoniak nicht auftreten (Verwechs lung mit dem ahnlich aussehenden Ferro-Ammoniumsulfat)

Spec. Gewicht und Gehalt der Losungen an krystallisirtem Ferrosulfat bei 15°C.

Proc Fe80, + TH <sub>2</sub> O	Spec. Gow bei 15° C	Proc Fe20. + 7H <sub>2</sub> 0	Spec, Gew bei 15° C	Proc. Fe80, +7H,0	Spec Gew bei 15° C	Proc. FeSO. + 7 H,0	Spec. Gow bei 15° C	Proc. FeSO. +7E,0	Spec. Gew bei 16 ° C
40 89 88 87 86 85 84	1,259 1,252 1,226 1,219 1,218 1,206 1,200 1,198	82 81 30 29 28 27 26 25	1,187 1,180 1,174 1,168 1,161 1,155 1,149 1,148	24 28 22 21 20 19 18 17	1,187 1,181 1,125 1,118 1,112 1,106 1,100 1,094	16 15 14 18 12 11 10	1,088 1,082 1,077 1,071 1,065 1,059 1,054 1,048	8 7 6 5 4 3 2	1,048 1,087 1,082 1,027 1,021 1,016 1,011 1,005

11 Ferrum sulfuricum siccum (Austr Germ Helv) Ferri Sulphas exsiccatus (Brit U-St) Ferrum sulfuricum exsiccatum. Entwissertes Ferrosulfat. Getrocknetes Ferrosulfat.

Darstellung Man legt Ferrosulfat (als Krystallmehl) zwischen zwei Fliesspapier-schichten, in ungefahr 0,5 cm dicker Schicht locker ausgebreitet, an einen Ort, welcher 20—30° C warm ist. In einer über 45° C hinausgehenden Warme wurde das Salz schmelzen Die Krystallchen verwittern bei lauer Warme oberflächlich in kurzer Zeit und schmelzen dann, in die Warme des Wasserbades gebracht, nicht mehr In letzteier lasst man das Pulver unter bisweiligem Umruhren 1½—2 Tage, um es schliesslich noch eine Stunde hindurch im Sandbade bei ca 120° C zu erhitzen, nach welcher Zeit die Verdampfung der 6 Mol Wasser sicher vollendet sein wird. Das in eine tarirte Porcellan schale übergeführte Salz wird wiederholt bezuglich seines Gewichtsverlustes kontrollit und ist genugend entwassert, wenn 100 Th auf 64 Th reducirt sind. Vollig vom Krystall wasser (6HaO) befreit, beträgt der Ruckstand 61,15 Proc

Wurde man das Krystallpulver sofort im Wasserhade auch mit aller Vorsicht langsam erwarmen, so kann dennoch leicht Schmelzung eintreten. Das geschmolzene Salz müsste erkaltet wieder zu einem Pulver zemieben werden

Eigenschaften Ein weisses, in Wasser unter Selbsterwarmung lang-am, aber völlig lösliches Pulver welches ungefähr die Zusammensetzung  $FeSO_4 + H_2O$  hat Auf seine Reinheit ist es wie das krystalbsirte Salz zu prufen

Bestimmung des Eisengehaltes Die Losung von 0,2 g des getrocknetes Ferrosulfates in 10 ccm verdunnter Schwefelsdure werde mit Kalumpermanganatiosung (5 = 1000) bis zur bleibenden Rothung versetzt, nach eingetretener Entfurbung, welche nothigenfalls durch Zusatz von einigen Tropfen Weinglist veranlasst werden kann, werde 1 g Kalum jodid zugegeben, und die Mischung bei gewöhnlicher Warme im geschlossenen Gefasse eine Stunde lang stehen gelassen, es mussen alsdann zur Bindung des ausgeschiedenen Jods mindestens 10,8 com der 1/10-Normal-Natriumthiosulfatiösung verbraucht werden, entsprechend einem Gehalte von 20,14 Proc metall Eisen Das getrocknete Ferrosulfat wird namentlich zur Bereitung der Pilulae alokticae ferratae gebraucht. Es ist in einem gut verschlossenen Gefässe vor Feuchtigkeit geschützt aufzubewahren, da es sonst Wasser aus der Luft aufnimmt und theilweise wieder in das wasserhaltige Salz übergeht

Aufbewahrung. Das krystallisiste und das durch Alkohol gefällte Ferrosulfat sind buide lange Zeit haltbar (das durch Alkohol gefällte ist aber immer das haltbarere), wenn sie völlig lufttrocken und frei von ungebundener Schwefelsaure sind. Sind sie aber feucht oder enthalten sie freie Schwefelsaure, oder hat feuchte Luft zu ihnen Zutritt, so exydiren sich die Krystalle, indem sie sich oberflächlich mit rostfarbigen Flecken bedecken. Es ist also wesentlich, das gut gewaschene und völlig lufttrockene Salz in trockene, nicht zu große Gefässe zu füllen und diese gut zu verstopfen.

Anwendung. Das reine Ferrosulfat ist ein kräftiges Eisenmittel und beschrankt besonders die Absonderung der Schleimhaute der Verdauungswege. In grossen Gaben wirkt es ätzend und erzeigt Entzündung der Magenschleimhaut. Man giebt es innerlich zu 0,05-0,1-0,2 g drei- bis viernal täglich bei inneren Blutungen, chronischen Katarrhen des Darmkanals, der Lungen und Urogenitalorgane, Chlorose, Wurmleiden Aeusserlich wendet man es als Adstringens zu Einspritzungen, Waschungen etc an bei Schleim flüssen, Nasenbluten, bei Auflockerung der Bindehaut, bei Hornhautslecken etc. In der Pharmacie dient es zur Bereitung verschiedener Eisenpraparate und als Reagens

Ueber die Wirkung des Eisens und seiner Praparate ist S 1089 das Nothwendigste angeführt

Ferri Sulphas granulatus (U St) ist das durch Alkohol gefällte, krystallinische Ferrosulfat

III Ferrum sulfuricum crudum (Germ Helv) Sulfate ferreux du commerce (Gall.) Vitriolum Martis. Eisenvitriol. Grüner Vitriol. Kupferwasser. Rohes

Ferrosulfat. Wird von den Vitriolwerken meist aus Schwefelkiesen dargestellt und gelangt in grossen Mengen in den Handel.

Der Eisenvitriol ist nie rein, sondern gewohnlich mit den Sulfaten von Mangan. Zink, Kupfer, Thonerde etc verunreinigt. Eine gute Waare ist ziemlich durchsichtig. trocken, von blaulichgruner oder grunbicher Farbe, in der Regel etwas verwittert und mässig oxydirt, daher sind die Krygtalle zum Theil meist beschlagen und stellenweise mit gelblichen Partikeln bedeckt. Sie bildet grösseie Krystallklumpen, untermischt mit einzelnen Krystallen und Bruchstücken derselben. Die grossen Krystalle gind die besten. Mit vielem Krystallgruss untermischte, kleinstückige, an der Oberflache braunlichgelbe, sowie eine schwarzlichdunkelgrune (Schwarzvitriel) Waare ist zu verwerfen oder nur zur Bereitung der Gallustinte oder zu Desinfektionszwecken anwendbar

Die wassenge Lösung (1 = 5) darf einen erheblichen, ockerartigen Bodensatz nicht fallen lassen und muss nach dem Filtriren eine blaugrüne Farbe zeigen. Nach dem Ansäuern darf sie durch Schwefelwasserstoffwasser nur schwach gebräugt werden

Kleinere Mengen des Eisenvitriols bewahrt man in Steinzeuggefassen, grössere Mengen in Holzkästen oder in Holzfässern an einem kuhlen, schattigen Orte auf

Der Eisenvitriol wird äusserlich zu Bädern (25.0-50.0 auf ein Anwenduna Vollbad) angewendet und besonders zur Desinfektion von Fakalmassen (um theils Ammon, theils Schwefelwasserstoff zu binden oder zu zerstoren) für sich in Auflösung, oder als Pulver oder in Mischung mit Aetzkalkpulver gebraucht, er ist indessen lediglich als Desodorrrungsmittel, nicht als Desinfektionsmittel anzusehen

#### Balneum Vichiense Bain de Vichy

Rp Natrii bicarbonici pulverati 500,0 Salis culinaris 20.0 Natrii sulfurici crystallisati 130,0 Misce Signs Salze L

Rp Calcii chlorati crystallisati 1200, Signa Salze III.

> Rp Magnesii sulturici 33,0 Ferri sulfurici 2,0

Misce, Signa Salze III

In das Bad, aus 200-250 Litera Wasser bestebend. werden zuerat Salze I, nach dem Umrühren Saize II and saletst Saize III gegeben. Veryl. auch 8 442

#### Lapis styptions KNAUPP

#### Poudre adstringente de Kraupp (Gall). Heilstein

Rp 1. Ferri sulfurici cryst,

2 Aluminis crudi JA 50.0

8 Ammonii hydrochlonei

4. Zinci sulfunes czyst.

5 Cupri oxydati aa 9,0

Man schwitzt 1-4, rührt 5 darunter und giesst ani eine Eisenplatte aus. Ein wie eine walsche Kuss grosses Stück wird in einem Liter warmem Wasser gelöst und mittelst Kompressen auf wunden Hautstellen, Wunden, Hautausschlägen etc bei Menschen und Vieh, in swei Litern Wasser gelöst auch als Angenwasser angewendet.

#### Liquor styptions BRIGHTON

Rp Ferri sulfurici orvatallisati 8.0 Aquae destillatae

Acusserlich (mit der erwärmten Flüseigkeit geiränkter Schwamm mittelst Rollbinde anizulegen, nebenher ein Laxans und Gebrauch von Chinin und Ferrichlorid bei Phiegmatia alba dolena puerperarum).

#### Pilulae autibleunorrhagiene Most

Rp Ferri sulfurici crystallisati

Kino

Extracti Gentianse

Terebinthinae coctae AR 6.0

Fiant pilulae ducentae (200)

Dreimal täglich 5-6 Pillen (bei inveterirten Blennorrhagien)

Pilulae antichloroticae KARMPF

KAEMPP's Rothe-Backen-Pillen.

Rp Ferri sulfurici crystallisati 5.0

Extracti Myrrhae

Galbani

Extracti Aurantii corticis q s

Fiant pilulae centum et quinquaginta (150), Täglich 4-5mal füuf Pillen

#### Pilulae Ferri cum Maguesia. Eisen-Magnesia-Pillen.

I Drganzb Rp 1 Ferri sulfurica cryst. 2 Sacchari pulverati 2,0

3 Aquae destillatae 10,0 4. Glycerini 2,0 5 Magnesiae ustae 7,4 6 Tragacanthae 0,8

7 Radicis Altherse

2,0 Man löst 1-4 unter Erwärmen im Wasserbade, mischt 5 hinzu und dampft auf 35,4 ein. Der Rückstand wird mit 6 und 7 zur Pillenmasse angestossen, aus welcher 120 Pillen zu formen

H. Form, Berol

Rp Ferri sulfurici cryst 9,0 Magnesiae natae 1,0 Glycerini

Plant pilulae No 60

sind

#### Palvis desinfectorius Sirer

Rp Ferri salfurici cryst, 1000,0 Zinai sulfurici 50,0 Gipsî 2000,0 100,0 Carbonis Ligni

Pilulas nervinas Norvez Ro Ferri sulfurion Asse foetidae Extracti Gentianae 35 5,0 Pulveris Gentianne q s Vat Fiant pilulae 100 Pulvis acrophorus ferruginosus Poudre gazogène ferrugineuse (Call), Rp Acidl tartarica 80.0 Natril bicarbonici 60,0 Sacchan Ferm sulfurici cryst 3,0 Pulvis martiatus externus Dauverene. Rp Ferri sulfunci crystallisati 10.0 Carbonis Ligni Frat pulvis subtilissimus D S Acusserlich (abends auf des Kinn auszubreiten bei der Kinnflechte) Species ad balneum ferruginosum Eisenbad. I Balneum mitius

Rp Acidi tartarica 20.0 D S No 2

Rp Ferm sulfurid crude 100,0

Bp Natrii bicarbonici pulvernti 60,0 D S No 8 In dieser Reihenfolge werden die Substanzen dem Badowasser zugesetzt, nach jedem Zusatze einige

Male umgerührt. II Baineum fortius. Rp Ferri sulfurio crudi 150,0

Salis mamni D S Auf ein Bad.

D S No 1

Siruous Ferri salfurici Sirupus chalybeatus Wittia Bp Fern sulfuriei erystallisati 2,0 Sirupi Sacchari

Electuarium anticoryzarium

Ip Vitroli Martis 50.0 Foliorum Digitalia 86.0 Herbae Conn 15.0 Lichenis Islandici 250,0 Radicis Liquiritiae Farmae secalmae 53 200,0 Аппар

Fist electusrium.

Vierstündlich so viel wie ein Hühnerei gross (bel bösartiger Druse der Pfunle)

Injectio uterina

Ep Fern sulfuries 3.0 Lactis vaccini 750,0

(Bei Gebärmutterentzündung der Kühe Neben her Gaben einer Latwerge aus Kalı miric, Natrium nitricum, Natrium sulfuricum)

Pulvis contra haematuresin Rp Vitrioli Martis Badicis Althaeae Radicas Imperatoriae Rhizomatis Calami as 90.0

First pulvis Divide in parter sequales decem (10) Täglich viermal ein Pulver mit Wasser zu geben (bei Blutharnen der Rinder)

Vet. Pulvis roborans Für genesendes Rindvich. Pp Ferri sulfurici cryst, Radicis Gentiarae puly Fructus Carvi pulv 33.

Tet Trinkwasser für das Geffägel bei Hühnercholers Bp. Ferri sulfurici 5,0 Aguae

Massa pilularum Blaudli, haltbare A) Man erhtzt im Wasserbade Ferm sulfurici praecipitati 500,0, Natrii bicarbonici, Kalii carbonici aa 250,0, Sacchari albi 150,0, Aquae destillatae 120,0, bis die Kohlensäure-Entwickelung nachlasst, setzt Gummi arabici pulv, Radicis Laquiritise aa 40,0 hinzu und dampft auf 1000,0 ein 20,0 g Masse hefern 100 Pillen mit je 0,1 g Ferrum sulfurigum. Die Masse hält sich in gut schliessenden Gefassen unverändert B) Nach Miehle Ferri sulfurici crystall 1200,0, Sacchari pulv 400,0, Glycermi 350,0, Magnesiae ustae 100,0, Kalii carbonici, Natru bicarbonici ää 600,0 Man mischt in der angegebenen Reihenfolge zusammen, rührt mit 1000,0 heissem Wasser an, dampft zur Breikonsistenz ein, giebt 30,0 Radix Althaeae pulv hinzu, dampft weiter ein, bis die Masse brocklig wird, fügt noch 170,0 Radix Althaeae zu und mischt nach Entfernung vom Dampfbade sorgfälbg Das Endgewicht betrage 3000,0 37,5 g der Masse enthalten 15,0 g Ferrosulfat.

Farmer's Friend Down's Pulver gegen Brand in Getreide, zur Beseitigung der Schnecken, Erdflöhe, Würmer etc Eisenvitriol 67,5 Th., Kupfervitriol 18,5 Th., Arsenge Saure 13,8 Th, Sand 0,2 Th

Fungivere von Gensour in Toulon, zur Bekämpfung von Oldlum, Peronospora etc auf Reben und Obstbäumen Gemisch von Schwefel und Eisenvitriol

Lammerlähme-Mittel von Seer No. I. Grobes Pulver aus Kalmus 50,0, Angelika-wurzel 100,0, Chamillenpulver 160,0, Kaliumsulfat 60,0, Eisenvitriol 120,0, Bolus roth, Bolus weiss je 80,0, Schwefel 120,0, Kräuterpulver 200,0, Hagebuttenkörner 15,0 No. II. Ein feines Pulver aus Kampher 1,0, Alos 8,0

LEIDLOFF's Desinfektionspulver. Gemisch aus rohem Eisenvitriol und Gips. Kann nicht als Desinfektionsmittel angesehen werden

Mittel gegen Brand des Getreides von Arrenpour in Gonda, Kupfervitriol 9,0 Th., Essenvitriol 53,0 Th., Arsenige Saure 85,0 Th

Reblausmittel von Boureau. Natriumphosphat 3,0 Th., Ammoniumphosphat 1,0 Th., Ammoniumchlorid 4,0 Th., Kaliumsulfat 8,0 Th., Natriumkarbonat 5,0 Th., Schwefelblumen 6,0 Th, Essenvitriol 178,0 Th

Urinal-Cakes zur Desinfektion von Klosets Eine Mischung von Kupfervitriol, Eisenvitriol, Zinkvitriol, Alaun und Natriumsulfat, die mit Hilfe von Colophomum in die Form von Kuchen gebracht ist

IV Ferrum suifuricum oxydulatum ammoniatum (Ergenzb) Ferro-Ammo nium sulfuricum. Ferrum sulfuricum ammoniatum Ammonium Ferrosulfat. Eisendoppelsalz Monk'sches Salz. Eisenoxydulammonsulfat  $FeSO_4 \cdot (NH_4)_2 \cdot SO_4 + 6H_6O_6$ . Mol. Gew = 302.

Eine Losung von 100 The neinem Ferrosulfat und 48 The Ammoniumsulfat in 600 The destillirtem Wasser und 5 The verdünnter Schwefelskure wird filtrit und durch Abdampfen und Beiseitestellen in Krystalle verwandelt. Die letzte Mutteilauge wird fortgegossen. Dann werden die Krystalle in der vielfachen Menge destillirtem Wasser gelöst und unter Umrühren in ein doppeltes Volum Weingeist eingegossen. Das abgeschiedene Krystallmehl ist in derselben Weise wie das durch Weingeist gefällte Ferrosulfat (S. 1142) zu behandeln

Die Aufbewahrung erfordert dieselbe Fürsorge, wie der reine Eisenvitriol,

Helle, bläulichgrüne Krystalle oder ein hellblaulichgrünes krystallinisches Pulver, von den Eigenschaften des reinen Ferrosulfats, nur wird beim Erwärmen mit Natronlauge Ammoniak in Freiheit gesetzt. Das Salz ist haltbarer als das Ferrosulfat, dient deshalb haufig zur Titerstellung Es enthält genau 1/7 seines Gewichts, metalhsches Eisen im Zustande des Oxyduls

V Ferro-Natrium sulfuricum Natriumferrosulfat Schwefelsaures Natrium-Eisenoxydul. FeSO, NaSO, + 4H2O. Mol. Gew. = 366

Darstellung. 100 Th krystallisittes Ferrosulfat, unter Erhitzen gelöst in 100 Th destillirtem Wasser und 2,0 verdünnter Schwefelsaure, werden mit 115 Th sehr reinem krystallisitten Glaubersalz (Nathumsulfat) versetzt, ins Kochen gebracht und unter fortgesetztem Umrühien so weit eingedampft, bis das ausgeschiedene Salz vom Ganzen ungefahr 2,2 Volum, das Flüssige 1/3 Volum einnimmt. Man entfernt nun vom Feuer, rührt bis zum Erkalten um, giesst die Flüssigkeit ab, giebt die Salzmasse in einen Trichter, welcher mit einem hochst lockeren Bäuschchen Glaswolle versehen ist, verdrängt die anhängende Lauge mit einer geringen Menge destillirtem Wasser (oder einer kalt gesattigten Lösung des Salzes), trocknet das Salz durch Drücken zwischen zwei Lagen Fliesspapier oberflachlich ab, dann in warmer Stubenluft oder in der Sonne und endlich in der Warme des Wasseibades (Biltz und Granden)

Eigenschaften Das Natrium-Ferrosulfat ist ein bläulich weisses Pulver von grosser Beständigkeit, welches sein Krystallwasser noch bei 100°C vollständig zurückhalt. Es anthält 15,3 Proc. Eisen

Aufbewahr ung. Wie beim Ferrosulfat angegeben ist

Anwendung Zu analytischen Zwecken in Stelle des Ferro-Ammoniumsulfats und des Ferrosulfats (Galeger) Das Gewicht des krystallisirten Ferrosulfats mit 1,8166 multiplicit ergiebt des aquivalente Gewicht des Natrium Ferrosulfats

## Ferrum sulfuricum oxydatum

Ferrum sulfuricum oxydatum. Ferrisulfat Schwefelsaures Eisenoxyd Sulfate ferrique. Ferri Persulphas. Ferri Tersulphas.

Dieses Salz wird ganz allgemein durch Oxydation einer Ferrosulfatiösung mittels Salpetersäure bei Gegenwart einer hinreichenden Menge von freier Schwefelsäure dargestellt, ist aber von den Pharmakopöen nicht in festem Zustande, sondern in Form von Lösungen aufgenommen worden

l. Ferrum sulfuricum oxydatum siccum Fe, (SO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>. Mol. Gew. = 400 Dieses Salz bildet eine weisse, krystallinische, sehr hygroskopische Masse, welche aus der Luft Wasser aufnimmt und zu einem braunen Sirup zerfliesst

ll Liquor Ferri sulfurici oxydati (Erganzb ) Ferrum sulfuricum oxydatum solutum (Helv) Liquor Ferri Persulfatis (Brit) Liquor Ferri Tersulfatis Tellisulfatiosung Schwefelsaure Eisenoxydfiussigkeit

Daistellung 80 Th krystallisirtes Ferrosulfat, 40 Th Wasser, 15 Th reine Schwefelsuure vom spec Gew 1,836 (') und 22 Th Salpetersture (von 25 Proc HNO<sub>3</sub>) werden in einem Glaskolben auf dem Wasserbade erhitzt, bis die Mischung eine bianne Farbe angenommen hat und 1 Tropfen, mit Wasser verdunnt, durch Kahum ferricyanidiösung nicht mehr blau gefarbt wird. Wenn dieser Punkt erreicht, also alles Eisenoxydusalz in Eisenoxydselz übergeführt ist, wird die Flussigkeit in einer gewogenen (') Porcellanschale auf dem Wasserbade auf 100 Th eingedampft. Der Ruckstand wird mit 60 Th Wasser verdunnt und wiederum auf 100 Th eingedampft. Dieses Verdunnen des Rückstandes mit Wasser und Abdampfen auf 100 Th wird so oft wieder holt, bis nach der unten angegebenen (s. Prufung) Methode sich Salpeteisäure nicht mehr nachweisen lässt. Man lässt die Flüssigkeit schließlich erkalten und bringt sie durch Zusatz von Wasser auf das Gewicht von 160 Th., bez auf das specifische Gewicht 1.428—1.430

Etgenschaften Klare, etwas diekliche, bräumlichgelbe Flussigkeit, welche nach Ergänzb, Brit u Helv übereinstimmend 10 Proc metallisches Eisen enthalten soll Dagegen weichen die Angaben über das spec Gewicht etwas ab, was seinen Grund darin hat, dass die Praparate je nach der Bereitungsvorschrift verschiedene Mengen freier Schwefelsaure enthalten Spec Gew Nach Ergänzb und Helv = 1,428 bis 1,430, nach Brit. = 1,441 — Das Praparat der USt soll nur 8 Proc metallisches Eisen enthalten und das spec Gewicht 1,320 bei 15° C haben Die wassenige Losung des Praparates ist von saurer Reaktion und von styptischem Geschmach, sie wird durch Baryumnitrat weiss, durch Kaliumferrocyanid blau gefählt

Prijang 1) Wird eine Mischung von 3 Tropfen Ferrisulfatlösung und 10 cem 1/10-Normal-Natriumthiosulfatlösung langsam zum Sieden erhitzt, so mussen beim Erkalten einige Flöckehen Ferrihydroxyd sich zeigen. Beweist die Gegenwert kleiner Mengen basi sichen Ferrisulfats und damit die Abwesenheit freier Schwefelsäure — 2) In dem mit 10 Th. Wasser verdunnten und mit Schwefelsaure angesauerten Präparate darf Kaliumferricyanid blane Farbung nicht hervorrufen (Ferrosalz). — 3) Werden 5 cem Ferrisulfatlösung mit 20 cem Wasser verdunnt und mit überschüssiger Ammoniakflussigkeit gemischt, so soll ein farbloses Filtrat erhalten werden (Blaufärbung—Kupfer), welches nach Uebersättigung mit Essigsaure weder durch Silbernitratiosung (Chlor), noch durch Kaliumferrocjanidlösung (Zink weiss, Kupfer braun) verändert wird und beim gelinden Glüben einen wagburen Rückstand nicht hinterlässt. — 4) 2 cem des ammoniakalischen Filtrates mit 4 cem kone. Schwefelsäure gemischt und mit 1 cem Ferrosulfatlosung überschichtet, durfen eine braune Zone nicht geben (Salpetersaure)

Aufbewahrung Vor Licht geschützt aufzubewahren

Anwendung. Die Ferrisulfatiosung findet vorzugsweise Anwendung zur Bereitung des Antidotum Arsenica und einiger Eisenpräparate. In Verbindung mit Wasser wird sie gelegentlich auch als Stypticum und Desinficiens auf Wunden und profus eiternden Geschwären angewendet

Achtung! Wegen der wichtigen Verwendung als Antidot des Arseniks hatte die Germ I vorgeschrieben, dass in jeder deutschen Apotheke stets ein eiserner Bestand von mindestens 500 g Ferrisulfatiösing vorröthig sein solle. Wenn diese Forderung auch von den späteren Pharmakopöen mit dem Präparate selbst fallen gelassen worden ist (auch das Ergánzb stellt sie nicht), so wird der Apotheker doch gut thun, sich dieselbe von seinem Gewissen vorschreiben zu lassen. Dieses könnte unter Umständen schwer belastet werden, wenn er sich sagen müsste Ein Menschenleben hätte vielleicht gerettet werden können, wenn — ich 500 g Ferrisulfatlösung vorräthig gehalten hätte

Spec Gew bei 18°C	Proc. Fe,(80,);	Proc. Fe	Spec Gew bet 18°C	Froc I'e <sub>2</sub> (SO <sub>2</sub> ),	Proc I'e	Spec Gow bei 18ª C	Proc Fe,(SO,);	Proc Fe	Spec Ges bei 18°C	Proc. I'e <sub>1</sub> (SO <sub>2</sub> ),	Proc Fe
1,557 1,540 1,528 1,506 1,490 1,474 1,458 1,442 1,427 1,411 1,895	44 48 42 41 40 39 38 87 36 35 84	12,32 12,01 11,76 11,48 11,20 10,92 10,67 10,86 10,08 9,80 9,52	1,380 1,365 1,351 1,337 1,328 1,310 1,297 1,284 1,271 1,258 1,245	83 82 81 80 29 28 27 26 25 24 28	9,24 8,96 8,68 8,40 8,12 7,84 7,56 7,23 7,00 6,72 6,44	1,282 1,220 1,208 1,196 1,184 1,178 1,162 1,151 1,140 1,129 1,118	22 21 20 19 18 17 16 15 14 18	6,16 5,88 5,60 5,82 5,04 4,76 4,48 4,20 8,92 3,64 3,36	1,107 1,097 1,087 1,077 1,067 1,057 1,046 1,036 1,037 1,017	11 10 9 8 7 6 5 4 3	3,08 2,50 2,52 2,24 1,96 1,68 1,40 1,12 0,84 0,56

Spec. Gewicht und Gehalt der Lösungen an wasserfreiem Ferrisulfat und an metallischem Eisen bei 18° C.

III Liquor Ferri oxysulfurici Liquor Ferri subsulfurici Liquor Ferri Subsulphatis (USt) Liquor haemostaticus Monsel. Monsel's Solution. Eme wassenge Lösung von basischem Ferrisulfat von wechselnder Zusammensetzung mit einem ungefahren Gehalt von 13,6 Proc metallischem Eisen

I) 65,0 g kone Schwefelsaure werden in 400,0 g destillirtes Wasser eingetragen. Man erhitzt die Misching in einer Porcellanschale zum Sieden, giebt 178,0 g Salpetersaure (von 25 Proc. HNO<sub>2</sub>) hinzu und trägt nim in vier einzelnen Portionen insgesammt 675,0 g (also jedesmal ca. 170 g) zerniehenes krystall Ferrosulfat unter Umrühren ein Beim jedesmaligen Zusatz einer Portion erfolgt Auftreten brauner Stickoxyde. Man setzt eine neue Portion erst dann zu, wenn die durch den vorbergegangenen Zusatz veranlasste Entwickelung von Stickoxyden beendigt ist. Wenn alles Ferrosulfat zugegeben und gelöst ist, fügt man einige Tropfen Salpetersäure hinzu. Wenn hierdurch die Entwickelung rother Dampfe veranlasst wird, so giebt man tropfenweise solange Salpetersäure hinzu, bis braune Stickoxyde nicht mehr entweichen. Dann erbitzt man die Lösung so lange, bis sie eine ruburrothe Farbe annimmt und nicht mehr nach salpetriger Saure riecht. Schliesslich bringt man sie auf ein Gesammtgewicht von 1000,0 g. (U.St.)

veran/asst wird, so giebt man tropien-weise solange Salpetersaure hinzu, his braune Stickoxyde nicht mehr entweichen Dann erhitzt man die Lösung so lange, his sie eine
rubinrothe Farbe annimmt und nicht mehr nach salpetriger Saure riecht Schliesslich
bringt man sie auf ein Gesammtgewicht von 1000,0 g (USt)

II) Eine einfachere Vorsehrift lautet 1000,0 g Liquor Ferri sulfuriei oxydati (spec.
Gew 1,428—1,480), sowie 250,0 g destillirtes Wasser und 500,0 kryst Ferrosulfat erhitzt
man in einer Porcellanschale und dampft die Flüssigkeit ein, his ihr Volumen == 1 Later
ist, was einem spec Gewichte von etwa 1,450 entspricht Der Eisengehalt beträgt etwa
14,0 Proc metall Eisen

Nach U-St. eine braunrothe Hissigheit vom spec Gew 1,55 bei 15° C, etwa 13,6 Proc metallisches Eisen enthaltend, mit Wasser und Weingeist in jedem Verhältniss klar mischbar

IV. Ferrum sulfuricum oxydatum ammoniatum. Ferri et Ammonii Sulphas (U-St) Alumen ammoniacale ferratum Ferri-Ammonium sulfat. Ammoniakalischer Eisenalaun.  $Fe(NH_4)(SO_1)_2 + 12H_8O$ . Mol. Gew. = 482.

Darstellung In 240 Th der Ferrisulfatlösung vom 1,428-1,480 spec Gew werde 28 Th Ammoniumsulfat gelöst und die Lösung durch Abdampfen und Beiseitestellen in Krystalle gebracht. Diese werden in einem Trichter gesammelt, mit wenig Wasser abgewaschen und durch Walzen auf Fliesspapier ohne Anwendung von Warme getrocknet.

Eigenschaften. Der Eisenammonalaun bildet grosse, sehr blass violettamethystfarbene, durchsichtige, oktaëdrische Krystalle, welche an der Luft oberflächlich verwittern
Er ist ohne Geruch, aber von stark styptischem Geschmack, unlosheh in Weingeist, löslich
in 2 Theilen Wasser von mittlerer Temperatur Die Lösung reagirt sauer, wird durch
Actakahlauge unter Fällung von Eisenoxydhydrat und Freiwerden von Ammoniak zersetzt
und giebt mit Baryumchloridiesung eine weisse Fällung

Aufbewahrung Der Eisenammonalaun wird nicht nur vor Licht geschützt, sondern auch in dichtgeschlossenem Glasgefass aufbewahrt, damit er im ersteren Falle

einen Ferrisulfatgehalt nicht in Ferrosulfat umsetzt und im zweiten Falle das Verwittern auf das geringste Maass beschrankt bleibt

Prufung 1) Die wasserige Losung 1=20 werde nach dem Ansduern mit Salzsaure durch eine frischbereitete Kaliumferricyanidksung nicht geblaut -2) 30 ccm der wasserigen Lösung (1=20) werden nach Zusatz von 3 ccm Salpetersaure durch Silbernitrat nicht verandert, d h das Salz sei völlig chlorfrei

Anwendung Therapeutisch wild dieses Salz nur hochst selten angewendet, und zwar soll es ein noch kraftigeres Adstringens sein, als der gewohnliche Alaun Die hauptsächlichste Verwendung findet es in der Analyse und zwar als Indikator bei der Chlortitrirung nach Volkard, s S 58, und zur Hervorbringung der Identitätsreaktion des Morphins (Blaufarbung)

## Ferrum tartaricum.

I Ferrum tartaricum (Erganzb) Ferrum tartaricum (Brit) Ferritartrat. Eisentartrat. Weinsaures Eisenoxyd ( $C_4H_4O_6$ )<sub>2</sub>. Fe<sub>2</sub> + H<sub>6</sub>O. Mol. Gew - 574

Darstellung. Man fällt aus einer Mischung von 100 Th Ferrichloridiosung (spee Gew 1,280—1,282) und 400 Th Wasser in der auf S 1092 angegebenen Weise mittels einer Mischung von 100 Th. Ammoniakflussigkeit (spec Gew 0,950) das Eisen als Ferrihydroxyd Der Niederschlag wird bis zur Chlorfreiheit gewaschen, dann in eine Losung von 40 Th Weinsaure und 150 Th Wasser, welche sich in einer Porcellanschale befindet, eingetragen und bei gewöhnlicher, jedenfalls aber 50° C nicht übersteigender Temperatur bis zur nahezu vollständigen Lösung stehen gelassen. Die Lösung wird filtrirt, bei nicht über 50° C zum Sirup eingedunstet, dieser auf Glasplatten gestrichen und bei nicht über 50° C getrocknet.

Eigenschaften. Dünne, durchscheinende, rubinrothe Blättehen von säuerlichem Eisengeschmack. Sie verkohlen beim Erhitzen unter Verbreitung von Karamelgerich und hinterlassen schließlich Eisenoxyd Leicht löslich in kaltem Wasser, in siedendem Wasser unter Abscheidung von etwas basischem Salz noch leichter löslich, die wassenge Lösung rothet blaues Lackmuspapier

Die wasserige Lösung giebt nach dem Ansäuern durch Salzsdure mit Kaliumferrocyanid einen tiefbleuen Niederschlag. Durch Kalilauge wird sie in der Kälte nur dunkler gefärbt, nicht gefällt, erst beim Kochen scheidet sich ein braunrother Niederschlag ab Wird das alkalische Filtrat mit Essigsäure übersättigt, so scheidet sich beim Stehen ein krystallinischer Niederschlag von Kaliumbitartrat ab

**Prüfung.** 1) Die wasserige Lösung (1=20) werde durch Kaltumferneyand nur blaugrun gefarbt, nicht blau gefällt (Oxydulsalz) und nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitrat nur opalisirend getrubt (Chlor, von welchem Spuren zuzulassen sind) -2) 1,0 g des Praparates hinterlasse beim Verbrennen 0,243-0,257 g Ferrioxyd, welches nicht alkalisch reagiren soll, entsprechend einem Gehalt von 17-18 Proc metallischem Eisen. (Brit schreibt vor, dass 1 g = 0.8 g Ferrioxyd hinterlassen solle, entsprechend einem Gehalt von 21 Proc. metallischem Eisen) Die Aufbewahrung erfolge vor Licht geschützt, die Anwendung ist die gleiche wie die des Ferrim eitneum.

II Ferri-Ammonium tartaricum Tartrate ferrico-ammonique (Gall) Ferrum tartaricum ammoniatum. Ferrum tartaricum cum Ammonio Ammonium tartaricum ferratum Ammoniumferritartrat.  $C_1H_4O_5$  (FeO)  $NH_4 + 2H_2O$  Mol Gew. = 274. Das im Folgenden zu besprechende Präparat der Gall ist zu dispensiren, wenn es von Aerzten, welche der romanischen Rasse angehören, verordnet wird

Darstellung. Man fällt aus 560 Th. Ferrichloudibsung (spec Gew 1,280—1,282) nach gehöriger Verdünnung mit Wasser durch 560 Th. Ammoniakflüssigkeit (spec Gew 0,960), welche gleichfalls gehorig verdünnt sind, in der auf S 1092 angegebenen Weise

das Eisen als Feirihydroxyd, wäscht dieses bis zur annähernden Chlorfreiheit aus Den gut abgetropften Niederschlag bringt man in eine Porcellanschale, fügt 150 Th gepulverte Weinsaure zur Man erwärmt schwach und fügt, wenn das Eisen in Losung gegangen und die Flüssigkeit eine mehr gelbliche Färbung angenommen hat, unter Umruhren in kleinen Portionen soviel Ammoniakflüssigkeit (von 0,960 spec Gew, ca 180 Th.) hinzu, dass die Flüssigkeit deutlich nach Ammoniak riecht und klar (!) ist. Dann dunstet man bei nicht über 60° C. ein, streicht auf Glasplatten und trocknet

Engenschaften Das Ammoniumferritartrat bildet amorphe, glanzende, durchscheinende, granatrothe, in Masse dunkel rothbraune, mild styptisch-süsslich schmeckende Lamellen, welche sich in Wasser leicht, nicht in Weingeist lösen Es enthalt annahernd 30 Proc Eisenoxyd oder 20,44 Proc Eisen

Aufbewahrung In gut verstopften Glasgefassen vor Licht geschützt.

Anwendung Man hat dieses Praparat vorzugsweise bei Chlorose, Chorea, Neuralgien, typhoiden Fiebern, Erysipelas, nervoser Hysterie u d m in Gaben zu 0,8—0,5—0,8 zwei- bis viermal taglich angewendet

Ferri et Ammenii Tartras (USt) Iron et Ammenium Tartrate ist von den vorigen verschieden 105 Th Liquor Ferri sulfurici oxydati (spec Gew 1,428—1,480) werden in gehöriger Verdunnung durch 110 Th Ammeniakflussigkeit von 0,960 spec Gew in der S 1092 angegebenen Weise zersetzt. Das gehildete Ferrihydroxyd wird ausgewaschen, dann in einem leinenen Kolatorium thunhohst ausgepresst. Dann löst man 14,5 Th Weinsäure in Wasser, neutralisirt diese Lösung gen au (I) mit (ca 33 Th Ammeniakflüssigkeit, fügt nochmals 14,5 Th Weinsäure hinzu, löst das ausfallende Ammeniumbitartrat durch gehindes Erwärmen, bringt unter Umrähren den ausgepressten Niederschlag in kleinen Portionen hinzu und erwärmt bei nicht über 60°C, his Auflösung erfolgt ist. Man filtrit die Lösung noch heiss, dunstet sie bei nicht über 60°C zum Sirup ein, streicht diesen auf Glasplatten und trocknet

Granatrothe bis braunrothe, etwas hygroskopische Blättehen, leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol Sie enthalten 17 Proc metall Eisen Ihre Zusammensetzung entspricht etwa der Formel (C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>O<sub>6</sub>)<sub>2</sub> Fe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> 2NH<sub>4</sub>+9H<sub>4</sub>O Aufbewahrung. Vor Licht geschützt Anuendung Wie das vorige

Sirupus Ferri tantarici ammoniati Sirop de tartrate de fer ammoniacale (Gall) Ferri tartarici ammoniata 25,0, Aquae destillatae 25,0, Sirupi Sacchari 950,0

III Ferri-Kalium tartaricum Tartarus ferratus (Erganzb Helv) Tartrate ferrico-potassique (Gall) Ferri et Potassu Tartras (U-St) Ferri un tartarisatum Tartarus martiatus purus. Eisenweinstein. Kaliumferritaitrat.  $C_4H_4O_6$  (FeO) k. Kol Gew. = 259

Die Darstellungsvorschriften der Arzneibucher können als identisch angesehen werden

Danstellung. Man tragt eine Mischung von 300 Th Ferrichloridlosung (spec Gew 1,280—1,282) und 1600 Th Wasser in eine Mischung von 300 Th. Ammoniak-flussigkeit (spec Gew 0,960) und 6000 Th Wasser ein, wascht das gefallte Ferrihydroxyd in der auf S 1092 angegebenen Weise sorgfältig aus, der noch feuchte Niederschlag wird in einer Porcellanschale mit 100 Th gepulvertem Kaliumbitartiat und der erforderlichen Menge Wasser unter Ausschluss des Sonnenlichtes im Dampfbade bei nicht über 60° C erwärmt, bis er sich unter Hinterlassung eines nur geringen Ruckstandes gelost hat. Die filtiirte Lösung wird bei etwa 60° C zum Sirup eingedampft, dieser auf Glasplatten gestrichen und bei 50—60° C unter Lichtabschluss getrocknet Starke Erhitzung beim Eindampfen und Einwirkung des Sonnenlichtes befördern die Bildung von Ferrotartrat

Dunne, braunroth durchscheinende, glanzende Blättehen von fast schwarzer Farbe, von mild adstringirendem, kaum eisenartigem Geschmack, löslich in 5 Th Wasser, unlos lich in Alkohol. Hinterlässt beim Glühen einen stark alkalischen, Eisenoxyd enthaltenden Rückstand Der obigen Formel entspricht ein Gehalt von 21,62 Proc metall. Eisen Erghnzb verlangt einen Eisengehalt von etwa 21 Proc, U-St dagegen bei gleicher Dar stellung nur von 15 Proc Fe Dementsprechend wird aus 1 g des Präparates erhalten werden müssen Ferrioxyd Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Nach Erganzb = 0.3 g. nach U-St. = 0.215 g

Aufbewahrung Diese ist dieselbe, wie beim vorhergehenden Praparate.

Prufung. Eine vollstandige Loslichkeit in 10 Th Wasser und nur eine weisse Trubung durch Schwefelwasserstoff genügen als Zeichen der Reinheit Spuren Ferrooxyd werden in dem Prapatate immer vorhanden sein

Anwendung Der reine Eisenweinstein ist ein sehr mildes Eisensalz, welches wie das vorhergehende und in gleicher Gabe angewendet wird. Es wird nur selten gebraucht

Soluté de tartrate ferrico-potassique Tinctura Maitis (Gall) Ferri Kalu tartarici I Th Aquae destillatae 4 Th Man löse in der Kalte und filtrire Sirupus Tartari ferrati. Sirop de tartrate ferrico-potassique (Gall.) Ferri Kalu tartarici, Aquae destillatae ää 25,0, Sirupi Sacchari 950,0

IV Ferro-(Ferri-)Kalium-tartaricum crudum Taitarus ferratus crudus (Erganzb) Tartarus martiatus crudus Roher Eisenweinstein Ein Gemisch aus Ferrotartrat. Ferritartrat und Weinstein

Bereitung 1 Th grobgepulverte Eisenfeile und 5 Th grobgepulverter Weinstein werden in einem irdenen Gefasse mit Wasser zu einem Brei angeruhrt und dieser unter ofterem Umrühren und Ersatz des verdampften Wassers solange bei 35-40° C digerirt, bis eine gleichmassige, schwarze Masse entstanden ist, und bis eine aus der gut umgeruhrten Masse entnommene Probe sich zum grossten Theile (zu einer grunschwarzen Flussigkeit) lost Man trocknet alsdann die Masse an einem warmen Orte ein und verwandelt sie in ein mittelfeines Pulver Ausbeute etwa 5,6 Theile

Schmutzig grünliches, mit der Zeit braun weidendes Pulver, in 16 Th kaltem Wasser zum grossten Theile loslich Hinterlasst beim Gluben eine stark alkalische. Thsenoxyd enthaltende Asche

Anwendung. Der Eisenweinstein wird hauptsachlich zur Darstellung von Eisenoder Stahlbadern gebraucht Zu einem Vollbade gehoren 75,0-100,0 g Eisenweinstein In Wasser oder Wein gelost, gebrauchen ihn bleichsüchtige Mädchen als ein billiges Eisen mittel. Die Dosis ist circa 0,8-1,0 g zwei- bis dreimal des Tages. Das reine Präparat wild auch in Wasser gelöst zum Verbande von eiternden Wunden und Schankern angewendet

Globuli martiales (Austr) Bople de Nancy Stahlkugeln Im Handverkauf wird der rohe Eisenweinstein in Form von Kugeln gefordert. Zur Darstellung derselben werden 100 Th des gepulverten rohen Eisenweinsteins mit 20 T destillirtem Wasser und 1 Th gepulvertem arabischem Gummi angeruhrt und im Wasserbade so lange erwarmt, bis sich aus der warmen Masse Kugeln formen lassen. Man macht dieselben 35,0—36,0 g schwer und lasst sie an einem lauwarmen Orte langsam austrocknen. Nach dem Trocknen diberstreicht man sie mit einer Lösung des arabischen Gummis, welcher einige Tropfen Galläpfeltenktur zugesetzt sind, damit sie glanzend und schwurzlich werden Eine Kugel wiegt dann ca 30,0 g Man hat auch Messingformen, in denen man die Kugeln durch Pressung darstellt

Palvis serophorus martiatus HUFELAND Ro Tartari ferrati 5,0 Magnesu carbonici 150 30,0 Tartarı depurati Tablettes de tartrate de ter ammouincal (Gall.)

Rp Fern Ammonii tarance 50,0 Sacchara 1000 0 Sacchari Vanillae 80,0 Mucilaginis Tragacanthae 100,0 Fiant tabulattae No 1000

Tinctura Forri tartarisata Tinctura Martis Ludovici seu Glauberi. Rp 1 Ferri sulfurici cryst 8,0 2 Tartarı depurat: 4,0 8 Aquae destillatae 80,0

Man reibt 1 und 2 mit 8 fein an, digenirt die Mischung unter häufigem Umschütteln 24 Stunden fügt 4 hinzu, lässt einige Stunden absetzen und filtrirt

70,0

4. Epiritus diluti

## Ferrum valerianicum.

Ferrum valerianicum Ferri Valerianas (U-St) Ferrivalerianat. Ferrisubvalerianat. Baldriansaures Eisenoxyd Ist ein basisch valeriansaures Eisenoxyd von nicht ganz konstanter Zusammensetzung

Darstellung. 20,0 Valeriansaure werden mit einer Losung von 25,0 krystallisit tem Natriumkarbonat in 225,0 destillistem Wasser oder mit soviel dieser Losung versetzt, dass eine neutrale Flussigkeit entsteht. Nachdem noch zweimal soviel krystallisites Natriumkarbonat, als zur Sattigung erforderlich war, zugegeben und in Losung gebracht worden ist, wird filtritt und in das kalte Filtrat nach und nach in kleimen Mengen 100,0 Ferrichloridlosung von 1,280—1,282 spec Gew, verdunnt mit gleichviel Wasser, unter Umrühren eingegossen. Ware die in der Ruhe sich klärende Filtssigkeit noch gelblich ge fürbt, so giebt man noch einige Tropfen der Natriumkarbonatiosung hinzu, um die Fallung vollstandig zu machen. Den Niederschlag sammelt imm auf einem Filter, wascht ihn mit kaltem Wasser aus und trocknet ihn in dunner Schicht auf einer porosen Percellanplatte ausgebreitet vor Tageslicht geschitzt an einem Orte, dessen Temperatur 25°C nicht überschreitet. Ausbeute einen 38,0

Eigenschaften Das Fernsubvalenanat ist ein rothbraunes, nach Valeriansaure nechendes, in Wasser unlösliches, in Alkohol lösliches Pulver von mild styptischem Geschmacke

Seine Zusammensetzung entspricht etwa der Formel  $\text{Fe}_3(\text{C}_6\text{H}_9\text{O}_3)_2(\text{OH}_4)$  Mol Gew = 382 Dieser Formel entspricht ein Gehalt von rund 29,8 Proc metall. Eisen oder 41,8 Proc Ferrioxyd U-St fordert für ihr Praparat nur einen Gehalt von 15—20 Proc metall. Eisen, entsprechend 21,5—28,6 Proc Ferrioxyd, was eben mit der wechselnden Zusammensetzung dieses Salzes zusammenhaugt.

Aufbewahrung In gut verstopfter Flasche vor Tageslicht geschützt

Anwendung. Man hat das Ferrisubvalerianat bei Chlorose, welche von hysterischen oder epileptischen Krämpfen begleitet ist, und bei Chorea angewendet Gabe 0,2—0,5—1,0 zwei- bis dreimal täglich in Bissen oder Pillen

## Ferri salia varia.

I. Ferrum olenicum Oelsaures Eisen, flüssige Eisenseife 100 Th käufliche Oelsäure, 10 Th Eisenpulver und 15 Th Wasser werden in einen Olaskolben gegeben und unter bisweiligem Umschitteln 8 Tage hindurch\*in der Wärme des Wasserbades digerirt Dann wird die erwarmte dunkelbraune Flüssigkeit durch ein Bäuschehen mit Oelsaure getränkter Baumwolle filtrirt

Diese Eisenseife wurde von Kral als Heilmittel von Wunden und Geschwilren em pfohlen und als Specialität in den Handel gebracht.

> Unguentum Saponis ferrici Ry Cerae flavac 10,0 Ferri olelnici 20.0

Ungaentum Saponis ferriel cum Acido carbolico

Rp Unguenti Saponis ferriei 30,0

Acidi carbolici puri 1,0

Salbe (auf schlaffe oder faults eiternde Wunden

Man mischt unter gelindem Liwärmen und rührt alsdann bis zum Erkalten.

II Ferrum sebacinum Emplastrum ferratum. Emplastrum martiatum Emplastrum Martis ex Sebo. 150 Th einer gut ausgetrockneten Talgseife werden zerschnitten in 1500 Th. heissem destillirten Wasser gelöst und dann unter Umruhren mit 80 Th Ferrichloridiösung oder soviel davon versetzt, als dadurch ein Niederschlag entsteht. Dieser wird in kaltem Wasser malaxirt und in Staugen ausgerollt. Ausbeute einer 100 Theile Wird zum Verbande der Wunden gebraucht, allerdings höchst selten

und Geschwüre)

ill Ferrum tannicum (Ergdnzb) Ferritannat, Gerbsaures Lisenoxyd. Tannate ferrique. Tannas ferricus

Zu einer Lösung von 65 Th. Gerbsäure in 500 Th. Wasser wird eine Mischung von 100 Th. Ferriacetatlösung (Liquor Ferri subacetici Germ s. S. 1092) mit 200 Th. Wasser unter Umrühren in langsamem Strahle zugegossen. Der entstandene Niederschlag wird nach dem Absetzen mit lauwarmem Wasser ausgewaschen, auf einem Filter gesammelt und auf porösen Unterlagen bei gewohnlicher Temperatur getrocknet.

Schwarzes geschmackloses Pulver, welches 13—14 Proc metallisches Eisen enthält 1,0 g gebe beim Verbiennen an der Luft unter Befeuchten mit Salpeteisaure 0,186—0,20 g Ferrioxyd, welches an Wasser nichts Löchches abgeben darf Vor Licht geschützt aufzubewahren

Das Praparat soll als Roboraus und als Darmadstrungeus verwendet werden, dürfte aber keine Zukunft haben

## IV Ferrum casematum Ferrum nucleo albuminatum.

Entrahmte und mit Wasser verdunnte Milch wird mit soviel stark verdünnter Essigsaure versetzt, dass das Kasein gefällt, ein Ucberschuss von Essigsaure aber vermieden wird (s S 670) Das gefällte Kasein wird wiederholt mit warmem Wasser, dann mit Alkohol gewaschen, zuletzt mit Aether entfettet 1 Th des so gereinigten Kaseins wird mit 1 Th Calciumkarbonat und 100 Th warmen Wassers augerieben und die entstandene Losung von Calciumkaseinat filtritt. Das Filtrat wird mit einem geringen Ueberschuss einer I procentigen, frisch bereiteten wässerigen Lösung von Ferrolaktat versetzt. Der hierdurch entstehende Niederschlag, welcher ursprünglich weiss ist, wird gewaschen und getrocknet. Er nimmt infolge des Trocknens Fleischfarbe an

Geruch- und geschmackloses, fleischfurbiges Pulver, unlöslich in Wasser, löslich in schwacher Natriumkarbonatlösung, auch in Ammoniakflüssigkeit. Von Pankreatin, sowie auch von Pepsin + Salzsäure wird das Eisenkaselnat verdaut. Der Gehalt an metallischem Eisen beträgt 2,5 Proc Von Dawydow an Stelle des Eisenalburminates als leicht resorbirbares Eisenpräparat empfohlen

V Ferrum oxalicum oxydulatum. Ferrooxalat. Oxalsaures Eisenoxydul.  $FeC_2O_4 + 2H_2O$ . MoI Gew. = 180

10 Th krystall Oxalsaure werden in 50 Th heissen Wassers gelöst, durch (27 Th.) Ammoniakflussigheit von 0,96 spec Gew neutralisist und mit einer Losing aus 21 Th krystall Feiresulfat in 45 Th Wasser versetzt. Der entstandene Niederschlag wird nach dem Erkalten auf einem Filter ausgewaschen und an einem lauwarmen Orte getrocknet

Blassgelbes bis citronengelbes, krystallinisches Pulver, geruchlos und fast geschmacklos, luftbeständig, wenig löslich in kaltem oder in heissem Wasser, unlöslich in Weingeist. Von kone kalter Salzsäure oder heisser verdünnter Schwefelsäure wird es gelöst bez zersetzt. Beim Erhitzen an der Luft verglimmt es zu Eisenoxyduloxyd, schliesslich hinterbleiben 44,4 Proc Eisenoxyd Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Als mildes Ehsenpraparat (Tonicum und Alterans) bei Anämie und Chlorosis in Gaben von 0,1—0,4 g dreimal taglich. Technisch als photographischer Entwickler, auch zur Darstellung von Ferrum Hydrogenio reductum

VI Ferrum salicyliciim Ferrisalicylat. Salicylsaures Eisenoxyd. Gleiche Theile Ferrichloridiosung (spec Gew 1,280—1,282) und Natriumsalicylat werden in konc Flussigkeit mit einander vermischt. Es fällt ein brauner, bald violett sich farbender Niederschlag aus, der nach dem Auswaschen und Trocknen eine amorphe braune Masse oder ein schwarzbraunes Pulver darstellt. Wird in Gaben von 0,2—0,6 g und zwar in Pillenform als Tonicum, Antisepticum, Adstringens und Antirheumaticum gelegentlich angewendet.

VII Ferrum succinicum Man neutralisirt 32 Th Bernsteinsäure mit (ca. 90 Th.) Ammoniakslüssigkeit von 0,960 spec. Gew, verdünnt die Lösung mit einem gleichen Volumen Wasser und trägt in dieselbe eine Mischung von 100 Th. Ferrichleridlosung (spec. Gew 1,280—1,282) unter Umrühren ein. Der Niederschlag wird nach dem Absetzen von der überstehenden Flüssigkeit getrenut, his zur Chlorfreiheit gewaschen und auf porösen Unterlagen bei 80—40° C getrocknet.

Bräunliches Pulvex, nur wenig löslich in kaltem Wasser, durch siedendes Wasser wird es thellweise in Ferrihydroxyd und Bernsteinsäure gespalten (verhält sich also ähnlich wie Ferriacetat)

VIII Ferratin Ferrialbuminshure Eisenalbuminshure. Ferratin Boehlinger. In unseren Nahrungsmitteln kommt nach Bunen das Eisen in einer besonderen Form sehr Handb d pharm, Praxis I 73

1154 Filix.

fest an Eiweiss gebunden vor Diese Verbindung ist von Schmiedebere aus Schweinslebern abgeschieden worden, indem er diese mit Wasser auszog und den filtritten wasserigen Auszug mit Weinsaure fällte. Das so erhaltene Produkt nannte Schmiedebere "Ferratin" Eine Verbindung mit den gleichen Eigenschaften wie das natürliche Ferratin, also gewissermassen ein kunstliches Ferratin, erhält man nach folgendem, der Firma Döhrengere & Sohne durch DRP 72168 und 74588 geschützten Verfahren

Darstellung. Zu einer Lösung von 100 Th Eier-Eiweiss in 2000 Th Wasser fügt man eine Lösung von 25 Th Ferritartrat in 250 Th Wasser, ferner 100 Th einer 10 proc Natronlauge. Die zunachst schwarzrothe Flüssigkeit wird solange auf 90°C (im Dampfbade) erhitzt (1—2 Stunden), bis sie klar, dünnflüssig und wieder heller roth geworden ist. Dann leitet man einen Dampfstrom ein und fügt gleichzeitig Weinsaure bis zur neutralen Reaktion hinzu, säuert mit Weinsaure an und leitet den Dampfstrom noch einige Minuten weiter ein. Nachdem die Flüssigkeit sich geklart hat, wird filtrirt. Das Filtrat macht man mit Ammoniak ammoniakalisch, erhält die Mischung alsdann mehrere Stunden bei 90°C. Durch Ansauern mit Weinsäure fällt alsdann das Ferratin aus, welches durch nochmaliges Auflösen in ammoniakhaltigem (und Ammoniumtartrat haltigem) Wasser und Wiederausfällen aus dieser Lösung durch Weinsaure gereinigt wird. Der Niederschlag wird gewaschen, schließlich getrocknet und gepulvert

Eigenschaften. Ein rothbraunes Pulver in Wasser und schwach angesauertem Wasser unlöslich, in grossen Mengen Weinsaure jedoch löslich. Erisch gefällt ist es in kaltem schwach alkalischem, scharf getrocknet in gelinde erwärmtem, schwach alkalischem Wasser sehr leicht löslich. Es enthält 7—10 Proc. Eisen, aber nicht in Form eines Salzes, sondern — nach Ansicht der Erfinder — direkt an Kohlenstoff gebunden

Von den gewöhnlichen Eisenalbuminaten unterscheidet sich die Verbindung durch folgende Reaktion. Löst man 0,06 g des Praparates in 20 com ammoniakhaltigem Wasser und fügt 1 Tropfen 50 proc. Schwefelammoniumlösung hinzu, so verändert sich innerhalb 3 Minuten die Flüssigkeit nicht, erst von da ab tritt Dunkelfarbung ein infolge Bildung von Schwefeleisen.

Anwendung Als leicht verdauliches und angenehm zu nehmendes Eisenpraparat in Form von Pulvern oder Pastillen zu 0,5—2,0 täglich in gebrochener Dosis (Kinder entsprechend weniger) bei Chlorose, akuter Anamie und grossen Blutverlusten. Neuerdings wird auch ein lösliches Natrium-Ferratin dargestellt und verordnet.

Ferripton. Ein von Apotheker Kunzis in Serkowitz bei Radebeul dargestelltes, koncentrirtes und säurefreies Eisenpraparat, welches die Zähne nicht angreifen und in der vorgeschriebenen Verdünnung gerüch- und geschmacklos sein soll.

## Filix.

I Nephrodium Filix mas Michaux (syn. Aspidium Filix mas (L.) Sw., Polystichum Filix mas Rth.) Familie der Polypodiaceae—Aspidieae—Aspidiinae

Heimisch in ganz Europa, von der Ebene bis auf 2000 m steigend, in Algerien, Nordasien, Kaukasus und Himalaya, in Amerika südwärts bis Peru. Blätter der Pflanze einen Trichter bildend, nach vorn allmählich, nach dem Grunde wenig verschmälert, oberseits dunkelgrün, unterseits heller mit haarähnlichen Spreuschuppen, Stiel kürzer wie die Blattfläche, mit grossen, braunen Spreuschuppen. Fiedern abwechselnd, kurz gestielt, aus breiter Basis lineal lauzettlich, Fiederchen am Grunde mit breiter Basis mit einander verschmelzend, kerbig oder eingeschnitten gesägt. In der Regel nur der mittlere und obere Theil der Blätter fruktisseirend, die Sori zweireilig an den Fiederchen, selten bis zur Spitze derselben vorhanden. Indusium herz-merenförmig. Sporangium mit unvollständigem, auf der Bauchseite in die schmalen Zellen des Stomium übergehenden Ring. Sporen dunkelbraun mit unregelmässigen, gewundenen Leisten. Verwendung findet

Filix. 1155

das Rhizom mit den stehengebliebenen Blattbasen. Rhizoma Filicis (Germ. Helv.). Radix Filicis maris (Austr.). Filix mas (Brit.). Aspidium (U-St.). Radix Nephrodii erenati. Radix Polypodii filix mas. — Farnwurzel. Wurmfernwurzel. Bandwurmwurzel. Johanniswurzel. Teufelsklaue. — Rhizome de fougère mâle (Gall.). — Male Fern.

Beschreibung. Das wagerecht oder schräg in der Erde liegende Rhizom erreicht eine Länge von 30 cm (das längste der einheimischen Farne), seine Dicke beträgt 2—2,5 cm, erscheint aber durch die zahlreichen Basen abgestorbener Blütter, die dem Rhizom ange-

drückt sind, bis 6 cm dick. Auf dem Querschnitt ist das Rhizom höchst unregelmässig infolge der durch die Blattstielbasen verursachten Eindrücke, am binteren Ende mit zahlreichen aus den Blattstielbasen vorbrechenden Wurzeln, am vorderen Ende häufig mit einer Knospe schneckenförmig eingerollter Blätter. Das ganze Rhizom ist in zahlreiche Spreublättehen eingehüllt. Die Blattbasen sind nach oben und unten etwas verjüngt, also von gedrungen spindelförmiger Gestalt, glänzend dunkelbraun, die an der Unterseite und an den Seiten stehenden sind nach oben aufgebogen. Ihr Querschnitt ist von rundlich ovaler Gestalt, an der dem Rhizom zugedrehten Seite etwas abgeplattet, er zeigt in einen lockeren Krais gestellte Gefässbündel, von denen 5-10 vorhanden sein können, am häufigsten 7-9 (Fig. 245). Die einzelnen Bündel

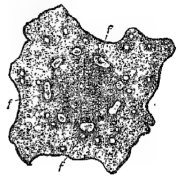


Fig. 244. Querschnitt durch das Rhizom von Nephrodium Filix mas Michaux. f Gef.issbündel.

sind koncentrisch gebaut, sie haben das Xylem im Centrum vom schmalen Phloëm und dieses wieder von einer Endodermis umgeben. Die Spreuhaare sind von gestreckt lanzettlicher Gestalt, von breiterem Grunde ausgehend in eine schlanke Spitze endigend, am Rand mit spärlichen, aber kräftig ausgebildeten, aus meist 2 Zellen bestehenden Zähnen, an der Basis oft zwei kleine Drüsen.

Das Rhizom selbst lässt auf dem Querschnitt einen Kreis von ungefähr 8 stärkeren Bündeln erkennen und ausserhalb desselben eine grössere Anzahl kleinerer Bündel (Fig. 244). Dieselben sind gebaut wie die in den Blattbasen. Das Grundgewebe ist ein lückiges, getüpfeltes

Parenchym, das reichlich Stärkemehl enthält in meist rundlichen, etwas abgesachten, oft aber auch eiformig oder unregelmässig gestalteten Körnchen, die bis 18  $\mu$  gross sind. In den grossen Intercellularräumen trifft man häufig auf einzellige kuglige Drüsenhaare, die durch eine Wand von der Parenchymzelle, der sie aufsitzen, abgetrennt sind (Fig. 246). Die Drüsen sondern zwischen ihrer Membran und der infolgedessen abgehobenen Cuticula ein grünlich-gelbes Sekret ab, in welchem man die wirksamen Bestandtheile der Droge (vergl. unten) erblickt. Neben der Stärke führen manche Parenchymzellen braunen Inhalt, der mit Eisensalzen schmutzig grün und danach mit Natriumkarbonat behandelt violett oder blau wird (Gerb-



Fig. 245. Querschnitt durch die Blattbasis von Nephrodium Filix mas. Michaux, sehwach vergr.

stoff). Der Querschnitt des Rhizoms sowohl wie der Blattbasen muss von grüner und nicht brauner Farbe sein.

Bestandtheile. Filixsäure (vergl. unten), ätherisches Oel 0,04-0,05 Proc. in der im Herbst und 0,025 Proc. in der im Juni gesammelten Droge. Dasselbe ist hellgelb von intensivem Geruch der Droge und aromatisch-brennendem Geschmack. Leicht löslich in Aether und absolutem Alkohol. Spec. Gew. 0,85-0,86. Das Oel beginnt bei 140°C. zu sieden, üher 250°C. tritt Zersetzung ein. Es enthält neben freien Fettsäuren (Buttersäure) Hexyl- und Octyl-Ester der Fettsäuren von der Buttersäure bis etwa zur

Pelargonsäure Gerbstoff (Filixgerbsäure) zu etwa 10 Proc von glukosidischem Charakter, liefert mit verdunnten Sauren einen nicht krystallisirbaren Zucker und das Phlobaphen (Filixroth), das auch in der Droge vorkommt Letzteres hat die Zusammensetzung C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>10</sub> und liefert mit Kali geschmolzen Phloroglucin und Protocatechusaure Mit Eisenchlorid wird der Gerbstoff ohvengrun. Die braune Farbe älterer Droge ist durch das Filixroth bedingt Flavaspidsäure, Albaspidin, Aspidinol Fettes Oel (Filixol) zu 5-6 Proc, besteht aus Glycennestein der Filosmylsaure und Filixolinsäure, Zucker 11 Proc Filixwachs, eine braunlich gelbe, amorphe Misse, die bei 69° C schmidzt, leicht in heissem Alkohol und Petroläther, schwer in Aether löslich Harz, aus dem Filixroth und weiteren Umwaudlungsprodukten des Gerbstoffes bestehend Wassergehalt etwa 14 Proc, Ascho 1,4-3,0 Proc, davon 0,1-0,3 Proc in Salzsaure unleslich. Als Hauptträger der Wirksamkeit gilt die Filixsaure (vergl unten), ferner

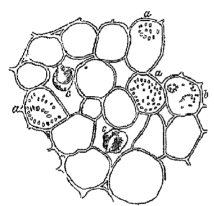


Fig 246 Querschnitt durch das Bhizoma Filicis o Getüpfelte Zellen. b Stärke. c Drüsenhaare

in zweiter Lime des ätherische Oel, beide bilden mit dem fetten Filixül ein inniges Gemisch (Emulsion), vielleicht sogar eine lockere Verbindung Auch der Gerbstoff soll an der Wirkung betheiligt sein

Verwechslungen und Verfülschungen Die Rhizome der übrigen in Mitteleuropa heimischen Farne sind meist im Aussehen und in den Dunensienen dem von N f m so unähnlich, dass an eine irritümliche Verwendung solcher in der Apotheke nicht wohl zu denken ist. Da wir aber jetzt nach neuesten Untersuchungen von Hausmann wissen, dass solche Rhizome nicht sel ten auf Extrakt (vergl dort) verarbeitet werden, so ist es doch wünschenswerth, die unterscheidenden Merkmale solcher Rhizome anzugeben

1) Aspidium spinulosum Sw. (syn Polystichum spinulosum DO) Rhizom auf steigend, 5 cm lang, Durchmesser 8 mm, locker mit Blattbasen besetzt Im Querschutt unregel-

mässig gebuchtet, mit 5—7 Gefässbündeln Blattbasen im Querschnitt mit 5—8, meist 6 und 7 Gefässbündeln. Im Parenchym Drusen Spreublättehen ziemlich breit, in eine lange, aus einer Zellreihe bestehende Spitze mit einer (oft abgebrochenen) Druse auslaufend. Rand des Spreublättehens wenig buchtig, mit wenig Drüsen

- 2) Aspidium eristatum Sw. (syn Polystichum eristatum Roth) Im Paranchym Drüsen. Blatthasen im Querschnitt mit 5—8, meist 5 und 6 Bundeln Spreublättchen ganzrandig, selten mit kurzen und stumpfen Zähnen, breit, Drüsen am Rande sehr spärlich oder fehlend
- 3) Aspidium montanum Aschers. (syn Polystichum montanum Roth) Rhizom kurs, aufsteigend Drüsen im Parenchym fehlend Spreublättchen ganzrandig, Drüsen von zweierlei Form, kleine, einzellige und grössere mit 2—3 zelligem Stiel, nicht mir nm Rande, sondern auch auf der Fläche Blattbasen im Querschnitt fast dreieckig, zwei Gefüssbündel zeigend
- 4) Aspidium rigidum Sw. (syn Polystichum rigidum D C) Im Parenchym Drüsen Blattbasen im Querschnitt fast rund mit 4—6 Bündeln, von denen drei grössen sind Spreublättschen am Rande mit sparlichen Zähnen, sm Rande mit kleinen Drusenhaaren
- 5) Aspidium lobatum Sw. Ohne Drüsen im Parenchym Blattbasen im Querschnitt dreieckig mit ausgezogenen Seiten, mit 4—6 Bündeln Spreublättehen ohne Drüsen, am Rande durch die zahlreichen Zähne verzerrt
- 6) Aspidium dilatatum Sw. Im Parenchym Drusen Spreublattchen wie bei Aspinulosum, aber mehr in die Länge gezogen und allmählicher zugespitzt.
- 7) Asplenium Filix femina Bernh. (syn Aspidium Filix femina Sw Athyrium Filix femina Roth) Rhizom schief aufsteigend, 10 em lang, 0,5—1,0 em im Durchmesser, innen blassgrün, im Querschnitt mit 4—7 Bündeln Im Parenchym keine Drüsen Blattbasen im Querschnitt fast dreieckig mit breiter Basis, mit 2 Bündeln, ähnlich wie A. montanum, aber grösser Spreublättehen ganzrandig, ohne Drüsen. (Verglweiter Schweiz. Wochenschrift f. Pharmacie 1896 p 440)

Filix. 1157

Einsammlung, Aufbewahrung. Uebereinstimmend lassen die Arzneibücher die Droge im Spätsommer oder Herbst sammeln, von den Spreuschuppen, Nebenwurzeln und abgestorhenen Theilen soviel wie möglich befreien, ohne Schalung bei gelinder Warme trocknen und nicht über ein Jahr aufbewahren Das in nicht zu grosser Kenge hergestellte Pulver soll heligrun sein, es wird in brannen, gut geschlossenen Gläsern oder im Dunkeln untergebracht, ein gelbliches oder zimmtbraunes Pulver darf weder abgegeben, noch zur Extraktbereitung verwendet werden 100 Th lufttrockner Droge liefern 85—90 Th Pulver Nach Caesar und Loretz soll die auf vulkanischem Boden, dann die auf Thouschiefer gewachsene Pfinnze am gehaltreichsten sein

Da auch bei sorgfiltigster Aufbewahrung einzelne Rhizome nach leingerem Liegen nicht mehr "gründrechend" sein werden, so sei darauf hingewiesen, dass in Deutschland nur für die Apotheker Bayerns eine gesetzliche Verpflichtung, die Farnwurzel jederzeit vorrättig zu halten, besieht

Wirkung und Arwendung Das Farnrhizom und die aus ihm hergestellten Praparate (Extrakt) sind eines der am besten und siehersten wirkenden Bandwurmmittel (sowohl bei Taema wie bei Botriocephalus). Meist werden die Bandwurmer durch das Mittel nicht getodtet, sondern nur betäubt, weshalb es darauf ankommt, sie durch ein folgendes Abführmittel zu entfernen. Es ist aber zu beachten, dass die Filixsaure, wenn sie resorbirt wird, auch für den Menschen ein starkes, das Centralnervensystem lahmendes Gift ist, ferner sind häufig einseitige oder doppelseitige Erblindungen beobachtet Von 78 beobachteten Vergiftungsfällen endeten 12 mit dem Tode. Der Apotheher sollte, auch wenn der Abgabe des Farnrhizoms und seiner Zubereitungen (in Oesterreich darf das Extrakt nur gegen arztliche Verordnung verabfolgt werden) keine gesetzlichen Hindernisse entgegenstehen, sich unter keinen Umständen auf eine Baudwurmkur einlassen. Da die Resorption der Filixsaure besonders erleichtert wird, wenn sie in Oel gelöst ist, so ist die Verwendung von Bicinusol als Abführmittel neuerdings aufgegeben und man bedient sich eines anderen Laxans, etwa Kalomel.

Die Droge selbst findet kaum noch Verwendung, meist benutzt man das atherische Extrakt, neuerdings auch die reine Filmsäure (vergl. unten)

Das Vorräthighalten des Rhizoms vermeidet man am besten ganz und verarbeitet das frisch bezogene Rhizom sofort auf ätherisches Extrakt, das man in kleinen, ganz gefüllten Gläsern aufbewahrt. Die Droge beziehe man im Herbst, wenn man nicht im Stande ist, sie selbst sammeln zu lassen, nur aus ganz zuverlässiger Quelle. Die grüne Farbe des Rhizoms im Querschnitt ist noch kein Beweis für dessen Frische, dagegen nicht grünes natürlich unter allen Umständen zu verwerfen. Ebenso beziehe man das fertige Extrakt nur aus ganz zuverlässiger Quelle, wo man sicher ist, dass die Angaben über das Alter des Pröparates auf Wahrheit berühen, und ferner, dass nur die officinelle Droge zu seiner Herstellung benutzt wurde. Wir wissen durch neueste Untersuchungen von Hausmann, dass auch die Rhizome anderer Farne auf Extrakt verarbeitet werden, für Aspidium spinulosum Sw darf das als sichergestellt angesehen werden. (E. Merok bringt dieses Extrakt neuerdings in den Handel.) Verschiedene der im Handel befindlichen Extrakte enthalten keine Filixsäure, sondern Aspidiu Carhardo, welches in dem genannten Farn vorkommt.

Um zu entscheiden, ob ein Extrakt Filixsäure oder Aspidin enthalt, wird ein Quantum desselben nach Hausmann mit soviel gebrannter Magnesia angerieben, dass ein homogenes Pulver entsteht. Dieses wird durch ein Sieb geschlagen und auf je 50 g mit 10 l Wasser 1—1½ Tag ausgelaugt. Die abfiltrirte Lösung wird mit Schwefelsäure ausgewaschen und der Niederschlag über kone Schwefelsäure gesammelt, die Schwefelsäure ausgewaschen und der Niederschlag über kone Schwefelsäure getrocknet. Die Ausbeute heträgt 6—18 Proc Aspidinhaltige Extrakte geben relativ geringe Ausbeute — Das trockne Pulver wird dann in möglichst wenig Aether gelöst. Enthält die Losung Aspidin, so erstarrt sie innerhalb weniger Stunden zu einem krystallinischen Brei, den man in kleinen Portionen in Alkohol absolutus einträgt und damit verrührt. Die fast unlöslichen Krystalle des Aspidins

Files 1158

konnen dann durch Filtriren. Absangen und Nachwaschen von der Mutterlauge getrennt werden Man reinigt sie durch Losen in siedendem absoluten Alkohol und wiederholt die Operation Das reine Aspidin hat dann den Schmelzpunkt 124-125°C - Erstarrt die ätherische Losung nicht, so lasst man den Aether zum grossen Theil freiwillig verdunsten, versetzt mit einer grosseren Menge Aceton und lässt längere Zeit stehen, wobei sich die Filixsaure als undeutlich krystallinisches Pulver abscheidet, das man auf dem Saugfilter sammelt und so lange mit Aceton nachwascht, bis dasselbe nicht mehr rothgelb. sondern gelb ablauft. Die Filixsaure auf dem Filter krystallisirt man wiederholt aus heissem Essigather um, bis sie den Schmelzpunkt 184-185°C zeigt. Der Gehalt an Filix saure in den untersuchten Extrakten schwankte von 0,15-1,8 Proc., derienige an Aspidin von 0,5-1,8 Proc Von 19 untersuchten Extrakten enthielten 4 Aspidin Uebrigens sollen Extrakte aus Aspidium spinulosum ebenfalls anthelmintisch wirken

Bestimmung des Gehaltes an Filixsaure im Extractum Filicis nach Fromme 5,0 Extract Filicis, 30,0 Aether und 100,0 Barythydratlösung (1proc) werden in einer 200 g-Flasche 5 Minuten anhaltend geschüttelt, dann in einen Scheidetrichter gegossen und 10-15 Mmuten der Ruhe überlassen Von der unteren, wässerigen Lösung werden 86,0 (= 4,0 Extrakt) mit 25-30 Tropfen Salzsäure übersättigt und nachemander mit 25, 15, 10 und 10 ccm Aether ausgeschuttelt. Die vereinigten atherischen Ausschuttelungen werden nach dem Filtruen in einem tarirten 100,0 g Kolben zur Trockne abgedunstet. Der Ruckstand wird mit 1 ccm Amylalkohol und 1 ccm Methylalkohol über freier Flamme durch Schwenken gelöst und der Lösung so lange tropfenweise Methylalkohol zugegeben, bis die Lesung beim Schwenken nicht wieder klar wird Dann wird soviel Methylalkohol zu gegeben, dass die ganze verwendete Menge desselben 30 ccm beträgt, worauf sich die Filixsäure ausscheidet Das Ganze lässt man dann 10-12 Stunden bei möglichst niederer Temperatur stehen, filturt durch ein gewogenes Filter, wäscht Kolben- und Filterrückstand mit 2 × 5 ccm Methylalkohol aus, presst das Filter mit Inhalt zwischen Fliesspapier vorsichtig aus, bringt es in den Kolben zurück, trocknet zunächst bei 40°C, dann bei 80°C und wagt - Das Gewicht minus Kolben und Filter ist die Filixsäure in 4,0 g Extrakt

und wagt — Das Gewicht minus Kolben und Filter ist die Filixsäure in 4,0 g Extrakt Der nach diesem Verfahren ermittelte Gehalt an Filixsäure ist viel höher wie der oben von Hadsmann ermittelte, er beträgt nach Clesar und Loretz 5,09—9,80 Proc Electuarium anthielminthicum Wurmlatwerge (Dietzeich) Farnrhizom, Wurmsamen je 20 Th. Jalapenknollen 5 Th. mischt man mit Sussholzextrakt 5 Th., ge reinigtem Honig 20 Th., gereinigtem Tamarindenmus 25 Th Extractum Filicis (Germ, Helv), Extr Filicis maris (Austr), Extr Filicis liquidum (Brit), Oleoresina Aspidii (USt) Oleum Filicis maris — Farnextrakt, Wurmfarnextrakt — Extrait de fougère måle (Gall) — Liquid Extract of Male Fern — Nach Austr, Brit, Helv, U-St, Gall wird das frische, gereinigte und grob¹) zerstossene Farnrhizom im Verdrängungsapparate mit Aether er schöpft, wozu nach Gall auf 1 Th Fainrhizom 2 Th Aether (spec Gew 0,724) genügen, nach Dietzenen höchstens 4 Th gebraucht werden, nach Germ wird 1 Th zuerst mit 3 dann mit 2 Th Aether je 3 Tage lang ausgezogen Von den Auszügen wird der Aether abdestillirt und der Rückstand zu einem dunnen, völlig ätherfreien Extrakte verdunstet abdestillert und der Rückstand zu einem dunnen, völlig ätherfreien Extrakte verdunstet Ausbeute 12—15, nach Werpen und Lubers wenigstens 10 Proc Aufbewahrung Kuhl, vor Licht geschützt Das grünliche (Germ) bis bräunlich grune (Helv), in Wasser unlösliche Extrakt ist vor der Abgabe umzuschütteln Mit Glycerin verdunnt darf es unter dem Mikroskop keine Stärkekörner zeigen, deren Anwesenheit auf sorglose Filtration des Auszuges deutet

Brit giebt als Einzelgabe 2,5—5 g, Helv die Dosis max pro die auf 10 g an Die augenehmste Form ist die der elestischen Gelatinekapseln, wenn dieselben frisch sind Solche Kapseln mit Farnextrakt und Ricinusöl sollten aus den oben angeführten Gründen nicht verwendet werden Ebenso ist man neuerdings von der hisher üblichen Vorbereitungskur abgekommen Nach E Grawitz nimmt man am Tage der Kur Morgens nüchtern Karlsbader oder Bittersalz und nach erfolgter Abführung das Bandwurmmittel (8—10 g Extrakt, bei Kindern die Hälfte) mit Kaffee Die Kapselfabriken hefern übrigens die Bandwurmkapseln auch mit Zusätzen wie Kalomel, Sagradaextrakt, ferner mit Kosin, Granatwurzelextrakt und mit Keratmüberzug

Das Extrakt ist vor der Dispensation immer gut umzuschütteln Emulsio Extracti Filicis nach Widerhoven Widerhoven's Bandwurm-mittel Farnextrakt 18 g, Pomeranzenschalensurup 46 g, arabisches Gummi 12 g mischt man und reibt damit Kamala 24 g an

<sup>1)</sup> Gall. schreibt mittelfeines Pulver, U-St Pulver No 60 vor, um grössere Ausbeute bei geringerem Aetherverbrauch zu erzielen

Filix 1159

Wurmmittel für Thiere (nach Dietleich)

Wurmpillen fur Hunde `Farnextrakt 2 g, Aloë 3 g, Seife 3 g Zu 2 Pillen, die morgens auf einmal gegeben werden

Wurmol für Hunde. Farne trakt 2 g, Racmusol 20 g Morgens erwarmt auf ein-

mal zu\_geben

Wurmpillen für Schafe Farnextrakt 1 g, Alos 5 g, Naphtalin 0,1 g, Seifenspiritus g s zu einer Pille

Aus Farnextrakt mit oder ohne Zusätze von Granatwurzelextrakt, Richnusöl, Him-

beersaft u dergl bestehen folgende Bandwurmmittel

Berliner von J Lewischen, Genfer von Bernand, Genfer von Peschefe, von M Böttcher in Altenburg, von Endruweit in Berlin, Otto Flohr in Freiberg, Di Fircking in Berlin, Hennig in Berlin, Pfatter Kneipp, Th Ko etzeki in Stein, Lappon, Lutze, Lutze & Co in Braunschweig, Rich Mohrmann in Berlin, Mock in Berlin, Moth in Chemnitz, Petzold in Leidzig, Wende in Berlin

Helminthenextrakt von O Konerzei Fritsch in St Ludwig ist ein Gemisch von 5 Th Extr Embel Rib, 1,5 Th Extr Cort Granati, 38,5 Th Extr Filicis, 1,7 Th Extr

Absinthii, 53 Th Ol Ricini, 0,3 Th Vanillin

Tritolum Filicis, Bandwurm-Tritol nennt Dierreich eine Gallerte aus Farnextrakt. Biennusöl und Malzertrakt

Electuarium contra tacuiam Gummi arabici 8,0 Münch, Nosokom Yorschr Aquae destillat 96.0 Rp. Extracti Filicis Sirupi simplicia 50 0 M rgens nuchtern and sweimal. (Bull thérap' Pulpae Tamarınd depur 22.0 Vet Teinture contre I anémie vermineuse Potic taenifuga VAN AUBPL. Rp Acidi salicyhci (Gall Suppl) Olei Fahcus seth Rp Tinct Filicis maris 0.6 25.0 Tinct Cinnamom gtts X Extract, Filicis acth

† Acidum filicieum amorphum Filixsäure  $C_{35}H_{42}O_{13}$  Amorphes, leichtes, weisses, geruch- und geschmachloses Pulver, in kaltem Alkohol loslich, wird von Alkalien und fetten Oelen sehr leicht aufgenommen Schmelzpunkt 125° C Nur diese amorphe Saure wirkt anthelmintisch, die sich ebenfalls häufig reichlich im Extrakt findende krystallinische Säure  $C_{14}H_{16}O_4$ , die man für ein Anhydrid der amorphen halt, gilt als wirkungslos Schmelzpunkt der krystallinischen Säure 184—185° C (nach Khaff 179—180° C) Sie ist fast unlöslich in absolutem Alkohol, unlöslich im Wasser

Dosis der amorphen Säure 0,5—1,0, zugleich als Abführmittel Kalomel oder Kalomel und Jalappe Die ausserordentlich verschiedene Wirkung der Farnextrakte dürfte zum grossen Theil damit im Zusammenhang stehen, wieviel der verhandenen Filixsaure im amorphen und wieviel im krystallinischen Zustand verhanden ist — Ausser in Nephrodium Filix mas ist die Filixsäure auch in Aspidium rigidum Sw. und Asplenium Filix femina Bernh. aufgefunden worden.

- II. Aspidium marginale Willdenow (syn Dryopteris marginalis Asa Gray) Heimisch in Nordamerika. Das Rhizom ist nach U-St neben I officinell Ea ist diesem sehr ähnlich, soll aber im Querschnitt nur etwa 6 Bundel im Rhizom erkennen Iassen Filixsaure konnte in der Droge nicht nachgewiesen werden. Aspidium rigidum Sw wird in Nordamerika auch als Anthelminticum verwendet
- III Aspidium athamanticum Kunze Heimisch in Südafrika Namen Inkomankomo, Unkomocomo Das Rhizom (Radix Pannae) gelangt seit 1851 auch zuweilen nach Europa

Beschreibung. Es ist bis 15 cm lang, von allen Seiten mit dachziegelformig angeordneten Blattbasen oder deren Narben und mit Spreiblättehen bedeckt. Der Querschnitt ist wie bei I durch Druck der Wedelbasen unregelmässig buchtig, wohl meist von brauner Farbe, er zeigt 8—13 in einen Kreis angeordneter Gefassbundel. Der Querschnitt der Blattbasen ist meist halbrund, aber auch flacher, er lässt 6—7 in einen Kreis gestellte grössere und reichlich kleinere Bündel erkennen

Im Parenchym einzellige Drüsenhaare wie bei I, die Stärkekörnehen sind grösser wie bei I, eiförmig oder nierenformig Intercellularräume sind etwas spärlicher wie bei I, auch die Zellwände des Parenchyms dicker

Bestandtheile Das Rhizom hefert 5,1 Proc ätherisches Extrakt Es enthält Flavopannin  $C_{21}H_{26}O_7$ , aus Aether in eitronengelben, bei 151°C schnielzenden Prismen eihalten Albopannin  $C_{21}H_{24}O_7$ , aus Alkohol in seidenglänzenden weissen Nadeln erhalten und Pannol (Pannasäure)  $C_{11}H_{14}O_7$ , in feinen verfilzten Nadeln von gelblicher Farbe erhalten

Von diesen drei Körpern ist das Flavopannin intensiv giftig, das Albopannin etwas weniger giftig, das Pannol ist nicht giftig

Verwendung als Authelminticum wie bei I

IV Polypodium vulgare L. Familie das Polypodiaceae — Polypodieae. Heimisch in Europa, dem nördlichen Asien und Nordamerika Verwendung findet das Rhizoma Polypodii, Rhizoma Filiculae dulcis. — Engelsuss Korallenwurzel. Tropfenwurz. — Polypode de chêne.

Beschreibung Besteht aus 5—12 cm langen, 3—5 mm dicken, meist flach gedrückten, etwas gekrümmten Stücken, die fein runzelig, rothbraun bis dunkelbraun sind und deren obere Seite entfernte, abwechselnd gestellte 1—8 mm hoha, 3 mm breite, schusselförmig vertiefte Blattnarben tragt Die Unterseite lasst die Beste der abgeschnittenen Wurzeln erkennen Im Parenchym Stärke und eine fadenziehende Masse Gesehmack susslich, dann etwas bitter, Geruch schwach ölig-ranzig

Bestandtheile Zucker 5 Proc, fettes Oel 8 Proc, angeblich auch Glycyrrhizin

Einsammlung und Verwendung. Das Rhizom soll im Herbst gesammelt werden, 5 Theile der frischen Droge geben 1 Th trockne

Man verwendet es noch hier und da als Expectorans und Diureticum

V Ebenfalls als Expectorans gelangt noch zuweilen nach Europa aus Peru und Chile das Rhizoma CalahuaIne oder Calagualae von Polypodium Calaguala Ruiz, mit dem oft die Rhizomo von Acrostichum Huascaro Ruiz und Polypodium crassifolium L vermengt werden

Beschreibung. Das echte Rhizom ist 4 cm lang, 1,5 cm dick, mit Spreuschuppen bedeckt. Die Rückseite tragt Blattbasen, die Bauchseite Narben Querschnitt des Rhizomes oval, seicht ausgerandet, er zeigt 10-12 Gefassbundel, von denen zwei größer wie die übrigen sind.

VI Polypodium adiantiforms L verwendet man auf Portonce als Antisyphiliticum und Sudorificum

Polypodium incanum Sw dient als Emmenagogum

Von Notochiaena hypoleuca verwendet man in Columbien die Blatter als Mittel gegen Brust- und Leberkrankbeiten

Vergl auch Adiantum.

## Fluoresceinum.

I Fluoresceinum Fluorescein Besoreinphthalein C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>O<sub>5</sub> Mol. Gew =332 Zur Darstellung der reinen Verbindung erhitzt man 5 Th. Phthalsaureanhydrid mit 7 Th Resorein im Oelbade auf 195—200° C, bis die Masse festgeworden ist Nach dem Erkalten zieht man das Produkt mit Wasser aus, bringt den Rückstand durch Natronlauge in Lösung und fällt die filtrirte Lösung durch Saure, worauf sich das Fluorescein in Flocken abscheidet. — Die technischen Sorten werden durch Erhitzen von 25 Th Resorein mit 17 Th. Phthalsaureanhydrid und 8 Th. Chlorzink auf 185° C dargestellt.

Em galbrothes Pulver, in Wasser, Aether und Benzol ziemlich unföslich, in Alkohol mit gelbrother Farbe und grünlicher Fluorescenz löslich. Von ätzenden Alkalien wird es

Fluorum 1161

leicht gelöst, diese Lösungen sind im durchfallenden Lichte röthlich gefarbt und besitzen im auffallenden Lichte prachtvoll grune Fluorescenz, die noch in sehr stanker Verdannung bemerkbar ist



Das Fluorescein dient zu diagnostischen Zwecken in der Augenheilkunde, in der Acidimetrie und Alkalimetrie als Indikator, in der Hydrologie zum Nachweis des unterirdischen Zusammenhanges von Gewässern In der Technik als Ausgangsmaterial zahlreicher Farbstoffe und organischer Verbindungen Gegen atzende Alkalien verhalt es sich wie ein zweistomiges Phenol

II Uranınum Fluorescein-Matrium  $C_{20}H_{10}O_5Ma_2$ . Mol Gew = 376. Ist das Natriumsalz des vongen und kommt als rothgelbes Pulver in den Handel, welches in Wasser leicht löslich ist und dessen wassenge Losung die oben beschriebene Fluorescenz gieht. Es ist diejenige Form, in welcher man zur Zeit das Fluorescein zu diagnostischen Zwecken verwendet.

Um den Zusammenhang von Wasserhaufen festzustellen, tragt man eine mit Natronlange stark alkalisch (!) gemachte Lösung des Uranius in genügender Menge (!) — in einem Falle wurden einmal 30 kg angewendet — in den hoher gelegenen Wasser lauf ein Das Auftreten einer gelbgrunen Fluorescenz in dem niedriger gelegenen Wasser laufe zeigt einen Zusammenhang beider Wasserlaufe an

III Tetrabromfluorescein Eosin  $C_{20}H_8Br_4O_6$  Mol Gew = 648 Entsteht durch Einwirkung von Brom auf in Wasser vertheiltes Fluorescein Ein gelbrothes, in Wasser fast unloshiches Pulver Das Kalmmsalz = Eosinkalium  $C_{20}H_6K_2Br_4O_5+6H_4O$  ist der unter dem Namen Eosin (Gelbstich), namentlich zur Tintenfabrikation beliebte rothe Farbstoff, welcher aber auch zum Farben von Seide und Wolle und von Mihroorganismen dient

IV Tetrajodfluorescein  $C_{20}H_8J_4O_5$ . Mol. Gew. = 836. Zur Darstellung wird Fluoresceïn in Natronlauge gelost, diese Lösung mit einer Losung von berechneten Mengen Jod in Natronlauge vermischt und dann mit Säuren angesauert Das Natriums alz  $C_{20}H_8J_4O_5Na_2$  kommt als Jodeosin, Erythrosin, Eosin (Blaustich) in den Handel Es farbt ahnlich wie das gewohnliche Eosin, aber mit etwas blaulicherem Stich

V. Tetrabromdichlorfluorescein  $C_{20}H_{c}Cl_{2}Br_{4}O_{5}$ . Mol Gew = 717 Entsteht durch Enwirkung von Brom auf Dichlorfluorescein, welches seinerseits durch Erhitzen von Resorein mit Dichlorphthalsaure dargestellt wird. Das Kalisalz  $C_{20}H_{4}Cl_{2}Br_{4}O_{5}K_{2}$  kommt als Phloxin in den Handel

Dieses Phloxin ist ein sehr bequemer und prachtvoller Ersatz des Karmins zum Färben von Zahnpasten, Zahnpulvern, Schminken u. dergl. Für Pulver und pastenartige Zubereitungen ist es in der Nuance unübertrefflich. Für alkoholische Losungen eignet es sich dagegen nicht, für diese ist Cochenilletinktur weitaus geeigneter. Vergl. S 554 unter Pasten und 555

## Fluorum.

Das Fluor ist ohne Zweisel ein Element, welchem eine wichtige physiologische Bedeutung für den thierischen Körper zukommt, wenn wir auch über dieselbe zur Zeit nur wenig unterrichtet sind. Das Fluor kommt als Calciumfluorid vor in den Knochen, im Schmelz der Zähne, im Blut, in der Milch und in zahlreichen Pflanzenaschen. Die umfangreichere therapeutische Verwendung von Fluorderivaten dürfte der nachsten Zukunft angehören, nachdem es in den letzten Jahren der Firma Valentinge & Schwarz in Leipzig-Plagwitz gelungen ist, im Kern fluoriste aromatische Verbindungen nach einem relativ einfachen Verfahren darzustellen. DRP 96153

Darstellung Versetzt man eine Lösung von salzsaurem Anilin und freier Salzsäure in der Kälte mit einer Lösung von Natriumnitrit, so erhalt man zunächst Diazo

benzolchlorid C.H.N = N-Cl Wird die stark verdunnte wasserige Lösung des Diazobenzol chlorids mit Fluorwasserstoffsaure erhitzt, so findet unter Abscheidung von Stickstoff Um setzung in Fluorbenzol C.H.F statt

Betspiel 10 Th Andin werden in ein Gemisch von 32,5 Th Salzsaure (von 25 Proc HCl) und 20 Th Wasser eingetragen und die gut abgekühlte (1) Losung wird allmahlich mit 7,58 Th Natriumnitrit (NaNOs) versetzt Die Diazobenzolchloridlosung wird darauf in einen Kessel gebracht, mit 20 Th Flusssaure versetzt und untei Ruckflusskinhlung allmahlich steigernd erwarmt, bis keine Stickstoffentwickelung mehr statthindet Das Reaktionsgemisch wird neutralisirt, das gebildete Oel abgehoben, durch Wasserdampf übergetrieben und durch fiaktionirte Destillation gereinigt

In der namhehen Weise, wie beim Anilin, kann jede im aromatischen Kern stehende - NH. Gruppe durch ein Fluor-Atom ersetzt werden

Wie vorher beschrieben dargestellt, ist ein lichtbrechendes. Fluorbenzol. CaH.F

rinordenzel. C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>F wie vorher beschrieben dargestellt, ist ein lichtbrechendes, wasserhelles Oel von aromatischem Geruch, Siedepunkt 85°C Fluortoluol C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(CH<sub>5</sub>)F Duich Einwirkung von Natriumnitrit auf eine, freie Salzäure enthaltende Lösung von salzsaurem p-Toluidin wird Diazo p-Toluolchlorid dargestellt und dieses durch Einwirkung von Fluorwasserstoffsaure in Fluortoluol übergeführt Wasserhelles, leicht flüchtiges Oel, Siedepunkt 116°C Fluorpseudocumol. C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>F Wird analog den vorigen aus Pseudocumidin C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(CH<sub>3</sub>)<sub>5</sub>NH<sub>2</sub> dargestellt und bildet eine bei 172°C siedende wasserhelle Flussigkeit von Stable promotive herr Gemelee ausgebildenden Bletteben von Schmelzenung 24°C.

stark aromatischem Geruche, welche zu schillernden Blattchen vom Schmelzpunkt 24°C erstarrt.

Fluorphenetol. CaH4(OC.H4) F Wird analog den vongen aus Phenetidin C.H. (OC.H.) NH, dargestellt und bildet eine gelbliche, bei 197° C medende Flussigkeit von

Finor-Naphthalin (β)  $C_{10}H_7F$ . Wird analog den vorigen aus β-Naphthylamin dargestellt Fablose, schillernde Blättchen, Schmelzpunkt 59°C, Siedepunkt 211°C Diffuordiphenyl  $F-C_0H_4-C_0H_4-F$  Wird analog den vorigen aus Benzidin  $NH_2-C_0H_4-C_0H_4-NH$  dargestellt und bildet farblose, bei 87°C schmelzende Blättchen Unlöslich im Wasser, leicht löslich im Alkohol, Aether, Chloroform und in fetten Oelen Geruch an Dillsamen ernnernd

Diese Verbindungen werden zur Zeit auch in Form von Salben und Streupplyern in den Handel gebracht und therapeutisch angewendet

Die Fluorverbindungen müssen durch Erwarmen mit der Salbengrundlage in diesen gelöst werden

Antitussin - Valentiner & Schwarz Rp Diffuordiphenyli 5.0, Adipis Lanzo anhydrig 85.0, Vaselini 10.0 Wird in Einreibungen angewendet bei akuten Keuchhusten aufällen, Mandelentzundungen, Hals- und Rachenkrankheiten. Die Einreibungen wirken schlafmachend, der Aufall wird coupirt, ein Keuchhusten geht in gewöhnlichen Husten ther Ueber die Anwendung siehe das folgende

Fluorrheumin - Valentiner & Schwarz (Antirheumin) 1) Rp Fluorphenetoli 1.0. Diffuordiphenyli 4,0, Adipis Lanae anhydrici 85,0, Vaselini 10,0 Wird zu Einreibungen gegen Rheumatismus, Hexcuschuss, Influenza angewendet Die einzureibenden Hautstellen mässen vorher, damit die Hautporen aufnahmefahig werden, mit lauwaimem Wasser abgewaschen werden. Die Aufnahme der Salbe von der Haut ist durch Massage zu befordern Man bedeckt schliesslich die eingeriebene Stelle mit einem losen Verbande, welcher 12 Stunden hegen bleiben kann, bevor eine neue Einreibung nothig ist.

Epidermin — Valentinee & Schwarz Rp Fluorpseudocumoli 1,0, Difluordiphenyli 4,0, Adipis Lanae anhydrici 85,0, Vaselini 10,0 Wird auf eiternden Wunden (auch bei bisartigen Eiterungen z B Ulcus molle), Brandwunden, uberhaupt als Heilsalbe, ähnlich wie bisher die Borsalbe angewendet. Es wirkt schmerzstillend, reinigt die Wunden, befördert die Granulationsbildung und bewirkt rasche Ueberhautung

Streupulver der genannten Antiseptica werden mit Taleum venetum und zwar antweder im Verhältniss 5 + 95 oder 10 + 90 in der dermatologischen Praxis angewendet

<sup>1)</sup> Nicht zu verwechseln mit der aus Natriumsalicylat und Methylenblau bestehenden Mischung, welche "Antirhaumatin" genannt wird.

Foeniculum. 1163

Ueber die Wirkung dieser aromatischen Fluorverbindungen ist man sich vom theoretischen Standpunkte aus noch keineswegs im klaren. Es scheint nicht, dass diese Fluorverbindungen lediglich als bakterientödtende Antiseptica wirken, es scheint vielmehr, als ob sie zur Resorption gelangten und umstimmend auf die Zellen bezw. anregend auf das Nervensystem wirken.

Ueber den Nachweis und die Prüfung dieser Fluorverbindungen lässt sich zur Zeit nur wenig sagen. Das Fluor sitzt in dem aromatischen Kern so fest, dass es kaum durch Erhitzen mit kone. Schwefelsäure (nur bei dem Difluordiphenyl ist uns dies möglich gewesen) abgespalten werden kann. Dagegen gelingt die Abspaltung des Fluors durch Erhitzen mit metallischem Natrium. Für die Reinheit der unvermischten Verbindungen würden die Bestimmungen des Schmelzpunktes bezw. Siedepunktes von Wichtigkeit sein. — Den menschlichen Organismus scheinen die besprochenen Fluoride unverändert zu passiren.

Fluoroform. CHF<sub>3</sub>. Mol. Gew. = 70. Wird von Valentiere & Schwarz durch Einwirkung von Fluorsilber auf Jodoform bei Gegenwart von Wasser, aber unter Ausschluss von Luft erhalten. Es ist bei gewöhnlicher Temperatur (und auch noch bei – 20° C.) ein Gas, welcher von dem gleichzeitig auftretenden Kohlenoxyd durch Wassen mit Kupferchlorurlösung befreit wird. Es löst sich zu etwa 2,8 Proc. in Wasser, und wirkt ebenso wie Chloroform anästhesirend. Vorläufig findet es im wesenlichen in Form seiner wässerigen Lösung Verwendung. In der wässerigen Lösung ist das Fluoroform ziemlich fest gebunden.

Aqua Fluoroformii. Fluoroformwasser. Eine gesättigte Lösung von Fluoroform

in Wasser, etwa 2,5 Proc. CHF3 enthaltend.

Es ist nahezu geruchlos und geschmacklos und hinterlässt beim Schlucken ein leichtes Kratzen im Gaumen. Man giebt es vier- bis fünfmal täglich kaffee- bis esslöffelweise gegen Phthisis, Lupus und tuberkulöse Gelenkerkrankungen.

## Foeniculum.

Gattung der Umbelliferse-Apioidene-Amminene-Seselinene.

I. Foeniculum vulgare Mill. (syn. F. capillaceum Gilib., F. officinale All.), heimisch von den Azoren bis Persien, von Nordafrika bis Ungam, vielfach kultivirt. Einjähriges oder ausdauerndes kahles Kraut mit bis 2 m hohem, zart gerilltem, bereiltem

Stengel. Blätter 3- und mehrfach sparrig getheilt, die letzten Zipfel pfriemlich, oberseits schmal rinnig, Dolden 10—20 strahlig. Hülle und Hüllchen fehlen, Blüthe gelb. Verwendung findet die Frucht:

Fructus Foeniculi (Austr. Germ. Helv.). Foeniculi Fructus (Brit.). Foeniculum (U-St.). Semen Foeniculi. Semen Foeniculi germanici s. majoris.

— Fenchel. Fenchelthee. — Fenouli. Fruits ou semences de fenouil. — Fennel. Fennel Fruit.

Beschreibung. Die Frucht erreicht eine Länge von 8 mm (nur deutscher und französischer Fenchel erreichen diese Maximalgrenze) und einen Durchmesser von 3 mm. In der Droge ist sie meist in die beiden

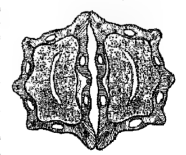


Fig. 247. Querschnitt dürch deutschen Fenchel

Theilfrüchtchen zerfallen. Die Farbe ist grünlichbraun. Auf der Spitze sind der Diskus und die beiden kurzen Narben deutlich zu erkennen (Fig. 251. 252). Die Rippen treteu stark hervor, in jedem Thälchen zwischen den Rippen schimmert ein schizogener Oelgang durch, ausserdem trägt die Fugenfläche jedes Theilfrüchtchens zwei (Fig. 247. 248. 250), also das Theilfrüchtchen im ganzen sechs, doch kommt zuweilen eine Verdoppelung

Foemculum 1164

eines Ganges vor, das Parenchym der Fruchtschale ist in der Nahe der Gefassbundel zu groß maschig netzformig verdickten Zellen umgewandelt, die für die Erkennung des Fenchels such im Pulver wichtig sind. Doch ist zu bemerken, dass die Ausbildung dieser Zellen

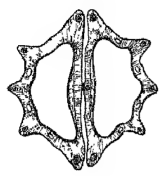


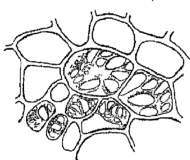
Fig 248 Querschnitt durch römischen Fenchel

bei den einzelnen Sorten eine sehr verschiedene ist, bei deutschem und galizischem Fenchel waren nur wenige Zellen in der Nahe der Gefassbundel in der an gegebenen Weise verdickt, wogegen bei romischem und macedonischem fast die ganze Mittelschicht des Pericams aus solchen Zellen besteht (Fig. 249)

Die Zellen des Endosperms führen Aleuionkörner. die wie auch sonst bei den Umbelliferen theils Drusen von Oxalat, theils Globoide enthalten Sie messen 1.5 bis 16,0 µ Geruch angenehm aromatisch, Geschmack suss-aromatisch, charakteristisch Japanischer Fenchel frecht und schmeckt auffallend nach Ans

Bestandtheile nach Koenig Wasser 17,18 Proc. stickstoffhaltige Substanz 16,28 Proc. athensches Oel 8,89 Proc. Fett 8,86 Proc. Zucker 4,71

Proc. Stärke (durch Säuren in Zucker überfuhrbare Substanz) 14.33 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe 12,40 Proc, Rohfaser 13,74 Proc, Asche 8,60 Proc Sie enthalt Kali 31 96 Proc, Natron 2,38 Proc, Kalk 19,54 Proc, Magnesia 14,08



Netzförung verdickte Zellen in der Fig 249 Fruchischale des Fenchels

wenig hervortretenden Rippen

Proc. Eisenoxyd 2,12 Proc. Phosphorsaure 16,47 Proc. Schwefelsaure 9,98 Proc Kiesclsăure 0,87 Proc, Chlor 3,41 Proc Das Gehalt an atherischem Oelschwankt von 2-6 Proc. (vgl S 1167)

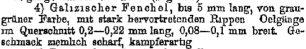
Sorten. Die Früchte sind nach der Provenienz in Farbe, Grösse, Aussehen und Oelgehalt ziemlich verschieden

1) Deutscher Fenchel bis 10 mm lang, bis 3 mm breit Die Oelgange sind im Querschnitt bis 0,22 mm lang und 0,07—0,03 mm breit Ziemheh cylindrisch, oft etwas gekrummt Farbe grunhen continued, one stowes generalized further grunhedgrau und graubraun, die Rippen stark hervortretend und von hellerer Farbe in den Thalchen schimmern die Oclgange durch (Fig 247)

2) Pugliser Fenchel aus Apulen mit
In der Farbe dunkler wie 1, von feinem Geschmack

Oelgange kaum halb so gross wie bei 1 (Fig 250) 8) Macedonischer Fenchel, so gross wie der deutsche, von brauner Farbe, mit stark hervortretenden Rippen Oelgange kleiner wie bei 1 (Fig 252)

4) Galizischer Fenchel, bis 5 mm lang, von grau-



5) Romischer, kretischer, florentiner, süsser Fenchel Stammt von in Südfrankreich kultivirten Pflanzen, die man als Foeniculum dulce D. C von der gewöhnhehen Art unterscheidet, die aber neuerdings als Varietat derselben gilt. Sie ist charakterisirt durch kürzeren, unten zusammengedrückten Stengel, fast 2 zeilig gestellte Grundblatter und 6-8strahlige Dolden Die Früchte werden bis 12 mm lang, sie sind hell gefarbt und zeichnen sich durch Fig 250 Querschnitt durch Pugliser Fenchel

Foeniculi dulcis, Fruit de fenouil doux sind in die Gall aufgenommen (Fig 248 252)



Verunreinigungen und Verfülschungen Der Fenchel ist nicht selten mit framden Früchten, Samen, Doldenstrahlen, Erde u s w verunreinigt, natürlich ist enei zelche Sorte vom pharmaceutischen Gebrauch auszuschliessen. Ferner kommen häufig

Fruchte in den Handel, denen das Oel ganz oder zum Theil entzogen ist, entweder 1) durch Destillation im Dampfstrome oder 2) durch Destillation mit Wasser oder 3) durch theilwoise Extraktion mit Alkolol Da der Fenchel der letzteren Kategorie nicht unerhebliche Mengen von Och noch enthalt, so bespiengt man die saft, geruch- und geschmacklosen Früchte der beiden ersten Kategorien mit etwas Fenchelöl und Alkohol, um solchen der 3 Kategorie vorzutäuschen. Diese extrahirten Fruchte sind immer mehr oder weniger entfarbt, man stellt die Farbe denn wieder her mit Chromfarben, grunem Eisenocker oder Schuttgelb Guter Fenchel giebt 15 Proc trocknes, wassnges Extrakt, ausgezogener viel weniger

Endich sind als "Fenchel vorgekommen die Fruchte von Meum athamanticum Jacq, die als Bärenfenchel, wilder Fenchel ete in der Volksmedicin eine Rolle gespielt haben. Sie sind so gross wie die erste Droge, aber etwas breiter, von brauner Farbo, schmecken auffallend nach Sem Foenugraces und haben in jedem Thildhen nicht einen, sondern mehrere (2-2) Sekretzange

Tig 251 Die beste Handelssorte ist der nach der Art der Einsatundung benannte Dautscher Die reifen Trüchte werden an der Luft getrocknet und, Kenchel. von etwaigen Beimengungen gereinigt, in Blechgefässen (s. S. 507 Fussiote) sufbewahrt Das Pulyar bereitet man aus dem bei gehinder Warme oder über Actzkalk nachgetrockneten Fenchel 100 Th hefern 90-92 Th Pulver

Wirkung und Anwendung Acusserhah als Aufguss oder Truktur zu Augenwässern, innerlich als Stomachicum, Carminativum und Expectorans 5,0-15,0 150,0 als

In Frankreich ist auch die Wurzel des Foenfoulum dulce D C als Bacine de femouil doux officiall

Aqua Foeniculi. Fenchelwasser Eau de fanouri Fennel Water Germ

1 Th gequetschter Fenchel meht mit q s Wasser 30 Th Destilat. — Helv Aus 4 Th
Fenchel (III) destillet man ohne Befeuchtung im Dampfstrom 100 Th.

— Austr 1 Th Fenchel macerirt man mit 40 Th Wasser und
dostillet nach 12 Stunden 20 Th ab — Brit. Aus 1 Th Fenchel
und 20 Th Wasser 10 Th Destillat — U-St 2 com Fenchelö! verrobt man mit 4 g precipitation Calciumphosphat, fügt nach und
nach Wasser q s mi 1 Later hinzu und filtert. — Aufbewahrung in gelben Flaschen im Kählen Es wird emplohlen, die Ge
füsse nur mit Pergament zu überbinden 1 Vor dem Filterien lässt füsse nur mit Pergament zu überbinden 1) Vor dem Filtrien lässt man das Wasser einige Stunden bei Zimmerwarme stehen.

Hidrolatum Frenienti Bau distillée de fenouil (Gall) Wie Hydrolatum Chamomillae S 716

Sirupus Feeniculi. (Erganzh) Fenchelsirup Aus zerquetschtem Fenchel wie Sir Chamomill (S 716) Extempore 15 Th Fencheltanktur, 85 Th Zuckersurp Surupus Foomcult 10 plexs S 281
— In klemeren, ganz gefüllten Gläsern aufzubewahren Bei Dar-

Aus zer- Fig 252 Romischer und macedonischer Fenchel. 11/2 mai vergr

stellung im grossen ist die Verscheitung der Pressuccistande auf atherisches Oel lehnend Tinctura Foeniculi. Tinctura Foeniculi composita (Ergänzb Helv) Essentra ophthalmica Spiritus ophthalmicus Zusammengesetzte Fencheltinktur ROMERSHAUSER'S Augenessenz - Teinture de fenouil composée 100 Th grob gepulverten Fenchel zeht man 3 Tage mit 500 Th verdünntem Weingent aus und löst im Filtrat 1 Th Fanchelol

Aqua cohihalmica Roverseausevi (Erganeb). BOMERHATSEN'S Augen was ser

Hp Tinct Feenfeuli comp 1,0 Aquae destiliatae Zum Wasehen der Augen behufs Stärkung der Schlauft.

Augentrost Kurupp's. Ro Extracti Alcès Fructuum Foeniculi Merbae Buphramae 23 100 Spintus Aquae destill Digestree und filtrires.

<sup>1)</sup> Nach C Greener werden in Spanien aromatische Wässer in Flaschen aufbewahrt. die man nicht verhorkt, sondern nur mit Pergament zubindet, man soll dadurch das Verderben der Wässer verhüten Porcellankrage mit Deckel waren früher als Vorrathsgefässe auch sonst vielfach gebräuchlich

1166 Foeniculum

Co-foulte	Foeniculf
Contocuo	FOGDIGUII

Ueberguckerter Fenchel.

Man gewinnt denselben gennu so, wie überzuckerte Fallen, im Drageekessel

#### Elacossecharum Foeniculi

Olfosaccharure de fenouil

Wie Elaeosaech, Carvi (S 661) zu bereiten.

#### Fenchelhonig-Extrakt

Rρ	Olei Foeniculi	gt <b>t</b> V
-	Spiritus	5,0
	Glycerini	2,5
	Mellis depurati	2.0,0
	Sirupi sumplicis (Aliss	Paffimade) 500.0
Han	dverkaufs Artikel	• '

Mel Foenicali Fenchelhonig.

T

Rp Sirupi Foeniculi Melbs depurati 53.

П.

Bp Olei Foeniculi gtt XXV Sirupi simplicis 400,0 Mellis depurati 600,0

Man mischt durch kräftiges Schüttein, erwärmt im Wasserbode, filturt heiss, und fillt in kleinere Flaschen.

#### III. (each RODERFELD)

Rp	1	Fruct Foemculi gr	plv	200,0
-	2	Spiritus	_	100,0
	8	Aquae destillatae		400,0
	4.,	Mellis çrudi		2000,0
	5	Aquae destillatae		1000,0
	6	Sacchari albi		1200 0

Man sieht 24 Stunden 1 mit 2 und 3 aus presst ab, vermischt mit 4 und 5, erwärmt 1 Stunde im Dampfbade und filtrirt helss, nöthigenfalls unter Zusatz von etwas weissem Bohis. Im Flirat köst man 6 und seiht durch. Statt 1—3 kann man eine Lösung von 4,0 Fenchelöl in 86 Weingeist und 860 Wasser verwenden.

#### Pulyla Foonicali compositus

Pulvis Magnesiae compositus Pulvis galactopoeus Eosenarem Pulvis lac provocana Rosen Ammenpulver

Rp Fructus Foeniculi pulv 25,0 Corticis Aurantii pulv 10,0 Magnesii carboniei pulv 45,0 Sacchari albi pulv 20,0.

Theeloffel weise

# Mel Feeniculi cum Malto Sirupus Malti feeniculatus MalaFenchelliönig (Hamby Vorschr) Rp Olei Formeult 1,0 Melka depurati 500,0 Extracti Malti 100,0 Sirupi simplicus 400.0

#### Species placantes

Kinderbernhigungsthee (Wiener Vorschr),

Rp Fructuum Foeniculi

Florum Chamornillae 23 100,0

Radicia Althaeae

Radicis Liquiritiae

Rhizom Graminis 53 200,

Species galactopoeae Beng Milchthee Ammenthee.

Milchthee Ammenthee Bp Fructus Foeniculi 50,0

Fructus Amer 16,0 Herbre Mehssas

Rhizom Polypodii an 20,0

Spiritus Foenlouli

Rp Oler Poemiculi gtt XV Spiritus dduti 100,0

#### Drusenpulyer

Rp Fructus Foeniculi gr plv 45,0 Fructus Juniperi gr plv Semin Foenugraeci gr plv 55 60,0

2 Essioffel auf jedes Futter

Vat.

#### Vet. Hustenpulver für Pferde

Rp Fruct Anist gr plv
Fruct Foeniculi gr plv
Semm Foenugraeci plv 23 800,0
Sübli sulfurati aurant 100,0

2 Eeslöffel mehrmals täglich in warmem Klaientrank.

## Vet Milch und Nutzenpulrer

Rp Fructus Foenicula plv Fructus Jumperi plv Natrii chlorata plv Sulfuris sublimati plv Rhizom Calami plv 33.

Zweimal täghch 1 Esslöffel

#### Sirupus diureticus

Sirupus de quinque radicibus compositus Sirupus Foeniculi compositus Sirop des cinq racines Sirop diurétique (Gail)

Rp 1 Specier dinreticar (Gall.) 50,0

3 Aquae destill ebuli 300,0 8 Sacchari albi 200,0

Man übergiesst 1 mit der Hälfte von 2, seiht nach 12 Stunden ab, wiederholt dasselbe mit dem Rest von 2, führert und bringt mit 3 sum Sirup vom spec. Gew 1,82.

#### Species diuretiese

Espèces diurétiques. Cinq racines apéritives (Gall)

Bp Radicis Apli graveolentis

- a Asparagi
- Foeniculi Petroselini
- Rusci aculeati III.

Augenessens, Dr Müller's, ist ein schwacher, mit Fenchel-, Lavendel- und Rosmarinöl versetzter Weingeiet

### Augenwasser von Bergmann ist Fenchelwasser

BIEDEL'S Mittel gegen Kopfkolik. Mischung aus Aloëtinktur, Rhabarbertinktur und Kampherspiritus zum Einnehmen, Fencheltinktur mit anderen Pfianzenstoffen zum Einreiben

Soothing-Strup der Mrs Winslow in New-York Ein mit Ams-, Fenchel und Kümmeltinktur oder spiritus versetzter Zuckersirup mit einem Morphingehalt von 0,1 bis 0,2 Proc

Oldum Foeniculi (Germ Helv Austr Gall USt) Fenchelol. Essence de Fenouil. Oil of Fennel.

Gewinnung. Durch Destillation der zerquetschten Fenchelfrüchte mit Wasserdampf Es gelangt meist mahrischer oder Lutzener Fenchel, zuweilen aber auch galizischer und rumänischer zur Verarbeitung Die Ausbeute betragt 4,5—6 Proc Die anderen Fenchelsorten wie der romische, macedonische Fenchel oder der wild wachsende Bitterfenchel, geben Oele von anderen Eigenschaften und anderer Zusammensetzung

Eigenschaften, Prüfung Farblose oder gelbliche, nach Fenchel ricchende Flussigkeit von einem anlangs bitteren, kampherartigen, hintennach stissen Geschmack. Spec Gewicht 0,965—0,975 [micht unter 0,960 Germ Austr U-St.] Drehungswinkel im 100 mm-Rohre + 12 bis + 24° C Beim langsamen Abkühlen scheidet es Krystalle von Anethol ab und erstart bei stärkerer Kalte zu einer festen, von Oel durchtrankten Masse Der nach der auf S 315 beschriebenen Weise bestimmte Erstarrungspunkt liegt bei guten Oclen zwischen + 3 und + 6° C Minderwerthige Fenchelole scheiden erst bei noch niedrigerer Temperatur Krystalle ab und werden bisweilen im Kaltegemisch überhaupt nicht fest Fenchelol löst sich in gleichen Theilen Spiritus klar auf

Bestandthetle. Der werthvollste Bestandtheil ist das zu 50 bis 60 Proc im Oele enthaltene Anethol ,  $C_{10}H_{12}O$  (s Seite 815) Charakteristisch für Fenchelöl ist ein bitter schmeckendes mit Kampher isomeres Keton  $C_{10}H_{18}O$ , das Fenchon Es verhalt sich ähnlich wie Kampher und bildet diesem ahnliche Verbindungen Sdp 192—193° C Spec Gewicht 0,9465 bei 19°C Specifisches Drehungsvermögen [a] D  $\Longrightarrow$  + 72°C Schmelzp + 5 bis  $\dotplus$  6°C

Von Terpenen enthält das Fenchelèl Rechts-Pinen (Sdp 157-160° C) und Dipenten (Sdp 175° C)

Anvendung. Fenchelöl wird wie Anisöl als Geschmackscorrigens und Carminativum, meist mit Zucker verrieben, verabreicht. Dosis 0,05-0,15 g == 2-6 Tropfen

ii Indischer Fenchel stammt von Foeniculum Panmorium D C, den man aber auch als Varietät von I auffasst Die Früchte sind 6—7 mm lang, die Oelgange im Querschnitt 0,1 mm lang und 0,03—0,04 mm breit. Der Geschmack ist süss und erinnert an Anis

III In Sicilien werden die scharf schmeckenden Früchte des Foeniculum piperitum Sweet benutzt.

# Formaldehydum.

Unter dem Namen Formaldehyd werden zur Zeit verschiedene, mit einander allerdings nahe verwandte Substanzen zusammengeworfen. 1) Gasformiger Formaldehyd CH<sub>2</sub>O, 2) die wässerige Lösung des gasförmigen Formaldehyds, 3) das Polymenisationsprodukt des gasförmigen Formaldehyds, nämlich das Paraformaldehyd (CH<sub>2</sub>O),

I. Formaldehyd, wasserfreier, gasformiger. CH.O. Mol. Gew. = 30.

Dieser ist bei gewöhnlicher Temperatur ein stechend riechendes Gas, welches in Wasser löslich ist. Durch Abkühlung mit einem Gemisch von fester Kohlensäure und Aether wird das Gas zu flüssigem Formaldehyd verdichtet. Dieser bildet eine wasserhelle, leicht bewegliche Flüssigkeit, welche bei  $-21^{\circ}$  C siedet. Sie ist nur bei starker Kälte im flüssigen Zustande zu bewahren. In einer Kältemischung von  $-20^{\circ}$  C verwandelt sie sich in eine feste, weisse Substanz, ein Polymeres des Formaldehyds (Kerule)

Il Formaldehyd in wässeriger Losung Formaldehydum solutum (Germ) Formalin Formal. Methylaldehyd. Oxymethylan Ameisenaldehyd Ist eine wasserige Auflosung des gasformigen Formaldehyds, welche nach Germ rund 35 Proc CH<sub>2</sub>O enthalten soll

Darstellung. Dieselbe erfolgt durch Oxydation von Methylalkohol mittels Luft unter bestimmten Bedingungen Zur Darstellung kleinerer Mengen leitet man ein Gemisch von Methylalkoholdampf und Luft über eine erhitzte Kupferspirale Der hierzu zu be nutzende Apparat ist im Kommentar von Hager-Fischer-Hartwich, II Aufl S 759 abgebildet — Im fabrikatorischen Betriebe gelangt meist das Verfahren von Trillar zur Anwendung!

Methylalkoholdampf wird durch feine Oeffnungen in ein weites kupfernes, einseitig offenes Rohr geleitet, in welchem sich an einer ausgebauchten Stelle Koks- oder Ziegelstieke befinden. Das andere Ende des kupfernen Rohres steht mit dem zum Auffangen des gebildeten Formaldehyds dienenden Recipienten in Verbindung. An letzterem wirkt eine Saugvorrichtung, sodass eine zur Oxydation des Methylalkohols ausreichende Menge Luft zu dem offenen Ende des Kupferrohres eintritt, während der gebildete Aldehyd in den Recipienten gesaugt wird

Die Oxydationsprodukte werden in Wasser aufgefangen. Aus der wassengen Lösung wird der Methylalkohol durch Destillation entfernt. Koncentrite Lösungen werden durch Verdünnen mit Wasser, verdünntere durch Abdestilliren eines Theiles des Wassers auf den richtigen Gehalt gebracht, in der Technik schlägt man natürlich dunne Lösungen wieder zum Sättigen mit Formaldehyd vor

Eigenschaften. Eine klare, farblose, infolge Verflüchtigung von gastörmigem Formaldehyd stechend riechende, wässerige Flüssigkeit. Dem Gehalt von etwa 35 Proc Formaldehyd entspricht bei 15°C ein specifisches Gewicht von 1,079 bis 1,081. Die reine Formaldehydlösung ist gegen Lackmus neutral, in der Regel aber reagirt das Handels praparat infolge eines geringen Gehaltes an Ameisensaure schwach sauer. Die Bildung der Ameisensaure erfolgt durch Einwirkung des Luftsauerstoffes auf den Formaldehyd Mit Wasser und mit Weingeist lasst sich die Formaldehydlösung in jedem Verhaltuisse mischen, nicht aber mit Aether

In chemischer Hinsicht zeigt der Formaldehyd alle Eigenschaften eines Aldehydes Er ist additionsfahig, polymenisationsfahig und ein hervorragendes Reduktionsmittel, auch ist seine Verbindungsfahigkeit mit zahlreichen Substanzen eine bemerkenswerthe

Dampft man die wässenge Lösung auf dem Wasserbade ein, so entweicht ein Theil des Formaldehyds zusammen mit den Wasserdämpfen, im Rückstand verbleibt eine weisse, amorphe, in Wasser unlösliche Masse, Paraformaldehyd oder Trioxymethylen, (CH<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>. Der Formaldehyd hat demnach sein Molekul verdreifacht Erhitzt man den Paraformaldehyd für sich oder mit Wasser auf 180—200° C, so geht er wieder in gewöhnlichen Formaldehyd über (CH<sub>2</sub>O)<sub>3</sub> = 3 CH<sub>2</sub>O

Löst man 0,1—0,2 g Silbernitrat in 10 ccm Wasser, fügt 1—2 Tropfen Ammoniakflüssigkeit, sowie 2—3 Tropfen Formaldehydlösung hinzu und mischt, ohne stark zu schütteln, so bleibt die Flüssigkeit zunächst unverändert Allmahlich aber scheidet sich ein glänzender Silberbelag an der Glaswandung ab (Aldehyd-Silberspiegel) (Reduktion)

Fügt man zu 5 com Femine'scher Lösung 5 Tropfen Formaldehydlösung, so tritt zunächst keine Veränderung ein, beim Erwärmen jedoch oder nach längerem Stehen erfolgt Abscheidung von metallischem Kupfer — In ähnlicher Weise werden Goldsalze redumrt

Mit dem Ammoniak verbindet sich der Formaldehyd zu der einsäurigen Base Hexamethylentetramin (CH.).N.

Durch Kalkmitch wird der Formaldehyd in eine zuekerartige Verbindung, die sog Formose übergeführt, welche zum grössten Theile aus  $\alpha$ -Akrose  $C_0H_{12}O_0$  besteht. Mit Hydroxylamin verbindet er sich zu einem polymeren Formoxim (OH<sub>2</sub> = N-OH)n, mit saurem

schwefligsaurem Natrium zu formaldehydschwefligsaurem Natrium (oxymethylsulfosaurem Natrium) CH.(OH)SO,Na

Spec. Gewicht wasseriger Formaldehydlosungen bei 18,5°C										
nach H Lutter										
Spec. Gew	Proc	Spec. Gew	Proc	Spec. Gew	Proc	Spec Gew	Proc	Sp		

Proc	Spec. Gew	Proc	Spec. Gew	Proc	Spec. Gew	Proc	Spec Gew	Proc	Spec Gow
1 2 3 4 5 6 7 8	1,002 1,004 1,007 1,008 1,015 1,017 1,019 1,020	9 10 11 12 13 14 15	1,023 1,025 1,027 1,029 1,031 1,033 1,036 1,039	17 18 19 20 21 22 23 24	1,041 1,048 1,045 1,045 1,052 1,055 1,058 1,061	25 26 27 28 29 80 81 82	1,064 1,067 1,069 1,071 1,073 1,075 1,076	33 34 35 36 37 38 39	1,078 1,079 1,081 1,092 1,093 1,085 1,086 1,087

Wird eine wässerige Formaldehydlbsung verdampft, so scheidet sich eine weisse flockige Masse aus, nach völligem Eintrocknen hinterbleibt eine weisse, porcellanartige, amorphe Masse (Paraformaldehyd), welche beim Erhitzen für sich oder mit Wasser wieder in Formaldehyd übergeht (siehe oben) und an der Luft verbrennt, ohne einen Ruckstand zu hinterlassen — Wird Formaldehydlösung mit Ammoniak stark alkalisch gemacht, so tritt starke Selbsterwarmung ein. Die Flüssigkeit muss farbles sein (Blaufarbung — Kupfer), wird sie im Wasserbade verdunstet, so verbleibt ein weisser, in Wasser sehr leicht löslicher Rückstand von Hexamethyleitetramin

Prufung. 1) Formaldehydlosung soll, mit 5 Th Wasser verdünnt, nur schwach sauer reaguren (Ameisensaure) Zur Bestimmung der Ameisensaure schüttelt man eine gemessene oder gewogene Menge Formaldehydlosung mit reinem Calciumkarbonat, filtrirt und bestimmt im Filtrat das Calcium als Calciumoxyd 1 g Calciumoxyd entspricht = 1,64 g wasserfreier Ameisensaure 2) 5 ccm Formaldehyd werden in einem Platinschalchen verdampft Man erhitzt schliesslich, bis der zurückbleibende Paraformaldehyd verbrennt. Es darf kein wägbarer Rückstand hinterbleiben Derselbe wurde aus mineralischen Verunreinigungen bestehen. 3) Man bereite sich eine Mischung von 6 ccm Formaldehydlbsung und 24 ccm Wasser Von dieser Lösung werden je 10 ccm nachfolgenden Prüfungen unterworfen a) Silbernitrat bringe dann keine Veranderung hervor Eine weisse Opalescenz oder Trübung oder ein weisser Niederschlag wurde Chlor anzeigen. b) Baryumnitrat bringe auch nach einigen Stunden keine Trubung hervor, andernfalls ist Schwefelsäure zugegen c) Schwefelwasserstoffwasser bringe weder dunkle Farbung noch Fällung hervor Hier kommt besonders Kupfer als Verunreinigung in Betracht, welches leicht hineingelaugen kann, wenn bei der Herstellung kupferne Spiralen benutzt werden Kupferhaltige Präparate geben beim Uebewättigen mit Ammoniak Blaufarbung 4) 1 ccm Formaldehydlösung werde mit 1 Tropfen Normal-Kalılauge versetzt Die Mischung darf nicht mehr sauer sein, also blaues Lackmuspapier nicht mehr röthen Hierdurch wird ein Höchstgehalt von etwa 0,0023 g wasserfreier Ameisensaure in 1 ccm Formaldehydlosung zugelassen.

Gehaltsbestimmung. Diese beruht auf der Thatsache, dass Formaldehyd auch in wässeriger Lösung sich mit Ammoniak zu Haxamethylentetramin vereinigt im Sinne folgender Gleichung

Setzt man also zu Formaldehydiesung Ammoniakfüssigkeit im Ueberschuss und zwar in bekannter Menge zu und ermittelt nach Ablauf der Beaktion die Menge des noch im freien Zustande vorhandenen Ammoniaks, so kennt man auch die Menge des gebundenen Ammoniaks und kann nach obiger Gleichung die Menge des vorhandenen Formaldehyds berechnen Das entstandene Hexamethylentetramin ist zwar eine einsäurige Base, Handb d pharm Praxis. I

wendet man aber als Indikator Rosolsaure an, so braucht man auf das Hexamethylantetramın keine Rucksicht zu nehmen, weil dieses auf Rosolsaure nicht einwirkt (die Rosolsaure darf aber nicht etwa durch einen beliebigen anderen Indikator, z B Methylorange oder Congo ersetzt werden). Ferner ist zu beachten, dass man verdünnte Losungen von Formaldehyd und Ammoniakflüssigkeit 2-3 Stunden stehen lassen muss, wenn man sicher sem will, dass die Bildung des Hexamethylentetramins sich quantitativ vollzogen hat Unter Berücksichtigung aller dieser Umstande verfahrt man wie folgt

Man stellt die Formaldehydiösung genau auf 15°C ein, misst mit Hilfe einer Pipette oder Burette 5 ccm ab und bringt diese in ein mit gut eingeschliffenem Glasstopfen verschenes Glas von etwa 180 ccm Inhalt Alsdam giebt man 56,5 ccm Normal-Ammoniak-flüssigkeit (vorher igleichfalls auf die Temperatur von 15°C gebracht), verschliesst das Gefäss mit dem Stopfen, mischt den Inhalt durch und überlässt das Ganze 2—3 Stunden lang sich selbst Nach dieser Zeit ist der Formaldehyd völlig verschwunden und mit einem Theile des Ammoniaks zu Hexamethylentetramin verbunden

Zu der nach 2—3 stündigem Stehen erhaltenen Flussigkeit werden 20 ccm Normal-Salzsaure gegeben Hierdurch wird alles freie Ammoniak neutralisit und die Losung ent-hält nunmehr einen Ueberschuss von Salzsaure Diesen bestimmt man dadurch, dass man 3-5 Tropfen Rosolsaure hinzugieht und - indem man das Gefass auf eine weisse Unterlage stellt — so lange Normal-Kahlauge zufliessen lasst, bis die gelbliche Farbung der Lösung in Rosa übergegangen ist Hierzu sollen mindestens 4 com Normal-Kahlauge erforderlich sein

Für die praktische Ausführung der Titrirung ist Folgendes zu beachten. Giebt man einige Tropfen Rosolsäure zu destillirtem Wasser, so wird dieses gelblich gefürbt Setzt man zu dieser Flüssigkeit Säure, so bleibt die gelbliche Farbung unverändert Lasst man zu der sauren Flüssigkeit nunmehr Kalilauge (oder ein anderes Alkalı) zufliessen, so bleibt die gelbliche Färbung bestehen, so lange die Flüssigkeit sauer oder neutral ist Ein kleiner Ueberschuss von Alkalı aber führt die gelbliche Färbung in Rosa über Der Ferbangsiehten werden gelbt der ein gelbrichtes eine gelbrichtes eine gelbrichtes eine gelbrichtes ein gelbrichtes eine gelbrichtes ein gelbrichtes ein gelbrichtes eine gelbrichtes gelbrichtes gelbrichtes gelbrichtes eine gelbrichtes gelbric

Der Farbenumschlag ist nicht ganz schaff, sondern geht durch ein gelbrothes Stadium hindurch Man muss daher den Umschlag durch blinde Versuche studiren und stets das gleiche Rosa als Endpunkt festhalten Am besten stellt man sich beim Tituren Vergleichslösungen auf den Arbeitsplatz

Berechnung Es wurden angewendet 5 com (= 5,4 g) Formaldehydlösung und 56,5 com Normal Ammoniak, welche 0,96 g NH<sub>3</sub> (genau 0,9605 g NH<sub>3</sub>) enthalten

Der Ueberschuss von Ammoniak wurde durch 20 com Normal-Salzsaure weg
genommen und der nunmehr vorhandene Ueberschuss von Salzsaure mit 4 com Kahlauge neutralisirt. Wir können daher der Einfachheit halber für diese 4 cem Normal-Kalilauge direkt 4 cem Normal Salzsaure in Abzug bringen und annehmen, wir hatten zur Bindung des freien Ammoniaks 16 cem Normal Salzsaure verbraucht.

16 ccm Normal-Salzsaure sättigen nach der Gleichung

Angewendet wurden 0,96 g NH $_{\rm s}$  (s oben) Es sind also zur Bindung des Formaldehydes verbraucht worden 0,860 minus 0,272 g, d 1. 0,688 g NH $_{\rm s}$  Wir barechnen nunmehr, welcher Menge Formaldehyd dieses verbrauchte Ammoniali

entspricht

$$4NH_{2} \quad 6[CH.O] = 0,688 \text{ g x} \quad z = 1,820 \text{ g}$$

und finden 1,820 g Formaldehyd Da diese Menge in 5,4 g Formaldehydlösung enthalten ust, so berechnet sich nach der Gleichung

$$5.4 \quad 1.820 = 100 \quad x \quad x = 33.7$$

der Gehalt dieser Lösung an Formaldehyd, CH2O, zu 33,7 Proc

Aufbewahrung. Da die Formaldehydlösung ziemlich starke Dampftension besitzt, so bewahre man sie an einem Orte mittlerer Temperatur und in gut verschlossenen Gefassen auf Die weissen Krusten, welche sich zwischen Stopfen und Hals bilden, sind Paraformaldehyd, welcher mfolge Verdunstung von Wasser hinterbleibt. Bei starker Ab kühlung der Lösung scheiden sich weisse Flocken aus, die gleichfalls aus polymeren Modifi kationen bestehen Man hute sich, zu stark an Formaldehydlösungen zu riechen, da Formaldehyd die Schleimhäute stark reizt - Die Aufbewahrung erfolge vorsichtig und da man annummt, dass Belichtung die Säurebildung befördert, vor Licht geschützt

Anwendung. Formaldehyd ist, wie von Löw nachgewiesen wurde, ein machtiges Protoplasmagift, welches besonders auf miedere Organismen einwirkt. Auf Grund dieser Erkenntniss wird es zur Zeit als relativ ungiftiges Antisepticum empfohlen. Nach Staht todtet es in einer Verdünzung!) von 1 20000 Milzbrandbacillen und in einer Verdünzung von 1 1000 Milzbrandsporen nach einstundiger Einwirkung. Es wird daher als Antisepticum empfohlen zum Reinigen und Aufbewahren der Schwamme, zum Reinigen der Hande und Instrumente (Formaldehyd solut 1,0, Aqua 100,0) — Lässt man Formaldehydlosung im geschlossenen Raum ohne Anwendung von Warme verdumpfen und die Dampie auf Verbandstoffe (Watte etc.) einwirken, so schlagt sich in diesen Paraformaldehyd nieder und macht sie aseptisch und steril. Auch zur Konsorvirung anatomischer und mikroskopischer Objekte wird Formaldehyd angewendet. Ferner ist es auch zur Haltbarmschung von Nahrungsmitteln vorgeschlagen worden, doch hat kürzlich der oberste Samitatsrath in Wien diese Verwendung vorlaufig als unzulassig erklart. Durch Ammoniak wird die desinfierende Wirkung aufgehoben!

Merkwurdig ist die örtliche Wirkung des Formaldehyds Bringt man dieses auf die thierische Haut, so wirkt es auf diese lederbildend. Die Haut wild hart, undurch dringlich und zum Absterben gebracht Möglicherweise wird sich auch diese Eigenschaft therapeutisch (z B gegen Warzen und andere Neubildungen) verwerthen lassen Nach Jablin-Gonner benutzt man zur Konservirung von Bier und Wein pro Liter 0,0005 bis 0,001 g, für eingekochte Fruchte pro Kilo 0,1 g Formaldehyd, CH<sub>2</sub>O

Solutio Formalini, i Proc. (Munch Ap V) Rp Formaldehydi soluti Germ. 3,0, Aquae destillatae 97,0

Der Formaldehyd hat Proteinverbindungen gegenüber merkwürdige Eigenschaften Er macht die Gelatine unlosheh in Wasser, so dass sie eine hornähnliche Substanz wird. In ähnlicher Weise wirkt er auf Kasein und Eiweise

Er hebt die Quellbarkeit der Starke auf, und soll sich sogar mit Dextrin und Gummi verbinden. Wieweit die so erhaltenen Produkte einheitliche chemische Verbindungen sind, muss abgewartet werden. Dass sie es sind, wird von den Herstellern behauptet, ohne dass hierfur genügende Beweise erbracht worden wären. Immerhin finden diese Substauzen therapeutische Anwendung und müssen deshalb besprochen werden

Formaldehyd-Gelatine Glutoform. Glutol — Someron. Die Gelatine mit Formaldehyd zu verbinden, bietet keine Schwienigkeiten, man braucht nur eine Gelatinelbsung mit Formaldehydlösung einzulampfen und zu trocknen oder Gelatineblätter in Formaldehydlösung einzulegen, abzuwaschen und zu trocknen Eine gewisse Schwierigkeit besteht jedoch darin, eine pulverförmige Formaldehyd-Gelatine darzustellen.

Nach J B Schmot 500 g Gelatine werden in 375 g Wasser aufgelöst. Man giebt 25 Tropfen Formsldehydlösung zu, giesst die Masse aus und trocknet sie in einem geschlossenen Kasten, in welchem sich ein mit Formalin getrankter Wattebausch befindet, über Actzkalk soweit, dass man eine plastische Masse erhält. In diesem Zustande zerkleinert man das Präparat durch Reiben im Mörser und trocknet dann vollständig

Nach van Vloten Man löst 100 Th. Gelatine in 400 Th Wasser, setzt die nötlige Menge Formaldehydlösung zu und schlägt die Flüssigkeit mit einem Eierrührer zu Schaum. Der Schaum verhalt sich genau wie trockner Eierschaum und kann leicht in ein feines Pulver verwandelt werden

Nach Schroeder Man löst 50 Th Gelatine in 50 Th. Wasser, fügt zu der noch warmen Lösung 2 com Formaldehydlösung und rührt kräfug durch, worauf sich die Masse als dicker Klumpen um den Rührstab festsetzt Man bringt alsdam die noch warme Masse in eine kalte Schale, übergiesst sie darauf in einem geschlossenen Gefasse mit Formalinlösung und lasst sie damit einige Zeit in Berührung Die 80 behandelte Gelatine wird dann zu grobem Pulver zerrieben, mit Wasser gut gewaschen und im Exsiccator getrocknet. Dann trocknet man noch kurze Zeit im Wasserbade und zerreibt zu trocknem Pulver

74+

<sup>1)</sup> Diese Angabe bezieht sich auf die wasserfrei gedachte Verbindung CH2O

Die pulverformige Formaldehydgelatine wird als Trockenantiseptikum auf Wunden angewendet Man stellt sich vor. dass durch die biologische Thatigkeit des Organismus Formaldehyd aus dem Praparate abgespalten wird, welcher antiseptisch wirkt

Collaform nennt C FR HAUSMANN in St Gallen die von ihm hergestellte pulverförmige Formsidehyd Gelatine

Formaldehyd-Kasein Wird durch Einwirkung von Formaldehyd auf Kasein ähnlich wie die Formaldehydgelatine dargestellt und ist ein geruchloses, fast geschmackloses gelbliches Pulver, welches von verdünnten Sauren langsam gelöst und aus diesen Lösungen durch Natronlauge wieder abgeschieden wird. Wie die vorigen zur antiseptischen Wundbehandlung

Dextrinoform Dextroform Ebenso wie das vorige eine Kombination von Dextrin mit Formaldehyd, wahrscheinlich durch Eindampfen einer kone Dextriniosung mit Formaldehyd erhalten Weisses, in Wasser lösliches Pulver

Amyloform Eine von Classen dargestellte Kombination von Formaldchyd und Starke, welche angeblich eine feste chemische Verbindung sein soll, die auf 1 Mol Starke == 1 Mol. Formaldehyd enthalten soll

Ueber die Darstellung ist nichts Näheres bekannt, doch wird man nicht fehlgehen m der Annahme, dass das Präparat erhalten wird durch Anrühren von Starke mit kaltem Wasser, Zusatz der Formaldehydlösung, worauf man die Mischung einige Zeit stehen lässt dann im Wasserbade bis zum Verkleistern erhitzt, eintrocknet und pulvert

Weissliches Pulver, mit Wasser quellbar, aber keinen Kleister mehr gebend. Verkleistert weder mit Essigsäure, noch mit Natronlauge Kann ohne Zersetzung bis 180° C Beim Erhitzen mit verdunnten Sauren und Alkalien wird Formaldehyd abgespalten, beim Erhitzen mit verdungten Säuren wird die Stärke verzuckert. Mit Jodlosung Blaufirbung, unter dem Mikroskop zeigen sich schollige Massen (keine Starkekörner), ein Beweis, dass das Praparat durch Erhitzen von Starke mit wasseriger Flussig keit dargestellt worden ist

Wird ebenso wie die Formaldehydgelatine zur Wundbehandlung angewendet. Seine Wirkung soll auf der durch die Gewebssafte verursachten Abspaltung von Formaldehyd beruhen

Protogen Ovoprotogen. Wird durch Erhitzen von Eiereiweiss mit Formaldehyd dargestellt Gelbes, trockenes Pulver, welches zu Ernährungszwecken und zwar als Zusatz zur Milch und zur subkutanen Ernährung dienen soll

> Colledium Paraformii UNNA. UNNA's Paraform - Collodium. Bp Paraformii 50 Colledii 95,0

Unguentum Formaldehydi refrigerans UNNA. Formalin-Kühlsalbe nach UNNA. Rp Adipis Lanse 20,0 10,0 Vaselini Formaldehydi 10-20 0 Gegen übermässige Schweissbildung an Händen und Filssen.

Bonal, em Konservirungsmittel, besteht aus Formaldehyd 2,42, Natriumsulfit 0,888, Natriumchlorid 26,672, Natriumphosphat 2,506, Milchzucker 56,884, Wasser 11,186 AUFRECHT

Chinoform. Wird durch Fällung eines Chinarindenauszuges mit Formaldehyd und starker Salzsäure dargestellt.

Desodor ist eine Formaldehyd enthaltende Mundessenz

Einbalsamirungsflüssigkeit von J W Wacner Kochsalz 500,0, Alaun 750,0, arsenige Säure 550,0, Zinkchlorid 120,0, Quecksilberchlorid 90, Formaldehydlösung (85—40 Proc.) 6 Later, Wasser q s ad 24 Later

Euformol ist eine amerikanische Specialität, bestehend aus Menthol, Thymol, Wintergränöl, Eucalyptusol, Borsaure Extractum Baptusiae tanctoriae

Formsldehyd-Aloin. Kondensationsprodukt von Formsldehyd mit Aloin DRP 86449 Man mischt eine Lösung von 10 Th Aloin in 20 Th Wasser mit 10 Th Formsldehydlösung (von 40 Proc.) und fügt 10 Th konc Schwefelsäure zu Ein gelbes Pulver, ın Alkalıen löslich. İn Wasser schwer löslich, wird daher langsamer resorbirt wie das Alom and ist micht so intensiv bitter wie dieses.

Formalinseife, überfettete, 5 Proc Formaldehyd enthaltend, nach Unia Bei Osmidrosis, Hyperidrosis, zum Reinigen der Hande nach dem Hantiren mit fauligen Stoffen (nach Sektionen)

Formalith. Kieselguhr, der mit Formaldehyd getrankt ist, in Form von Pastillen

oder als Pulver

Formochlorol-Trillat (Formochlor) Ist eine Auflösung von Calciumchlorid in Formaldehydlösung, weil ersteres die Polymerisation des Formaldehyds verhindern soll

Formoform Streupulver gegen Fussachweiss Formaldehydi soluti 1,0,

Thymoli 0,1, Zinci oxydati 35,0, Amyli 65,0

Glykoformal ist zu mischen aus 75 Th Formaldehydlösing (35-40 g), 15 Th Wasser und 10 Th Glycerin

Holzin Menthol 1,0, Formaldehyd absolut 17,5, Methylalkohol 81,5 AUPRECET

Nach anderen Angaben eine konc 60 proc methylalkoholische Formildehydlösung Holzinol Formaldehyd absolut 2,0, Menthol 40,0, Methylalkohol 58,0 Aufracht Nach anderen Angaben Lösung geringer Mengen Menthol in Holzin

Steroformium chloratum Formaldehyd 5,0, Ammoniumchlorid 10,0, Pepsin 20,0,

Milchzucker 65,0 Innerhehes Antisepticum

Stereformium jodatum Formaldehyd 5,9, Ammoniumjodid 10,0, Pepsin 20,0,

Milchzucker 65,0 Wundstreupulver

Sterisol, unnerlich anzuwendendes Antisepticum Milchzucker 2,98, Natriumchlorid 0,672, Dikalumphosphat (HK<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>) 0,322, Formaldebyd absolut 0,5, Wasser 95,5 Auffelcht Sudol, ein Creme gegen Schweissfuss, besteht aus einer Grundlage von Wollfett und Glycern mit 8 Proc Formaldebyd, parfümrt mit Wintergrünöl

Nachweis des Formaldehyds Im konc Zustande ist der Formaldehyd leicht an seinem charakteristischen Geruche zu erkennen. In denjenigen Mengen, in welchen er als Konservirungsmittel für Nahrungsmittel verwendet wird, ist sein Nachweis keineswegs leicht und einfach. Die angegebenen Farbenreaktionen etc. gelten auch nicht durchweg nur für Formaldehyd, sondern treten auch mit anderen Aldehyden ein Dazu kommt. dass kleine Mengen von Formaldehyd wahrscheinlich auch bei gewissen legalen Zubereitungsweisen von Nahrungsmitteln, z B beim Rauchern auftreten. Alle diese Momente legen es nahe, bei dem Nachweis des Formaldehydes in Nahrungsmitteln möglichste Vorsicht zu beobachten und das Vorhandensein erst dann als erwiesen anzunehmen, wenn mehrere der angegebenen Reaktionen und unter ihnen eine der charakteristischen ein positives Ergebnuss geliefert haben

In allen Fällen wird man das Untersuchungsobjekt (wenn nothig nach dem Ansäuern mit Phosphorsäure oder verdünnter Schwefelsaure) der Destillation mit Wasserdampf unterwerfen und mit dem Destillat die folgenden Reaktionen anstellen

1) Ammoniakalische Silbernitratlösung wird reducirt Vergl herzu S 517 -2) NESSLER'sches Reagens wird reducirt. 3) Eine durch schweflige Saure entfarbte Fuchsinlösung nimmt eine violette Färbung an, die auf Zusatz einiger Tropfen schweftiger Saure nicht versehwindet 4) Geringe Spuren Formaldehad bringen in Anihnwasser eine deutliche Trübung hervor 5) Vermischt man in einem Probirgiase 1 ccm Milch oder Peptonlösung mit einigen Tropfen des Formalindestillates und überschichtet vorsichtig mit kono Schwefelsaure, die eine Spur Eisen enthalt, so zeigt sich an der Berührungsstelle eine schöne blaue Zone Diese Beaktion gilt als charakteristisch für Formaldehyd (Henne ) 6) Ueberblaue Zone Diese Reakton gilt als charakteristisch für Formaldehyd (Hehrer) 6) Ueberschichtet man eine Mischung von Formaldehyd mit einer sehr verdunnten Lösung von Benzophenon mit kone Schwefelsaure, so entsteht ein karmoisinrother Ring 7) Wird das Destillat mit starker Natronlauge und etwas Resorein zum Sieden erhitzt, so nimmt die anfangs gelbe Flüssigkeit eine rothe Färbung an 8) Bringt man unter eine Glasglocke ein Uhrglas mit einigen Tropfen der zu untersuchenden Formaldehydlösung und daueben ein Porcellanschälehen mit einem Kryställehen Morphinchlorh; drat und 10 Tropfen kone Schwefelsäure, so farbt sich die Mischung nach kurzer Zeit indigeblau (Johnsen)

Nachweis von Formaldehyd nach Vitali Bringt man zu einer formaldehydhaltigen Lösung eine Phenylhydrazinlösung, so bildet sich eine dem präcipitirten Schwefel ähnliche Ausscheidung, die sich an den Wandungen und am Boden des Gefässes festsetzt und theilweise auch suspendirt bleibt. Die Flüssigkeit farbt sich nach und nach gelb, schliesslich — schneller beim Erhitzen — rothgelb Der amorphe Niederschlag löst sich in Alkohol und scheidet sich aus dieser Lösung in Prismen oder rhombischen Tafeln ab

Formaldehyd als Desinfektionsmittel Der Formaldehyd ist, seitdem man gelernt hat, ihn in ergiebiger Weise billig darzustellen, sehr bald als Desinfektionsmittel vorgeschlagen worden Die Vortheile, welche er gegenuber anderen Desinfektionsmitteln

bietet, sind folgende 1) Er ist ein Gas, verbreitet sich somit gleichmassig im Raume 3) Er wirkt energisch keimtödtend 4) Seine Anwendung ist 2) Er ist relativ ungiftig relativ wohlfeil, führt nicht zur Zerstörung der zu desinficirenden Objekte, auch hinter lasst sie kemen unangenehmen Geruch

Daber ist jedoch zu beachten, dass nur dem gasförmigen Formaldehyd CHaO, nicht aber auch seinen polymeren Formen die kräftige Desinfektionswirkung zukommt, und dass sie auch dann nur gesichert ist, wenn der vergaste Formaldehyd bei Gegenwart einer genugenden Menge Wasser(dampf), also gewissermassen als wasserige Losung zur Wirkung gelangt. Da nun der Formaldehyd sowohl als Gas als auch in wassenger Losung die Neigung zeigt, sich zu polymerisiren, so versucht man bei seiner Anwendung als Des infektionsmittel dieser Neigung durch alleilei Mussnahmen entgegen zu arbeiten

Die Desinfektion von Raumen mittels Formaldehyd ist durch Flugge und seine Mitarbeiter wissenschaftlich begrundet und in einer Abnandlung (Zischr f. Hygiene 1898-29 276 u f) medergelegt worden Wir geben unter Verweisung auf das Original aus diesem Folgendes wieder

Em Gas durchdringt von der Entwickelungsstelle aus den ganzen Raum gleichmässig - Durch Verdampfen der 40 proc Formalinlösung bekommt man nur einen Theil des Formaldehyds gasformig, der Rest wird zu Paraform polymerisirt Paraform wirkt kaum, trockner Formaldehyd CH4O nur wenig desinfeirend, dem letzteren muss vielmehr, damit er seine volle Wirkung entfaltet, eine geeigete Menge Wasserdampf zugeführt werden

Die bis zur Gegenwart ausgebildeten Verfahren fur die Desinfektion mit Formaldehyd sind folgende

1) Methode von Trillar 40 procentige Formaldehydlösung wird im Autoklaven unter 3 Atmospharen Druck verdampft Um Polymerisation des Formaldehydlösung, 200 ccm wasser und 200 g Calciumchlorid zugesetzt. Die aus 1000 com Formaldehydlösung, 200 ccm Wasser und 200 g Calciumchlorid bestehende Flüssigkeit heisst "Formochlorol" Der Apparat wird ausserhalb des zu desinfeirenden Raumes aufgestellt, die Desinfektion erfolgt durch Einleitung des Gases durch das Schlüsselloch

2) Methode von Rosenberg In einer Schale wird durch angezundete Presskohlen Formaldehydlösung (von 40 Proc) verdampft Um Polymerisation zu vermeiden, erfolgt Zusatz von 5 Proc Menthol, zu dessen Auflösung eine gewisse Menge Methylskhohl zugesetzt wird Diese Desinfektionslösung heisst "Holzin"

3) Methode von Schering Pastillen von 1 g Partform werden in einem, "Aeskulap" genannten Apparate durch eine Spiritusflamme vergast, so dass die Formaldehyddämpfe von den Verbiennungsgasen mit foltgerissen werden Ein Apparat fasst 250 Pastillen Die Spiritusmenge in der Lampe ist so bemessen, dass eine zum Vergasen aller Pastillen ausreicht. Der Apparat wird im Zimmer aufgestellt, die Flamme entzündet, das Zimmer verlassen und verschlossen

Neuerdings empfiehlt Schering auch einen Apparat, bei welchem die Vergasung

Neuerdings empfiehlt Schering auch einen Apparat, bei welchem die Vergasung der Pastillen mit dem Verdampfen von Wasser kombinirt ist

4) Methode von Walther Schlossmann in einem besonderen Apparate wird mittels einer Spirituslampe Wasser verdampft. Der Dampf drückt auf eine Mischung von 90 Th Formaldehydlösung (40 proc) und 10 Th. Glycerin, welche "Glykoform" genannt wird und in Form eines feinen Sprays austritt. Der Glycerinzusatz sell die Polymannt wird und in Form eines feinen Sprays austritt. merssrung verhindern. Die Aufstellung des Apparates erfolgt in dem zu desinficirenden Raume selbst

5) Breslauer Methode (von C Flügge) Polymensation tritt in wässerigen Formaldehydlösungen nur dann ein, wenn die Koncentration von 40 Proc überschritten wird. Da aber Formaldehyd auch aus verdunnten Lösungen leicht ausgetrieben wird, so wendet die Methode solche an Da der gasförmige Formaldehyd sich in der Luft leicht wieder zu Paraform polymerisit, so wird, um dies zu verhindern, reichlich Wasserdampf sugeführt, der durch Verdampfen der verdännten Lösungen zugleich mit dem Formaldehyd

FLUGGE stellt nun für die Desmiektion von Räumen mit Formaldehyd folgende Leitsatze auf Man muss dosirte Mengen Formaldehyd für die Kulik-Einheit in Anwendung bringen Um diese Desirung ausführen zu können, müssen die Räume vor der Desmfektion abgedichtet werden. Dies geschieht z B durch Dichten der Fenster mit Wattestreifen und Glaserkitt, Bekleben von Spalten mit Papier mittels Stärkekleister, Abdichten der Ofenöffnungen u s w

Unter dieser Voraussetzung genugt nach Flugge für große leere Zimmer eine Menge von 200 g Formaldehyd CH2O, ber kleineren, welche mit Mobeln relativ stark besetzt sind eine Menge von 250 g Formaldehyd CH.O für 100 Kubikmeter Luftraum Lasat man den Formaldehyd unter diesen Bedingungen 7 Stunden lang einwirken, so erhalt man eine sichere Abtoltung von Diphtheriebacillen, Streptokokken, resistenten Staphylokokken, Tuberkelbacillen, Milzbrandsporen mittlerer Resistenz in mit Bouillonkulturen durchtrankten Lappehen, in Eiter, Sputum, Membranen, falls die Schichten nicht dick sind, gleichgiltig, an welcher Stelle des Raumes sich die Kulturen behnden -Keine sichere Abtödtung erfolgt bei dicken Schichten Sputum etc. bei durchtrankten dicken Stoffen, in geschlossenen oder nur wenig vorgezogenen Schrebladen, unter Mobeln und Betten, die vom Erdboden nur geringen Abstand haben

Um die für eine 7stundige Einwirkungsdauer noblige Menge von 250 g Formaldehyd CH<sub>2</sub>O zu erzielen, muss man rach den einzelnen Methoden

1) Im TRILLAT'schen Apparate 700 ccm Formochlorol, verdampfen Emzufuller sind mindestens 1000 com Daneben hat man 3 Later Wasser zu verdampfen Der Trit-

and mindestens 1000 ccm Daneben hat man 3 later Wasser zu verdampien Der lailLat'sche Apparat ist theuer

2) Nach Rosenberg Man muss 750 ccm Holzin im Rosenberg'schen Apparat
und ausserdem 3 Liter Wasser verdampfen Der Zusatz von Menthol und Methyl Ikono
vertheuert das Verfahren ohne Nutzen

3) Nach Schening Es sind 250 Pastillen zu vergasen und daneben 3 Liter Wasser
zu verdampfen Die Pastillen sind nicht ganz billig

4) Schenossmann schreibt für 80 Kubikmeter Raum vor = 2 Liter Glykotormal,

4) SCHLOSSMANN schreibt für 80 kubikmeter Raum vor = 2 liter Grachtermal, also für 100 Kubikmeter Raum etwa 900 g Formaldehijd CH<sub>2</sub>O Insgesammt werden 4 Inter Flussigkeit verdampft bez versprayt Das Verfahren ist wirksam, arbeitet aber mit einem grossen Ueberschuss Formaldehijd und wird dadurch theuer Das Glycenn bildet auf den zu desinfieirenden Gegenstanden einen unaugenehmen, schlierigen Ueberzug 5) Flugge's Breslauer Methode Fur 100 Kubikmeter Luftraum wird in den Apparat eingefällt eine Mischung von 800 cem Formaldehydlösung (40 proc) und 3200 cem

Wasser Davon werden 3 Later verdampft

Die Austuhrung der Breslauer Methode erfolgt in der Weise, dass die verdachtige Wasche in Sublimatkochsalzlösung eingelegt wird. Verdachtige Flecken oder Stellen auf dem Fussboden (von Exkreten u dergl herruhrend) werden gleichfalls mit Sublimatilisung gewaschen. - Die Mobel sind von den Wänden abzurucken. Thuren und Schubladen der Schranke etc sind weit zu offnen Betten, Teppiche, Kleider, sind an Wascheleinen oder Gestellen freihangend zu befestigen und zwar so, dass sie nirgends aufliegen und nirgends enge Falten bilden. Die Taschen der Kleidungsstücke sind nach aussen zu kehren --Nachdem nunmehr noch der zu desinsieirende Raum abgedichtet worden ist (s S 1174), bringt man den Apparat in das Zimmer, stellt ihn so auf, dass jede Feuersgefahr aus geschlossen ist, entzundet die Lampe, echlicsst das Zimmer und überlasst es nunmehr sich selbst wahrend 8 Stunden

Nach dieser Zeit (8 Stunden) wird durch das Schlüsselloch hindurch Ammoniakgas eingeleitet, welches aus 800 ccm Ammoniakflüssigkeit von 25 Proc entwickelt worden ist. Das Zuleitungsrohr muss im Innern des Zimmers eine Vorrichtung besitzen, welche die abtropfende Ammoniakfitissigkeit aufzunehmen vermag Man wartet nach dem Einleiten des Ammoniaks noch 30 Minuten und lüftet darauf gründlich durch Oeffnen von Thur, Fenster, Ofenthur Das so desinficirte und gelüftete Zimmer kann sogleich wieder bezogen, ja als Schlafzemmer henutzt werden

Nach Fluege ist die Desinfektion durch Formalin anwendbar bei Diphtherie, Scharlach, Masern, Tuberkulose, Influenza

Abzusehen ist von der Formalin Desinfektion bei Cholera, Unterleibstyphus, Ruhr Bei diesen ist wie bisher die Desinfektion auf Dampf-Desinfektion für Betten, Wasche, Kleider, auf Abwaschen der naheren Umgebung des Bettes mit Sublimat- oder Karbollösung und auf die Desinfektion der Aborte mit Kalkmilch zu beschiänken.

Bei Kindbettfieher und anderen septischen Eikrankungen (namentlich in Hospitalum, Operationssälen u. s w), ferner bei Pocken und Pest ist neben der Formalin Desinschtion que Desinfektion der Matiatzen und Betten im Dampfapparat erforderlich

Formaldehyd-Lampen Um zur Desinfektion Formaldehyddämpfe zu erzeugen, sind von verschiedenen Autoren Lampen konstruirt worden, in welchen Methylalkohol dampfe durch Ueberleiten über gluhendes Platindrahtnetz zu Formaldehyd oxydirt werden Sowert die ernsthafte Desinfektion in Betracht kommt, muss die Wilkung dieser Lampen bis letzt als vollig unzuverlassig und ungenugend bezeichnet werden

Thymoform [C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>(CH<sub>3</sub>).C<sub>2</sub>H<sub>7</sub>O]<sub>2</sub>.CH<sub>2</sub>. Von Dr G F Henning in Berlin dargestellt. Entsteht unter dem Einflusse von Kondensationsmitteln aus Thymol und Formaldehyd und 1st ein gelbliches, geschmackloses Pulver von ganz schwachem Thymolgeruche Es spaltet beim Kochen mit Schwefelsaure Formaldehyd ab, löst sich aber nicht in Kali

Es spaltet beim Kochen mit Schwefelsaure Formaldehyd ab, löst sich aber nicht in Kall lauge — das Formaldehyd scheint also acetal artig gebunden zu sein. Es ist leicht löslich in Aether, Alkohol, Chloroform, Olivenel, unlöslich in Wasser, Petrolather und Glycerin Auf eiternde Wunden wirkt es desinficirend. Es ist daher in Aussicht genommen als Ersatz für Jodoform und Dermatol.

Jodofhymoform Henning Jodirt man Thymoform nach einer der bekannten Methoden, so erhalt man ein jodreiches, gelbes Pulver, das fast geruchlos ist und sich leicht in Aether, auch in Alkohol, Chloroform, Benzol und Olivenöl löst, dagegen in Wasser und Glycerin unlöslich ist. Mit Jodothymoform impragnirte Verbandstoffe können sterilisirt werden, das der Schmelzpunkt der Verbindung über 150°C liegt. Ist als Ersatz des Jodoforms in Aussicht genommen.

forms in Aussicht genommen Geoform, Kreoform-Henning. Diese Verbindungen entstehen unter dem Einflusse von Kondensationsmitteln aus Formaldehyd und Guajakol bez Kreosot Geriichlose und geschmacklose Verbindungen, welche weder atzen noch reizen und nicht giftig sind. Sie lösen sich leicht in Kalilauge und fallen aus diesei Lösung beim Ansauern mit Säuren wieder aus. Sie sind unlöslich in Wasser und Petrolather, leicht löslich in Alkohol, Aether und heissem Benzol. Sie sollen als Ersatz des Gusjakols bez Kreosot für den innerlichen Gebrauch verwendet werden

Polyformin insolubile-HENTING Mon erhält es, indem man mehrwerthige Phenole ın wasserigem Formaldehyd töst und diese Lösung mit starkem Ammoniak versetzt. Hat

sich in der Praxis nicht bewährt!

Naphthoformin a- und  $\beta$ -Hennine Entsteht durch Auflösen von a- bez  $\beta$  Naphthol in Formaldehydlösung und Versetzen mit starkem Ammoniak Hat sich in der Praxis

Polyformin solubile  $[C_6H_4(OH)_2]$ ,  $[CH_2)_6N_4$  entsteht durch Kombination von 2 Mol. Resoroin mit 1 Mol. Hexamethylentetramin. Farblose Krystalle. Hat sich in der Praxis meht bewährt.

## Formica.

Formicae. - Amelsen. - Fourmis Ants Pismires. Sind die fitigellosen Arbeiter der Waldameise Formica rufa L (Familie der Hymenoptera aculeata, Unterfamilie von Formicariae), durch ganz Europa, Nordasien und Nordamerika, besonders ın Nadelwaldungen lehend

Beschreibung Die Thiere sind ungeflugelt, 4-6 mm lang Der breite, abgerundet dreieckige Kopf ist braun, an den Seiten rothbraun, die 13gliedrigen Fühler noch einmal so lang wie der Kopf Zwei umgekehrt eiförmige Augen, ausserdem an der Stirn ein gleichseitiges Dreieck bildend noch drei Nebenaugen. Der Rumpf ist braunroth, mit sechs dunkelrothbraunen, oben etwas helleren Beinen, Hinterleib sechsgliedrig, rundlich-eiformig, schwarzbraun mit braunen Haaren, durch einen zweigliedrigen Stiel mit dem Rumpf verbunden, mit Giftblischen, die eine scharfe, im wegentlichen aus Ameisensaure bestehende Flüssigkeit enthalt, die fortgespritzt werden kann

Bestandthetle. Ameisensäure, I Proc. atherisches Oel, fettes Oel, E1werss etc etc

Einsammbung Man fängt die Ameisen in den Sommermonaten in Flaschen, die man neben den Ameisenhaufen eingrabt, sodass die innen mit Honig bestrichene Mündung eben noch hervorragt, und tödtet die hineingefallenen Insekten mittels wenig Aether oder Weingeist.

Anwendung Sie dienen im frischen Zustande lediglich zur Bereitung einer Tinktur und des Spiritus Formicarum, sowie zu Bädern, 300-750 g auf ein Vollbad.

Frigatia 1177

Abgesehen von der Nützlichkeit der Arieisen sind diese Zubereitungen insofern un zweckmassig, als sie nur in einer bestimmten Jahreszeit angefortigt worden können, ausserdem in ihrem Gehalte schnell zurückgehen. Man ersetzt sie deshalb besser durch weingeistige Auflösungen der Ameisensäure, die sich zu jeder Zeit in beliebiger Starke durch Mischen herstellen lassen. Man verwendet sie zu hautreizenden Einreibungen bei Gicht, Gliederschwache, Lahmungen

Als Ersatz der Bader dient eine Mischung von Ameisenspiritus und tinktur al, von welcher man 500 g auf ein Bad nummt

Oleum Formicarum Amelsenol. 1 Th frische, zerquetschte Amelsen, 1 Th. entwässertes Natriumsulfat, 5 Th Olivenol digerirt man bei 60—70°C 10 Stunden, preset aus und filtrirt

Spiritus Formicae (Helv) Spiritus Formicarum destillatus Ameisen geist Esprit de fourmis 50 Th frisch gesammelte Ameisen macerirt man 2 Tage mit je 75 Th Wasser und Weingeist (94 proc.), dann werden 100 Th abdestillirt Spec Gew 0,887—0,889 Mit Wasser ää opalisirend. Scheidet mit Bleiessig Krystallinsdeln ab und farbt Silbernitrat beim Erwärmen dunkel. Da der Gehalt an freier Saure durch Esterbildung beständig abnimmt, so hält man den Spiritus nur in massigen Mengen vorratling

Spiritus Formicarum (Germ) s S 49

Tinctura Formicarum (Ergānzb) Ameisentinktur Brauner Ameisenspiritus Mierenspiritus Teinture de fourmis Tincture of Ants Aus 2 Th frischen, zerquetschten Ameisen und 3 Th. Weingeist (87 proc.) durch Maceration Wird durch Wasser milchig getrübt

Spiritus Formicarum compositus.

Bp Spiritus Formicarum 98,0
Olai Terebinthinse
Olei Lavandulae 33 1,0

Tiactura Formicarum composita.

1°p Spirius Formicarum 60 0
Mixturae eleoso-balsam
Tincturae aromaticae 53 20,0

## Fragaria.

Gattung der Rosaceae - Rosoideae - Potentilleae - Potentillinae Fragaria vesca L Erdbeere. Fraisier. Strawberry. Heimisch in einem Theile von Europa und Asien.

Man verwendet

1) Die Blätter Folia Fragariae — Erdheerblätter. — Feuilles de fraisier. Beschreibung Sie sind dreizählig, die Blättehen oval, kerbig gesägt, besonders interseits seidenhaarig, sitzend, das mittlere zuweilen gestielt. Die Epidermiszellen der Oberseite gradling polygonal, ohne Spaltoffnungen, solche nur auf der Unterseite, hier ausserdem dickwandige, einzellige Haare, Köpfchenhaare mit wenigzelligem Stiel und ein zelligem Köpfchen Zwei Beihen kurzer Palissaden, Oxalatdrusen in den Palissaden, seltner im Schwammparenchym

Anwendung Man verwendet sie hier und da als Theesurrogat. Medicinisch waren sie obsolet, sind aber neuerdings in den Arzneischatz Pfarrer Kreipp's aufgenommen.

2) Das Rhizom Radix Fragariae. — Erdbeerwurzel. — Racine de Fraisier (Gall.)

Beschreibung. Dasselbe bildet cylindrische, etwas gebogene Stücke, die 8-10 cm lang, 1 cm dick sind. Der Bruch ist glatt. Im Holz breite primare und einreibige sekundare Markstrahlen. Im Mark und in der Rinde Drusen von Kalkoxalat.

Verwendung Man benutzt das im Herbst gesammelte Rhizom seines Gerbstoffgehaltes wegen als Adstringens

Ptisana Fragariae Tisane de fraisier (Gall.) Ist wie Ptisana Dulcamarae, 8, 1048, zu bereiten.

Species anticiericae Gelbauchtthee. Bp Badicia Fragarine Radicia Rubiae Rhirom Filicis
Corucis Frangulae 54 40 0
Tartari depurat 10,0
Divide in p seq X

1178 Franciscea.

3) Die Scheinfrucht Fructus Fragariae. Baccae Fragariae. Fraga - Erdbeeren. - Fraises Fruits de fraisier (Gall) - Strawberries

Beschreibung. Die Erdbeere besteht aus dem nach der Blüthezeit vergrösserten. fleischig und saftig gewordenen Bluthenboden, dem die zahlreichen nussartigen Früchtehen emeefugt sind

Bestandtheile. Nach Korne Wasser 87,66 Proc. Stickstoffsubstruz 0,54 Proc. freie Saure 0.93 Proc. Zucker 6,28 Proc. sonstige stickstofffreie Stoffe 1,46 Proc. Holzfaser 2.82 Proc. Asche 0,81 Proc. In der Trockensubstanz Stickstoffsubstanz 4.63 Proc. Zucker 49.97 Proc Die Asche ist reich an Kalk (14,2 Proc)

Die Kulturformen der Erdbeere sind theils aus Fragaria elatior Ehrh heivorgegangen, theils sind es Kreuzungen der F virginiana Ehrh und F chiloensis Ehrh, beide in Amerika heimisch, dahin z B die Ananas-Erdbeere

Essentia Fragariae Erdbeeressenz I Frische, vollkommen reise Erdbeeren werden zerquetscht, mit dem gleichen Gewicht 80 proc Weingeist 14 Tage ausgezogen, leicht abgepresst, Filtrat wird in ganz gefüllten Glasern kühl auf bewahrt. II Für Brause immende (bach Weinebel) 750 g frische, trockne Walderdbeeren zerquetscht man, mischt mit je 200 g Tokayer und Cognac, bringt in eine Retorte, fügt 1,5 g Vanille, 300 g Spiritus, 500 g Wasser hinzu und destillirt angsam 1000 g über. Man fürbt sehwach rötinich Erdbeerlikor. Erdbeeressenz 2,5 kg, Essigsaureamylather 0,5 kg, Himbeerwein 1 kg, Kirschlorbeerol 2 Trpf, Rosenol 1 Trpf, Zucker 40 kg, Wasser 60 Liter, Weingelst 25 Liter, rother Pflanzenfarbstoff q s

Pomata Fragariae. Erdbeerpomade 8 Th Hammeltalg, 5 Th Schmalz, 8 Th Kakaobutter schmilzt man und lässt mit 3 Th firschen Erdbeeren 24 Stunden bei Schmelzwarme stehen, sehrt durch und fiete a.s. Rosen- und Nerohol. nöthigenfalls auch

Schmelzwarme stehen, seiht durch und fügt q s Rosen- und Nerohöl, nöthigenfalls auch Erdbeerather hinzu

Sumpus Fragariae Erdbeerstrup I 1000 g frische Walderdbeeren werden zerquetscht und mit 20 g Zucker bei Zimmerwarme ausgahren gelassen, dam lasst man mit 100 g Weisswein 24 Stunden stihen, presst ab, schuttelt mit Talk und filtrit. In 500 Th Filtrat löst man kalt 800 g Zucker und 2,5 g Citronensaure, seiht durch und füllt auf kleine

II Man schichtet die Beeren abwechselnd mit Zuckerpulver, seiht nach einigen Tagen den Saft ab, kocht einmal auf und füllt nach Zusatz von etwas Rum auf Flaschen

III Erdbeeren, feinste Raffinade ää Man giesst die gelauterte, heisse Lösung über die durch Waschen und Trocknen auf einem Tuche gereinigten Fruchte, lasst eine Nacht mässig warm stehen, seint durch ein feines Haarsieh, fugt ein wenig Salicylspiritus zu und fullt auf 1/4-Later Flaschen

IV Man löst unter Erwarmen 5 kg Zucher in 1 kg Wasser, setzt alsdann 2,5 kg möglichst reife Walderdbeeren hinzu, rührt sanft (!) um, lässt kurze (!) Zeit aufkochen und kolirt ohne zu drücken oder zu pressen (!) durch ein wollenes Kolatorium Der Buckstand kann zur Bereitung eines Erdbeerhlörs noch mit verdunntem Weingeist ausgezogen

werden (B FISCHER)

## Franciscea.

Gattung der Solanaceae - Salpiglossideae.

Franciscoa unifiora Pohl (syn Branfelsia Hopeana Benth.) Manaca. Mercurio vegetal. Heimisch im aquatorcalen Amerika

Man benutzt die Wurzel und die Zweige

Beschreibung. Die Droge bildet ungleich lange, federspulen- bis zweifingerdicke, cylindrische Stücke mit dünner, schwarzbrauner oder rostbrauner Rinde Die Rinde zeigt reachliche Gruppen stark verdickter Steinzellen und grosse Oxalatdrusen, in einzelnen Stücken, wahrscheinlich von Zweigen, auch stark verdickte Fasern. Im Holz ziemlich enge Gefasse, verdickte Fasern, spärliches Holzparenchym Markstrahlen eine Zellieihe breit, auf dem Tangentialschnitt auffallend hoch An denjenigen Stucken, die von Zweigen stammen, erkennt man das intraxyläre Phloëm. An der Grenze zwischen Mark und Xylem in ersterem zuweilen Stemzellen.

Bestandtheile. Ein Alkaloid Manacin  $C_{22}H_{33}N_3O_{10}$ , ein zweites Manace  $C_{18}H_{23}N_2O_{10}$ . Das Manacin wirkt stark giftig und tödtet durch Stillstand der Respirati soll die Sekretion der Drüsen anzegen, das zweite wirkt viel schwächer.

Anwendung. Seit 1884 als Antisyphiliticum, Antiarthriticum, Purgativum i Diareticum empfohlen.

Es ist vorkommenden Falles sehr zu beachten, dass unter dem Namen Mercu: vegetal auch andere Drogen: Bichetea officinalis (Urticaceae), ferner als Azoug vegetal (= Mercurio vegetal): Urostigma cystopodum Miq. vorkommen. Di beiden Drogen heissen auch Murure. — Unter den Namen Manaca werden in Brasil noch verwendet: Duranta bicolor und Aderosma superflua. (Die Namen die Pflanzen finden sich nicht im Index Kewensis.)

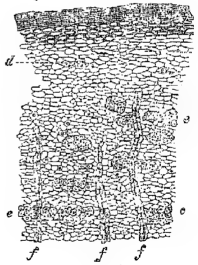
# Frangula.

Rhamnus Frangula L. (syn. Frangula Alnus Mill.) Familie der Rhamnact – Rhamnace. Heimisch in Laubwäldern und an Waldrändern Europas, Centralasie Nordafrikas. Bis 6 m Höhe erreichender Strauch mit unscheinbaren, zwittrigen, grünlich 4—5zähligen Blüthen. Die Frucht ist eine aufangs rothe, später schwarze Steinfruc Die Blätter sind elliptisch, ganzrandig oder schwach wellig-ausgerandet, an wechselst digen, dornenlosen Zweigen.

Verwendung findet die Rinde: Cortex Frangulae (Austr. Germ., Cortex Rhan Frangulae (Helv.). Frangula (U-St.). Cortex Alni nigrae. Cortex Avorai. — Fa

baumrinde. 1) Gelbholz-, Pulverholz-, Zapfenholzrinde. — Écorce de bourdaine ou d'aune noir. — Buckthorn. Black older bark. Dog wood.

Reschreibung. Die Rinde bildet bis 25 cm lange, bis 2 cm im Durchmesser messende, eingerollte Stücke, die von einem grünbräunlichen oder grünschwärzlichen dünnen Kork bedeckt sind, der jedoch oft durch hellere Parthieen unterbrochen ist und daher fleckig erscheint. Jüngere Rinden sind mehr braun, ältere mehr Die Aussenseite zeigt zahlreiche Korkwärzchen (Lenticellen), die bei jüngeren Rindon weisslich, bei älteren etwas dunkler und quergestreckt sind. Die einzelnen Stücke der Rinde erreichen eine Dicke von 1,5 mm. Beim Abschälen des Korks mit dem Messer kommt eine schöne rothe Farbe zum Vorschein. Innenseite der Rinde ist bei jungen Stücken gelb bis gelbbraun, bei alten braunroth. Bruch ist kurzfaserig.



Cken Fig. 253. Querschuitt durch Cortex Franguli Der & Kork. b Collenchym. d Primäre Fasern. a B del sekundärer Fasern. f Markstrahlen.

Der Querschnitt (Fig. 258) lässt zu äusserst eine dünne Korkschicht aus flachen Zel mit rothem Inhalt erkennen. Daran schliesst sich ein schmales Collenchym, dem das Parchym der primären Rinde folgt, in welchem man die zusammengedrückten Bündel primä Fasern erkennt. Die Markstrahlen der sekundären Rinde sind 1.—3 Zellreihen breit, 25 Zellen hoch, die Zellen radial gestreckt und mit gelbem Inhalt versehen. In den Be strahlen rundliche oder tangential gedehnte Gruppen stark verdickter Fasern, die v

<sup>1)</sup> Den Namen "Faulbaum" führt auch die Traubenkirsche: Prunus Padus

1180 Frangula

Krystallzellen umgeben sind Im Parenchym Drusen von oxalsaurem Kalk. Steinzellen feblen der Rinde

Mit Kalkwasser und anderen Alkalien übergossen wird die Rinde schön roth, der wässerige Auszug der Rinde wird durch Eisenchlond tiefbraum gefarbt. Geschmack bitterlich suss und etwas schleimig

Bestandtheile Der wirksame Bestandtheil der Droge ist glukosidischer Natur, man bezeichnet ihn nach Kubly als Frangulasaure (Awene's primares Glukosid), diese hefert beim Kochen mit Citronen- oder Oxalsaure durch Hydrolyse Kubly's reine Frangulasaure oder Awene's Pseudofrangulin, das wieder durch Hydrolyse Awene's Pseudo-Emodin hefert Pseudofrangulin löst sich mit prachtvoll rother Farbe in Aetzalkalen, schwerer in Alkalikarbonaten Pseudo-Emodin lost sich mit derselben Farbe leicht in Karbonaten Beide wirken mild abführend in Gaben von einigen Decigrammen Das Pseudo-Emodin, das ebenso wie die entsprechenden Körper aus der Alöë, dem Rhabarber und den Sennesblattern ein Oxymethylanthrachinon C<sub>16</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub> ist, schmilzt bei 250°C

Um die Gesammtmenge der virlsamen Bestandtheile für die Darstellung des Fluidextraktes zu verwerthen, soll die Rinde mit mindestens 50 proc Alkohol ausgezogen werden, noch besser ist es nach Awkne, das etwa noch in der Rinde vorhandene piimare Glukosid vorher zu hydrolysiren. Zu diesem Zweck erhitzt man das Rindenpulver mit Losung von Citronensaure, dampft zur knetbaren Masse ein und perkolirt mit 96 proc Alkohol. Der gewonnene Auszug, der aus 100 Th. Rinde 500 Th. beträgt, wird grösstentheils mit Calciumkarbonat abgestumpft. — Der Extraktgehalt der Rinde beträgt rund 20 Proc

Verwechslungen. Solche sind durch das gemeinsame Vorkommen mit sinnlich aussehenden Sträuchern leicht möglich. Es kommen folgende in Betracht

- 1) Rinde der Erle, Alnus glutinosa (L.) Gertn Sie ist braun und glatt Beim Schälen zeigt sie keine rothe, sondern nur eine gelbbraune Farbe Mit Ferrichlorid wird der Auszug schwarz. Die Lenticellen sind sparlich, punktförmig. Der Bruch ist nicht faserig. Die Rinde hat einen aus Fasern und Steinzellen gebildeten, "gemischten sklerotischen Ring"
  - 2) Die Rinde von Alnus incana (L) D C ist der vorigen ahnlich
- 3) Die Rinde von Rhamnus cathartica L ist glanzend rothbraun Lenticellen spärlich. Sie bildet viel kürzere Stücke wie Cortex Frangulae Der Bruch lässt lange, gelbe Fasern erkennen
  - 4) Die Rinde der Rhamnus Purshiana D C hat Steinzellen (vergl Rhamnus)
- 5) Die Rinde der Traubenkirsche oder des Faulbaumes Prunus Padus L. Riecht frisch nach bitteren Mandeln wegen des Gehaltes an Amygdalin. Sie hat rundliche, grüngelbe oder gelbgraue Korkwarzen und feinfaserigen Bruch mit weissen Bastfasern.

Einsammlung, Aufbewahrung. Die Rinde wird im Mai und Juni gesammelt und getrocknet, hauptsachlich aber bei der Veraibeitung des Holzes zu Schiesspulver als Abfall gewonnen, ist daher eine billige Waare. Wegen ihrer unangenehmen (brechenerregenden) Nebenwirkungen in frischem, oder frisch getrockneten Zustande darf sie, wie es Helv und U-St auch vorschreiben, erst nach wenigstens einjahriger Lagerung in Gebrauch genommen werden. Es empfiehlt sich aus diesem Grunde, die selbstgesammelte und, wenn man von der Zuverlässigkeit seines Lieferanten nicht völlig überzeugt ist, auch die eingekaufte Rinde mit einem entsprechenden Vermerk versehen ein, besser zwei Jahre bei Seite zu stellen. Dieselbe Veränderung, die eine solche längere Ablagerung bewirkt, soll übrigens durch einstündiges Erhitzen der frischen Rinde auf 100° C zu erreichen Sein Nach Awens ist die brechenerregende Wirkung der frischen Rinde auf die Gegenwart eines Fermentes zurückzuführen

Ehne für Theemischungen besonders geeignete Zerkleinerungsform ist die Cort Frangulae [] concisa der Drogisten, für Abkochungen hält man eine feine Speciesform zur Extraktbereitung ein mittelfeines Pulver (100 Th Rinde geben etwa 90 Th) vorrättig

Frangula. 1181

Wirkung, Anwendung Als emheimisches, billiges und sicher wirkeides Ab führmittel bei Verstopfung, Hamorrhoidalbeschwerden und Leberleiden in Form der Abkochung, 8—15—30 g 150—200 g, oft in Verbindung mit Natriumsulfat schr gebriuchlich oder als Fluidextrakt, seltener im Aufguss Grossere Gaben bewirken Kolikschmerzen Die Rinde ist in mittleren Gaben ein sicheres Abführmittel, ohne Kolikschmerzen und. wenn sie alt genug ist, ohne Brechen zu erregen

Extractum Flaugulae (Erganzb) Faulbaumrindenextrakt. Aus mittelfein geschnittener Rinde wie Extr Dulcamarae zu bereiten (S 1047) Harwige Ausscheidungen beim Eindampfen bringt man durch Zusatz kleiner Mengen Weingeist in Lösung — Dick, dunkalbraun, in Wasser trübe lähleb. Vorzugliches Bindemittel für Abführnullen

dunkelbraun, in Wasser trübe lösheh Vorzugliches Bindemttel für Abfuhrpillen
Extractum Frangulae fluidum (Germ U-St) Faulbaum Fluidextrakt.
Fluid Extract of Frangulae fluidum (Germ U-St) Faulbaum Fluidextrakt.
Fluid Extract of Frangulae Germ Aus 100 Th mittelfein gepulverter Rinde und q s einer Mischung von 3 Th Weingeist (87 proc) und 7 Th Wasser im Verdrängungswege Man befeuchtet mit 35 Th, lasst 48 Stunden im Perkolitor stehen, fängt zuerst 85 Th auf, dampft den zweiten Auszug zum dünnen Extiakt ein und löst dieses in q s des Lösungsmittels, so dass man im ganzen 100 Th Fluidextrakt erhalt. Es sind etwa 1000 Th Lösungsmittel erforderlich (bei Verwendung fein gepulverter Rinde erhoblich weniger) Giebt von 13—20 Proc Trockenruckstand. An wendung statt Decoctum Frangulae concentratum und als Ersatz des Extr. Cascarae Sagradae fluidum zu 10—20 fropfen, als einmaliges Abführmittel zu 10—20 g.— U St. lasst aus 1000 g. Rinde (Pulv No. 40) mittels einer Mischung von 500 ccm Weingeist (91 proc) und 800 ccm Wasser unter Zurückstellen der ersten 800 ccm 1000 ccm Fluidextrakt herstellen

Extractum Frangulae fluidum examaratum (Erganzb) Entbittertes faul-baum-Fluidextrakt 100 Th Faulbaumrinde (V) und 5 Th gebrannte Magnesia werden mit einer Mischung von Weingeist (87 proc) und Wasser äß im Perkolator eischöpft. Man fängt die ersten 80 Th für sich auf und bereitet 1 a 100 Th Extrakt. Klar dunkelbraum roth, schwach bitter.

Extractum Frangulae secum gewinnt man durch Eindampfen des Extractum

Frangulae zur Trockne

Extractum Frangulae solidum (Differen) Decoctum Frangulae siccum Faulbaumrinde Dauerextrakt wird wie Extr Uvae Ursi solidum (S 363) bereitet, doch rumrt man statt 700 g Milebrucker 200 g Zucker und 500 g Milebrucker.

numt man statt 700 g Milchzucker 200 g Zucker und 500 g Milchzucker
Tinctura Frangulae Faulbaumtinktur Bad Erg-Taxe 1 Th Faulbaumrinde (III), 5 Th verdünnter Weingeist (60 proc.) — Münch Vorschr 20 Th Faulbaumfluidextrakt, 80 Th verdünnter Weingeist

Vinum Frangulae (Ergänzb) Faulbaumwein 50 Th entbittertes Faulbaumfluidextrakt dampft man im Wasserbade auf 20 Th ein und löst in 80 Th Süsswein

Rp 1, Decort Cort Frangulae 25 0 200,0 9 Fructus Carv. 5,0 Man übergiesst 2 mit der heissen Abkochung und seiht nach 4, Stunde ab
Decoctum Françaiae concentratum Buchmann
Decoctum Franguise Succicum.
Rp. i Corticis Frangulae min conc. 500,0
2 Sacchari 25,0
B Aquae destallat. 2000,0
4. Tineturae Aurant cort. 15,0
5 Tinctures Aurant fruct 10,0
6 Spiritus 85,0
1-8 drei Tage digeriren, eine Stunde kochen, aus-
pressen, den Rückstand mit 1000 Wasser noch-
mals auskochen, die Kolaturen auf 900,0 ein-

Becockum Frangulae Gumprecut

#### Decectum Frangulas compositum Zusammengesetzte Faulbaumrinds-Abkochung

dampien, mit 4-6 mischen und nach dem Ab-

Bp	1 Corticis Frangulae conc.	10,0
_	2 Aquae destillatae	110,0
	8 Rhizomatis Rhei cone	3,0
	4. Strobul, Lupuli	0,5
	5 Fructus Cardai Mariae	0,5
	asheset 1 4 ama balka Sinn	da dar

setzen durchseihen

Man erhitzt 1-2 eine halbe Stunde, dann mit 3-5 noch 10 Minuten im Dampfhade, seiht durch und bringt mit q s Wasser auf 100,0

Elixir	Frangulae
Faniha	mm. Mivie

Rp Tinct, Aurant cort 10,0
Aquae Cunnamon spir 20,0
Sirupi simplicis 30 0
Extract. Frangolae fluid 40 0
Nach dem Absel en filtriren

#### Essentia Fraugulae Hamb Vorsehr

Bp 1 Cort. Frangul, min. conc 10,3 2 Aquae desullat 500 3 Tinct Aurant cort. 10 4 Spiritus 1,0

Man erhitzt 1—2 mehrere Stunden im Dampfbade, presst aus, dampft auf 9,0 ein und fügt 8—4 hinzu

п

Hp Extract. Frangul fluid. 10,0 Tinct Aurantii cort 1,0

Sirupus Frangulae

Faulbaumrinden-Sirup

Extract Prangul, fluid, 5,0 Sirupi simplicis 95,0

> Species Anglicae Englischer Thee

Bp. Cortic. Françolae 75,0 Fractus Carvi Cortic. Aurant fract 55 12,5 Species aperientes Bromthee

Bp Cort Frangulus 40,0 Folior Sonnae Florum Acquiae Florum Tiliae Ligni Sassafris 52 15,0

#### Species Frangulao corticis

Eamorrhoidal Thot SchwedistherThee

Bp Cost Frangul gr pulv 200 0
Sacchan abb pulv
Natm sulfurici pulv
Hatni bicarbonici pulv
Fruct Carri res gr pulv 55 25,0
Aquac destillat 50,0

Man trocknet bei gelinder Wärme und treibt durch ein feines Thecsieb (III) i Esslöffel auf i Tisse koelundes Wasser Species gynnecologicae Martls
Martin's cher Thee.
Form Berolin
Corticis I'mu<sub>b</sub>ulae conc.

Form Meddin

Ep Cortices I'mu<sub>p</sub>ulae cone,
Foliorum Sennae cone,
Herbe Millefolii cone
Rhizomat Graminis cone 25 25 0

Species langutes KNEIPP KNLIPP's Blutre: nigungathee

Rp Corticus Frangulae Florum Sambuci Folior Sambuci Radicus Ebuli Lagai Santali Visci albi

Visci albi an 10,0
Flor Acaciae
Pohor Fragariae
Fohor Uricae an 5,0
Summitat Juniper 2,5

Tinetura Frangulae REICH

Rp Dececti Frangul cort 25,0 150,0 Spintus dilun 20,0 Man dampit die Seihfilbsigkait auf 25,0 ein und

mischi mit dem Weingeist Abends 2 Theelöffel
Alpenkrätuter-Gesundheits-Likur, Rod Bohl's, enthält einen Auszug aus Sternanis, Faulbaumrinde, Zimmt, Tausendgüldenkraut, Cicherienwurzel, Enzian und Alos

Blutreinigungstabletten von Fritz Grassmann Bestandtheile Faulbaumrinde,

Senna, Rainfarn

Blutieinigungsthee, Lillemands, von Apotheker Bernaed, besteht aus Ginster, Enbisch und Rhabarberwurzel, Faulbaumrinde, Islandisch Moos, Fenchel, Anis, Kümmel, Huflattig, Gustakholz, Wollblumen

Huflatug, Guajakholz, Wollblumen
Flechtenmittel von Joseph Kulla in Elberfeld 1) Thee aus Enzian, Faulbaumrinde, Pomeranzenschale 2) Pulver aus Schwefel, Senna, Süssholz, Aloë 3) Salbe aus
Wachssalbe und Holztheer

Gebirgsbalsam von G Schmidt in Berlin, gegen Hamorthoiden, Verstopfung us wist ein Sirup mit den Bestandtheilen von Rhabarber, Faulbaumrinde, Schafgarbe, Rainfarn Malzentrakt-Gesundheitsbier, Malzentrakt des Johann Hoff in Berlin Ursprung-

Malzentrakt-Gesundheitsbier, Malzentrakt des Johann Hoff in Berlin Ursprunglich ein minderwertliges Bier, das mit einem Auszuge aus Faulbaumrinde, Bitterklee, Caido benediktenkraut, Koriander, Anis, Kardamomen u. s. w. und Zuckerfarbe versetzt wai Weingeistgehalt 3 Proc, Extrakt von 4,5 bis zu 12 Proc, infolge eines Zusatzes von Starkesirup

Pserhefer Pillen. 2,0 Faulbaumrunden Extrakt, 2,0 Rhabarber Extrakt, Seife und Löwenzahn-Extrakt g s Pillen von 0,1 g

Rhamnus saccharatus de VRIJ entspricht genau dem Extractum Frangulae solidum Distreich

Universal-Blutreinigungsthee von Sandrock in Berlin besteht aus Faulbaumrinde, Quecken, Lavendel, Pomeranzenschalen.

## Fucus.

Gattung der Fucaceae.

Fucus vesiculosus L. Im nordlichen atlantischen Ocean weit verbreitet Pfianze über 1 m lang, gabelig getheilt, die linealen Lappen des Thallus, in einer Ebene liegend, bis 2 cm lang, ganzrandig, von einer Mittelrippe durchzogen, neben der Mittelrippe mit paarweise gestellten Luftblasen Fruktifikationsorgane (Scaphidien) an den Enden der dann etwas angeschwollenen Zweige.

Man verwendet die ganze getrocknete Pflanze Fuens vesiculosus Quercus marina — Blasentang. Höckertang. Seceiche. — Varech vésiculeux (Gall.)

Bestandtheile. 74 Proc. Wasser, 22 Proc organische Substanz, 3 Proc Asche, 0,03 Proc Jod. (F vesic ist damit eine der an Jod ärmsten Meereselgen) Das Jod findet sich in organischer Bindung und ist in der frischen Pflanze in Alkohol und Wasser löslich, nicht aber, oder nur zum kleinsten Theil in der getrockneten, es

1183 Fultzo

sind daher die mit Alkohol aus der trocknen Droge bereiteten Praparate unrationell. Die Alge enthalt ferner einen Zucker Fucose CaH14On, der Rhamnose isomer Liefert wie verwandte Arten beim Destilliren mit Sauren Fucusol, ein Gemenge von Furfurol und Methylfurfurel

Einsammlung Wird in dunner Schicht ausgebreitet in der Sonne, dann bei gelinder Warme getrocknet 100 Th frischer Tang geben etwa 25 Th. trocknen

Gegen Fettleibigkeit allem in der Form des weingeistigen Extraktes

Verkohlt hefert er den

Fucus vesiculosus tostus Aethiops vegetabilis Tangkohle See-oder Meereichenpulver Vegetabilischer Mohr, gegen Skropheln und Kropf gebraucht Extractum Fuci vesiculesi Blasentangextrakt Aus grob gepulveitem Tang mittels 45 proc Weingeist durch Macerahon, dann Perkolation und Eindampfen Weiches Extract Gabe 1—2 g

Extractum Fuci vesiculosi fluidum Flussiges Blasentangextrakt Aus 1000 g grob gepulveitem Tang mittels 60 proc Weingeist im Verdrangungswege Man sammelt zuerst 750 g, erschöpft mit 2 l Weingeist, dann mit warmem Wasser q s zu 3 l, dampft den zweiten Auszug auf etwa 260 g ein und mischt beide Das Filtrat muss 1000 g hatragen. 1000 g betragen

Sirupus Fuci vesiculosi 25 g des Fluidextraktes mischt man mit 75 g Zuckermrup

Pilulae antipolysarcicae	wieder auf 3 zurückgehen. Dauer der Kur eiwa
Antifat-pills Pillen gegen	10 Wochen
Fettlerbigkeit	II
I	Pilolac autopolycardicae fortiores Sendner.
Rp Extracti Fuci vesiculosi 20,0	Pp Extracti Fuci vesical \$0,0
Extracta Frangulae cort 5.0	Kahi sulfura 10,0
Kalu sulfurici 10 0	K-lu bromau
Radicis Althaese 2,0	Kalii jodatu aa 50
Fuci vesiculosi pulv q s	Puci vesiculosi pulv q s.
Man form: 200 Pillen und überzieht mit Pillenlack	Zu 800 Pillen, die mit Lack überzogen werden.
Taglich 9, wechentlich steigend bis 4 mai 8, dann	Täglich 3, wöchentlich stergend bis 8 mai 3 Stuck

# Fuligo.

I Fuligo spiendens Gianzruss. Man versteht darunter diejenige firmissartige, stark glänzende Decke, welche sich in den mit Holz (nicht mit anderen Breinmaterialien, z B Steinkohle) geheizten Feuerungen in der Nahe des Holzfeuers absetzt. In weiterer Entfernung des Holzfeuers setzt sich der sog Flatterruss ab

Braunschwarze, glänzende, zerbrechliche, nach Bitumen und Rauch riechende, empyreumatische Substanz, welche, von Kalkstuckchen und Sand möglichst befreit, als mittelfeines Pulver zu Veterinärzwecken verwendet wird

Fuligo splendens depurata. Extractum Fuliginis. Fuligina. Gereinigter Gianzruss. Unter dieser nicht ganz zutreffenden Bezeichnung ist ein Extrakt zu verstehen, welches die in Wasser und Alkohol löslichen Antheile des Glanzrusses anthalt

Der zu einem groben Pulver zerstossene Glanzruss wird mit der doppelten Menge heissem Wasser übergossen und einen Tag digerirt. Nach dem Erkalten wird kolirt und der feuchte Rückstand mit einem gleichen Gewicht Weingeist einen Tag digerit

Die zusammengegossenen Kolaturen werden bei gelinder Wäime abgedampft, auf Porcellan- oder Giastafeln ausgebreitet, ausgetrocknet und in ein Polver verwandelt, welches in gut verstopftem Glase aufzubewahren ist.

Bestandtheile Der Glanzruss besteht neben Kohlenstoff aus etwa 30 Proc in Wasser löslicher Bestandtheile, die früher als Asbolin und Ulmin bezeichnet wurden Neuerdings hat man in demselben Brenzkatechin und Homobrenzkatechin nachgewiesen Ausserdem sind in demselben naturlich noch vorhanden Essigsäure, Ammoniaksalze, Kresol und ähnliche Phenole.

184 Fuligo

Anwendung Der Glanzruss war bei den alten Aerzten ein Excitans, Nervinum nd Antispasticum. Man gab ihn bei allen innerlichen Leiden, ausserlich bei den ver hiedensten Hautkrankheiten. Gegen die Mitte des 19 Jahrhunderts wurde er als Sumo at des damals noch theuren Kreosots verwendet. Gegenwaitig kann er als obsolet an eschen werden.

Fuligokali simplex. 100,0 gepulverter Glanzruss und 20,0 Kahh)drat werden it 500,0 Wasser übergossen, zwei Stunden im Wasserbade erhitzt, dann filtrirt, eingedicht auf porcellanenen Tellern ausgestrichen bei gelinder Warme trocken gemacht. Es ist zigroskopisch und muss daher in wohlverstopfter Flasche aufbewahrt werden

Fuligokall sulfuratum 15,0 Kalihydrat und 5,0 Schwefel werden mit 5,0 Wasser bergossen und unter Umruhren erhitzt, bis Vereinigung des Kalis mit dem Schwefel statt sfunden hat Dann werden 75,0 Fuligokalı simplex darunter gemischt und zur Trockne ogedampft Die Aufbewahrung ist dieselbe wie beim Fuligokalı simplex

Beido Fuhgokali werden äusserlich und innerlich bei Hautkrankheit gebraucht wie as Anthrakokali (s S 626)

Spiritus Fuliginis Rruss war ein Produkt der trocknen Destillation aus dem lanzruss

Tinetura Fuliginis word durch Digestion aus 1 Th gepulvertem Glanzuss und Th 45 procentigem Weingeist dargestellt

Tinctura Fuliginis Huyeland wurde aus 1 Th Glanzruss und 8 Th 80 procentigem

Yeingeist dargestellt

Tinetura Fuliginis CLAUDER 6,0 gepulverter Glanzruss, 12,5 Kaliumkarbonat und 5 Ammoniumchlorid werden mit 80,0 Wasser übergossen, im geschlossenen Gefass zwei age digerirt, öfters geschuttelt und nach dem Erkalten filtrirt. Die Kolatur betrage 100,0 Thorizon bestehnt der Berkelten filtrirt.

Taglich drei- bis viermal 30—60 Tropfen mit Wasser zu nehmen (gegen Podagra, rthrits, Menstrualbeschwerden)

## Aqua ophthalmica Benedictinorum.

| Bp | Fullginis splendentis pulv | 5,0 | Florum Rosae concisorum | 7,5 | 4,0 | Aceti (6 Proc.) | 80,0 | Spiritus (90 Vol. Proc.) | 7,5 |

Man maccourt während 2 Tagen, kolirt und filtrirt. Die Kolatur betrage 100,0 Mit der zehnfachen Menge Wasser verdünnt bei skrophulöser Augenentzündung

Decectum Fullginis aluminatum ROCKETTA.

Man kocht I und 2 In der Kolstur löse man 8 auf und fülle mit 4 su 1 Liter auf. Zu Injektionen bei Leukorrhoe

#### Emplastrum Fuliginis BERNHARDI.

Pp Cernii resunae Fini Resinae Puni ga 10,0 Fuliginis spiendentis pulv 20,0

#### Tinctura Fullginis foetida.

Ep Asae foetidae depuratae 5,0 Tincturae Fuliginia 100,0

Nach eintägiger Maceration zu filtriren.

## Inquentum anticarcinomaticum Braud

Fp Fulignus splendentus pulv Adıpıs suilli äz 20,0 Extracti Belladonnae 5,0,

Zum Verbande der Krebsgeschwüre,

## Unguentum Fuliginis phenylatum.

Rp Unguenti Fuliginis 100,0 Acidi carbolici 1,0

#### Unguentum Fuliginis splendentis

Ep Fuliginis splendentis pulv 25,0 Spiritus diluti (70 proc.) 5,0 Adipis suilli 85,0

Man digerirt im Wasserbade während 1 Stunde und kohrt

li Fuligo e taeda Fuligo. Kienruss. Die bekannte, lockere, amorphe Kohle, elche früher in Gebirgsdörfern durch Verbrennung von Kienholz bei beschranktem Luftzutti und Auffangen des Rauches in besonderen Kammern dargestellt wurde. Gegenantig stellt man den Kienruss in den sog Russbrennereien fabrikmassig durch Verbrennen in Theer, Theerol und ahnlichen billigen Materialien dar. Um ihn von den beigemengten ohlenwasserstoffen etc. zu befreien, wird er in eisernen Cylindern bei Luftabschluss nederholt ausgeglüht und heisst dann Fuligo usta, gebrannter Kienruss.— Mit em vorher besprochenen Glanzruss ist dieser Kienruss nicht zu verwechseln

Man benutzt ihn in der Pharmacie zum Dunkelfarben von Salben (Unguentum contra ediculos), zum Schwarzfärben von Haarwachs und Pomaden, in der Therapie zur Herallung der dermographischen Stifte (zum Schreiben auf die Haut) Die Anwendung in er Technik als Austrichfarbe, zur Herstellung von Tusche, Stiefelwichse, Buchdruckerhwärze und dergl. mehr ist eine sehr ausgedehnte.

Kumaria 1185

Lampenruss heisst eine besonders feine Russsorte, welche man durch Verbrennen kohlenstoffhaltiger Materialien, z B Sesamel, Petroleum und dergl, in besonders konstruirten Lampen gewinnt. Sehr feiner Russ wird zur Zeit auch durch Verbrennen von Acetylen dargestellt

Asboline nennt Braconnor eine Flüssigkeit, welche er aus Kienruss durch Aus kochen mit Wasser, Behandeln des Extraktes mit Sidzsaure, Ausziehen mit Alkohol, Ab dampfen, Aufnehmen des Alkoholruckstandes mit Acther und Abdestilhren des Aethers darstellt. Dus gegen verschiedene Krankheiten, besonders Tuberkulo e, angewondete gelbhehe, sirupurige Praparat enthält als Hauptbestandtheile Brenzkatechin und Homobrenkatechin. Wir mochten hieran die Frage knupfen, ob das Praparat wirklich aus Kienruss und moht etwa aus Glanzruss hergestellt worden ist.

Bacilla dermographica Pirias Adipis suilli 10,0, Terebinthiana 20,0, Cerae flavae 300, Fuliginis e taeda ustae 10,0

koliol, ein Haarfarbemittel, ist chinesische Tusche, mit Quittenschleim und arabi

schem Gummi angemellen

Druckerschwarze Ordinare für Zeitungen Schwacher Firmss 1000,0, Sieca Druckerschwirze Ordinare für Zeitungen Schwacher Firniss 1000,0, Sieca tw 50,0, Harzol 300,0, Kolophonium 300,0, Harzosi 200,0, Russ 400,0 Bessere I) Lar chenterpentin 675,0, Kah-Oelseife 750,0, Olem 300,0, Lampenschwarz 150,0, Prinser Blau 50,0, Oxalsaure 40,0, Wasser 80,0 II) Syrischer Asphalt 150,0, Mineralol 100,0, Be incr Blau 20,0, Beinschwarz 300,0, Lampenschwarz 230,0 III) Syrischer Asphalt 190,0, Mineralol 400,0, Berliner Blau 20,0, Beinschwarz 100,0, Lampenschwarz 300,0 Stempelfarbe, nicht durch-chlagend Fur Metallsteinpel zum Stempeln auf Papier Sechsfach gebrannter Russ wird mit Rapsol q s fem ungelieben

## Fumaria.

Guitung der Papaveracene-Fumarioideae

Fumaria officinalis L. Heimisch in Europa und Asien in Amerika eingesch'eppt Beschielbung Einjahr g, mit kahlem Stengel, blaulich bereiften, fiederschnittigen Blättern, deren Abschnitte dreithedig, die Zipfel mehrspaltig sind. Die in Trauben an geordneten Bluthen sind hellroth mit dinkelpurpurnem Fleck an der Spitze Kelchblutter 3 mal blemer als die Blumenkrone Frucht niedergedrückt-kuglig, quer breiter, oben ab gestutzt oder ausgerandet

Bestandtheile Em Alkaloid Fumarin, in kone Schwefelsfure mit dunkel violetter Farbe sich losend schwer loslich in Wasser, leicht in Alkohel, Chloroform, Benzol, Schwefelkobleastoff und Amyldkohol, unbisich in Aether Die Pfinze enthält ferner Fumarsaure (CH COOH). Man verwendet das ganze Kraut

Herba Fumatine (Eiganzb) - Erdrauch Erdraute Tanbenkerbel. Grind krant - Fumeterre (Gall) - Fumilory

Gebrauchlich ist das zur Bluthezeit - Mai bis Juli - gesammelte Kraut ohne di. Wurzel 5 Th frisches Kraut geben 1 Th trocknes

Extractum Fumariae (Gall) Erdrauchextrakt Extrait de fumiterre Wird wie Extr Digitalis Gall (S 1011 1) bereitet Ausbeute 20-22 Proc

Situpus Fumariae Sirop de fumeterre (Gall) Wie Sirupus Chimomillio Galt.

(S 716) zu bereiten

Conserva Fumariae Erdrauchzucker Rp Herb Fumariae puly 10,0 70,0 Sacchar puly Glycerini Aquac destill Thediffelweise für akrophulöse kinder

Ptisana de Fumaria Tisane de fumeterre (Gali) Wie Tisanc de Buchu (S 511) Hann d pharm Praxis I

Seram Lactis aperativum Van Swieren Ro Seri Lactis 500,0 Herbas Taraxacı recent Herbre Fumanae recent Herbae Gucfohi recent. Herb Nasturt recent. ha 20,0 Man kocht, löst in der Seihflü si keit Tartari natronati 10,0 und fügt binzu Strupi simplicis 25,0 Morgens nach und nich 4 Weingliser

1186 Fungus

l'Atlactum Fumaline parviflorae aus dem Kraut der F parviflora ebenso zu beruten

Rp Fxtr Fumariae parviflorae 6,0
Aquae destillatae 120,0
Sirupi Rhammi catharina 60,0
D S 3-4 Essioffal talginch

# Fungus

Fungus igniarius (Austr.) Fungus Chirurgorum (Germ.) Agaricus s Bole tus Chirurgorum Fungus Igniarius pracparatus Agaricus s Boletus s Fungus quernus s quercinus — Feuerschwamm Fundschwamm Blutschwamm Zunder Zunderschwamm. — Agaric de Chēne (Gall.) Amadou — Surgeon's Agaric. Touch wood German tinder Ist der Fruchtkorper des zu den Basidiomycetes — Autobasidiomycetes — Polyporusea gehongen Fomes fomentarius (Polyporus fomentarius Fr.), der an Buchen und Birken im ganzen nordlichen und mittleren Europa vor kommt

Beschreibung. Der Fruchtkörper ist 30 cm und darüber breit, an der Anheftungsstelle bis 10 cm dick, fast dreieckig hufförmig, mit breiter Scite aufsitzend, oben gewolbt, hell mit koncentrischen Zonen, unterseits flach, das aus Röhren bestehende Hymenium zeigend. In der Jugend ist er grau, spater mehr weisslich, das Hymenium ist zimmtbraun. Die zwischen der dichten, nach oben gelegenen Rindenschicht und dem Hymenium gelegene, aus lockeren Hyphen bestehende Schicht findet Verwendung. Er kommt meist aus den Karpathenlandern, Böhmen, Thuringen und Schweden in den Handel

Zuber eitung Aus dem im August und September gesammelten Pilz wird mittels eines Messers die weichste, lockerste, segenannte Zunderschicht herausgeschnitten, durch Einweichen in Wasser oder sehwache Aschenlauge und durch Wasshen gereinigt, getrocknet und durch Klopfen mit hölzernen Hämmern bearbeitet, bis sie die Beschaffenheit eines weichen Leders zeigt

Fur die Verwendung als Zunder trankt man den so vorbereiteten Schwamm mit Salpeterlosung und trocknet ihn Ein solcher Fenerschwamm wird von den Arzneibuchern verworfen, lässt sich aber im Nothfalle durch sorgfältiges Auswaschen mit Wasser, Ausdrücken und Trocknen zur Wundbehandlung verwendbar machen

Guter Wundschwamm ist weich und dehnbar, verglimmt angezündet ohne Gerausch und ohne Funkensprühen und nimmt leicht und reichlich Wasser auf, wird letzteres abgepresst und eingedampft, so darf es nur einen geringen Ruckstand hinterlassen

Anwendung. Als blutstillendes Mittel bei Blutegelbissen und geringeren Ver letzungen, doch heute durch Eisenchloridwatte so ziemlich verdrangt

Il Fungus cervinus. Boletus cervinus. Tubera cervina. — Hilschbrunst Hirschtrüffel (Rinderpulver)

Ist der Fruchtkörper des zu den Ascomycetes—Eunsch-Elaphomycetacene gehörigen Elaphomyces granulatus Fries, der unter Kiefern und Fichten, seltener unter Buchen und Eichen wächst.

Beschreibung Der Fruchtkörper ist von der Grosse einer Haselnuss bis Walnuss, fast kuglig, anfangs gelblich, später braungelb, nach dem Trocknen schwätzlich, auf der Oberflache durch kleine Wärzehen rauh. Die dicke, harte Schale (Peridie) ist von einer dunklen Sporenmasse erfüllt, die von einem zarten, flockigen Capillitium durchzogen wird. Die Sporen sind  $35~\mu$  gross, schwarzviolett, stachlig Von bitterem Geschmack und frisch von unangenehmem Geruch

Der Pilz wird von Landleuten noch häufig als Brunstmittel für Rinder und Schweine verlangt und den Thieren zu 50-60 g eingegeben. Man zerstösst ihn und verwendet nur Furfurolum 1187

den pulverigen Inhalt, entweder in Getrink oder in Form einer Latwerge. Als Brunstpulver verabfolgt man eine Mischung der Sporenmasse mit Zimmtpulver oder mit Pulvis aromaticus.

Brunstmittel
für Kühe und Schweine

Rp Fungi cervial 80 g
Cantharidum pulv 1,0 g
Fructus Laun pulv
Fructus Formeuli pulv
Semin Formgreen pulv hä 40 g
D 8 Auf 2mal binnen 'h Stande, enrugeben.

## Furfurolum.

Furfurol. Furfuraldehyd. Brenzschleimsaurealdehyd. Furanaldehyd. Furol. Kunstliches Ameischol (Dobereiner) C.H.O CHO Moi Gew. = 90

Das Furfurol entsteht beim Erhitzen der Pentosen und Kohlehydrate mit Salzesture oder verdunnter Schwefelsaure. Es ist auch im Fuseldi enthalten. In reichlichstei Menge entsteht es bei der Destillation von Weizenkleie mit verdunnter Schwefelsaure.

Darstellung 1 Th. Weizenkleie wird mit einer Mischung von 3 Th. Wasser und 1 Th. kone Schwefelsaure destillirt, bis 3 Th. übergegangen sind. Man neutralisirt das Destillat mit Natriumkarbonat und sattigt es mit Kochsalz. Hierdurch wird das Furfurol unloslich abgeschieden (ausgesalzen). Zur Reinigung behandelt man es mit sehr verdunuter Schwefelsaure unter Zusatz kleiner Mengen von Kaliumdichromat, entwassert es mittels Calciumchlorid und rektificirt es wiedenholt im Wasserstoffstrome. Ausbeute etwa 3 Proc der Kleie.

Eigenschaften. Frisch rektisiert eine klare, farblose Flüssigkeit von aromatischem Geruch (zugleich nach Zimmtol und Bittermandelöl riechend), an der Luft und im Lichte färbt es sich bald gelb bis braun, schliesslich geht es in eine theerartige Masse über Das Furfurol hat bei 15°C das spec Gewicht von 1,165, es siedet bei 160—162°C und ist in 12 Th Wasser löslich, in Alkohol und in Acther sehr leicht löslich. Mit Natrumbisulät verbindet es sich zu blätterigen Krystallen

Das Furfurol hat alle Eigenschaften eines Aldehydes und ist besonders durch seine Neigung zur Farbstoffbildung ausgezeichnet, worauf einige schone Farbreaktionen des Furfurols berühen. Lost man z B 1—2 Tropfen Furfurol in 2—3 ccm 96 procentigem Alkohol, fügt 3—4 Tropfen farbloses Andin und 2—3 Tropfen Salzsaure von 25 Prochinzu, so entsteht eine prachtvolle karminrothe Farbung, auf deren Zustandekommen der Nachweis des Fuselöls nach Jonissen berüht. Das Furfurol soll nicht ganz ungiftig sein Therapentische Verwendung findet es nicht, dagegen ist es wichtig geworden zum Nach weiß des Sesamöl-Zusatzes zur Margarine (s. S. 519)

Aufbewahrung Das Furfurol wird in Röhrchen in den Handel gebracht, welche mit Wasserstoff gefüllt und zugeschnolzen sind Es empfiehlt sich, den Inhalt eines solchen Röhrchens sogleich zur Herstellung der 2 procentigen alkoholischen Losung zu verbrauchen oder, wenn dies nicht angängig ist, das Gläschen wieder zuzuschmelzen. Davon abgesehen, muss es vor der Einwirkung des Lichtes (und der Luft) thunlichst bewahrt werden. Man wählt also ein braunes Gläs und bringt dieses noch in einem Papphasten unter — Eine leichte braunliche Farbung macht übrigens des Furfurol zum Nachweis des Sesamols noch nicht ungeeignet

Furfulon (LEMPRE's ätherisches Heusamenextrakt) besteht nach Aufrecht aus einem Seife, Kampher, Salicylsäure, Essigather und Ammoniak enthaltenden alkoholischen Auszug von Pfeiferminzblattern.

# Galanga.

Rhizoma Galangae (Germ Helv) Radix s Rhizoma Galangae minoris. — Galgantwurzel (falgant Fiebei wurzel — Galanga officinal. Galanga de la Chine (Gall) — Galangal-Root. Ist das Rhizom der zu den Zingibei aceae — Zingibei ene gehongen Alpinia officinarum Hanco Wild auf der Insel Hainan, auf der gegenüberliegenden chinesischen Kuste und in Siam kultivirt Stapelplatze sind Hoichow auf Hainan, terner Hankow und Shanghai

Beschreibung. Die Bruchstucke des sympodialen Rhizoms, die die Droge liefern, sind bis 9 Internodien lang, am hinteren Ende im Absterben begriffen, an den Knoten

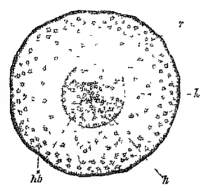


Fig. 254 Querschnitt durch Rhizoma Galangae Ab Gefässbundel

mit ringsum laufenden manschettenformigen Nie derblättern Wurzeln finden sich vorzugsweise an der Unterseite des schief-horizontal in der Erde liegenden Rhizoms — Die Stücke eineichen eine Länge von 10 cm und eine Dicke von 2 cm, sie sind moist als Speicherorgane entwickelt Die Farbe ist ein mattes Zimmtbraun, die Stücke zwi schen den Niederblättmanschetten gestreift

Im Querschnitt erkennt man die nich innen durch die dunkle Endodermis begrenzte Rinde, in der sparliche Gefässbundel verlaufen, die im centralen Leitbundelcylinder viel reichlicher sind. Sie sind kollateral, von Faserscheiden umgeben, die denjenigen Bündeln des centralen Cylinders, die an die Endodermis grenzen, meist an ein ander stossen. Im Parenchym zweierlei Formen

von Sekretzellen, solche mit tiesbraunem Inhalt, der mit Eisenchlorid schwarz wird (Gerbstoss und Phiobaphen) und solche mit grunlichgelbem Inhalt, der zuweilen ieichlich Krystall nadeln enthalt und auf Eisenchlorid nicht reagirt (atherisches Oel und Kampferid?) Im Parenchym, dessen Zellen gewohnlich getüpselt sind, ist reichlich Stärkemehl vorhanden



Fig 255 Stark körnthen aus Rhizoma Galangae 300 mal vergrössert

Die Korner desselben sind keulenforung, stabforung, zuweilen etwas gebogen, mit dem Kern am dickeren Ende Sie werden  $50~\mu$  und darüber lang Daneben kommen kleinere rundliche, ovale, auch aus bis viel Theilkörnehen zusammengesetzte Körner vor Die keulenforungen Körnehen sind das am meisten eha rakteristische Element der Droge, auf sie ist zu ach ten, wenn man die Droge in einem Gemenge nachweisen will — Geruch und Geschmack der Droge gewurzhaft aromatisch

Bestandtheile 0,5-1,0 Proc atherisches Oel von grünlich-gelber Farbe, kampher-

artigem Geruch und anfangs schwach bitterem, später etwas kuhlendem Geschmack Spec Gew 0,915—0,925, Drehung (im 100 mm-Rehr) — 1°80′ bis — 8°80′ Es siedet zwischen 170 und 275° C Es mischt sich mit demselben Gewicht 90 proc Alkehols, von 80 proc sind 10—20 Theile zur Lösung erforderlich Es enthält Cineol — Ausserdem enthalt die Droge 0,12—0,14 Proc Kampferid (Brandes), welches Jahns in Kampferid  $C_{16}H_{18}O_6$   $H_{2}O_6$  Galangin  $C_{15}H_{10}O_5$  und Alpinin  $C_{17}H_{12}O_6$  zerlegte Asche 3,85 Proc, in der Mangan verhanden ist, und 23 Proc Starke

Achnliche aromatische Rhizome liefern Alpinia Galanga Willd (Rhiz Galangae majoris) auf den Sundainseln, A. japonica L in Japan, wenig aromatisch, A. zingiberina Hook in Siam, stark aromatisch. Sie gelangen zuweilen nach Europa

Gallannm 1189

Aufbewahrung Wie bei Radix Angelicae (S 307)

Anwendung. Als Gewürz, als magenstarkendes und die Esslust anregendes Mittel innerlich zu 0,5-1,0-1,5 g, als Kaumittel, vielfach auch in der Thierheilkunde Das Pulver des Rhizoms ist als Verfälschung des Pfeffers vorgekommen - Man vermeide es, den Stanb der Galgantwurzel einzugthmen, da derselbe die Schleimhaute reizt

Tinetura Galangae (Ergunzh) Galganttinktur Aus 1 Th. fein zeischnittener Galgantwurzel und 5 Th. verduuntem Weingeist (60 proc.) durch Maceration

Ean d'Orval	Trochisci stomacaice
Orvalstropien	Mageupustillen
Rp Tinctur gromatic, 50,0	I p Rhizomst, Galangse 7,5
Tinctur Galantus	Pulveris aromatii.
Tinctur Aurant cort	Sacchari Vanilini in 2,5
Tinctur Calum 23 11'0	Lign Santal rubr 10
Sportes Junipers 200 Ole Foemculs Ole Anss 35 gst V Theelöffelweise mit Wein.	Exechari albi 600 Massac Cacio 260 Francanth pulv 0,5 A m mischt, bring mittels Orangenblüthenwasser zur Masse und formt 100 Pistiflen

Aqua Vitae aromatico-amaia von Friedri Bolle, Berlin Ein weingeistiger Auszug aus Galgant, Ingwer, unreifen Pomeranzan, Tausendgüldenkraut, Enzian, Zimint,

Goldbalsam, rother, der Komgseeer Olitätenhandler. Je 180,0 Galgant, Nelken, Zedoaria, je 90,0 Salbei und rothes Sandelholz, je 60,0 Muskatnuss, weisser Seif, Alkanna, 45,0 Drachenblut, 30,0 Kalmus, 12 1 80 proc Weirgeist, je 10,0 Kampfer und Citronenöl Kraftessenz, von Stanley Eine Tinktun aus Galgant, Ingwer, Zimmt und

Pyrogastrikon Wird aus 100,0 Galgant, 50,0 Ingwer, 2,5 schwarzem Pfeffer, 25,0 Kalmus, je 12,5 Zimmt und Nelken durch Digestion mit 1000,0 Weingeist (60 proc.)

SCHEITHVER'S Beatricolikor. Ein mit Livendel-, Nolken-, Ginsengöl (?) und Peru balsam versetzter weingeistiger Auszug aus Galgant, Baldrian, Enzian, Rhabarber, Clunarinde und Mynihe

## Galbanum.

Galbanum (Germ Helv Austr Brit, Gall) Gummi-resina Galbanum. Gummi seu Resina Galbanum. — Galbanum. Mutterharz **Calbansaft** Gummharz verschiedener zu den Umbelliferae - Aproidene - Peucedanene gehouger. grosser, stattlicher Pflanzen Es werden als solche genant 1) Ferula galbaniflua Boissier et Buhse (syn F erubescens Boiss z Th. Peucedanum galbanifluum B) Vom Demawend his Afghanistan 2) Ferula Schair Borszczow Am Syr-Darja, bei Techardara, Chiwa etc Soll das feste, persische Galbanum hefern 3) Ferula rubricaulis Boissier (Ferubescens Boiss z Th, Peucedanum rubricaule B) In Sud-Soll nach Holmes kein Galbanum hefern 4) Ferula ceratophylla Regel et Schmalhausen. In den Gebirgen Turkestans Zweifelhaft, liefert ein durchsichtiges, dem Galbanum ähnliches Gummi an den Blättern und zwischen den Dolden - Die Pflanzen enthalten das Gummiharz in grossen schizogenen Sekretbehältern. Man sammelt meist nur das freiwillig am Grunde des Stengels und der Blattscheiden ausgetreiene Sekret, doch lasst eine mit ovalen Wurzelscheiben vermengte, neuerdings zuweilen in den Handel gelangte Sorte darauf schliessen, dass man es auch abulich wie Asa foetida (S 412) ge winnt. Es komint auf nordwestlichem Wege über Orenburg und Astrachan, auf westlichem uber Kleinasien und von da nach Triest und Marseille, sowie auf sudöstlichem Wege über Bombay in den Handel

Beschreibung. Achnlich wie die anderen Umbelhferen-Gummthaize, kommt es in mehreren Sorten in den Handel

1) Als terpentinartige, halbflüssige Masse persisches Galbanum Von röthlich-brauner Farbe und etwas abweichendem Geluch Soll nach einer Angabe von

Galbanum. 1190

Ferula Schaff, nach einer anderen von Ferula galbaniflua stammen. Der Geruch er Es ist daian zu erinnern, dass die halbflussige Konsistenz innert an den des Fenchels noch nicht die Annahme einer besonderen Stammpfanze fordert, da alle diese Gummiharze halbfldissig und von weisser oder gelblicher Farbe aus der Pflanze treten und eist allmah heh an der Luft erstarren und nachdunkeln Indessen soll ein solches halbflussiges G. das in den Handel gekommen ist, von Opoidia galbanifera Ldl abstammen

- 2) Galbanum in Kornern (Galbanum in grams seu lacrymia) Erbsen- bis nuss grosse, rundliche, wachsglanzende Körner von gelblicher bis röthlichbraunen Farbe, oft zusammengeklebt, im Bruch weisslich oder gelblich
- 3) Galbanum in Massen (Galbanum in massis seu placentis) In der Warme leicht zerstiessende, heller oder dunkler grunlichbraune Massen, in die Korner von 2 eingehettet sind

Galbanum erweicht ziemlich leicht in der Warme, Geruch und Geschmack sehr aromatisch, nicht scharf - Salzsaure nimmt, eine Stunde lang mit Galbauum in Be rthrung, eine schon rothe Farbe an, die nach Versetzen mit Alkohol und Erwarmen mehr yiolett wird. Es ist aber darauf aufmerksam zu machen, dass diese Reaktion nicht alle Sorten zeigen

Kocht man zerriebenes Galbanum eine Viertelstunde mit rauchender Salzsaure. Altrirt und übersattigt das klare Filtrat mit Ammoniak, so fluorescirt die Mischung blau. Diese Umbelhiferon-Reaktion zeigen alle Sorten Dieselbe Reaktion, in dieser oder ahnlicher Wesse ausgeführt, giebt auch Asa foetida, nicht aber Ammoniacum (vergl S 254)

Bestandtheile nach Corrady (1894) In einem Galbanum in massis 9,5 Proc atherisches Oel, 63,5 Proc in Alkohol lösliches Harz und 27 Proc Unreinigkeiten Das Harz enthalt 0,25 Proc freies Umbelliferon, 50 Proc Galbaiesinotannol CaHao und endlich Umbelliferon-Galbaresinotannolester 0.35-31,31 Proc Asche

Der Gehalt an atherischem Oel kann bis 22 Proc betragen. Es ist gelblich, vom specifischen Gewicht 0,910-0,940, die Dichung ist (100 mm-Rohr) + 20° bis - 10° Oel von persischem G soll rechts drehen, sollhes von levantischem dagegen links. Das Oel enthalt d-Pinen CioHis und Cadinen CioHea

Aus den bisher vorliegenden Untersuchungen geht hervor, dass als Galbanum zwei verschiedene Gummiharze in den Handel gelangen, von denen das eine die oben genannte Reaktion mit Salzsaure giebt, das ist die von Conrady 1894 untersuchte Sorte, wogegen eine andere, als persisches Galbanum bezeichnete Droge, die Reaktion nicht giebt, das Oel der letzteren Droge dreht rechts, das der anderen, levan tischen, links

Prüfung Erstreckt sich auf die angegebenen Merkmale und Reaktionen, ferner anf die Bestimmung des in siedendem Alkohol loslichen Theiles (70-80 Proc.), Germ ver langt 50 Th Ferner auf Bestimmung des Aschegehaltes, es lassen zu Germ bis 10 Proc. Halv bis 8 Proc

Bestimmung der Säurezahl nach K Dieterich 0,5 Galbanum werden fein zerrieben, in einem Kolben mit etwas Wasser übergessen und dann durch den im Sandbade erwarmten Kolben Wasserdampfe geleitet Das aus dem Kolben kommende Rohr verbindet man mit einem Kuhler und lässt dessen Rohr in eine mit 40 ccm wasseriger  $^1/_g$ -N-Kalilange beschickte Vorlage in die Flüssigkeit eintauchen Man destillirt 500 ccm über, spült das Destillationsrohr gut mit destillirtom Wasser nach und titrirt den Inhalt der Vorlage unter Verwendung von Phenolphtalem mit Schwefelsaure zurück. Die Menge der durch das Destillat gebundenen Kubikcentimeter Kalilauge × 28 = Séurezahl Grenzzahlen 73,5-114,5

Bestimmung der Harzzahl und Verseifungszahl nach K Dierenich Zweimal Galbanum zerreibt und übergiesst man mit je 50 cem Petroleumbenzin (spec Gew 0,700 bei 15° C), fügt dann je 25 cem alkoholische ½-N Kalilauge hinzu und lasst bei Zimmertemperatur unter häufigem Umschwenken im 1 Interfaschen 24 Stunden siehen. Die une Probe wird dann nach Zusatz von 500 cem Wasser unter Umschwenken mit ½-N-Schwefelsäure und Phenolphtalein zurücktitrit. Die verbrauchten Kubikcentimeter Kah lauge ×28 = Harzzahl. Grenzzahlen 107,5—132,5.

Der zweiten Probe setzt man noch 25 cem wässerige ½-N-Kahlauge und 75 cem Wasser hinzu und lässt unter häufigem Umschwenken abermele 24 Stunden stehen. Man

Wasser hinzu und lässt unter häufigem Umschwenken abermals 24 Stunden stehen Man

Galbanum. 1191

Emplastri martialis 850

verdünnt dann mit 500 com Wasser und htrut wie ohen zurück. Die verbrauchten Kubikcentimeter Kahlauge  $\times 28$  — Verseifungszahl Grenzzahlen 116,2—135,8

Galbanum depuratum Gummi Galbanum expurgatum (Gall) Gereinigtes Galbanum Galbanum pulifié

Man verfahrt genau wie bei Bereitung des Ammoniacum depuratum (S 253) Ausbeute nach dem Verfahren von E Dietemon 70-75 Proc

Aufbewahrung Wie bei Ammoniacum (S 254)

Galbanum ist in Deutschland dem freien Verkehr entzogen

Anwendung. Innerhich bei Luftrohrenkatarih, eitrigen Entzundungen der Harn wege in Folm der Emulsion (Lac Galbani) oder in Pillen zu 0,5—4,0, auch als an regendes und die Regel beforderndes Mittel Acussenlich als Bestandtheil erweichender oder gelinde reizender Pflaster bei Drüsenauschwellungen, Geschwuren, Gliederreissen, Hühneraugen Technisch als Zusatz zu Kitten

Tinetuia Galbani. Galbantinktur 1 Th gestossenes Galbanum wird bei ge linder Warme mit 5 Th 87 proc Weingeist ausgezogen

Tinctura Galbani aetherea 1 Th gepulvertes Galbanum, 10 Th Actherweingeist

angeist	
Emplastrum antapoplecticum	8 Ammoniaci
Pp Calbam depurati 15.0	9 Galbani SE 100 O
Padicis Pyrethri puly	10 Oki Terabinthinae 600
Pipens longi pulr	Man kocht 1-3 mit 4 zum Pflaster und lüsst 4
Castorei canadens puly AA 2,0	zum grössten Teil verdampfen (I), dann emul-
Terebluthin lancin.	girt man 8-10 mit 10000 Wasser, seiht durch,
Cerae flavae £ã 10,0	dampft zur Horigkonsistenz ein, milcht mit I
	und fügt 5-7, geschmolzen und aurche seiht,
Emplastrum anticatholicum	himsu
Pp Lmplastr Galbani crocat 50,0	Gibt auf Lemwand gestrichen den Sparadrap
Terebinthing	cum Diachylo gummato (Gall)
Asac foetsdae puly 53 100	
Oler ammalis aethera	Emplastrum Calbani
Oles Menchae psp	Mutterharspilaster
Olei Caryophylior 🙃 1,20	Rp 1 Cerae flavae
	2 Resinse Pini Th 5,0
Emplastrum diabotanum	3 Galbani depumti 20,0
Kräuterpflaster	4 Terebinthinae 10,0
Rp Emplestr Lithaugyr comp, 40,0	Man schmilzt 1 mit 2, 3 mit 4 und mischt.
Emplastr Mehloti	Emplastrum Gaibani camphoratem.
Emplastr Conii	Bp 1 Emplastri Galbani crocati 85,0
Emplastr aromat.ci	2 Ammonii curbonici puly
Emplastr fusci camphorat,	3 Olei Petrae
Picis unvalis nigrae	4 Camphoras #3 5.0
Fructus Lauri puly 55 10,0	Man schmilzt 1 und fügt 2-4 hinzu
Man schmilzt und rollt in Stängelichen aus	
Emplastrum Diachylon fuscum	Emplastrum Galbani compositum Phoebi
	Zusammengesetztes Galbanumpflaster
Brauner Diaghel Braunes Diaghylon- Pilaster Gummipflaster Braunes oder	nach Phoreus  Bp Opi pulverati 5,0
gelbes Zug- und Heilpflaster	Ep Opi pulverati 5,0 Aquae 2,0
Für den Handverkauf	Camphorae tritae 10,0
Rp 1. Sebi taurini 20,0	Ammon carbon pyro-oleos 2,0
2 Resinas Pini 40,0	Olei Cajepuu 8,0
3 Gerae flavae 80,0	mucht man und fügt es unter sietem Rühren zu
4 Emplastr Lithargyr 650,0	geschmolzenem
5 Ammoniaci puly 15,0	Emplastr Galbani crocat. 75,0
6 Galbanı pulv 50,0	· ·
7 Terebinthinas 80,0	Emplastrum Galbani ercestum (Ergänzb) Safranhaltiges Galbanumpflaster
8 Agune 40,0	
9 Ochrae fuscas ply 25,0	Rp 1 Emplastri Lithargyri 80,0 2 Cerae flavae 25,0
Man schmilzt 1-4, obenso 5-8, mischt beide und	2 Cerne flavae 25,0 2 Resinae Pani
fügt 9 hinzu In Stangen auszurollen	4. Terebinthinae ää 100
	5 Galbani 73,0
Implastrum Dischylon gummatum	6 Crock subtile puly 3,0
Emplatre Diachylon gommé (Gall.)	Man schmilzt 1-2, ebenso 3-5, mischt und fügt
Bp 1 Lithargyri pul▼	5, mit etwas Welngeist angerieben, hinzu
2 Adopts suilli	
3 Olei Ohvarum EH 620,0	Emplastrum Galbani martiatum
4, Aquae 1,250,0	
	Emplastrum Martis cum Galbano
5 Cerae flavac 6 Resinae Pini Burg	

7 Terebinth larıcın aā 120,0

Empiastrum contra perniones Pust	Pilula Galbani composita (Bnt).
Rust's Frostpflaster	Compound Pill of Galbanum
Rp Emplastr Galbam croc 250	Compound Pill of Asafetida
Opir pulversti	Rp Asae fortidae
Camphorae trit. 55 50	Galbani
	Myrrhae äa 50,0
Emulsio Galbani	Sirupi (lucosi 25,0
Galbanum-Emulaton	Man schmilzt um Wasserbade und rührt bis zur
Wie Emulsio Ammoniaci (S 204) zu bereiten.	Pillenkonsistenz Dona 0,25-0,5
	Pilulae resolventes Schmucker.
Mixtura anthydropica Janu	Rp Tartari stubnati 0,25
Rp Galbani depurati 15,0	Rhizomatis Rhei
Aceta Scillae 1000	Saponis medicati
Liquoris Ammonii acet 125	Galbani depurati
Spiritus Actheris nitrosi 6,0	Sagapeni depurati 53 1,00
Sirupi Althaene 50,0	Succe Liquing depur 5,0
1—2stündi 1 Essi	Man formt 90 Pillen und bestreut mit gepulvorter
Oleum Calbani compositum	Muskatnuss
Galbanetum Paracelsi Liquor Senner	Pilulae solventes HLIM
GRIDHROLDIN LBLUCGIBI Clidadi Oznaski.	Rp Galbani depurati 6,0
I,	Bulbi Scillae
Rp Galbard 1000	Radius Ipecaeu-uhae
Elemi 2a,0	Strbei sulfurati aurant äl 0,6
Oler Terebrath 700	Extracti Pimpinellae 3,0
Oki Lavandulae 200	Radiois Liquintiae q s
Ole: Lauri express 10,0	Man formt 100 Pillen und bestreut mit Veilchen
han digerit i Tag und destillirt dann über 100,0	wurzelpulver Smal täglich 5 Pillen
п.	Vet Balsamum mirabile
Rp Olei Galbani 10,0	Wunderbalsam
Olei Lavan dulas 150	Rp Galbani 12,0
Olei Terebinthinge 20,0	Alkohol 48,0
	Man digenet 24 Stunden, filtrert und fügt hillzu
Pilulae empienagogae Jahr	Olei nuc. Jugiandis
Rp Galbani	Olei Philosophorum än 15,0
Saponis medicati	Olel Petrae
Extract: Rhei compos 55 50	Unguent Hydrargyr criffor āsi 12,0
Zu 100 Pillen. Smal taglich 3-4 Stück	Emicibung für Thiere

# Galeopsis.

Gattung der Labiatae - Stachyoideae - Laminae.

l Galeopsis Ladanum L (syn G ochroleuca Lam) Heimisch in Mittel und Westeuropa Blätter eiförmig bis länglich-lanzettlich, gesagt, weichhaarig Oberlippe der Blüthe gelblich-weiss, eingeschnitten gezahnt, Unterlippe mit heiligelbem Hof, zuweilen mit zwei braunrothen Flecken

Bestandthelle. Bitteres Harz, theils in Aether löslich, theils darin unlöslich, bitterer, theils in Aether, theils in Wasser löslicher Extraktivstoff Das ganze Kraut liefert Herba Galeopsidis (Austr Erganzb) Herba Galeopsidis grandiflorae s. ochroleucae. Herba Lieberianae — Hohlzahnkraut Blankenheimer Thee. Lieber'sche Krauter Auszehrungs, Gesundheits- oder Schwindsuchtkrauter. Spanischer Thee.

Einsammlung Man sammelt das Kraut zur Bluthezeit, trocknet und bewahrt es in geschnittenem Zustande auf 9 Th frisches geben 2 Th trocknes

Anwendung. Nur noch selten gegen Husten und Katarrh zu 20-30 g täglich im Anfguss

Auszehlungs- und Lingenkräuter von Dr Redling, gegen Schwindsucht und Bluthusten sind Lieben'sche Krauter mit wenig Lungenkraut vermischt

Gesundheitskräuter von Lieber in Creussen sind Herb Galeopsid grandifi conc 375 g = M 5,15

II. Galeopsis Tetrahit L. Yom Himalaya bis Irland. Mit schmutzig-hellpurpurner Oberlippe und gelblichem, purpurn geslecktem Hof auf der Unterlippe

Lieferte früher Herha Cannabis silvestris Die Fasern bilden den sogenannten Nessellianf

## Gallium.

Gattung der Rubiacene - Coffcoidene - Psychotriinae - Galicae.

l Galum Mollugo L. Hermisch in Europe, Westsibilien, Ostildien is Ceylon and Birmah. Stengel vierkantig, meist kahl, Blatter zu acht, stachelspitzig, vom breiter, beiderseits grun. Bluthe weiss, die Zipfel der Oorolle begranat, Fruchte etwas runzelig.

Das Kraut Sommité fleuric de Caille — lait blanc (Gull), heferte fruber Herba Galli albi

il Galium verum L. (G luteum Lam) Heimisch von Europa durch Nordassen, in Nordafrika, auch am Himalaya Stengel rundlich mit 4 hervorragenden Linien, kurzhaang oder kahl Blatter zu 8-12, hneaksch-stachelspitzig Bluthe gelb Zipfel der Corolle stumpf, kurz stachelspitzig Fruchte glatt, meist kahl.

Das Kraut Sommité fleurie de Carlle — lait jaune (Gall), heferte fruher Herba Galli lutel.

III Galium Aparine L. Hemisch in Europa, Nordafrika, Asien, Amerika Stengel mederhegend oder kletternd, Blatter zu 6-8, unterseits nuchwarts startlig Blitthen weiss Frucht meist habig bezeitg

Liefert Herba Aparines Neuerdings bei Hautkrankheiten empfohlen

iV Galium pilosum Ait In Nordamerika Das Krant gilt als Mittel gegen den Biss giftiger Sohlasgen

# Gallacetophenonum.

† Gallace to phenon (korrumpirt in Gallacto phenon und Gallace to phenon)
Trioxyace to phenon. Alizaringello C. C. H. (OH); CH, CO Hei Gew. = 168 Die
Verbindung ist das von der Badischen Anilm- und Sodnfabirk in den Hardel gehrachte
"Alizaringello C"

Dar stellung 1 Th. Pyrogallol wird mit 1,5 Th. Chiorzink und 1,5 Th. Eisessig Lurze Zeit auf 145—150°C erhitzt. Aus der noch hoise mit Wosser verdunnten Schmolze scheidet sich das Gallacetophenon beim Erkalten krystallinisch ab und wird durch ein maliges Umkrystallisiren aus siedendem Wasser rein erhalten  $C_6H_2(OH)_2H+HOCH_3CO=H_2O+C_6H_3(OH)_2CH_4CO$  Das Chlorzink, wirkt bei der Reaktion ledighen als wasserentziehendes Mittel

Eigenschaften Schmutzig fieischfarbiges, krystallimisches Pulver von sehwich saurer oder neutraler Reaktion, in etwa 600 Th., kaltem Wasser, leicht in heissem Wasser, Alkohol oder Aether löslich, in Glycerin in jedem Verhaltnisse loslich. Durch Zusatz von Natriumacetat wird die Löslichkeit in Wasser erhöht. Bei Zusatz von 30 g. Natriumacetat können 4 g. Gallacetephenon in 100 eem Wasser in Losung bleichen. Der Schmelzpunkt hiegt bei 170°C. In Natriumkarbonatlösing oder Natroilauge lost es sich mit gelber Farbung. Die wasserige Losung wird durch Eisenschlorid grunschwarz gefallt Silbernitrat wird sowohl in saurer wie in alkalischer Lösung reduent. Auf Aluminiumonyd bezw. Hydroxyd wird das Gallacetophenon mit canariengelber Farbe fixirt.

Prüfung. Es reagne nur schwech sauer, seine Lösung in Kalkwas-er farbe sich nicht nach wenigen Augenblicken roth (Pyrogallussaure) Es schmelze bu 170° C und verbrenne ohne einen Ruckstand zu hinterlassen (unorg Verunreinigungen)

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschützt

Anwendung. Im Gegensatze zum Pyrogallol hat sich des Gallacetophenon als eine verhaltwissmissig ungeftige Verbindung erwiesen, welche indess gegen Mikroorgamismen stark antiseptisch wirkt. Es wird in Form von 10 proc. Salben bei Pserrisis emplohlen 119i Gallae

und soll hier ebenso gut wirken wie Pyrogallol, ohne die toxischen Erscheidungen des letzteren zu zeigen. Die Ausscheidung erfolgte bei den Thierversuchen in Form von Schwefelsdureathern und Glukuronverbindungen

## Gallae.

Galla (Helv Brit USt) Gallae Asiaticae a Haleponses Galine (Germ Austr) Gallae Aleppo nigrae Gallae quercinae s Levanticae s Turcicae Gallaufol Gallausse Eichapfel - Galle de Chene Poma Gallarum — Gallen d'Alep Noix de galle d'Alep (Gall) - Galls, Nutgals, Gall-nuts, Onk-apples, Sind die durch die weibliche Gallwespe Cynips finctoria Hartig (syn tinotoriae Oliver, C tinctoria L) (Familie der Cynipidae, Abtheilung der echten Gallwespen Psenides) auf Quercus infectoria Oliv (syn Qu lusitanica a infec toria Alph D C) erzengten Gallen. Die strauchige Eiche mit welligen, stacheliggezahnten Blattern ist heimisch im ostlichen Mittelmeergebiet und in ganz Kleinasien Das Insekt kommt weiter nach Osten vor, es erzeugt in Mitteleuropa auf Quercus sessiliflora Sm und Qu pubascens Willd kleinere, den officinellen ahnliche Gallen Insekt legt je ein Er in eine Knospe, wahrscheinlich ohne dabei die Blattchen zu durch stechen Ob die Galle entsteht infolge eines durch die blosse Gegenwart des Eies und später der Larve hervorgerufenen Reizes oder durch den von Flüssigkeiten verursachten Reiz, welche das Insekt bei der Ehablage oder das junge Individuum absondern, ist noch ungewiss

Beschreibung Die Galle, die alse aus einer umgewandelten Knospe hervorgeht, ist kinglig, nuch unten meist in einen ganz kurzen, stielartigen Fortsatz verschmalert, in der oberen Halfte mit kurzen Hockern. Stacheln oder kalten Der Durchmesser betrugt bis 2.5 cm. Etwas unterhalb der Mitte liegt das ungefahr 3 mm weite Flugloch, wein das Insekt nach seiner Ausbildung die Galle beieits verlassen hat. Die Farbe ist schwarz hch-grunlich, braun, braungelb bis gelb Bereits durchbohrte Gallen sind heller und weniger werthvoll als dunkle, meht durchbohrte. Die Gallen sind sehr hart, so dass sie unter dem Hammer in scharfkantige Stucke zerspringen. Auf einem Querschnitt unter scheidet man 1) die dichte oder zuweilen zerklüftete, weissliche oder braune Aussengalle und 2) die ans einer "Schutzschicht" und der umerhalb deiselben gelegenen "Nahrschicht" bestehende Innengalle Die Aussengalle besteht aus grosszelligem, meist getupfeltem Parenchym, dessen Zellen Gerbsäure in grossen Klumpen, Starke sowie Oxalat in Einzelkrystallen und Drusen enthalten (Fig. 256 a,b,c). Sie geht allmählich in die Schutzschicht der Innengalie über, deren Zellen stark verdickte, porose Steinzellen sind (Fig 256e) In den dünnwandigen Zellen der Nahrschicht liegen grosse Stärkekorner, die aber nicht direkt dem Insekt zur Nahrung dienen, sondern vorher (durch ein vom Thier abgesondertes Ferment?) mit anderen Zellbestandtheilen eine Umwandlung erleiden, als deren Produkt hauptsachlich Oel und Aleuron zu konstatiren ist Daneben finden sich grosse, braune, von einer Membran umschlossene Gerbstoffkugeln (Fig 256g) und an den Zellwanden rundliche oder traubige, geschichtete, an Cystolithen erinnernde Wucherungen, die stark veiholzt sind (Fig 256h)

Die letzteren, die mit Phlorogluein und Salzsaure leuchtend roth werden, sowie die Gerbstoffkugeln, die sich mit Eisenchlorid allmählich schwarzen, sind die am meisten charakteristischen Bestandtheile der Gallen und im Pulver mit Hilfe der genannten Reagentien leicht aufzufinden

Bestandtheile. Bis 70 Proc Gallusgerbsaure (vergl. Acid. tannic S 189), 8 Proc Gallussäure, 2 Proc Eliagsaure, 3 Proc Zucker, 2 Proc Starke, etwas flüchtiges Oel. Dunkel gefärbte, nicht vom Insekt durchbohrte Gallen sind reicher an Gerbsäure, als hellgefarbte, durchbohrte

Handelssorten. 1) Aleppische G. von schwärzlichgrüner Farbe, sehr hart und spröde, meist vor dem Auskriechen des Insektes gesammelt. Als besonders gute Sorte gelten Jerligallen, besonders kleine, ausgesuchte heissen Soriangallen. Diese Sorte

entspricht in erster Linie den Anforderungen der Arzneibücher.

- 2) Mossulische Gallen, etwas heller gefärbt, oder wie bestäubt aussehend. Selten im Handel.
- 3) Smyrnaer Gallen. Von gelblicher oder bräunlicher Farbe, meist durchbohrt. Sie gelten als am wenigsten werthvoll, indessen ist darauf aufmerksam zu machen, dass als Smyrnaer Gallen neuerdings auch solche vorkommen, die von 1. nicht zu unterscheiden sind.
- Tripolitanische Gallen, sollen den Smyrnaer ähnlich sein, vielleicht sind es solche von Quercus llex L. und Qu. coccifera L., die aus Tripolis exportirt werden.

Verfälschungen. 1) Man giebt hellen, durchbohrten Gallen das Aussehen dunkler, indem man sie in eine Lüsung von Eisensulfat legt und die Löcher mit Wachs verklebt; in heissem Wasser kann man das Wachs wieder ausschmelzen.

2) Man verfälscht sie mit Kollarigallen und anderen Sorten (vergl. unten). die minderwerthig sind.

Aufbewahrung. Die ganzen Galläpfel werden in Holzkästen, das Pulver in Hafengläsern an einem trocknen Orte aufbewahrt. Beim Pulvern vermeidet man möglichst, den Staub einzuathmen, da er die Schleimhäute angreift.

Anwendung. Galläpfel finden zu Heilzwecken nur selten Anwendung, da man der aus ihnen gewonnenen Gerbsäure den Vorzug giebt; bisweilen dienen sie fein gepulvert (und mit Talkum oder Lycopodium gemischt) zu Streupulvern, auch wohl im Aufguss (10:50-100) innerlich wie Eusserlich als zusammenziehendes Mittel. Bei Vergiftungen mit Brechweinstein und Alkaloiden können sie als Gegenmittel dienen.

Seit langer Zeit benutzt man sie durch thre tiefschwarzen, licht-und wasserbeständigen Schriftzuge auszeichnen.

der Zellwände. Bei Bereitung von Galläpfelauszügen and von Arzneiformen, die Galläpfel enthalten, sind eiserne Geräthe zu vermeiden.

Tinctura Gallarum (Germ. Austr. Gall.). Tinctura Gallae (Helv. U-St.). - Gallapfeltinktur. - Teinture de noix de galle. - Tincture of Galls. Tr. of Nut-

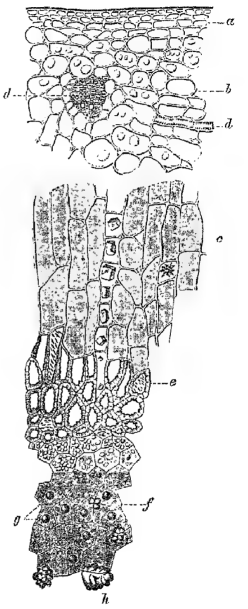


Fig. 256. Querschnitt durch eine aleppische Galle. zur Bereitung der Galiustinten, die sich a Aeussere, b mittlere, e innere Schicht der Aussengalle. d Geffasbündel. e Schutzschicht der Innengalle. / Nährschicht, g Gerbstoffkugeln. h Ligninreiche Wucherungen

1196 Gallae

gall — Gorm Aus 1 Th grob gopulverten Gallapfeln und 5 Th verdünntem Weingeist (60 proc) — Helv Aus Gallapfelpulver (V) Wie Tinct Calami Helv (S 537) — Austr Aus grob zerstossenen Gallapfeln wie Tinct Aurant cort Austr (S 853) — U St Aus 200 g Gallapfelpulver (No 40) und einer Mischung von 100 ccm Glycerin und 900 ccm Weingeist (91 proc) im Verdrungungswege Man erschöpft, zuletzt mittels Weingeist, so dass man 1000 ccm Tinctur erhalt — Gall Wie Tinct Coca Gall (S 869) Sauer reagurende, mit Wasser klar mischbare Tinktur, die durch Eisenehlendlösung blauschwarz gefallt wird Verkittet leicht die Glasstopfen der Standgefasse (s unter Percha lamellata) — Innerheh 15—40 Tropfen bei Durchtall, ausserlich gegen Frostbeulen

#### Balsamum contra Perniones Tinctura Gallarum composita Frostbalsam Linetura tannica s adstringens Gailarum subtiliss ply 10,0 Актоминь Rp Acidi tannici Aquae destillet 20,0 Unguenti diachvion 70,0 Aquae destillatue 60,0 Bei off nen Wunden Zum Gebrauch frisch zu Spiritus 80.0 bereitan Olei Citra gtt. III Mit kölmschem Wasser gemischt als Schönheits Pulvis ad Atromentum mittel, mit 10 Th Wasser zu Waschungen, Lin Pulvis atramentarius Tintenpulver spritzungen Tinctura tannica Pp 1 Gallar Aleppo puly 1000,0 Rp Tincturae Gallarum 2 Aquae ebullientia Tincturae Catechu ān 40,0 8 Gummi arabicı pulv Spiritus Rosae 20 0 500.0 4 Ferri sulfurici pulv Abends 1-2 Theelöffel mit Zuekerwasser Gegen 5 Cupri sulfurici puly 50.0 Nachtschweiss Man zieht 1 mit 2 aus, dampit zur I xtraktilieke em, mischt mit 8, trocknet aus, mischt mit 4 Unguentum Gallas (Brit U 5t) und 5 Zum Gebrauch in heissem Wasser zu Gall Ointment. Nutgall Ointment Re Gallar subt puly 20,0 Adipia benzolmuti 80.0 Gewähnliches (für Schubmacher) Unguentam Gallarum BELI 1 Cupri sulfurio crud gr plv 20.0 BELL's Hamarrhoidensalbe. 2 Gummi grabie ordinar ply 40,0 Rp Gallar subtil puly 5,0 300.0 8 Ferri sulfurici piv 80,0 Unguenta cerea 4 Gallarum gr plv Enguentum Gallae cam Onio (Brat) 1 und 6 sind unter Erwärmen gut zu trocknen An einem trocknen Ort aufzubewahren Gall and Opium Ointment. Rp Unguenti Galiae (Brit ) 92,5 Remedium antidoticum stypticum Opn subt pulv Antedotum alkaloïdium Unguentum (sallarum compositum Rp 1 Jodi pari 5.0 Unguentum adstringens FELVEL 200 2 Alcohol absoluti 8 Gallarum subt polv 100,0 Rp Gallar subtiliss pulv 5,0 Ole: Lauri 4 Tartarı depurati 10.0 Olei Myristicae an 10,0 5 Sacchari albl 35.0 Unquenti Rosmarini 25.0 Man lost 1 in 2, mischt mit 8, trocknet bei gelinder Warme und setzt 4 und 5 zu. In Stöpsel-Bei Bruchschäden, Verrenkungen gläsern aufzubewahren. Bei Vergiftungen mit Urguentum Gallarum opiato campheratum Metallen oder Alkaloiden 1/stlandlich 1 Thee-Unguent antihaemorrhoidale WARE Bifci Rp Gallarum subt. pulv 10.0 Camphorae 2,0 Sirupus Gallarum Tincturae Opu simplicis 50 Tincturae Gallarum 15,0 Unguenti cerei 400 Sirupi simpheis Zum Bestreichen der Hämerrheidalknoten Spiritus ad mammas Pulyla antidiarrhoicus Vot Brustwarzenspiritus Pulver gegen Durchfall der Binder Rip Gallar pulverat 10,0 Rp Gallarum gr m pulv 0,5 Acidi saheyhei Radicis Liquintiae puly 55 50,0 Renzočs 25 2stündlich die Hälfte mit warmem Wasser zu Olei Bergamott gtt, III Olci Sassafras geben. Epiratus Strahlfänle-Tinktur Vet Aquae Rosze AR 50,0 RpAcidi saheylici 5.0 bei wunden Brustwarzen Glycerini 20,0 Tinctura contra Parnioues Tincturae Aloës Frostbalsam Tincturae Gallarum an 100,0 Tinctur Jodi Täglich einmal den Strahl empinseln, dann auf Tinetur Gallarum 6,0 Werg in den zwischen den Ballen befindlichen Gly cerini. Spalt eindrücken Der Huf ist vorher mit Seifen-6.0 Bei noch nicht aufgebrochenen Frostbeulen wasser zu reinigen (DIETERICH)

Ebenholz-Nachalmung. 4 Th Gallapfel, 1 Th Campeoheholz, 1/2 Th krystallisirten Grünspan kocht man in einem glasirten Thongefässe mit Wasser, filtrirt heiss, und tragt heiss mit einem weichen Pinsel mehrmals auf Hierauf hereitet man sich aus Eisenfells

Gallae 1197

und starkem Weine-sig unter Erwaimen eine Lösung, die man erkaltet auf die gebeizte Fläche auftragt, nach dem Trocknen giebt man nöthigenfalls noch 1-2 Anstriche

Es eignet sich hierzu besonders feinfaseriges Ahorn, Bun, Apfel- oder Nussbaumholz Antipsilothon von Hegewald, gegen das Ausfallen der Haare, ist eine mit athe rischen Oelen versetzte, verdunnte Gallapfeltinktur

Bann's giftsteies Pulver zur Vertilgung der Nasenpolypen besteht hauptsach-

lich aus Gallapfelpulver (24 g = 6 Mark)

Bursitt's vegetabilische Komposition, gegen Kesselstein, besteht aus dem Pulver biliger, gerbstoffhaltiger Fruchte, Erchenrinde, Soda und Islandischem Moos Henriettenbalsam gegen Zahnleiden, soll ein weingeistiger Auszug der Carobe di Giudea sem (vergl S 1198)

Scriptol, em Tintenextrakt, ist mit Dextrin und Nigrosin versetzte Gallustinte Ata imentum. Nigi imentum Tinte Schwarze Tinte Gallustinte Ink. Tint

Wohl die meisten zur Zeit im Handel vorkommenden Tinten sind Anilintinten, die schwarzen werden aus Nigrosin, Melamin u a Theorfai bstoffen durch einfaches Lösen in heissem Wasser hergestellt und eignen sich überall da zum Gebrauch, wo die Bestandigkeit der Schriftzüge von untergeordneter Bedeutung ist, ganz besonders aber zu Kopirtinten

Die Vorzüge der Amlinfinten leicht aus der Feder zu fliesen, diese nicht anzu greifen, keine Bodensatze zu bilden und nicht zu schimmeln, verlangt man auch von den Gallustinten, ausserdem müssen die letzteren aber die Eigenschaft besitzen, nach wenigen Tagen auf dem Papier licht- und wasserbeständig zu werden, wenn sie als Kanzlei oder Dokumententiaten Verwendung finden sollen Diese Bedingungen erfullen in ganz be sonderem Masse diejenigen Tinten, welche aus Gallapfelauszugen oder Tanninlösungen, in denen die Gerbsaure in Gallussaure übergeführt ist, mittels Ferrisalzlösungen hergistellt weiden, Ferrosalze geben unter gleichen Umstanden Tinten, welche sich durch ihre Kopur fahigkeit auszeichnen Nach den von E Dieterich gegebenen Vorschriften für Gallus tinton kann auch im kleinen mit Vortheil gearbeitet werden, die erzielten Tinten sind vorzugheh

Alizariutinte meh Vomáčka. 7 Th Galläpfelabkochung (I) kocht man mit 4 Th

Eisenlösung (II) auf und setzt 1 Proc Malachitgrun zu

Kopirtinte, wie vorige, doch statt Malachitgrün mit 2 Proc Aniha Jetschwarz Gallapfelabkochung (I) 10 Th zerstossene chinesische Gallupfel, 1 Th Alkanna wurzel weicht man einige Stunden in 100 Th Wasser ein, kocht grundlich aus, filtrirt und löst 2 Th Zucker

Eisenlösung (II) 160 Th Eisenvitriol löst man in 80 Th Wasser, setzt 38 Th Schwefelsaure, dann 37 Th Salpetersaure zu, erhitzt, bis die Losung rothbraun und blar geworden ist, dampft auf 200 Th ein, erhitzt unter Wasserzusatz, bis kom Geruch nach Salpetersaure mehr wahrzunehmen ist, und verdünnt mit destill Wasser auf 8200 Th Express-hopirtinte 100 Th gewölinliche Tinte, 60 Th Glycerin, je 20 Th Hong und Kandiszucker, 10 Th Spiritus, 5 Th Melasse Mit dieser Tinte soll man ohne

Weiteres kopiren können

Gallustinte, billige 200 Th zerstossene Aleppogallen und 400 Th Campecheholz kocht man zweimal mit je 5000 Th Wasser 1 Stunde, dampft die Pressilussigkeiten aut 6000 Th ein und vermischt mit einer Lösung von 150 Th Eisenviliol, 120 Th arabischem Gummi und 15 Th Kupfervitriol in 1500 Th rohem Holzessig Man schuttelt öfter um und lásst dann absetzen

Gallus Kanzlei-Tinte nach E Ditterich Man zerstüsst 3 kg chinesische Gall äpfel gröblich, durchfeuchtet sie mit Rogenwasser und lasst unter Ersatz des verdunstenden Wassers bei 20-25° O stehen, bis sie von Schimmelpilzen völlig durchsetzt sind, zieht wassers del 20—23 O stenen, dis sie von Schimmelpitzen völlig durchsetzt sind, zieht dann dreimal mit je 5 kg Regenwasser jedesmal 1 Stunde im Wasserbade aus, schüttelt die vereinigten Pressflüssigkeiten mit 300 g Talkum, stellt 24 Stunden bei Seite, filtrirt unter Nachwaschen des Filterinhaltes mit Wasser, sodass man 15 kg Rüssigkeit ("Gallapfel auszug") erzielt. Man vermischt dieselbe mit 1,5 kg Eisenchloridösung (10 Proc Fe), filtrirt nach 14 tägigem Absetzenlassen, fügt eine Lösung von 25 g reiner Karbolsaure und 75 g Phenoiblau 3 F (von Franz Schaal in Dresden) in 10 kg Regenwasser hinzu und stellt in lose verbundener Flasche 8 Tage im Kühlen bei Seite. Die alsdann fertige Tinte füllt man auf klaupere Flaschen. füllt man auf kleinere Flaschen

Galkus Kopirtiato nach Drr 900 g des obigen Galläpfeliuszuges erhitzt man mit 4,0 g Schwefelsaure (spec Gew 1,835) 1/2 Stunde im Dampfbade, löst 60 g krystall Eisen vitrol, stellt 2 Wochen bei Seite, filtrirt, bringt durch Nachwaschen auf 1000 g, löst 2,5 g Phenolblau 8 F, 30 g Zucker, 1 g Karbolsaure und verfährt weiter wie vorhin angegeben Statt des Phenolblau kann man natürlich auch entsprichende Mengen anderer

Amhinfarben wahlen, denn dieselben dienen nur dezu, die Schriftzuge der sonst blass aus der Feder fliessenden Tinte besser sichtbar zu machen

Tinten-Extrakte. Man versteht hierunter pulverförmige, wasserlösliche Mischungen. welche mit heissem Wasser übergossen sofort die fertige Tinte geben. Gallustinten-Extrakt nach Diaterich. 50,0 oxydirtes Tannin 1), 40,0 entwässertes Ferrisulfat, 3,0 Phenolblau 3 F. 20,0 Zucker, 1,0 Salicylsäure; auf 11 kochendes Regenwasser.

Tinten-Bilder. 3-10 proc. Tanninlösungen werden mit 2-5 proc. Ferrosulfatlösungen getrennt verabfolgt und zum Gebrauch gemischt. Nach Leo Leistikow bewähren sich Umschläge mit dieser Mischung besonders bei Hautentzundungen und Pruritus, indem sie das schmerzhafte Jucken stillen und das Eintrocknen der Bläschen beachleunigen.

Ausser den beschriebenen Gallen sind eine ganze Reihe anderer von erheblicher technischer Bedeutung. Wir führen die wichtigsten auf.

#### a. Eichengallen.

1) Morea- oder Krongallen von Quercus Cerris L. Klein, kreiselförmig, um den oberen Theil mit einem Kranz stumpfer Spitzchen. Kommen unter den officinellen zu-

weilen vor. (Bis 30 Proc. Gerbsäure.)

2) Oesterreichische, bühmische, deutsche Gallen erzeugt durch Cynips Kollari Hart. auf verschiedenen Eichen. Auch als persische Gallen vorgekommen. Von Grösse der aleppischen G., braun, meist ohne Höcker, schwammig. Kommen zuweilen unter den officinellen vor. (Bis 30 Proc. Gerbsäure.)

3) Istrische Gallen, häufig ein Gemenge, in dem kleine aleppische, kleine ungarische G. (von Cynips lignicola Hart. auf Quercus pedunculain Ehrh. und sessili-flora Sm.) und Kollarigallen vorkommen. (Bis 30 Proc. Gerbsäure.) Unter diesem Namen sind auch aleppische und Smyrnaer G. vorgekommen.

4) Knoppern, erzeugt durch Cynips calicis Burgsdorff auf Quercus pedunculata Ebrh., vielleicht auch sessiliflora Sm. und pubescens Willd., bilden unregelmissig geflügelte Auswüchse am Fruchtbecher. In Osteuropa und Südosteuropa. (Bis 33 Proc. Gerbsaure.)

In Amerika verwendet man noch folgende Arten:

5) Erbsengrosse Gallen auf den Blättern von Quercus alba L., erzeugt durch Acraspis crinacel Walch. (Bis 18 Proc. Gerbsäure.)

6) Auf den Blättern von Quercus palustris Du Roi (3) erzeugt durch Holiaspis

globulus. (Bis 9,5 Proc. Gerbsäure.)

7) Wachsartig glänzende runde Gallen auf den Zweigen von Quercus alba L. erzeugt durch Arten von Cecidomyia und Diplosis.

## b. Sumachgallen.

8) Chinesische Gallen, erzeugt durch Schlechtendalia chinensis Jacob Bell auf Blättern und Zweigen von Rhus semialata Murray var. Osbeckil, unregelmässig ver-

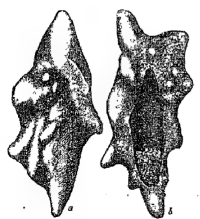


Fig. 257. Chinosische Gallen, & aufgebrochen. Gerbeäure in den Handel.

zweigte oder ausgezackte, hohle, blasenförmige Körper, kurzbehaart, von graubrauner Farbe, enthalten bis 77 Proc. Gerbaure (Fig. 257).

9) Pflaumen- oder birnenförmige Gallen aus China, den vorigen sehr ähnlich, aber unverzweigt. Sollen noch reicher an Gerbeaure sein.

10) Japanische Gallen, von derselben Abstammung wie 8, aber kleiner, reicher verzweigt und heller gefärbt. (Bis 60 Proc. Gerbsäure.)

11) In Amerika verwendet man auf Rhus glabra L. vorkommende Gallen, die 8 ähnlich sind. (Bis 61,70 Proc. Gerbsäure.)

#### c. Pistaciengallen.

12) Durch Arten der Gattung Pemphigus auf verschiedenen Pistacia-Arten in Europa, Asien und Afrika erzeugt. Davon gelangen zu-weilen die Bokhara-Gallen mit 32 Proc. Gerbsaure und die Carobe di Giudea mit 60 Proc.

<sup>2) 100</sup> Tannin in 150 Wasser gelöst erhitzt man in einem Kolben mit 30 gepulverten Kaliumbisulfat und 10 roher Salzsaure (Spec. Gew. 1,16) im Wasserbade 10 Stunden bei 80-90°C, und dampft dann in einer Porcellanschale zur Trockne ein. Ausbeute 130 .oxydirtes Tannin".

Gambir 1199

## d Tamarızgallen

13) Auf verschiedenin Arten von Tamaiix von nicht bekannten Insektèn (darunter aber vielleicht Cecidomyin Tamaricis Holl.) in Asien und Afrika erzeugt. Selten im Handel. (Bis 50 Proc Gerbaure)

## Gambir.

Gambir <sup>1</sup>) Catechu (Brit Germ) Catechu pallidum Extractum Uncariae — Gambir. Gutta Gambir Katagamba Terra japoulca Gambir — Katechu — Cachou clair. — Pale Catechu

Germ fasst unter dem Namen Uatechu dieses und Gambir zusammen (vergl. Seite 678)

Beschreibung Man gewinnt das Gambir aus den dunnen Zweigen und Blattern der Uncaria Gambier Roxburgh (syn Ourouparia Gambir Baill, Nauclea Gambir Hunter) und Uncaria dasyneura Kortii (Uncaria Gambir Thwaites) (Familie der Rubiacene — Cinchonoideae — Naucleeae), erstere Art ist heimisch in Hinterindien, besonders an der Strasse von Malakka, die zweite auf Ceylon Man kultivirt die erstere auf den Inseln des Riouw Lingga-Archipels zwischen Singapore und Sumatra, ferner auf Singapore, neuerdings auch auf Borneo und Java Orei bis viermal im Jahre werden die Blätter und jungen Zweige geerntet und in Kesseln ausgekocht, oder mit Dampf extrahirt. Der Auszug wird bis zur beginnenden Sirupkonsistenz eingedickt, dann bis zur beginnenden Krystallisation gerührt und erkalten gelassen. Das erstere soll durch einen Zusatz des Holzes der Macaranga hypoleuca Mull Arg (Euphor biegeae) beschleunigt werden

Gambir kommt zu uns meist in Form gelbbrauner, erdiger, leicht zerbrechlicher Würfel, die im Innern gelblich sind, seltener in Form grosser Blöcke (aus Calcutta und Singapore), die in Matten eingenäht sind. Auch soll es vorkommen, dass man diese letztere Form dem Gambir erst in Hamburg giebt. In Indian selbst fabriert man ihn in sehr vielen Formen und Sorten, als Tafeln, runde Scheiben, Kugeln, Zeltchen, kleine Würfelchen etc., die aber meist in Indian selbst verbraucht werden (vergl. Verwendung)

Unter dem Mikroskop erscheint Gambir meist krystallinisch. Behandelt man eine kleine Probe, wie S 679 angegeben, so findet man an pflanzlichen Reston einzellige, ziemlich dickwardige Haare

Bestandthetle Nach Trimble 7,76—19,76 Proc Catechin, 33,8—47,2 Proc Catechingerbsaure, 10,1—16,0 Proc Schleim, ferner fettes Oel und Wachs, 3,4 bis 4,7 Proc. Asche, 9,9—11,0 Proc Wasser Ob das Catechin des Gambir dasselbe ist, wie das des Catechin, ist noch nicht sicher festgestellt, nach Gautten ist das erste ein Gemenge von 3 Kolpern

1)  $C_{40}H_{58}O_{85}$  2 $H_{2}O$  2)  $C_{42}H_{36}O_{16}$   $H_{2}O$  3)  $C_{48}H_{38}O_{16}$   $H_{2}O$ , die sich nach Löslichkeit, Schmelzpunkt etc unterscheiden

Ferner enthält das Gambir Quercetin und einen fluoreschrenden Körper, der an der Luft bald Gambir-Catechuroth bildet. Da dieser Körper dem Catechu fehlt, so kann auf seine Erkennung der Nachweis von Gambir gegrundet werden, man übergiesst 3 g Gambir mit 25 ccm N Kalilauge, 100 ccm Wasser und Benzin, schuttelt einigemal um, die Benzinschicht zeigt dann grune Fluorescenz

Prilfung 1) Mikroskopische Prifung und Nachweis des fluorescirenden Kölpers (vergl Bestandtheile)

2) Der Aschengehalt soll nicht höher als 5 Proc, sein

3) Eisenchlorid ruft in der verdunnten, weingeistigen Losung eine grune Farbung berver, die nicht sefert in Braun tibergeht, wie das bei Catechiu der Fall ist.

<sup>1)</sup> Gambir kommt auch als Bezeichnung für Kino vor

4) Eine Verfälschung mit Starkemehl, die beobachtet wurde, ist durch mikroskopische Untersuchung nachzuweisen

Anvendung. Wie hei Catechi (S 679) Gabe 0,3-0,9 g (Brit) Dient in der Technik zum Firben und Gerben. In Ost- und Sudasien wird es in ausserordentlichen M sein als Zusatz zum Beteilhauen verwendet, indem man ein Blatt des Betelpfeffers um etwas Knik, ein Stuck Archanuss und etwas Gambir wickelt und die Gauze zusammen kant.

Pulvis Catechu compositus (Brit) Compound Powder of Catechu 100,0 Gambir, 50,0 Kino, 50,0 Ratanhawurzel, 25,0 Ceylon-Zim nt, 25,0 Muskatnuss Gabe 0,6-2,1 g

Tinctura Catechu (Brit ) Aus 200,0 Gambir, 50,0 Ceylon Zimmt, 1000 ccm Wein

geist (60 proc ) durch Maccration

Tinctura Catechu (Germ) Aus 1 Th grob gepulvertem Katechu und 5 Th ver dünntern Weingeist (60 proc.) Die Bezeichnung der Germ "dunkelrothbraun, nur in dünner Schicht durchsichtig" triftt besonders für die aus Pegu-Katechu bereitete Tinktur zu, Würfel Gambir liefert eine Tinktur, welche etwa den Farbenton und die Durchsichtigkeit der Tinet Ratunhae besitzt

Trochiseus Catechu (Brit) Catechu Lozenge Aus 32,4 g Gambir, 496,0 g Zuckerpulver, 19,5 g arabischem Gummi, 35,5 ccm Gummischleim und q s Wasser formt man 500 Pashilen, jede enth dt 0,0648 Gumbir

# Garcinia.

Gattung der Guttiferne-Clusioidene-Garciniene.

- I Garcinia Mangostana L. Wahrscheinlich auf Malakka heimisch, in den Tropen reichlich kultivirt. Die gerbstoffreiche Fruchtschale dient als Mittel zum Gerben und Farben, in der Medicin gegen Diarrhoe. Sie enthalt in schizogenen Sekietbehältein einen gelben Farbstoff Mangost in  $C_{20}H_{2}O_{5}$  Die Früchte sind ein sehr beliebtes Obst
- II Garcinia purpurea Roxb und Garcinia indica Chois Heimisch in Vorder- und Hinterindien Die Samen enthalten 30 Proc Fett, von dem man aber durch Auskochen nur etwa 10 Proc erhält (Kokum Oel oder kokum-Butter) Es ist fest, weiss, krystallinisch, von mildem Geschmack und Geruch nach Kakao Es enthält reichlich Stearin, wenig Myristin, Olein und Laurinsaure Schmelzpunkt 41—42°C Er starrungspunkt 37,6—37,9°C Verseifungszahl 191,3 Saurezahl 21,1 Esterzahl 170,2 Jodzahl 33,14

Es findet Verwendung zur Verfalschung ausgelassener Butter, ferner als Ersatz des Cetacoum und des Kakaofettes

Die Fruchtschalen verwendet man als Antiscorbutionn ihres Sauregehaltes wegen und als Gewürz zum indischen Curry Sie sind glänzend schwarz

Die Samen sind nierenformig, abgeplattet, 1—2 cm lang, bis 1 cm breit, von brauner Farbe. In der Samenschale Sekretbehälter, im Embryo das deutlich krystallinische Fett und einige Aleuronkorner, von denen eines auffallend gross ist, zerstieute Zellen des Embryo mit braunem Inhalt, der auf Gerbstoff reaguit.

III Garcinia Kola (vergl Cola)

IV Garcinia Morella (vergi Gutti)

# Gaultheria.

Gattung der Triencene-Arbutoideae-Gaultheriene.

I Gaultheria procumbens L Heimisch in den atlantischen Staaten Nordamerikas, von Canada bis Carolina - Verwendung finden die Blatter

Folia Gaultheriae — Amerikanisches Wintergrün. Kanadischer Thee Labrador thee. — The de Jersey, de montagne ou de Terre Neuve The rouge. — Wintergreen Box-berry Mountain-tea Partridge berry

Beschreibung Die Blatter sind oval, verkehrt-eiformig bis langlich, in den kurzen Stiel verschmalert, stachelspitzig, 3-4 cm lang, am scharf zahnigen Rande etwas umgerollt, kahl, lederartig-steif, oberseits dunkelgrun oder braunlich-grun, unterseits blasser, mit wenigen Schundarnerven, die einen Randnerven bilden — Spaltoffnungen nur unter soits, mit 2 Nebenzellen Schr vereinzelt dickwandige, kleine Haare Unter der oberen Epidermis 2-3 Schichten von Palissadenzellen Im Parenchym Drusen von Oxalat Am Rande eine denselben verstarkende Faserschicht. Um die Gefassbundel Faserbelege

Bestandtheile Aetherisches Oel (verglunten) 5,4 Proc, Gerbstoff, Arbutin und Ericolin, Schleim, Zucker, Asche 4 Proc

Anwendung finden die Blatter in Amerika als Genussmittel im Aufgass wie der chinesische Thee, ferner gegen Asthma, hauptsachlich aber zur Gewinnung des atheri Behen Oeles

Il Gaultheria fragrantissima Wall, heimisch in Ostindien G leucocarpa Bl in Java (die Blatter werden wie Betel gekaut), liefern ebenfalls Methylselicylat

Oldim Gaultheriae (U-St.) Gaultheriael Wintergreenel Oil of Wintergreen. Wird durch Destillation der Blatter des Amerikanischen Wintergruns (s. oben), neuerdings auch viel haufiger durch Destillation der Rinde von Betula lenta L. gewonnen Beide Oele sind als identisch zu betrachten

Eine farblose oder gelbliche, bisweilen durch Spuren von Eisen röthlich gefarbte, aromatisch riechende Flussigkeit vom spec Gew 1,175—1,185, bei 218—221°C siedend Das Gaultheriad ist optisch schwach linksdrehend, das Birkenrindend optisch maktiv. Im Geruch unterscheiden sich beide Arten etwas von einander (vergl. auch S. 103)

Sie bestehen beide zu mehr als 99 Proc aus Salicylsauremethylester. Man kann daher Verfalschungen durch Bestimmung der Verseifungszahl nach Korrstorere ziemlich leicht erkennen. Vor Licht geschützt aufzubewahren

#### Pfirsich Essenz

Pp Aetheris acetici 1,0 Amyläther acetic. 10,0 Olei Gaulthinas gtt. V Spiritut diluti 80,0 Sirupus Gaultherise
Wintergrünsirup

Rp Olei Gaultherise gtt V
Tinctur Aurant, cort 10 0
Sirupi, simpliers 90.0

Spiritus Gaultheriae (U-St)

Rp Olei Gaultheriae 50 ccm

Spiritus (91%) 930 ccm

Winver's Safe Cure Medicines. Safe Cure ist eine Abhochung von (angeblich) Hepatica nobilis und Lycopus virginicus, versetzt mit Glycerin, Salpeter, Weingeist und Wintergrünöl

Safe Kidney Cure unterscheidet sich vom vorigen nur durch die Mengenverhältnisse Salicol, eine französische Specialität, enthalt Wintergrünel, Salicylsäure, Methyl alkohol und Wasser

# Gelatina.

l Gelatina. Gallerte. Gelée (Gall) Eine Arzneiform Mit diesem Namen bezeichnet man eine nicht flüssige, sehr weiche, homogene, gemeiniglich durchsichtige oder durchsicheinende, nicht plastische, bei gelinder Warme schmelzende Masse, welche bei der Berührung in eine zitternde Bewegung gerath. Die Konsistenz ist so, dass man mit einem Löffel glatt davon abstechen kann und an Stelle des Abgestochenen eine Vertiefung zuruckbleibt. Als Grundlage einer Gallerte dienen entweder die sub II aufgeführte Gelatine, oder Hausenblase oder Pfianzenschleime und Pektinstoffe

Um der Gallerte aus Pflanzenstoffen die gehörige Konsistenz zu geben und sie dauernder zu machen, giebt man ihr häung einen kleinen Zusatz von Hausenblase oder Handb d pharm Pryxis I 76

weisem Lem (Gelatina alba) Gewohnlich versetzt man belinfs Daistellung einei klaren Gallerte die koncentrite und kohite Abkochung eines Vegetabils mit etwas Zucker, wenn solcher auch nicht vorgeschrieben ist, schaumt unter gelindem Aufkochen ab und macht, nachdem die Flussigkeit auf das vorgeschriebene Maass eingekocht ist, die übrigen Zusatze wie Wein, medicinische Sirupe Fluchtige Oele werden mit etwas Zucker abgerieben und auch audere Substanzen, wie Tinkturen, Bittermandelwasser etc., der noch warmen Flüssig keit, also vor dem Gelatinisen, beigemischt

Soll sich die Gallerte über vier Tage hinaus konserviren, so ist statt des Zuekers Glycerin, auch wohl ein Zusatz von 6 Proc verdunntem Weingeist, oder die Glycerin-Gelatine (siehe weiter unten) als Grundlage nöthig

II Gelatinae medicatae in lamellis Gelatine-Lamellen. Eine von Prof Almén in Upsala 1869 in den Verkehr gebrachte Arzneiform Papierdunne, in gleichmussige Quadrate von etwa 1,5 cm Seitenlange gethellte Blattchen, deren Grundmasse aus weisser Gelatine mit Zusätzen von Glycenn, Gummi oder Traganth besteht Dieser Grundmasse ist das Arzneimittel einverleibt, welches gewohnlich zu den sehr stark wir lenden gehört. Diese Arzneiform soll eine bequeme und namentlich genaue Dosirung von Arzneistoffen ermöglichen, welche nur in sehr geringen Mengen verordnet zu werden pflegen

Der Apparat zur Herstellung dieser Gelatinelamellen besteht aus einer Glasplatte oder Schieferplatte, auf welcher man durch Aufkitten von Glasleisten ein rechteckiges Kastehen von 300 mem Flache hergestellt hat (15 × 20 cm Seitenlange) Boden und Seitenflachen werden schwach mit Kakaobutter abgerieben Benutzt man eine Schiefer platte, so lässt sich in diese auch eine Theilung einritzen, desgleichen naturlich in eine Glasplatte

Alsdam bereitet man unter Erwärmen (für 800 qcm) eine Auflösung von 6,0 g bester Gelatine in 24,0 g Wasser, fügt 1,0 g Glycerin, ferner die für 300 Lamellen berechnete Menge des Arzneistoffes hinzu, welche man, wenn derselbe in Wasser löslich ist, zweckmässig vorher in einem Theile des Wassers auflost. Man mischt alles gut durch und gresst die noch lauwarme Flüssigkeit auf die mittelst einer Wasserwange vollig horizontal eingestellte Platte, bez in das Kästichen. Nach 24stündigem Austrocknen an einem lauwarmen staubfreien Orta löst man die Gelatineplatte von der Unterlage. Man kann die Platte nun mit einer Eintheilung mittelst Bleistift versehen oder die einzelnen Quadrate direkt auseinanderschneiden. Kommen diese Arzneiformen einigermassen haufiger vor, so empfiehlt es sich, jedes einzelne Quadrat mittels eines Gummistempels zu sigmiren, die Signatur soll den abgeklitzten Namen des Arzneistoffes und die Dosis enthalten, z. B. Atr. 0,001.— Enthält die Ausgussplatte eine erhabene oder vertiefte Eintheilung, welche sich in der Gelatine Platte abprägt, so lässt man zweckmassig immer 10 Plattehen zu sammen und zwar in 2 Reihen a.5 Stück.

Zur Darstellung z B von 300 Plattchen Gelatina lamellata Morphini acetici sollen genommen werden 36 Tropfen Glycerin — zu 300 Pl Gel Stibio-Kali tartarici 2,5 Brechweinstein mit 45 Tropfen Glycerin (0,075 in jedem Plattchen) — Gel Plumbi acetici 10,0 Plumbum aceticum, 50 Tropfen Glycerin — Gel Cupri sulfurici 10,0 kryst Kupfervitriol, 40 Tropfen Glycerin — Gel Ferri sulfurici 20,0 Eisenvitriol, 90 Tropfen Glycerin Diese Form soll unpassend sein, weil sich das Salz beim Trocknen verändert, so auch Gel Ferri jodati. — Gel Extracti Opii 5,0 Extrakt, 36 Tropfen Glycerin — Gel. Extracti Belladonnas 5,0 Extrakt, 34 Tropfen Glycerin — Gel. Extracti Hyoscyami 10,0 Extract, 10 Tropfen oder kein Glycerin. — Gel Extracti Colocynthidis compositi 10,0 Extrakt, 36 Tropfen Glycerin — Gel Ipecacuanhae opiata Brechwurzelpulver und Opium ää 5,0, 80 Tropfen Glycerin etc Es hewährt sich diese Arzneiform zur örtlichen Application auf das Auge und würde man nach Armén eine Gel Atropin sulfurici aus 1,0 Gelatine, 8 Tropfen Glycerin, 75 ccm Wasser und 0,25 Atropinsulfat 400 Blätichen formen. In ahulichem Verhältniss ware Gel. Extracti Physostigmatis darzustellen.

III Gelatina alba (Erguzb) Gelatina animalis (Austr Hely) Gelatine animal (Gall) Gelatinum (Bit) Weisser Leim Thierlerm

Mit dem Namen Gelatine bezeichnet man einen in die Form von dünnen Tafeln bez Blattern gebrachten Leim, welcher mit besonderer Sorgfalt aus den Knochen von Rindern und Kalbern bereitet ist. Zum pharmatentischen Gebruiche eignet sich am besten die als Gelatina in folius alba Ia oder als Grenétine im Handel vorkommende Sorte Es mag darauf aufmerksam gemacht werden, dass wir in Deutschland Gelatinefabriken z. B. in Hochst a. M. haben, dass indessen die franzosischen und die belgischen Gelatine sorten sich auch heute noch eines ganz besonderen Rufes erfrenen

Farblose, oder nahezu farblose, durchsichtige, dunne Tafeln von glasaitigem Glanze, geruch- und geschmacklos — Gelatine lost sich nicht in Alkohol, auch nicht in Acther In kaltem Wasser quilit sie stark auf, ohne sich zu losen. In heisem Wasser ist sie leicht loslich zu einer, je nach der Koncentration mehr oder weniger klebrigen Flussigkeit, die heim Erkalten noch im Verhaltnisse von 1 100 zu einer Galleite erstarrt, die entweder völlig blank ist oder nur sehr schwach opalisirt — Die Losung der Gelatine leagire neutral. Auf Zusatz von Weingeist entstehe darin ein weisser, flockiger Nieder schlag. Auch aus sehr stark verdunnten wässerigen Losungen werde die Gelatine durch Gerbsaure, sowie durch Formaldehydlosung leicht und vollstandig gefällt. Gelatine hinterlasse beim Verbrennen nicht mehr als 2% Asche

Gelatine ist nahezu reines Glutin Demgemäss wird die wassenge Lösung von Essigsaure und Ferrocyankalium, ferner durch neutrales und basisches Bleiacetat, durch Ferrisulfat, Alaun, Kupfersulfat, Silbernitrat, sowie durch verdünnte Mineralsauren nicht gefällt Dagegen wird sie gefällt durch Mercunchlorid und durch Geibsaure. Die wisse rige Lösung des Glutins ist linksdrehend. Gewisse Salze wie Kochsalz, Salpeter, Chlorzink, auch verdunnte Sauren, z. B. Essigsäure und Salpetersaure, heben die Eigenschaft des Glutins zu coaguliren auf. Ebenso wird die Faligkeit des Glutins zu coaguliren durch haufiges Kochen, ferner durch Erhitzen über 100° C vermindert bez aufgehoben.

Gelatina glycerinata Glycerinleim (Erganzb) 25 Th weisse Gelatine werden mit 25 Th Wasser fibergossen Nach halbständigem Quellen werden 50 Th Glycerin hinzu gefügt Die Masse wird durch Erwarmen im Dampfbade unter beständigem Ruhren gelöst Zur Bereitung von weichem Glycerinleim nimmt man an Stelle von 25 Th. Gelatine nur 15 Th

Gelatinelosung zur subkutanen Injektion nach Lanceraux und Paulesco-Gelatinae albae 5,0, Natri chlorati 1,4, Aquae destillatae 200,0 Man sterilisirt die Lösung im zugeschmolzenen Kölbehen bei 120° C. Trübe, beim Erkalten nicht erstarrende Lösungen sind unbrauchbar. Vor der Benutzung verflüssigt man den Kolbeninhalt durch Erwarmen auf 87° C.

Solutio gelatinosa Carnor Gelatinae albae 50,0, Calcu chlorati 10,0, Aquae 1000,0 Die Losung wird bei 110° C sterilisist und dient als örthohes Blutstillungsmittel z B in Körperhöhlen

Chromgelatine, Chromleim. Man quelit 10 Th Gelatine oder Leim in 90 Th Wasser, löst durch schwaches Erwärmen und fügt unmittelbar vor dem Gebrauche unter Inchtabschluss (photographisches Dunkelzimmer!) eine Lösung von 2 Th Kalumdichromat in 10 Th Wasser hinzu Wird dieser Leim dem Lichte ausgesetzt, so wird die Chromsaure zu Chromoxyd reducirt und die Gelatine wird in Wasser unquellbar und unlösheh. Man henutzt diesen Leim zum "Gelatine-Druck", ferner zum Kitten und Klichen, z B von Pergamentpapier Letzteres muss vor dem Zusammenkleben befruchtet werden. Das Klehen nimmt man im Dunkelzimmer bei rothem Licht vor, lässt rasch trocknen und setzt die Gegenstände alsdann dem Lichte aus. Der Lieim ist in schwaizen Flaschen aufzubewahren, am besten aber vor der Bereitung frisch darzustellen

Gelatina japonica Als Tjen-Tjan, Isinglass, Colle végétale etc kommen aus Japan und China vegetabilische Leime in den Hindel, welche dort aus Seetang, essbarem Seegras, Seekraut, Seekohl etc gewonnen werden Diese "Schleime" sind haltbarer als Gelatine und haben eine grössere gelatinirende Kraft Die 1/2 proc Lösung derselben giebt eine ebenso steife Gallerte wie eine 3—5 proc Gelatinelösung

Gelatine-Lexm, franzosischer oder belgischer Ist ein fast farbloser durchsichtiger Leim, also eine farblose Gulatine in dicken Leimtufeln, welcher namentlich zur Fabrikation von Gelatinekapseln dient (s.S. 610)

76\*

trela ma 1204

Mundleim. 10 Th Gelatine und 1 Th Zucker werden gelöst und in die Form rander Scheiben gebracht

Gelose. Agar Agar wird in Streifen geschnitten, diese 24 Stunden in 6 proc Salz saure macerirt, dann mit Wasser gewaschen und 24 Stunden in 5 proc Ammontakflussig keit macerirt und wiederum mit Wasser gewaschen. Die so gereinigten Agarstreifen löst man in siedendem Wasser Die Lösung wird kolirt, eingedampft, der Ruckstand ge trocknet und gekörnt oder man streicht die Lösung auf Glasplitten und stellt Lamellen dar

Tannocol der Berliner Aktien-Gesellschaft für Anilinfabrikation 101 Tannocol der Berliner Aktien-Gesellschaft für Antlinfabrikation 101 einer 1 proc Gelatinelsung werden mit 2 1 5proc Tannilösung gefällt. Der Niederschlag wird absiltert, mit Wasser gewaschen und gepresst. — Der Pressruckstand wird zerbrochen und in dunner Schicht bei mittlerer Temperatur an der Luft solange getrocknet, bis er im Wasserbade nicht mehr schmilzt, dann bei 150° C getrocknet, schliesslich gepulvert. Schwach gelühliches, geruchloses und geschmackloses Pulver. Glutektone, Leimstifte, Helfenberger. Enthalten als Körper Glycerinleim mit Zusatzen von Alpha Eigen, Zinkenyd mit Salicylsaure oder Ichthyol, bezw. beiden in verschiedenen Starken. Zum Gebrauche nässt man die zu behandelnde Hautstelle mit einem seuchen Schwamme und reibt dann mit dem Glutekton solange, bis sich ein dunner Ueberturg einer Laumdeale gehaldet het. Bei Ekzernen

zug einer Leimdecke gebildet hat. Bei Ekzemen

IV Gluten fabrile Leim Tischlerleim Entsteht durch anhaltendes Kochen leimgebender Gewebe mit Wasser Man unterscheidet zwei verschiedene Artea von Leim das aus den permanenten Knorpeln gewonnene Chondrin (Knorpelleum) und das aus Knochen und Haut entstandene Glutin Das Chondrin (der Knorpelleim) kommt wegen seiner geringeren Bindekraft weniger in Betracht als das Glutin. Je nachdem dieses aus Knochen oder Hautebfallen gewonnen wird, bezeichnet man den fertigen Leim als "Knochenleim" oder "Hautleim bez Lederleim"

Knochen geben beim Dampfen direkt eine Leimlösung, welche in Vacuumapparaten koncentrirt und alsdann zum Erstarren gebracht wird - Oder man macerirt die Knochen mit balzsaure, entsauert den zurückbleibenden Knorpel mit Kalkmilch, wäscht ihn mit Wasser und verkocht ihn bis zur Leimbildung mit Wasser Hautabfalle werden zunuclest langere Zeit mit kalkmilch behandelt, dann gewässert und schliesslich durch langeres Kochen mit Wasser zu Leim gelost

Der Leim kommt in ausserordentlich verschiedenen Sorten im Handel vor Als Kölner Leim bezeichnet man eine helle, klare Leimsorte (aus Haut, Leder) von besonders guter Klebkraft Knochenleim ist gewohnlich etwas trube infolge kleiner Mengen beigemengten Calciumphosphats Bezüglich der Prufung des Leimes lassen sich bestimmte Vorschriften nicht geben, da hierliber noch keine Uebereinstimmung herrscht. Guter Leim ist in der Regel hell, nicht dunkel gefärbt, indessen ist dieses Moment nicht ausschlaggebend, da es auch dunkle Leimsorten von vorzuglicher Klebkraft giebt. Man verlangt von gutem Leim, dass er glanzend, durchscheinend, hart und sprode, an der Luft trocken ser, beim Biegen kurz abbreche und einen glasartig kurzen Bruch gebe. In kaltes Wasser gebracht soll er selbst nach 48 Stunden nur stark gequellen, aber meht vollig zerflossen sein Ehnige betrachten auch die Wasseraufnahmefahigkeit des Leimes als ein Merkmal zur Beurtheilung, d. h. sie halten den Leim für den besten, von welchem eine Gewichtseinheit innerhalb 24 Stunden bei gewöhnlicher Temperatur das meiste Wasser anformmt.

Kissumo fand bei zahlreichen Analysen von Tafelleim 12,3-18,0 Proc Wasser, 1,0-5,1 Proc Asche, 0-0,8 Proc flichtige Saure, 0-40,0 Proc in Wasser unleshche Bestandtheile Die zuverlässigste Prüfung ist die mechanische Man leimt zwei Stucke Holz zusammen und bestimmt das Gewicht, welches erforderlich ist, um dieselben auseinander zu reissen. Diese Prüfung wird von Special-Laboratorien ausgeführt

Für die Klebkraft des Leimes ist seine Vorbereitung und Behandlung von grosser Bedeutung Die beste Klebkraft wird erzielt, wenn man den Leim 12-18-24 Stunden m Wasser quellen lässt, dann das überschüssige Wasser abgiesst und den gequollenen Leim im Wasserbade (!) bis zur Auflösung erhitzt. Ueber freiem Feuer wird der Leim leicht überhitzt (angebrannt), wodurch er an Klebkraft einbusst. Die Klebkraft wird auch verringert, wenn der Leim oft im Wasserbade wieder flüssig gemacht wird.

Kasem-Leim ist eine Auflösung von fettfreiem Kasem in gesattigter Boraxlösung and kann Leimlösung und arabisches Gummi vielfach ersetzen

Liweissleim ist ein durch beginnende Faulniss veranderter Kleber Zu seiner Daistellung wascht man Kleber mehrmals mit Wasser und seizt ihn einer Temperatur von 15—25°C aus Der Kleber beginnt sich zu zersetzen und wird flüssig Man giesst dann in Formen und brangt diese in einen auf 25-30° C erwarmten Raum, nuch 24-10 Stunden and die oberen Schichten hart geworden. Man nimmt dann die Tafelchen heraus, breitet no — die hart gewordene Seite nach unten — auf Drahtgeweben aus, bringt sie in den Prockenraum und trocknet sie Dient zum Leimen des Holzes, des Leders (in der Schuh macheren), zum Kitten von Steingut, Glas, Porcellan, Perlmutter Auch in der Druckeren and Furberer verwendet

Kleberleim ist ein Gemisch von Kleber und gegolnenem Mehl und hat nur ein

geringes Klebevermugen

Bussischer Leim ist undurchsichtig woise und verdanlit dieses Aussehen einem Zu satze von Bleiweiss, Bleisulfat, Zinkweiss, Kreide oder Barytweiss Ein solcher Leim hat bei weitem micht die Klebliraft wie gewöhnlicher, guter Leim. Auch mit Bleichromat gelb gefarbter Leim kommt vor

Colligamen Leimbinde. Von E Diegerich erfundenes Verbandmaterial tels maschmeller Einrichtungen werden Mullbinden einseitig mit Leimlösungen bestrichen Zum Gebrauche werden die Binden rasch in kaltes Wacser eingetaucht, mit der Strichseite auf die Hautstelle aufgeklebt und mit etwas Watte oder einer Binde bedeckt. Sie ermög lichen in bequemer und billiger Weise die Anlegung eines Unna'schen Dauerverbandes

Leim in Pulverform hefert C M Oertel in Forchheim in Bayern

Appreturmasse für Leinen und Baumwolle. Leim 30 Th, Wasser 40 Th Starkesrup 30 Th, Glycerin 10 Th dampft man auf 100 Th ein (B Fischer)

Buchdruckerwalzenmasse 500 Tischlerleim lässt man mit 2000 Wasser quellen, gresst das micht aufgesogene Wasser ab, fügt 500 Glycerin zu und dampft im Dampfbade bis auf 1000 ab DIETERICH

Hektographen-Masse 1) Gelatinae 200,0, Glycerini 2100,0, Aquae 1125,0 — 2) Gelatinae 160,0, Aquae 250,0, Glycerini 600,0, Sacchari albi 250,0 — 3) Vorschrift des französischen Arbeitsministeriums Kölner Leim 100,0, Glycerin 500,0, Wasser 375,0, Baryumsulfat gefallt 25,0

Tinte zum Hektographen Methylviolett, Alkohol, Gummischleim je 5,0, Wasser 35,0 Syndetikon Unter diesem Namen werden verschiedene Praparate als Kitte und Leime verkauft 1) 100 Th gebranuter Kalk werden mit 50 Th Wasser geloscht, das überstehende Wasser wird abgegossen Dann löst man 60 Th Mehszucker in 180 Th Wasser, setzt der Lösung 15 Th gelöschten Kulk zu, erwärmt auf 75° C und stellt unter öfterem Umschütteln einige Tage bei Seite In 255 Th dieser klaren Lösung löst man 60 Th Kölner Leim auf 2) Gummi arabicum 10 Th, Zucker 30,0, Natrony asserglas 100,0
3) Em von mir kürzlich untersuchter Syndetikon war eine Lösung von Leim in Essigsaure mit 45 Proc Trockenrückstand B Fischer

Azotina ist ein Düngemittel, aus Wolleabfällen (Lumpen) durch Behandeln mit über-

hitztem Wasserdampf dargestellt

Epilepsie-Mittel, Schaudauer der Frau Majorin Wittich Abgetheilte Pulver einer mit Muskatnuss aromatisirten thierischen Hornsubstanz. Angeblich dienen zur Be

reitung Echte Elensklauen, echte Perlen und ein Sekret aus dem Sprunggelenk der Hasen Gelanthum-Uama Eine Hautfirniss Grundlage, etwa von der Konsistenz der Gly-cerinsalbe Besteht aus Gelatine, Traganth, Glycerin, Wasser Wird durch Zusatz kleiner

Mengen Eosin auch hautfarbig hergestellt

Gelatinepapter, wasserdichtes. Man bestreicht Papier auf beiden Seiten mit
einer Lösung aus 1 Th Gelatine, 1 Th Glycerin und 4 Th Wasser, lasst den Ueberzug
test werden, taucht darn des Papier in eine Lösung von 1 Th Formalin (10 proc) und
7 Th Wasser, lässt abtropfen und hangt zum Trocknen auf

Gelatine-Folien, unlosliche Gelatinepluten werden in einer Lösung von Form

aldehyd getaucht und hierauf getrocknet DRP 91505
Gelatoidpapiere sind Bromsilbergelatinepapiere, welche durch Behandeln mit Formaldehyd gehärtet worden amd

Gelatino plastique, Masse zu Suppositorien, Vaginalkugeln, Anthro-phoren etc Gelatinae 15,0, Aquae 60,0, Glycerini 50,0

Glyceritum Gelatinae, amerikanisches Mittel auf Biandwunden Gelatinae albae 30,0, Glycerini 4,0, Acidi carbolici 1,0, Aquae 64,0
Kiystallschone zum Weinklären ist eine Mischung aus Gelatine und Alaun ää.

(J NESSLER)

Poteline. Eine Erfindung eines gewissen Potel. Ist eine Mischung von Gelatine, Glycerin und Tannin in verschiedenen Verhaltnissen. Dient zu Flaschenverschlissen, zum Einhullen von Fleisch, mit Farbstoffen, Baryumsulfat und Zinkoxyd versetzt zu allerlei

Gebrauchsgegenstanden

Sublimatgelatine nach Pick Gelatinae albae 30,0, Aquae 45,0 Man lasst quellen erwarmt, mischt hinzu Glycerini 25,0, Hydrargyri bichlorati 0,05 in wenig Wasser gelöst und gie- t in Tafeln aus Zum Aufpinseln bei Ekzemen

Tannalinkaute, I II M's Sind die mit Formaldehyd geharteten Gelatineblatter Tannalin lici-st die zur Hartung der Gelatine dienende schwache Formaldehyd

Vagunal-Tampons Dr Fischers Sind komsche Gelatinekapseln, welche das Medikament auf Watte vertheilt einschlissen Die Watte ist an einem durch den Deckel gezogenen Seidenfaden befestigt. Bei dei Applikation schimilzt die Gelatine, man wartet 10-15 Minuten und zieht alsdann den Tampon an dem Faden heraus

V Cornu Cervi raspatum Cornu Cervi toinatum Rasura Cornus Cervi Geraspeltes Hirschhorn Der Edelhusch, Cervus Elaphus L, ist ein in Waldern ein heimischer Wiederhauer und Zweihufer aus der Familie der Hischthiere (Ceivina) Niti das Mannchen tragt ein Geweih, welches es zur Brunstzeit abwirft

Das Hirschhorn kommt von verschiedener Gute in den Handel, entweder als Abfall von verarbeitetem Hii-chhorn, oder besonders aus den grosseren Stucken des Abfalls geraspelt Erstere Soite, Cornu Cervi raspatum, ist schwer an Gewicht und höchstens zu Abkochungen verwendbar, dagegen ist die zweite etwas theurere, aber schon weisse und durch Abdrehen des Hirschgeweihes gewonnene Sorte, Cornu Cervi tornatum, besondeis fur Theegemische zu empfehlen

Bestandtheile Das Huschhorn besteht aus ungefähr 25 Proc. loslicher thierischer Materie (Leim), 50 Proc Calciumphosphat, 15 Proc Calciumkarbonat und 10 Proc Fenchtigkeit nebst geringen Mengen anderer Salze und unlöslicher thierischer Materie

Annendung. Das Hirschhorn war früher ein billiges Gelatinematerial, welches aber houte, we wir eine sehr reine Gelatine duich den Handel beziehen, in dieser Bezichung werthlos geworden ist. Hin und wieder ist es ein Bestandtheil von Thee mischungen für Kinder

Cornu Cerva ustum, Gebranntes Hirschboin Dases wird durch Conchae prae

paratae ersetzt (# 8 552)

Gelée de coine de cerf (Gall) Cornu Cervi raspati 250,0 wird mit Wasser gewaschen, dann mit 2000,0 destillirtem Wasser bis auf 1000,0 eingekocht Man kolirt, presst ab, fügt 125,0 Zucker sowie den Suft einer Citrone und nach dem Erkalten ein zu Schaum geschlagenes Weissel zu Man klart durch Aufkochen, kolirt oder filtrirt, dampft em, bis eine Probe starr wird, setzt dann die Citronenschale hinzu, erwarmt kurze Zeit. kohrt und lässt erstarren

Decoctum album Sydenhamı Apozéme blanc Cornu Cervi raspati, Micae Panis albı āā 15,0 kocht man mit Aquae 1000,0 zur Kolatur 700,0 und fügt hinzu Gummi ara bici 7,5, Sacchari albi 15,0, Aquae Aurantii florum 10,0

Gelatina Corna Cervi artificialis. Golatina roberans Rp 1 Gelatinae 10,0 Weingelee (Münch Ap-V) Massa gelatinosa 2 Aguae 60,0 Rp Gelatinae albae B Acidl citrici 0,5 für Vaginalkugeln etc. Aquae destillatae 50,0 4 Vini albi 10,0 Rp Gelatinae albae 100 Sirupi bacehari 200,0 5 Glycenni 20 O 42,-50,0 Glycermi Vini albi 8750 Man löst i in 2 fögt die Lösung Aquee 10.0 Succi Citri 0.0 von 3-5 hinzu, seiht durch und Bereitung was vorher setzt Aquae q s sd 100 zu.

Flüssiger Leim Kaltsüssiger Leim Glutinum fluidum. Dieses Klebemittel, welches den gewöhnlichen Tischlerleim keineswegs ersetzen kann, wird in verschiedener Weise hergestellt

- 1) Man lässt 100 Th Kölner Leim in Wasser quellen, giesst den Ueberschuss des Wassers ab, giebt 100 Th verdünnte Essigsaure (30 proc) hinzu, erwärmt 12-24 Stunden im Wasserbade oder so lange, bis der Leim beim Erkalten nicht mehr gelatinist, etumpft dann die Sause mit Ammonink soweit ab, dass der Leim nicht mehr als 2 Proc freie Essigsäure enthält und dampft auf 220 Th ein, wenn der Leim sehr dick oder auf 290 bis 300 Th. ain, wenn er dünner sein soll Schliesslich giebt man noch etwas Thymol zu (B Fischer)
- 2) Man lässt 100 Th. Kölner Leim mit 100 Th Wasser quellen, löst unter Erwärmen und verseizt die Flüssigkeit mit 20 Th. roher Saspetersäure von 1,83 spec Gew Sollte

der Leim nich dem Erkalten nicht flüssig bleiben, so erwarmt man und setzt noch 3 bis 5-10 Th der Saure hinzu

- 3) Man lasst 100 Th Wasser mit 250 Th Kölner Leim quellen, setzt 50 Th reine (25 proc.) Salzsaure, sowie 25 Th Zinkvitriol zu und digeiert 12 Stunden im Wasserbade
  - 4) Man lost 10 Th. Leim und 10 Th Chloralhydrat in 50 Th Wasser DRP 77 103 Klebleime
- 1) Klebleim für sog gummirte Etiquetten 100 Th Kölner Leim (oder Gelatine-Leim s S 1203), 40 Th Zucker und 30 Th irabisches Gummi werden in 200 Th Wasser gelöst und mit einer Lösung von 5 Th Alaun in 20 Th Wasser versetzt. Die durch schwaches Erwarmen verstüssigte Leimmasse wird auf die Ruckseite des Etiquetts aufgestrichen und bei gewöhnlicher Temperatur getrocknit.

2) Klebmittel für Signaturen in feuchten Kellern 30 Th Kölner Leim in 100 Th Essig von 6 Proc aufweichen, dann mit einer Anichung von 50 Th feinem Weizenmehl mit 400 Th kaltem Wasser vermischen und das Ganze einige Minuten auf

kochen

3) Klebmittel für Papier auf Weissblech A) Man verwendet eine Lösung guten Leimes, welcher etwas Calciumchlorid zugesetzt ist.

B) Man bestreicht die zu beklebende Stelle der Büchse mit verdünntem Dammarlack und klebt dann das Papier nut Leimlösung an. Noch mehr zu empfehlen ist, den Lackanstrich nach dem Trocknen noch mit etwas Schmirgelp ipier rauh zu reiben

#### Kitte

- 1) Kitt für Elfenbein, Knochen, Perlmutter, weisse Steine etc. 15,0 Hausenblase klein geschnitten behandelt man mit 200,0 destillirtem Wasser in der Warme des Wasserbades, kohrt die Lösung, löst darin ferner 25,0 Gelatine Leun, dampft bis auf 140,0 in der Wärme des Wasserbades ein, setzt der heissen Flussigkeit unter Umrühren zuerst bestes Zinkweiss 150 mit Wasser in einem Mörser höchst fein zerrieben und dann eine Lösung von 0,5 Mastix und 1,0 Lärchenterpenthin in 10,0 Weingeist hinzu
- 2) Kitt für Holz mit Glas, Metall etc 100 Th Tischlerleim werden in 50 Th Wasser in der Warme des Wasserbides gelöst und mit 10 Th Kalkhydrat und 10 Th Kreide gemischt

3) Holz auf Glas Gelatine wird in Essigsäure in der Wärme gelöst. Die Lösung muss von teigartiger Konsistenz sein und warm angewendet werden

4) Kitt zum Verfugen der Fussböden. Ocker, Sägemehl, Leim zu gleichen Theilen Man lässt den Leim in Wasser quellen, fügt Sägemehl und Ocker sowie Wasser q s hinzu, dass ein in mässiger Warme steifer Brei entsteht

6 7 14 A 174 184 1 7W	Chindles Anallina Tierra
Gelatina Acidi acetici Un a	Gelatina Argillae Unva
Rp Gelatinae albae 10,0 Aquae destillatae 35.0 Glycerini 50.0 Acidi acetici giacialis 5,0	Bp Gelatinae albae 5,0 Aquae destrillane 55,0 Glycerini 50 0 Argulae 10 0
Gelatina Acidi salicylici Un na	Gelatina Chlorall hydrati Unna
L 5 Proc  Bp Gelstinae sibse 10,0 Aquae destillatse 45,0 Glycerini 40,0 Acidi salioylici 5 0	Rp Gelatinae albae 10 0 Aquae destillatae 40,0 Giveenni 40 0 Chlorali hydrati 10,0.
	Gelatina Camphorae Unya
II. 10 Proc  Bp Gelatinae albae 10,0 Aquae destiliates 35,0 Glycerini 45,0 Acidi salicylici 10,0	Rp Gelatinae albae 5 0 Aquae destrilatae 85,0 Glycerin 2.0,0 Camphorae 5 0
III 20 Proc.	Golatina Zinci valgaris UNA
Rp Gelatinae albae 10,0 Aquae destillatne 20 0 Glycerni 50 0 Acidi azilcylici 20,0	Rp Gelatinae albae 3,0 Zinei oxydati 3,0 Glycerini 5,0 Aquae 9,0
Gelatina Aluminii acetici Unna	APPU areb issues anilates
Rp Gelatinae albae 50 Aquae destillatae 55,0 Gilycerini 80,0 Atummi acetici sicel 100	Rp Gelatinas albae 4,0 Zinci oxydati 8,0 Glycerini 5,0 Aquac 9,0

Gelatina mollis Ber	ERSDOLF	Cluten g.ycerivatum	
Rp Gelatinae albae	10.0	Plaschenleum	
Aquae	40 0	Rp Glutinis fabrilis 100,0	
Glyccrini	40,0	Aquae	
Zanca oxydati	10,0	Glycerini AS 500	
Einer Oryunci	10,0	Dient zum Ucherziehen von Flaschen	halsen an
Gelatina dura Ban	'KSDOB#	Stelle der Stanntolkapselnund des Flas	chenlackes
Rp Gelatinae albae		und kann durch Theeriarben belieb werden	ag gelarbt
Aquae	5 <b>5,</b> 0	Species Infantium	
Glycenni	40 0	Kinderthee	
Zancı ozydati	10,0	Rp Cornus Cervi albi tornati	60,0
	_	Radicis Liquiritiae	150
Galatinn mollis M	LIELCK	Radicis Althrene	80
Ro Gelatinae albae	150	Fructus Foemeuli non contusi	
Agane	45,0		12
Glycerini	25,0	Species Longovalienses	
Zinci ozydati		Langenthaler Thee	
		Rp Cornus Cervi tornati	
Gelatina dura M	DELCE.	Florum Calendriae	
De Calebras albas	90.0	Florum Cyanı – āā 10,0	
Rp Gelatione albae	40.0	These nigrae Sinensis 500	
Aqune	*	Tragacanthae 5,0	
Glycermi	25,0	Species Puerporarum	
Zinci ozydati	15,0	Thé de Femme en couche Kindl	attthaa
flalation surved	1.44	Rp Cornus Cervi sornati	600
Colatina amygdi	1124	Florum Malvae silvestris	tu v
Blanc-mang	or .	Florum Paconini	
Ep 1 Amygdalarum dulcuum	10,0	Florum Tiliae sine hisetels	
2 Saccharl albi	5,0	Florum Primulae 54	5.0
8 Aquae Aurantil florum		Fructus Anisi	o D
4 Gelatinae Cornu Cervi			100
	•		10,0
Man stässt 1—8 sum feinen		Fructus Cersionise	an o
diesen im Wasserbade mit i	ung kourt.	Radicis Liquiritmo 👪	20,0

## Gelsemium

Gattung der Loganiacene - Loganioideae - Gelsemieae.

I † Gelsemium sempervirens Ait Heimisch von Virginien bis Texas und Florida Schlingender Strauch mit gegenständigen, lanzettlichen, gestielten Blättern und wenigbluthigen, axillaren Blüthenstanden, die zuweilen auf die Endbluthe reducirt sind. Blüthen gross, trichterförmig, gelb — Verwendung finden die Wurzel und die unterindischen Stengeltheile

† Radix Gelsemii (Ergänzb Helv Brit) Rad. Anonymos. Gelsemium (U-St) — Gelsemiumwurzel. Gelbe Jasminwurzel. — Rhizome et Racine de gelsemium (Gall) — Gelsemium Root. Yellow Jasmine Root

Beschreibung. Die Droge besteht aus meist mehrere em langen, bis 25 mm dieken Stücken, die stielrund, mit Wurzelfasern besetzt, oft gespalten sind. Die Stücke der Wurzel mattbraun, langsrunzlig mit dünner Rinde, ohne Mark, die der Stengel braun oder violettbraun, ebenfalls langsrunzlig, oft ausserdem mit Quernssen, mit Mark, das aber häufig geschwunden ist — Ohne Geruch, Geschmack bitterlich — In den Mark strahlen der Rinde, die sich nach aussen verbreitern, grosse Einzelkrystalle von Kalkoxalat, die bis  $40~\mu$  lang werden. Markstrahlen des Holzes getupfelt, verholzt, bis 8 Zeilreihen breit. Im Bast des Stengels Faserbundel und Steinzellen, ferner markständiges Phlosm, in den Zellen des Markes häufig Krystalle

Bestandiheile. Zwei Alkaloide Gelsemin  $C_{49}H_{68}N_5O_{14}$  in weissen Krystallen, die bei  $154-155^{\circ}$ C schmelzen, in Weingeist, Chloroform und Aether löslich. Mit Kalium-dichremat und Schwefelsäure roth, dann grün. Gelseminin  $C_{92}H_{26}N_2O_3$  amorph, sintert bei  $105^{\circ}$ C zusammen, ist bei  $120^{\circ}$ C geschmolzen, in Wasser weing, in Alkohol, Aether und Chloroform leicht löslich. Mit Salpetersaure grün, mit Schwefelsäure und Kaliumdichromat rothviolett, dann grün. Beide Alkaloide mit Ceriumoxyd und Schwefelsäure roth. — Kin

Gelsemium. 1209

unter dem Namen Gelseminum im Handel befindliches, harzartiges Präparat enthält beide Alkaloide. Die Alkaloide finden sich im Parenchym der Rinde, im markständigen Phloëm und im Mark selbst. Der Gehalt an Gelsemin heträgt in der Wurzel 0,17 Proc., im Rhizom 0,2 Proc., im oberirdischen Stamm fehlt es. Ausserdem enthält die Droge Gelseminumsäure, im Rhizom 0,37 Proc., in der Wurzel 0,3 Proc. Zusammensetzung C13H11O5. Sie bildet gelbliche, nadelförmige Krystalle, die bei 206° C. schmelzen. Man hat sie für identisch gehalten mit Aesculin, was eine neuere Untersuchung nicht bestitigt hat. Sie ist in ihren Lösungen durch starke Fluorescenz ausgezeichnet.

Verfülschung. Da die Pflanze in Nordamerika der Blüthen wegen oft den Namen "gelber Jasmin" führt, wird sie mit den Wurzeln von Jasminum fructicans L. verwechselt, die in der Wurzel im Bast Fasern hat.

Aufbewahrung. In der Reihe der vorsichtig aufzubewahrenden Mittel, die zerkleinerte Wurzel in gelben Hafengläsern.

Anwendung. Als Abkochung, in der Regel aber als Fluidextrakt oder als Tinktur. Man verwendet die Droge bei Neuralgien, Asthma und Keuchhusten.

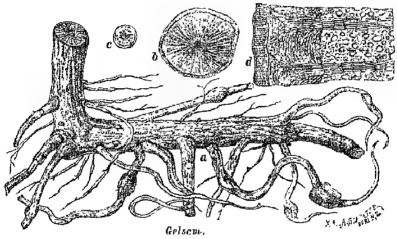


Fig. 258. Rhizom und Wurzel von Geisemium sempervirens.

† Extractum Gelsemii alcoole paratum (Gall.) wird wie Extr. Digitalis alcoole paratum Gall. (S. 1041, 2.) bereitet.

paratum Gall. (S. 1041, 2.) bereitet.

† Extractum Gelsemii. fluidum (U-St.). Fluid Extract of Gelsemium. Aus
1000 g gepulverter Wurzel (No. 60) und 91 proc. Weingeist im Verdrängungswege. Man
befeuchtet mit 300 ccm, fängt zuerst 900 ccm auf und stellt 1. a. 1000 ccm Fluidextrakt
her. Es sind etwa 5000 ccm Losungsmittel erforderlich. Gabe 0,05—0,3 mehrmals täglich.

† Tinctura Gelsemii (Ergänzb. Helv. Brit. U-St.). Gelsemiumtinktur. Ergänzb.:
Aus 1 Th. grob gepulverter Wurzel und 10 Th. verdünntem Weingeist (60 proc.). Helv.:
Aus gepulverter Wurzel (V) wis Tinct. Capsici Helv. (S. 606). — Brit.: Mittels Weingeist von 60 vol. Proc. ebenso. — U-St.: Aus 150 g gepulverter Wurzel (No. 60) und
einer Mischung von 650 ccm Weingeist (91 proc.) und 350 ccm Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 100 ccm und sammelt 1. a. 1000 ccm. Tinktur. — Brünnlichwege. Man befeuchtet mit 100 ccm und sammelt I. a. 1000 ccm Tinktur. — Bräunlichgelbe, blau fluorescirende Flüssigkeit, von welcher 1 ccm mit 5 Tropfen verdünnter Salzsäure und 9 ccm Wasser eine schillernde Lösung giebt, worin 1 ccm Mayer's Reagens einen flockigen Niederschlag erzeugt. Vorsichtig aufzubewahren.

Höchste Einzelgabe: Brit. 0,3-0,9 g. Helv. 1,0 g n. Lewin 1,0 g Tagesgabe: 5,0 , , 9,0 ,

Acetractum Gelsemii fluidum vergl. Acetractum Cocae fluidum S. 870. Mixtura antineuralgica HELL.

Rp. Extracti Gelsemii finidi Kalii bromati Kalii bicarbenici MA 5,0 Aquae destiliatae Gegen Migrine. 8 mal täglich 1 Thecicifol. Liton, gegen Zahnschmerz, ist eine Tinktur aus Gel-emiumkraut 1 10 Universalmittel gegen Zahnschmeit, aus einer Kolner Apotheke, bestand 1) aus Gelsemiumtinktur, 2) aus Chloralhydrat, Kamphor, Gesemiumtinktur und Cajeputöl

Il + Gelsemium elegans Benth Heimisch in China und Sumatia Enthalt ein Alksloid, das mit denen dei vorigen Art nicht identisch sein soll. Wild in China zu Gutmorden verwendet

## Genista.

Gattung der Papilionaceae-Genisteae-Spartiinae.

1. Verschiedene Arten enthalten das giftige Cytisin, so G ramosissima Poir. G. spicata Eckl et Zeyh

Il Genista tridentata (?) in Brisilien, liefert ein atherisches Oel Carquejabl Spec Gew 0.9962 Drehung - 310 15' Es ist gelb, riecht kampferahulich Enthalt Cincol und hefert bei der Destillation Essigsaure

III Genista tinctoria L Farberginster Farbblumen Gilbkraut - Genêt des teinturiers Genistrole Heimisch durch fast ganz Europa bis nach Sibinen Man verwondete die Blätter Herba Cytisogenistae und die Blüthenstände Summitates Genistae medicinisch, auch gegen Wasserschen Enthalt einen gelben Farbstoff, man verwendet sie daher hier und da in der Farberei (z B zur Darstellung des Schüttgelb) Achalich verwendet man G ovata W et K, G anglica L, G sagittalis L, 6 monosperma Lam, 6 purgans L.

IV Die Fasern von Genista virgata D C und einigen anderen Arten werden zur Herstellung von Geweben benutzt

V Flores Genistae Flores Genistae scopariae Flores Spartii scoparii -Ginsterblumen Besenkrautblumen sind die Blüthen des Cytisus scoparius Lk (syn Sarothamnus scoparius L.) Familie der Papillonacene-Genistene-Cytisinae Heimisch in Mitteleuropa Sie sind gross, gelb, selten weiss, der Kelch ist zweilippig, der Griffel lang, schneckenförmig eingerollt. Sie enthalten Sparteln (vergl. dort)

Einsammlung Man pflückt die Bluthen mit den Kelchen von der im Mai und Juni blühenden Pflanze, trocknet sie sorgfaltig und schnell und bewahrt sie in dicht ge schlossenen Blech- oder Glasgefassen auf Bei sorgloser Behandlung gehen Farbe und Geruch leicht verloren, und man findet deshalb im Handel gewöhnlich die bestandigeren Blüthen von Spartium junceum L

Ferwendung Hier und da noch als Purgans und Diureticum (vergl Sparteinum). ausserlich bei Erysinel

Scoparli Cacumina (Brit.) Scoparlus (U-St.) Summitates Scoparli s Genistae Herba Spartil Scoparii. — Besenginsterkraut. — Genêt à balais (Gall Suppl) — Broom Tops

Anwendung. Aus dem frischen Krant presst und verwendet man den Saft als harntreibendes Mettel, ferner bereitet man daraus ein Extrakt, aus dem getrockneten eine Tinktur, giebt indessen seit Reindarstellung der wirksamen Bestandtheile diesen den Vorzug Bekannt ist die Verarbeitung der Zweige zu Besen und Bürsten (daher der Name) Die Knospen werden hier und da statt der Kapern, die reifen, gerösteten Samen bisweilen als Kaffecersatz benutzt

† Extractum Scoparii, Extr Spartii scoparii Man digerirt die frischen, blübenden Zweige mit 50 proc Weingeist und dampst zum dieken Extrakt ein Zu 0,2 b.s 0,4 g mehrmals täglich Höchstgabe 0,6 g
Extractum Scoparii fluidum (USt) Fluid Extract of Scoparius 1000 g gepulvertes Kraut (No 60) wird im Verdrängungswege mittels verdünntem Weingeist (41 proc)

Gentuana 1211

erschöpft. Man befeuchtet mit 350 ccm, fängt zuerst 850 ccm auf und stellt l. a. 1000 ccm Fluidextrakt her

Infusion Scoparii (But) Infusion of Broom Aus 100 g geschmittenem Besenginsterkraut und 1000 cem siedendem Wasser Nich 4 Stunde abpresen Succus Scoparii (Brit) Juice of Broom Frisches Besenginsterkraut zarquetscht man, presst den Saft aus und mischt 3 Raumth desselben mit 1 Raumth 90 (vol.) proc Weingeist Cabe 3,5-7,0 ccm

Tinetura Spartu Scoparii wird aus 1 Th Ginsterblumen und 5 Th verdunntem Weingeist durch Digestion bireitet. Fhenso eine Tinktur aus dem Samen des Strauches

Ginsterextrakt des Pfarrers Kneipp ist Extr Spartii scop.ii i spirituosum Ginsterkraut, Pfarrer Kyfipp's, 1st Herbs Genis're tineter cum floribus

Rothlaufmixtur nach Testevis ist eine mit 5 Proc Salievisaire versetzte Ab-kochung von Besenginsteiblumen (100,0—150,0—1000,0) Man macht dumit Umschlige auf die erkrankten Stellen und bedeckt mit Guttaperchapapier

Wassersucht-Universalitatiel von Dr Besser in Berlin ist Besenginster (50,0 ==

M 1.50)

## Gentiana.

## Gattung der Gentianaceae - Gentianoideae - Gentianeae

Eine Anzahl von Arten finden der bitterschmeckenden Wurzeln wegen allgemeine arzneiliche Verwendung, namlich Gentiana lutea L. Heimisch auf den mittleren Hohen der Gebirge von Portugal bis zu den Donaulandern Mit 1.5 m hohem, einfachem Stengel Unters Blatter handbreit und doppelt so lang, elliptisch, ganzrandig, in einen breiten Stiel verschindlert, mit 5-7 Hauptnerven Obere Blatter sitzend, allmahlich in die Hochblatter des Bluthenstandes übergehend. Alle Blatter gegenstandig. Bluthen gross, gelb, Scheinquirle bildend, 5 und 6 zahlig, die Korolle fast bis zum Grunde in langlich-lanzettliche Zipfel gespilten. Die hautigen Kelche reissen einseitig auf. Gentlana pannonica Scopoli Heimisch in den Alpen, Karpathen und dem Bohmerwald Mit glockigem, fast gleichmässig gezahntem Kelch Zipfel der Bluthe dreimal kurzer, als ihre Robre, 6-7zähirg, purpurn mit dunkleren Punkten Antheren robrig zusammenhangend Gentiana purpurea L. Heimisch von den Apenninen durch die Alpen bis Norwegen, auch in den Karpathen Korolle gleckig, aussen purpurroth, innen gelblich, Bluthen meist 6zählig Laubblätter meist Snervig Kelchzahne zuruckgehrumint Genfiana punctata L Heimisch in den Alpen, Karpathen und Sudeten Bluthen mit glockiger, 6-7z ihliger, gelber, schwarzpunktirter Korolle Kelchzahne aufreent

Radix Gentianae (Austr Germ Helv) Gentianae Radix (Erit) Gentiana (U St) Radix Gentianae inbrae. - Engianwurzel Engian. Rother Ingian (Volksthumlich Bitterwurzel, Alexiswurzel, Fieberwurzel, Hirschwurzel, Werlachwurzel). --Racine de gentiane (Gall ) - Gentian Root

Beschreibung Das bis 4 cm dicke, aufrechte, dicht geringelte und mit 4 schiefen Reihen von Knöspehen versehene Rhizom bringt jahrlich die dekussirten Laubblatter heryor und bluht nach 10-25 Jahren Danach entwickelt sich eine oder 2 Knospen zu Rhizomzweigen, die wieder nach einigen Jahren blühen. Nach unten geht das Rhizom in die eine Länge von 1 m erreichende, wenig verzweigte Wurzel über. In der Droge ist das Rhizom quergeringelt, die Wurzel langsfurchig Sie ist aussen rothbraun, innen gelblichbraun Vorsichtig und rasch getrocknete Droge ist fast weiss, wird aber nach einiger Zeit ebenfalls roth Um diese Rothung schneller herbeizusuhren, schichten die Enziangräber die Wurzeln auf Haufen, die sie festtreten und sich langere Zeit selbst überlassen, durch die dann eingetretene Galnung wird die Rothung beschleunigt. Die trockene Droge bright glatt und schneidet sich wachsartig. Der Geruch ist angenchm aromatisch, der Geschmack rein und stark bitter. Auf dem Querschnitt lasst sich mit der Lupe der dunkle Cambiumring erkennen, das Holz ist undentlich strablig, die Rinde meist luckig -Die Droge ist zu äusserst von 5-10 Schichten flacher Konkzellen bedeckt, an die sich ein Hypoderm anschließt. Die Hauptmasse der Rinde besteht aus Parenchym, in dem die 1212 Gentiana

unregelmassig vertheilten Siebstrange leicht aufgefunden werden. Im Holz kleine Gruppen von Gefassen oder einzelne Gefasse und ebenfalls unregelmässig zerstreute Gruppen von Siebröhren (Fig 259). Markstrehlen sind in Holz und Rinde seliwer zu erkennen. Starke fehlt der Droge. Im Parenchym erkennt man kleine Ochtropfen und winzige Krystallehen. Die Wurzeln der 3 anderen, oben genannten Arten weichen von Gentiana lutea wenig ab, sie sind durchweg etwas dunner, im Bau stimmen sie überein.

Bestandihelle Den bitteren Geschmack verdankt die Droge dem Glykoside Gentiopikrin  $C_{20}H_{30}O_{12}$ , wordt sie  $^{1}/_{10}$  Proc enthâlt Dasselbe bildet faiblose Nadeln, die sich leicht in Wasser und verdunntem Alkohol, nicht in Aether losen. Sie losen sich in Schwefelslure farblos, beim Erbitzen wird die Losing karminroth. Mit verdunnten Sauren liefert es Zucher und Gentiogenin  $C_{14}H_{10}O_{5}$  Fernal enthalt die Wurzel  $^{1}/_{10}$  Proc Gentianasaure (Gentisin)  $C_{13}H_{6}O_{2}(OCH_{2})(OH)_{2}$ , die blassgelbe, glânzende, geschmack

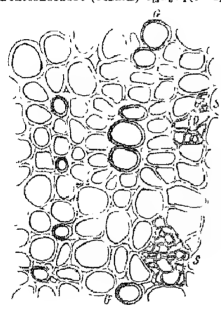


Fig 259 Quar-chaitt durch Badix Gentianne G Gentsse S Subtheile.

iose Nadeln bildet, sie lost sich in Alkahen mit gelber Farbe, und ist der Methylather des I 3 7 Triotyxanthons. Als weitere gelbe Substanzon werden bezeichnet Gentenin und Quereitrin oder ein Zersetzungsprodukt des seiben. Ferner sind in der Droge enthalten 6 Proc. fettes Oel, ein Zucker Gentianose C16 Ho6O51, der als Reservestoff dient, 8 Proc. Asche

Veruechselungen und Verfülschungen Durch Unachtsamkeit der Samm ler werden gelegentlich die Würzeln von Aconitum Napellus, Veratrum album oder Atropa Belladona mitgesammelt, die sammtlich stark giftig sind (Vergl die betr Artikel) Das Pulver soll mit Ocker und dem Pulver von Lign Guaiaci verfälscht werden Ersteren erkennt man durch die Aschenbestimmung, letzteres unter dem Milnoskop an den grossen Gefassen, an den Oxalatkrystallen und an der Blaufarbung des alke holischen Auszuges mit Oxydationsmitteln

Einsammlung Die Wurzeln werden im Fruhling gesammelt, starkere der Länge

nach gespalten, der Gährung (vergl oben) unterworfen und hiernach getrocknet. Dieses Verlahren giebt der Wurzel die rüthlich braune Farbung, beeintrachtigt indessen ihre Beschäffenheit derart, dass man sie nur noch zu Pulvern, Theemischungen oder weingeistigen Auszugen gebrauchen kann. Bei der Extraktbereitung liefert eine derartig behandelte Wurzel nur noch geringe Ausbeute, das gewonnene Extrakt ist entweder trübe loslich oder wird es in kurzer Zeit. Ein klat lösliches Extrakt in moglichst reicher Ausbeute erhält man nur aus einer ungegohrenen Wurzel und thut deshalb gut, sich zur Darstellung desselben die innen hellfarbige, "unfermentirte" Enzianwurzel zu beschäffen. Es gilt lier ein altes Vorurtheil zu überwinden. — 100 Th. frische Wurzel geben etwa 30 Th. trockne Das Pulvern der lufttrocknen Droge bedingt einen Verlust von 10—12 Proc durch Ein trocknen und Verstäuben.

Aufbewahr ung Die Wurzel zicht Feuchtigkeit aus der Luft an, sie wird daher in dichten Bloch- oder Holzgefässen, das feine Pulyer in braunen Hafenglasern aufbewahrt

Anwendung. Als Bittermittel in Pulver zu 0,25—1,0, als Aufguss (unzweckmässig, da derselbe zur Gallertbildung neigt), meist aber in den verschiedenen Zubereitungen. Als Mittel gegen Tranksucht hat Enzianwurzel sich nicht bewährt, ebenso nicht zu Stelle der Laminariastifte als "Quellmeisel"

1213 Gentiana

Extractum Gentianac. Englanextrakt Extrait de gentiane Extract of Gentian Germ 1 Th Enganwurzel in Scheiben von 1-2 mm Dicke zieht man erst 48. dann 12 Stunden mit je 5 Th Wasser aus, kocht die vereinigten Pressfinssigkeiten auf, dampft auf 2 Th em, löst (in der 2-3 fachen Menge) kalten Wassers, lasst absetzen, filtret und dampft zum dicken Extrakt ein — Die Macerauonsdauer von 48 Stunden ist entschieden zu lang, die Helfte genügt — Helv 1 Th Enzianwurzel (II) wird zuerst mit 5 Th Wasser 24 Stunden, dann mit 3 Th Wasser 12 Stunden ausgezogen, die auf 3 Th eingedampften Pressitüssigkeiten mit 1 Th Weingeist versetzt 3 Tago kühl gestellt, klar abgegossen, der Weingeist abdestillirt, der Ruckstand nach 2 Tagen filtrirt und zum dicken Extiakt eingedampft — Austr 1 Th Enzianwurzel wird je 24 Stunden mit 6, dann mit 2 Th Wasser ausgezogen, die durch Absetzenlassen geklärten Auszüge aufgekocht, durchgeseint und zum dicken Extrakt eingedampft Ausheute etwa 25 Proc — Brit lasst die Wurzel mit dem zehnfachen Gewicht Lochenden, destillirten Wasser übergiessen, nach 2 Stunden 15 Minuten lang kochen, auspressen und zum weichen Extrakt sındampfen — U-St 1000 g gəpulverte Enzısın wurzel (No 20) werden mit 400 ccm Wasser hefeuchtet, nach 24 Stunden im Perkolator mit Wasser erschöpft, der Auszug auf 3/4 seines Gewichts eingekocht, durchgeseiht und zur Pillenkonsistenz eingedampft - Gall 1 Th. Enzianwurzel in Scheiben wird mit 5, dann mit 3 Th Wasser je 12 Stunden ausgezogen, die Pressilussigkeiten nach dem Absetzen zum weichen Extrakt eingedampft - E Diet, 1000 g kleingeschnittene, staubfreie Enzianwurzel zieht man je 24 Stunden mit 3500,0. dann mit 2500,0 Wasser aus, klart die Auszüge mittels Filturpapiermasse (je 20,0) durch Aufkochen, Abschäumen und Filtriren, dampft auf 750,0 ein, fügt 1500,0 Weingeist (90 proc.) hinzu, filtrirt nach 24 Stunden, zieht den Filterrückstand mit 1250,0 Weingeist (68 proc) aus, filtrirt, destillirt 2000 g Weingeist ab, dampft zum dicken Extrakt ein, stellt dieses 8 Tage kühl, löst in der dreifschen Menge Wasser, filtrirt und dampft ein. Die Ausbeute aus gegobrener Wurzel beträgt bisweilen nur 13 Proc, dui chschnittlich 30 Proc eines oft nachtrübenden Extrakts, aus schnoll getrockneter Wurzel bis zu 40 Proc eines klar löshohen, bedeutend holleren Extrakts Germ und Helv fordern ein in Wasser klar lösliches Enzianextrakt, trifft das nicht zu, so löst man es in der 2-3 fachen Menge kulten Wassers. lässt absetzen, filtrirt und dampft wieder ein - Innerlich zu 0,5-2,0 g mehrmals täglich ın Pıllen

Extractum Gentianne fluidum (USt) Fluid extract of Gentian Aus 1000 g gepulverter Enzanwurzel (No 80) und verdnnutem Weingeist (41 proc) im Verdrangungswege Man befeuchtet mit 350 ccm, fangt zuerst 800 ccm auf und stellt L a. 1000 ccm Fluidextrakt her

Tinctura Gentiauae Enziantinktur Teinture ou Alcoolé de gentiane Germ Aus 1 Th mittelfein zerschnittener Enzanwurzel und 5 Th 60 proc Weingeist durch Maceration Gall Aus grob gepulverter Wurzel ebenso Helv Aus Enzanwurzel (V) wie Tinet Calami Helv (S 537) Mit Wasser in jedem Verhaltniss klar mischbar Enzantinktur des Pfarrers Kreipp ist aus frischer Wurzel zu bereiten

Vinum Gentianae. Vinum de Gentiana Enzianwein Vin de gentiane Oenolé de gentiane Helv Aus 5 Th Enzianwurzel (III) und q s Marsalawein zu 100 Th Filtrat im Verdrängungswege — Gall 30,0 geschnittene Enzianwurzel mace rirt man 24 Stunden mit 60,0 Weingerst (60 proc.), fügt 1000,0 Rothwein hinzu, lässt 10 Tage stehen und filtrit — Diet 50,0 grob gepulverte Enzianwurzel, 1000,0 Xeres wein Nach 8 Tagen abpressen und filtriren. - Ex tempore 1,0 Enzianextrakt, 10 Th, Enziantinktur, 89 Th Xereswein

Elixir Gentlanae (Nat Form) Ensian-Elixir Elixir of Gentian 1 Extract Gentlen fluid (U St.)

2 Liquoris Ferri Tersulphatis (S 1147) 25 ccm 8 Spirit Cardamom comp (Nat. form )1) 25 ccm

4 Liquor Ammonii causticii (10 proc.) 28 ccm

5 Spiritus (91 proc.) 8 Aquae destillatac

7 Elixir sromatici (U St.)

Man verdünnt 2 mit 250 ccm kaltem Wasser, mischt mit der mit Wasser sa verdünnten Lösung 4, sammelt den Niederschlag auf einem genässien Musselmseihtuch, lässt völiig ahtroplen verrührt mit 250 ccm Wasser, brugt wieder aufs Seihtach and wäscht in gleicher Weise nochmals mit 250 ccm Wasser aus Hierauf befreit man den Niederschlag durch Pressen möglichst vom Wasser, wägt, fügt 1/4 semes Gewichts Weingeist, ferrer 1 8 und 750 com von 7 hanzu, stellt 24 Stunden unter bisweiligem Schütteln bei Selte, filtrart durch Papier und bringt durch Nachwaschen mittels q s von 7 auf 1000 ccm

Elixir Gentianne cum Tinctura Ferri Chloridi (Nat form.)

Elixar of Gentian with Tincture of Chloride of Iron

Tinct Ferri Citro-Chloridi (Nat. form.) (S 1135) 100 ccm Elixir Gentianso (Nat. form ) 900 eem

<sup>1)</sup> Vorschrift zu dem Compound Spirit of Cardamom Nat form Ol Cardamomi 2 com, Ol Carvi 0,75 ccm, Ol Cinnamom Cass 0,5 ccm, Spiritus (91 proc) 500 ccm, Glycerin 65 ccm, Aq destill q s ad 1000 ccm

11	
likir Gentianae et Ferri Phosphatis (Not form) Liikir of Gentian and Phosphate of Iron Elikir Gentianae ferratum Ferrated or Ferrophosphated Elikir of Gentian Rp Ferri Phosphatis solub (U-St.) 17,5 g Aquae destilate 35 c.m man löst unter Erwärmen und fügt hinzu Elikir Gentianae (No. form) q s. ad. 1000 ccm  Livir viscerale Hufflind Rp Fkirsch Absinthi Extracti Centauri minor Extracti Gentianae Extracti Trioln Es 5,0 Arquie aromaticae 90,0 Incturne monuticae 5,0 Magenmittel Theelöffelweise Infusum Gentianae compositum (Ent.)	Poists antarthrilicus Poi tlandi Poi II and a antarthritic powder Popriland a Grichtpulver  Rp Raines Gentanae 15,0 Resime Guajact Radies Asari Cort. Aumiti fract 25 45 Herb Centauri minor 10,0  Theolotfelweise mit Wein zu nehmen Sirupus Gentianae Sirupus de Gentiana (Gall) Sirop de gentians Wis Sirup Chamomill Gall (S 716) Sirupus Vitae longae (Sirupus mercurialis compos) Rp Extrata Gentianae 1,0
Compound Infusion of Gentian	Extracti Millefolii 2,0
Rp Radiers Gentlanas Corters Auranth fruct. II 12,5 Corters Citi fruct recent. 20,0 Aquae desullat ebullient. 1000,0	Melhs depurati 120,0 Spritus 10,0 Tinctura amara
Nach 1/4 Stunde abzupressen Gabe 15-50 g	Tinctura Gentianae composita. Tinctura
	stomachica Bittere Tinktur Bittere
Infusum Centianae compositum (Nat. form)	Magantronfen Bittertropfen Gall-
Pp	tropfen. Magentinktur Teinture amère
Infusi Gentian compos fortior Nat. form. 1 Vol.	I Germanica.
Admin ocarinarae	Ro Radicis Gentianae min conc.
Infusum Centianas compositum fortius	Herb Centauri min conc. 83 3,0
(Nut. form )	Cort. Aurantii fruct cone 2,0
Stronger Compound Infusion of Gentian.	Fruct Aurant immat gr puly
Rp Radic Gentian puly (No 40) 125,0 g	Rhizom Zedoar man cono EZ 1,0
Fruct, Courndri 12 m 35,0 m	Spîritus diluti (60%) 50,0
Cort. Aurautu fruct # 35,0 p	Man Esst eine Woche stehen, presst und fill irt.
Spiritus diluti (41 proc.) q 8	H Nation Form.
Im Verdrangunnswege bereitet iran 1000,0 com	Rp
Flüsnigkeit.	Radicis Gentianne min conc.
Mixtura stomachica	Herb Centauri min cone puly (No 40) ML 50,0
(Londoner Vorschrift)	Cort Aurantii fruct conc. 89,0
Rp Radicis Gentianae 10,0	Fruct Aurant minest gr pulv  Ethicam Aedear min cone aa 17,0
Cortle Auranin fruct. 3,5	Appropriate the second
Rhizomatis Rhei 2,25	Districts mines (ac 10)
Rhizomatis Zingiberis 1,65	Man bereitet im Verdrängungswege 1000 com Tinktur
Aquae q s Man digerat 3 Stunden und stellt 1000,6 Flüssig-	III Austriaca
heit her Essibilialwaise	Ro Radicis Gentianae
	Folior Trifola fibran
Pilulae stomachicae SENDNER	Herb Centauri min
BENDYER's magenstärkende Pillen. Kraft- und Magenpillen.	Cort Aumnt fruct Ea 10,0
	Natra carbonica crist 5,0
Rp. Ferri sesquichlorati crist. Acidi hydrochtorici (25 proc.)	Aquae Cinnamom spirit 500,0
Pulyeris aromatici	Man digerirt 3 Tage, preset und filtrirt.
Badius Althaese	Tinotara amara acida
Sacchari albi EE 5,0	I. Formul Berolin et Colon.
Extracti Gentianae 10,0	Rp Acidi hydrochlorici (25 %) 5,0
Radicis Gentum puly q s	Tincturae amarae 90,0
Man formt 300 Pillen, welche mit Zimmt bestreut,	Dreimal täghch 15 Tropfen.
in einem Glase abgegeben werden. Bei Verdau-	II. Manch Nosokom Vorscht
ungsstörungen, Mangel an Esslust 8-4 Ethek	
vor der Mahlzeit,	Rp Acid hydrochlor chiux (12,5 %) 1,0 Tinctur amarae
Ptirana Gentianae (Gall)	Tinctur aromaticae an 15,0
Tizane de Gentiane.	
Rp Radic Gentuarae concis. 50	Tinctura amara composita.
Aquae destill frigidae 1000,0	Rp Tinctur amarae. 40,0
Man materirt 4 Stunden und seiht durch.	Tinetur Aurant cort.
Pulvis antarthritious amarus	Tinomr Genuanse na 20,0
Poudre de la Mirandole	Tinctur Angelicae Tinctur Zingiberis hā 10,0
Rp. Radicis Gentianas puly 25,0	
Redicis Argelicae puly 10,0	Tinctura amara viridis
Pulveris aromatici 5,0.	Rp Tincturae amarae 100,0
Theolóifelweise mit Wein zu nehmen	Anilini coerulei 0,02 vel q &

Gentiana 121:

Tinetura Gentianne alcalina (Gall)	Vot Pulver gogon Hautpusteln Harvey
Teinture ou Alcoolé de Gentiane alcaline	lip Radie Gentiense puly
Elixir amèr de Permine Llixir anti-	Natru hyposulfuros: 53 900
scrophulosum PRYRILIE	Semin Lam puly 600
Ap Radio, Gentian gr puly 10,0	Divide in part XII
Natri carbonici crist. 8,0	Vet Pulvis cordialis
Spiritus diluti (60%) 700,0	Poudre cordiale tonique Lebas (Gall)
Man macerut 10 Tage, presst und filtrirt.	Rp Radicis Gentianae puly 2:0,0
Tinctura Gentianae ammoniacalis	Salis marini 125 0
Elixir Gentianae Deschamps Elixir	Ferri oxydati (Capit, mort.) 25,0
antiscrophulosum	
Rp Extracta Gentianae 10	Vet Pulver gegen blane Milch
Ammonu carbonica 0,8	Rp Padie Gentianae gr puly
Aquae destatlatae 20,0	Phizom Calami
Spiritus diluti (60 %) 75,0	Fruct Jumpen Herb Abamthii
The elbifelwerse	Cycton ulbun
Tinctura Gentianae composita	oreme mode 1 sa.
Compound Tincture of Gentian.	Vet. Pulvis Equarum
I Britannica	L Fresspulver für Pferde
Rp Radio Gentian concis 100,0	Pp Radicis Gentian, gr pulv 500,0
Corticis Aurant, fruct. 37,5	hatni sulturic . 250,0
Semin Cardamomi cont. 125	Natral bicarbon
Spiritus (45 proc) 1000 ccm	hatru chlorati crudi 👼 125,9
Durch Maceration zu berenten.	II. Pulver gegen Durchfall.
II United States	Rp Radicis Gentian gr puly 140,0
Rp 1. Radicis Gentian pulv No 40 100,0	Rhizom Calami , 100,0
8 Cortic Aurantia fruct No 40 400	Cretae albae . 150,0
8 Fruct Cardamom: No 40 10,0	Fructus Junipers 100,0
(Spiritus (91%) 600 ccm) q s	Semin Stryches , 10,0
	1-2 Essióifel aufs Putt r
Van macerist 1-8 mit 100 ccm von 4 24 Stunden	
und sammelt dann im Verdrängungswege 1000	Vet. Pulvis Porcorum
cem Tinktur	Fresspulver für Schwein
Tinctura roborans	I,
Rp Corticls Aurant fruct 20,0	Rp Radic Gentian, gr puly 120,0
Corticus Quercus 80,0	Subii sulfurati nigr
Radicia Caryophyllatae 60,0	Rhizomat. Calami — EZ 2000
Radicis Gentianne 85,0	Semin Foenugraeci
Spiritus diluti (70Vol %) 7000	Sulfura subhmati AS 169,0
Aquae Menthae prp 250,0.	Fructus Amsi Fructus Focniculi - An 80,0
Tinctura salina Helensis	- 1
Bp Corne, Aurant, fruct.	II
Radic, Gentianae 33 20,0	Rp Stibli sulfurat nigr 50,0
Kalii carbonici 800	Sulfor sublimat. 100,0
Aquae fervidae 250,0	Kalin nitrici 120,0
Nach dem Erkalten fligt man hinzu	Kahl sulfures 30,0
Spiritus (80 Vol %) 100,0 Durch Digestion au bereiten	Radic, Gentian, pulv 700,9
-	III Verfangpulver
Vinum Centlanae compositum	Rp Stibu salfurati mgn pulv
Vinum amarum Bitterwein Magenwein.	Tartari crudi pulv
Rp Extracti Gentianae 200	Radic Gentian, pulv 👫 100
Tincturae Aurant cort. 50,0	Semin Lini , 800
Tincturae aromaticae 800	Natrii sulfuric sicci 400
Vini Xeronsis 900,0	Yei Pulvis Vactarum
Pet. Flectuarium stomachicum	Fresspulver für Kühe.
Appetitlatwerge für Pferde.	L.
Rp Radic Gentian gr pulv	
Fhisom Calarni	Pp Radic Gentian. gr pulv Semin Foenugraeci
Fruct. Juniperi 5 55 100,0	Cortic Chinae
Fruct Carvi	Sulfuris sublimati
Semin Formugraeci ,	Folior Trifolli fibr
Farinae Secalis & 50,0 Semin Sinapis pulv 25,0	Rhizom Calarei
Sirupi communis q #	Natrii chlorati crudi LL 100,0
	Pulveris Herbar et Radic. 300,0
hat Kraft- and Reizpulver für Pferde	п.
Rp Semin Strychni pulv 6,6 Ferri sulfunci 30,0	Rp Redicis Gentian gr pulv
Ferri sulfurici 30,0 Radicis Gentian puly 45,0	Natri bicarbonic venal az 150 0
Pulver aromatici 15,0.	Natra chlorati crudi 800,0
Divide in part XII.	Natra sulfurie sieci 400,0

Aquae Vitae Gentianae. Eau de vie de Gentiane Enzian Em in verschiedenen Gebrigsgegenden aus der Enzianwurzel durch Gahrung mit Zucker und nach herige Destillation, bisweilen unter Zusatz von Wermuth, Fenchel, Zunmt und anderer Gewurzen, hergestelltes Getiank

Banspache Tropfen Eine Mischung aus Enzinn-, Wermuth- und aromatischer Tinktur ää 15,0 mit Khabarberwein q a bis zur schwachen Trubung

Bunsenliqueur von Heisber in Maubach, gegen Fettleibigkeit, ist eine Tinktur ans Enzian, Senna, Pomeranzou, Gutti, Pottwche und Salicylsaure

Edelenzianwurzelsaft der Gebr Hagspiel ist ein über Enzignpflanzen destillirter

Schnaps

Gall und Magentropfen, Königseer Entsprechen einer Mischung aus Lebens shxir. Bitterer Tinktur, Enzian- und Pomeranzentinktur ää 10,0, Pottasche 0,3

Gesundheitsligueur, Berlinei, von Emit Troiz Ein Alge und Enzian enthal

tender Schnaps

Hamburger Magenblitter oder Magen-Drops von F O Windman Je 10 g Ge

wurz- und bittere Tinktur, 2 g Hoffmanistropten, 12 Tropfen Pfefferminzöl

Heldigeling's Arabisches und Asiatisches Thierheilpulver von Bertver & Wilhelm 10 Th Enzian, 6 Th Glaubersalz, 2 Th Mergel, 2 Th Schwefel, wente Wermuth

Lebensbalsam von Spudanus wird bereitet aus je 120 g Enzian- und Angelika wurzel, 80 g Kalmus, 580 g Aloë, 100 g Rhabacher, 20 g Safran und 10 kg Franz branntwein

Orientalisches Viehheil, von Warkowski in Berlin 650 g Pulver aus Alaun, Glaubersalz, Krude, Bockshornsamen, Kamillen, Sandelholz, Enzian, Roggenmehl

Schweizer Alpenkräuterbitter Je 125 g Engian, Galgant, Wacholderbeeren, 60 g

Angelika, je 30 g Thymian, Salber, Baldrian, Kalmus, Zimmt

Stomachicum comp nennen Burkoughs, Wellcoms & Co Tabletten mit einem Gehalt von je 7,5 Enzian- und Rhabarberaufguss, 0,324 Natriumbikarbonat, 0,003 Pfeffer mınzöl

Verdauungsliqueur von Prof Aug Mullen in Berlin Ein mit äther Celen ver setzter Engianlikör

Mittel gegen Trunksucht Enthalten fast durchweg Engian als Grundlage Das von Max Falken end in Berlin 1) 318 g Enzianpulvei, 2) 68 g Kalmuspulvei (10 M von E Francke in Berlin Enzian- und Kalmuspulver (2 M)

HEYMANN in Berlin Auszug aus bitteren Drogen, besonders Englan

KABBER-GALLATI in Glarus. 1) Engiantinktur, 2) 2,6 proc Lösung von Brech weinstein (12 M)

KFLE in Berlin. 30 Pillen aus Enzianpulver, Enzianextrakt und Spuren Eiser. exyd (8 M)

TH KONRTZKI in Berlin Tinktur aus Aloë, Rhabarber, Safran, Kalmus, Enzian, Lärchenschwamm (7 M., Gebrauchsanweisung dazu 10,50 M.) "Karlsruh Ortsges Rath"

A. KBAHMER Ein Pulver aus Enzian, Süssholz und Eisen

W Knows in Berlin: 1) 2-300 Pillon aus Eisen, Enzian, Enzianeztrakt 2) 40 g Pulver sus Kalinus und Enzian (6 M)

Dr Oska in Stein-Säckingen 1) 70 g Enzianpulver, 2) 180 g Theemischung aus Enzian und Bitterklee (12 M.)

R. Retzlaff in Dresden (Kräutermehl) ist Enzisupulver

Dr Schulze, Königl Preuss Oberarzt, Autographirte Rocopte, welche lauten Fern carbon sacch, Extr Gentian, Rad Gentian aa 5,0 Mucil, q s, f pil 100 (1 Re-

A VOLLMANN in Berlin Pillen aus Engianpulver und Engianextrakt, dazu 40 g Englanpulyer (10 M.)

Il In Japan verwendet man wie Enzianwurzel die Wurzel von Gentiana scabra Bunge var. a Buergeri Max., in Nordamerika vielfach ebeuse diejenige von 6. ochroleuca Frol, in Indien die von Gentiana Karrooa.

### Geranium.

Gattung der Geraniaceae - Geranieae.

I Geranium maculatum L. Heimisch in Nordamerika und den nördlichen und estlichen Staaten der Union. Verwendet wird das Rhizom. Cranesbill (U-St.), Alaunwurzel. Dusselbe ist trocken von der Dicke einer Federspule, bis 10 cm lang, oft verzweigt, gebogen, knollig, langsrunzelig, aussen dunkelbraun, innen heller. Wurzeln fast ausschliesslich an der Unterseite und den Seiten. Auf dem Querschnitt erkennt man ein breites. Mark, wenige Holzbundel und das Cambium, die Rinde lasst eine radiale Streifung nicht erkennen. Aussen eine dunne Korkschicht. Im Parenchym reichlich Gerbstoff und Star' eine

Bestundtheile. Gerbstoff im Oktober 9,72 Proc., im April 27,88 Proc. Derbeil on ist ein Glukosid

Anwendung Eines der in Amerika am meisten gebrauchten Adstringention

Extractum Geranii fluidum (USt) Fluid Extract of Geranium Ass 1000 g gepulvertem Geraniumrhizom (No 30) und einer Mischung von 100 ccm Glychal und 900 ccm verdunntem Weingeist (41 proc) im Verdrängungswege Man befeuchtet mit 350 ccm, erschöpft zuerst mit dem Best des Lösungsmittels, dann mit verdunntem Weingeist, fangt die ersten 700 ccm für sich auf und bereitet La. 1000 ccm Fluidextrukt

Il Geranium Robertianum L licierte fruher Herba Ruperti 6 sanguneum L licierte Herba und Badix Sanguinariae

III Indisches Geranium-Oel, vergl Andropogon S 304

Französisches, afrikanisches, spanisches, deutsches, Reunion-Geraniumöl wird von Arten der Gattung Pelargonium gewonnen, besonders P capitatum Ait, P roseum Willd, P odoratissimum Willd und zwar durch Destillation der Blatter Sie enthalten als niechende Bestandtheile Geraniol, Citronellal und wir scheinlich auch Linalcol Man verwendet die Oele in der Parfumene

### Geum.

Gattung der Rosaceae - Rosoldeae - Potentilleae - Dryadinae

I Geum urbanum L Heimisch in Europa, Asien und dem nordweistlichen Amerika (angeblich auch in Australien)

Verwendung findet das Rhizom Radix s Rhizoma Carjophyllatae Radix (m.).

— Nelkenwurz. Benediktenwurzel. Benedikten-Aaglemwurz. — Souche de banoite (Gall.)

Beschreibung. Es ist über singerlang, ringsum bewurzelt, an dem verdickt is oberen Ende mit Stengeiresten, sehr hart. Der Querschnitt lasst ein sternformiges Manigenen gelblichen, von breiten Markstrahlen durchbrochenen Holzkbiper und eine schmale Rinde erkennen. Im Parenchym Oxalatdrasen. Frisch nach Nelken riechend, trocken geruchles Geschmack herbe und bitter.

Bestandtheile 42 Proc Gerbstoff (nach anderer Angabo 3 Proc), Bitter stoff, Starke, 0,04 Proc atherisches Oel, nach Nelken mechend

Einsammlung. Im Frühjahr Anwendung. Als Adstriagens.

Tinctura Caryophyllatae wild ans 1 Th zerschnittener Nelkenwulzel und 5 Ti verdünntem Weingeist bereitet

Il Geum rivale L hefert Radix Caryophyllatae aquaticae (Water a. one)

# Ginseng.

1 Die Ginseng-Wurzel. — Radix Ginseng Radix Ninst stammt von Panax Ginseng C A Meyer (Araliaceae — Araliace), in China und Korea wild und kultivirt, in Japan, neuerdings auch in Nordamerika aur kultivirt.

Beschneibung Die Wurzel ist weiselich, schlank ritbenförmig, oben mit dem kopfartig abgesetzten Axenrest, nach unten in einige dickere Acste getheilt, so dass eine entfernt menschenalinliche Gestalt zu Stande kommt. Die Wurzel erreicht die Dicke von 2,5 cm. Sie zeigt im Bau nichts Auffallendes, in der Rinde schizogene Sekretbehalter, die Sturke des Parenchyms ist verkleistert, da man die Wurzel gewöhnlich bruht, wodurch sie halb durchscheinend wird.

Bestandtheile. Panakolin C<sub>24</sub>H<sub>25</sub>O<sub>31</sub> von unbekanntem chemischen Charakter Anwendung Die Droge geniesst in China einen ausserordentlichen Ruf als Universalmittel und speciell als Aphrodisiaeum, zu dem vielleicht die menschenahnliche Gestalt der Wurzel Veraulassung gegeben hat. — Da die in Asien gewonnene Droge nicht dem Bedarf deckt, so führt man aus Amerika die kürzere, runzlige, dicker rübenförmige Wurzel von Panax quinquefolius L. (Rudix Ginseng americana — Kraftwurzel — Red berry) ein, die aber als weit weniger werthvoll gilt. (Vergl auch Senega) Man kultivirt die Pfianze auch für diesen Zweck. Sie enthalt einen wenig charakterisirten Körper Panquilon, der mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> roth wird. Der echten Ginsengwurzel substituirt man zuweilen die Wurzel des in Korea heimischen Sium Niusi L

II In Nord-Amerika heisst die kuglige Wurzel von Panax trifolius L. Dwarf Ginseng.

### Glechoma.

Gattung der Labiatae - Stachyoideae - Aepeteae.

Glechoma (Glecoma) hederacea L Heimisch in Europa und dem nördlichen Asien, in Amerika verwildert. Kriechend mit eifermig rundlichen, gekerbten Blattern Blüthen infolge von Gynodiöcie gross- und kleinblüthig. Kelch özdhuig, die zweilippige Krone mit flacher Oberlippe, die Antheren der Staubblatter paarweise in ein Kreuz gestellt Auf den Blattern kurze einzellige und mehrzellige Gliederhaare, ausserdem Drusenhaare mit kleinerein, 1—2zelligem und solche mit grosserem, Szelligem Kopf. — Das blühende Kraut liefert

Herba Hederac terrestris (Erganzb) — Gundermann. Gundelrebe. Donnerrebe. Erdephou. — Lierre terrestre (Gall) — Ground-ivy.

Bestandtheile Aetherisches Oel 0,06 Proc, Fettsäure bei 53°C schmelzend, 0,96 Proc, Kautschuk 0,88 Proc, Wachs 0,66 Proc, Glukose 2,49 Proc, Saccharose 0,40 Proc, Gerbstoff 2,64 Proc, Asche 15,90 Proc etc Das ätherische Oel ist von dunkelgriner Farbe, sein spec Gewicht ist — 0,925

Einsammlung. Im April und Mar 5 Th. frisches Kraut geben 1 Th. trocknes Anwendung. Als Heilmittel ist Gundermann versitet. In den Apotheken wird er als Hausmittel gefordert. In Amerika gegen Fieber, Brechreiz etc verwendet

Ptisana de folio Glechomae (Gall.) Tisane de lierre terrestre. Wie Phisana Buchu Gall. (S. 511) zu bereiten.

Sirupus de Glechoma (Gali) Sirop de lierre terrestre Wie Sirupus Chamomillae Gali (S 716) za bereiten

Herbae bechiese.
Brust- und Lungenkräuter
Bp Herbae Hederse terrestra
Herbas Veronicas
Folior Furfarae
Radicis Liquiritiae
Stipit, Duicamar äg 20.0.

Mixtura anticatarrhalis GALLOIS.

Rp lutusi Hederne terr 200,0
Gummi Ammoniaci 2,0
Vitella over duor
Sirupi Aurantin flor 60,0
Extracti Opti 0,1
Stündlich eunen Essitifei

Potio pulmonalis Gloves.  Bp Herb Hederse terr	Flor Rhocados 20,0 Herb Hederas terr
Fol These Chinens 55 100 Florum Verbisti 5,0 Rhizom Indis flor 35 Aquae fervidae 225,0 Zur Schliftesigkeit fügt man hinzu	Hepatione ££ 100 0 Fol Fariame 30,0 Rhizom Chinse Galungue Calama ££ 50,0
Sirupi Aurantu flor 80 0 Sirupi Balsamı tolut 15 0 Spirilus Sacchari (Rum) 80,0 Tinctur Cinnamomi 1,0 In 24 Stunden zu verbrauchen	Indis flor 70,0  Radicis Liquirit 60 0  Saraupanil 20,0  Rhizom Graminis 100,0  Caricis arch Ligni Sassatras
Species cruciatae Hispanicae Spanischer Kreuzthee  Rp Frictus Annes stellati Foenica: \$\$\frac{25}{2}\$,0 Annes vulgaris 20,0 Cortic. Crimaniom 25 0 Cancerum secat. 50,0	Frut Ceratoniae at 500 Plesular minor 50 Corni Cera respat 70,0 Flor Chanomill Rom 1000  v I rimulae 30,0 Wird in cylindrischen Packeten zu 90,0 und 410,0 g abgegeben.

# Glycerinum.

I Glycerinum (Austr Brit Germ Helv U-St) Glycerine officinale (Gall). Glycerina. Oelsuss Scheele'sches Süss. Lippioxydhydrat, Glyceryloxydhydrat,  $C_aH_A(OH)_a$  Mol Gew = 92

Handelssorten. Das Glycerin wird in grossen Mengen bei der Verseifung der Fette mittels Aetzalkahen (Saponifikationsglycerin) und bei der Spaltung der Fette mittels überhitzten Wasserdampfes zum Zwecke der Gewinnung der Fettsauren gewonnen Im Handel unterscheidet man 1) Roh Glycerin, das durch Veidampfen der Seifenlaugen gewonnene Glycerin, eine braune zähe Masse, welche noch stark verinneinigt ist 2) Raffinirtes Glycerin Dieses ist aus dem Rohglycerin durch Behandlung mit Chemikahen (ohne Destillation) erhalten, z B wird es mit Baryumkarbonat zur Entfernung der Schwefelsaure, mit Okalsaure zur Entfernung des Kalks behandelt und behufs Eatfarbung über Kohle filtriert. Diese Sorte kann zum pharmaccutischen Gebrauche nicht verwendet werden 3) Destillirtes Glycerin, welches durch überhitzten Wasserdampf überdestillirt worden ist. Diese Sorte wird, um sie farblos und blank zu machen, noch über Kohle filtrirt, aber mals destillirt und stellt alsdann das Glycerin der Pharmakopöen dar

Indessen sind die officiaellen Sorten nicht absolutes, 100 procentiges Glycerin, sondern sie enthalten wechselnde Mengen Wasser

Etgenschaften A Des absoluten Glycerins Das absolute oder wasserfreie Glycerin ist eine farblose, dickflüssige, sehr hygroskopische Flüssigkeit vom spec Gew 1,269 — Es erstarrt, besonders wenn es haufigen Erschutterungen ausgesetzt wird, bei — 8° C zu einer farblosen Krystallmasse. Die Krystalle sind sehr hygroskopisch und schmelzen bei — 20—21° C Trägt man einen Glycerinkrystall in stark abgekuhltes Glycerin ein, so erstarrt dieses sofort zu einer zusammenhangenden Krystallmasse. Im übrigen besitzt das absolute Glycerin die Eigenschaften des folgenden

B. Die officinellen Glycerine Diese sind, wie schon erwähnt, Glycerine mit verschiedenem Gehalte an Wasser Dem entsprechend ist das spec Gewicht nach den verschiedenen Pharmakopöen ein verschiedenes

	Anstr	Brit	Gall	Geran	Helv	U-St.
Spec Gewicht bel 15° C	1,25 98	1 28 96	1,249 90	1,225—1,238 84—67	1,28—1,235 85—87	> 1.95 > 95
Gehalt an absolut. Glycerin in Proc	Ap.	50	80	D3	·	

Germ Sirupartige, klare, farblose, geruchlose Flussigkeit von eigenthumlich aussem Geschmack Es lasst sich, ohne zu erstarren, auf —40°C abkühlen (wasserfreise Glycerin erstarrt bei — 8°C) Unter normalem Drucke siedet es unter theilweiser Zersetzung in Acrolein und Bildung von Polyglyceriden bei 290°C, unter vermindertem Drucke ohne

Zersetzung bei erheblich niederer Temperatur, doch verdampft es schon bei 100° C nicht unbetrachtlich. Ebenso ist es mit Wasserdumpfen flüchtig, besonders leicht aber, wenn die selben überhitzt sind, a Darstellung. Glycerin ist mit Wasser, Weingeist und Aetherweingeist in allen Verhaltmissen mischbar, nicht mischbar dagegen ist es mit Aether, Chloroform, Benzin, Schwefelkohlenstoff, fetten und ätherischen Oelen. Glycerin ist nicht leicht entzundlich, doch sind seine Dampfe brennbar, mittels eines Dochtes kann man Glycerin in Lampen etc brennen, die Glycerinflamme ist nicht leichtend. Glycerin ist ein aus gezeichnetes Lösungsmittel für viele unorganische und organische Stoffe. Es löst einige Metallbydroxyde, z. B. Bismuthydroxyd, Kupferhydroxyd, verhindert daher deren Fallung durch atzende Alkalien aus den betreffenden Salzlosungen. Ferner lost es Phenole, Alkaliene u. m.

Eine wichtige Eigenschaft des kone Glycerins ist seine Eigenschaft, begieng Wasser aufzunehmen, es ist hygroskopisch. Darauf ist zurückzuführen der Umstand, dass unver dünntes Glycerin die Gewebe des thierischen Körpers (z B die Haut) reizt, weil es ihnen Wasser entzieht, ferner die Eigenthumlichkeit, dass Glyceringefüsse sich immer feucht an fühlen, und dass beim Neigen derselben aus der Gegend zwischen Hals und Stopfen immer einige Tropfen stark verdünntes Glycerin abfliessen. Auch seine Anwendung als Konser wirungsmittel für anatomische Präparate ist darauf zurückzuführen, dass es den Geweben Wasser entzieht, somit Faulniss unmöglich macht

Spec. Gewicht der Mischungen aus Wasser und Glycerin bei 12-14°C. (nach Lenz)

Proc.	Bpec.	Proc.	Spec	Proc	Spec.	Proe	Epec	Proc.	Bpec,	Proc.	Epac.	Proc.	Spec
Glyrerin	Gewicht	Olyoeran	Gewicht	Glycerin	Gewacht	Glycerin	Gewicht	Glycerin	Gewicht	Glycerin	Gewacht	Glycerin	
100 99 98 97 96 95 94 93 91 90 89 88 87 86	1,269 1,266 1,263 1,261 1,258 1,255 1,255 1,250 1,245 1,245 1,242 1,279 1,237 1,234 1,231	85 84 83 82 81 80 79 78 77 76 75 74 72	1,229 1,226 1,223 1,221 1,218 1,215 1,212 1,210 1,207 1,204 1,201 1,199 1,197 1,194	71 70 69 68 67 65 64 63 62 61 69 59	1,191 1,188 1,185 1,182 1,179 1,176 1,176 1,167 1,164 1,161 1,158 1,155 1,153	57 56 55 54 58 52 51 50 49 48 47 46 45	1,150 1,148 1,145 1,143 1,140 1,137 1,134 1,132 1,123 1,123 1,123 1,121 1,118	48 42 41 40 39 38 37 36 85 54 33 82 81 80	1,112 1,110 1,107 1,104 1,101 1,098 1,096 1,093 1,098 1,088 1,085 1,082 1,079 1,077	29 28 27 26 25 24 23 21 20 19 18 17	1,074 1,068 1,066 1,068 1,060 1,058 1,055 1,055 1,049 1,047 1,044 1,042 1,089	15 14 18 12 11 10 9 8 7 6 5 4 8 2 1	1,087 1,034 1,082 1,029 1,027 1,024 1,019 1,017 1,014 1,012 1,009 1,007 1,004 1,002

Beim Ueberhitzen unter gewöhnlichem Druck zerfallt das Glycerin in Wasser und Akrolein Diese Spaltung tritt besonders leicht ein beim Erhitzen von 1 Th Glycerin mit 2 Th Kaliumbisulfat, worauf der qualitative Nachweis des Glycerins sich gründet Durch Einwirkung von Schwefelsaure und Salpetersaure in der Kalte wird Glycerintrinitrat (Nitroglycerin) gebildet. Durch Erhitzen mit Kaliumpermanganat wird es zu Oxalsaure oxydirt.

Kaliumpermanganat, Chlorsaure, Chromsaure und ähnliche oxydirende Agentien wirken auf Glycein sehr energisch, bisweilen unter Entzündung ein, man vermeidet es daher, diese Substanzen mit unverdünntem Glycerin zusammenzumischen

Obgleich Glycerin eine sehr bestandige Substanz ist, so lasst sie sich doch vergähren. Durch ein Ferment, welches dem Hou durch Wasser entzogen werden kann, vergahrt eine wässerige Glycerinlösung zu Buttersaure, durch Bierhefe zu Propionsaure.

Prajung. Das in den Apotheken vorrättig gehaltene Glycarin sollte vor allem sorgfältig auf seine physikalischen Eigenschaften geprüft werden, was um so nötliger ist, als viel "künstlich appretirtes" Glycerin in den Handel gelangt. Es sei farblos.

klar, blank, ohne Geruch, neutral und besitze das vorgeschriebene spec Gewicht Um auf Farblosigkeit zu prüfen, betrachte man das Glycerin in grosserer Schicht in einem weissen Glase, welches man auf eine weisse Unterlage stellt. Es muss alsdann eben farblos aussehen. Sorten, welche duster oder grunlich oder blaulich aussehen, sind ursprüng lich gelbliche Sorten, welchen zur Verdeckung des gelben Farbentones ein blauer Farbstoff "Methylenblau oder Methylviolett) zugesetzt worden ist. Die chemischen Prüfungen führt man wie folgt aus

1) Das mit einem gleichen Volumen Wasser verdunnte Glycom sei gegen rothes wie gegen blaues Lachmuspapier (besser noch gegen Lachmustinktur) indifferent (Alka lien, Sauren ) 2) Wird 1 cem Glycerin mit 3 cem Zinnehlorurlosung versetzt, so darf um Verlaufe einer Stunde eine Farbung nicht eintieten (Arsen, auf dessen Volkommen im Glycerin Hagen, ferner E Jahns aufmerksam machte) 3) Man beieite eine Losung von 10 Th Glycerin and 50 Th Wasser In 10 ccm derselben sollen weder durch Schwefel wasscratoffwasser (Braunfarbung = Kupfer, Blei) noch durch Baryumnitrathisung (weisser Niederschlag = Baryumsulfat) oder Calciumchloridbisung (weisser Niederschlag = Calcium oxalat, you der zur Reinigung benutzten Oxalsaure herruhrend) Aenderungen erzeugt Daich Silbernitratiosung soll hechstens opalisirende Trübung erfolgen, daher sird Spuren von Chloriden zuzulassen 4) Erhitzt man etwa 5 ccm Glycenn in einem Schalchen aus Porcellan oder Platin zum Sieden und zundet die Dämpfe an, so verbreune es vollstandig bis auf einen dunklen Anflug, der bei starkerem Erhitzen verschwindet Dieser dunkle Anflug lasst sich bei jedem Glycerin beobuchten, weil bei dem Erhitzen eine geringe Zersetzung des Glycerins erfolgt. Reichliche, schwerverbrennliche Kohle wurde auf Kohlehydrate (Zucker) hinweisen, ein unverbrennlicher Ruckstand wurde von unorganischen Salzen hen ühren, welche allerdings schon durch die vorbergehende Prufung gefunden sein müssten 5) Vermischt man 5 ccm Glycerin mit 5 ccm Ammoniakflussigkeit und 5 Tropfen Silbernitratiosung, so darf die Mischung bei gewöhnlicher Temperatur innerhalb 15 Minuten keine dunkle Farbung annehmen (Akrolein, Ameisensäure) 6) 1 ccm Glyceria darf, mit 1 ccm Natronlauge erwarmt, sich weder färben (gelbe bis braune Färbung = Traubenzucker) noch Ammoniakgeruch entwickeln (Ammoniaksalze), und mit verdunnter Schwefelsaure er warmt einen unangenehmen ranzigen Geruch (nach miederen Fettsauren, z B Buttersaure, Capronsaure, s Darstellung) nicht abgeben - Versetzt man 1 cem Kupfersulfatlosung (1 = 20) mit 5 ccm Glycerin und 5 ccm Natronlauge, so erhalte man eine klare, tief blaue Lösung, aus welcher sich beim Erhitzen rothes Kupferoxydul nicht abschaiden darf

Aufbewahrung. Wegen der schon erwahnten hygroskopischen Eigenschaften des Glycerins benutze man für die Standflaschen in der Officin Glasstopfen mit Rinnen Die Gefässe stelle man auf Porcellanteller Es empfiehlt sich, nach dem Gebrauche Hals und Stopfen sauber abzuwischen Will man ein Glycerinstaudgefass so abwischen, dass es sich nicht mehr feucht anfühlt, so muss dies mittels Spiritus geschehen — Sollte eine Filtration des Glycerins nötzig sein, so erfolgt dieselbe am besten in einer Warme von 50—60° C, bei größseich Mengen mit Hilfe eines Warmwassertrichters

Anwendung. Glycerin hat keine besonderen Heilkräfte. Es wirkt allerdings gahrungs und fänlinsswidrig und hat die Eigenschaft, Fermente zu losen und deren Wirkung zu konserviren. Seine medicinische Anwendung verdankt es seiner Eigenschaft hygroskopisch zu sein und nicht einzutrocknen. Abusserlich benutzt man es nanentlich als reizmilderndes, deckendes Mittel bei Erkrankungen der Haut, doch beachte man, dass unverdünntes Glycerin stark reizt. Im Handverkaufe suche man daher zwechmäsig ein mit 80 Proc. Rosenwasser verdünntes Glycerin einzuführen. Innerlich früher als Ersatz des Zuckers bei Diabetes, wo es aber heute durch das Saccharin und Dulein verdrangt ist.— Glycerin einschliessende Suppositorien sind seit 1888 im Gebrauch

In der Technik ist seine Verwendung eine ganz enorme. Die grössten Mengen werden verbraucht zum Füllen der Gasuhren und zur Dynamitfabrikation. Mit Bleioxyd giebt Glycerin einen allmählich erhartenden Kitt. 1222

Sare's Glycerin Price-Patent-Glycerin sind sehr reine Sorten eines koncentrir ten Glycerine und angeblich (!) aus krystallisirtem Glycerin hergestellt

Giveerin-Suppositorien Die Verwendung der Glycerin Suppositorien berüht auf der Erkenntniss, dass die Einstihrung von 1-2-3 g koncentrirtem Glycerin in den Mast darm, wahrscheinlich infolge der wasserentziehenden Wirkung des Glycsrins, peristaltische Bewegungen des Dickdarms ausjost, welche zu einer Stuhlentleerung führen. Man hat ver sucht, das Glycerin zu diesem Zweck in verschiedene Formen zu bringen

Kakaobutter Suppositorien mit Elycerin Boas hat zuerst die Sauten'schen Deckelzupschen aus Kakaobutter mit Elycerin gefüllt und in dieser Form angewendet Diese sind später von Lutze vervollkommnet worden Die vollkommensten Suppositorien dieser Art sind die von Kummen, wolche besonders dünne Wandungen haben, so dass ein rasches Schmelzen der Kakaobutter und ein lascher Erguss des Elycerins erfolgt Zur Herstellung der Hohlsuppositorien aus Kakaobutter (welche käuslich bezogen werden können) bedarf es besonderer Suppositorien Pressen

Glycerin-Suppositorien mit Seife Zuerst von E Dieterich dargestellt 1) Dieterich 10 Th besonders harter dialysister Stearinseife werden in heissem Wasser gelöst, die Lösung mit 90 Th Glycerin vermischt und im Dampstrichter filtrirt. Das Filtrat wird suf 100 Th singed implt and in Formen gegossen 2) Suppositoria cum Glycerino (Hamb Vorschr ) 9,5 Th Sapo medicatus werden im Wasserbade in 90,5 Th Glycerin unter Vermeidung der Schaumbildung gelest und die Masse kurz vor dem Erkalten in Formen gegossen 3) Suppositoria Giycerini (USt) Man löst unter Erwarmen 3 Th krystall Natrium karbonat in 60 Th Glycerin, fugt 5 Th Stearinsäure hinzu und giesst, nachdem die Verseifung erfolgt ist und die Kohlens urreentwickelung aufgehört hat, die halb erkaltete Masse m Formen

Glycerin-Gelatine-Suppositorien. Von Heck empfehlen 1 Th Gelatine, 1 Th Wasser, 3—4 Th Glycerin Man lässt die Gelatine mit dem Wasser quellen, giebt das Glycerin zu, dampft auf 5 bezw 6 Th ein und giesst in Formen Diess Suppositorien sind elastisch und müssen vor der Einführung mit etwas Glycerin oder Oel bestrichen werden

Enule heissen von Burnougs Wellcome & Co London in den Handel gebrachte Glycerin Rectal Suppositorien Dieselben bestehen aus 95 Proc Glycerin und 5 Proc Seife

Miki oklysma Die mit Oidtmann's Purgatif erzielten gunstigen Erfolge führten schliesslich zu der Erkenntniss, dass die Einfuhrung von 4-5 g Glycerin per rectum bei Erwachsenen, von 2-3 g bei Kindern genüge, um Stuhlentleerung zu erzeugen. Seitdem bezeichnet man die Applikation solcher Glycerinmengen per clysma als "Mikroklysma" Man führt das Glycerin mittels einer kleinen Zinnspritze ein

Ediromy. Universalmittel gegen Hämorrhoidalleiden und Verstopfung von verw Frau Dr Liskowski-Breslau Lösing von 0,5 Extractum Belladonnae in 1000 Glycerin Die Anwendung erfolgt als Glysma mittels einer beigegebenen Zinnspritze B FECHER

HAGGARD'S Stoolpromotor. Rp Corticis Fraugulas 10,0, Kaln carbonici 3,0, Natru chlorati, Natru sulfurici ää 2,5, Olei Anisi gtt V, Spuritus Vim 50,0, Aquae destillatae 200,0 Man digerut 2 Tage, filtrit und setzt zu Glycerini q s ad 1 Inter Zum Mikroklysma 4,0 g für Erwachsene, 2—3,0 g für Kinder

OIDTMANN'S Purgatif, om Mikroklysma, dessen wahre Zusammensetzung noch nicht feststeht Nach dem Fabrikaaten sollen die Fluidextrakte von Allium, Frangule, Nicotiana den Hauptbestandtheil ausmachen Diese Angaben sind bestimmt falsch Nach Guldensterden-Egzung soll es nichts auderes als rohes Glycerin sein

II + Nitroglycerinum Glycerinum trinitricum. Glycerintrinitiat Glonoin. Angioneurosin.  $C_aH_a(NO_a)_a$ . Mol. Gew. = 227

Unter dem wissenschaftlich unzutreffenden Namen "Nitroglycerin" wird der neutrale Salpetersaure-Ester des Glycerins verstanden

Darstellung. Man muscht 100 Th. wasserfreies Glycenn mit 3 Th Schwefelsaure (von 66 B) und trägt diese Mischung allmählich in kleinen Portionen (!) in ein erkaltetes und durch sorgfaltige Kühlung mittels Eis stets kalt gehaltenes Gemisch von 280 Th Salpetersaure (48° B) und 300 Th Schwefelsaure (66° B) ein Nach dem jedesmaligen Eintragen einer Portion der Glycerinmischung mischt man die Reaktionsflüssigkeit durch sauftes Schwenken gut durch Nach dem Eintragen der letzten Portion wartet man 10-15 Minuten und giesst dann das Reaktionsgemisch in sein sechsfaches Volumen kaltes

Wasser Das gebildete Nitroglycerin scheidet sich als schweres Och ab Es wird solange mit destillirtem Wasser gewaschen, bis es keine saure Realtion mehr zeigt. Alsdann wird es gesammelt und im luftverdunnten Raume über Schwefelsaure bis zur Entfernung jeder Spur von Feuchtigheit getrocknet.

Glycerinum

Die Darstellung kleinerer Mengen von 20-30 g, wie sie für den pharmaceutischen Gebrauch erforderlich sind, ist mit Gefahr nicht verbunden, wenn man die angegebenen Bedingungen einhalt. Wesentlich ist namentlich, dass man für ausgezeichnete Kühlung Sorge tragt. Das Auftreten massenhafter rothbrauner Dampfe zeigt an, dass die Salpetersaure oxydirend wirkt und in diesem Falle kann leicht freiwillige Explosion erfolgen, welcher man durch gute Kühlung oder durch Zugabe von viel (!) Wasser vorzubeugen haben wurde

Etgenschaften. In remem Zustande ist es eine vollig farblose, olige, geruchlose Flüssigkeit Erwärint jedoch hesitzt es einen stechenden Geruch, im Geschmack nähert es sich dem Glycerin, schmeckt aber etwas pikanter wie dieses. 1 g löst sich in etwa 800 cem Wasser, in 4 cem absolutem Alkohol oder in 10,5 cem Spiritus (0,846). In jedem Verhaltniss ist es loslich in Aether, Chloroform, Eisessig, wenig oder gar nicht loslich da gegen in Glycerin. Auch in fetten Oelen ist es nicht unbetrachtlich loslich. Das spec Gew betragt 1,60

Eine der wichtigsten Eigenschaften des Nitroglycerins ist seine leichte Zersctzlich keit. Durch Schlag, Stoss oder plötzliches Erwärmen auf etwa 200° C explodirt es mit ungeheurer Gewalt. Bei  $-20^{\circ}$  C erstarrt es in langen Nadeln, in diesem festen Zustande explodirt es noch leichter als im flussigen

Indessen kommt es auch vor, dass Nitroglycerin ohne wahrnehmbere aussere Ur sache, also freiwillig explodirt. In der Regel schreibt man diese freiwilligen Zersetzungen der mangelhaften Reinheit der Praparate zu. Aus diesem Grunde empfiehlt es sich das Nitroglycerin in den Apotheken überhaupt nicht im unverdunnten Zustande, sou dern in alkoholischer oder oliger Lösung (mit Mandelöi) im Verhältniss I 10 oder 1 100 vorräthig zu halten

Priifung Es sei farblos, in der Kalte geruchlos Wasser, welches mit Nitro glycerin geschüttelt wurde, reagine nur schwach sauer und gebe mit Baryumchlond keinen Niederschlag (Schwefelsaure)

Aufbewahrung Niemals in Substanz, sondern stets nur in alkoholischer oder öliger Losung (mit Mandelol) Die Losungen sind vor Licht geschützt an kühlem Ort sehr vorsichtig aufzubewahren

Anwendung. Nach Hay ist die Wirkung des Nitroglycerins darauf zurücken führen, dass es im Organismus unter Abspaltung von salpetriger Saure zerlegt wird. Es soll dem Amylnitit und dem Natriumnitrit analog, aber viel intensiver und nachhaltiger als das erstere wirken. Man giebt es in Dosen von 0,0002—0,0008—0,001, am besten in Pastillenform Trussswitzen macht von Nitroglycerin, für welches er den Namen Angioneurosin vorschlagt, einen sehr ausgedehnten Gebrauch. Er empfiehlt es bei Angina pectoris, Migrane, Neuralgien, Seekrankheit, einigen Formen von Anämie, besonders des Gehirnes. Man beginnt mit ganz kleinen Dosen, z. B. einem halben Tropfen einer I procheng und steigt, bis der Patient das Gefühl von Blutandrang, Schwere oder Pulsation im Kopfe hat. So kann man bei Gewohnung an das Mittel allmählich auf 5—10 Tropfen der 1 proc. Lösung steigen

Tablettae Nitroglycerini. Nitroglycerin-Tabletten. Man löst 0,1 g Nitroglycerin Aether und mischt diese Lösung gut mit 180 g Chokoladenpulver und 70 g Gummi arabicum plv Nach dem Abdunsten des Aethers bildet man mit Wasser eine Pastillenmasse und formt daraus 200 Pastillen, deren jede 0,0005 Nitroglycerin enthält

lif Dichlorhydrin a-Dichlorhydrin. C, II, Ci, O. Mol Gew. = 129.

Entsteht durch Erwärmen von wasserfreiem Glycerin mit der  $2^1/2$  fachen Menge Chlorschwefel im Kochsalzbade wahrend mehrerer Stunden  $C_1H_2O_2+4SC1=C_2H_6Cl_2O+2HCl+SO_2+3S$  Die Verbindung wird von der chemischen Fabrik H Flemming in

Kalk her Koln a/Rh dargestellt Farblese und fast geruchlese Flussigkeit von etwas firmposer Konsistenz, in etwa 10 Volumen Wasser löslich Spec Gew = 1,396 bei 16° C Siedepunkt 176-177° C

Das Diehlorhydrin ist ausgezeichnet duich ein hohes Auflosungsver-CH, — CI moren Es lost z B Kopal und andere harte Harze schon in der kalte, fein gepulverten Bernstein in der Warme, desgleichen sehr leicht Nitro Cellulosen HO - HJDa es ausseidem bei den gewohnlichen Arbeitstemperaturen nicht leicht ent.  $CH_{-} = CI$ zündlich ist, so lasst sich voraussehen, dass es demnächst in der Technik eine Dichlor-Relle zu spielen berufen ist. Zur Zeit ist es noch nicht aus dem Versuchsbydno stadium heraus

#### IV Epichlorhydrin $C_2H_5C10$ . Mol Gew = 92.5

Die Verbindung entsteht, wenn man das vorher besprochene Dichlorhydrin  $(\Pi_a - \Pi$ mit etwa der Halfte gepulvertem Natronhydrat nicht über 130° C erlutzt und  $\sin \sim^0$ wird wie das vorige von H Flemming in Kalk dargestellt Farblose, etwas chloroform'thlich nechande, leicht bewegliche Flüssig-Spec Gew = 1,191 bei 15°C Siedepunkt 117°C Auch diese Verbinkeit Prichlordung zeichnet sich durch ein hohes Lösungsvermogen gegenüber Harzen, Ni tro Cellulosen u. dergl aus Von seiner künftigen Verwendung gilt das für das Dichlorhydrin Gesagte

V Unquentum Glycerini (Austr Germ Hely) 1) Austr 4 Th Starke worden mit 60 Th Glycenn gemischt und im Dampfbade allmahlich erwärmt, bis eine durch scheinende Masse entstanden ist 2) Helv Aus 7 Th Starke und 93 Th Glycerin in gleicher Weise wie Austr zu bereiten 3) Germ Man mischt 10 Th Weizenstarke mit 100 Th Olycerin und 15 Th Wasser, dann setzt man eine Anreibung von 2 Th feinem Traganth pulver und 5 Th Spiritus (90 Vol Proc ) hinzu und eilnitzt im Wasserbade, bis eine gleichmassige Gallerte entstanden ist Glycerinum Amyli (Brit) Amyli 20,0, Glycerini 180 ccm, Aquae 30 ccm, was Austr zu beieiten Glyceritam Amyli (U-St) Amyli 10,0, Aquae 10.0. Glycerini 80.0, wie Austr zu bereiten

Antifensterschweiss. Glycermi 1,0, Spiritus diluti (60 Proc.) 10,0 Parfum ad libitum

Antisudorin Gemisch aus Saheylsaure, Borsaure, Citronensbure, Glycerin, Spiritus dilutus und Actherarten

Bryden's Handbalsam. Mischung von Glycerin, Perubalsam und Melissengeist, gegen aufgesprungene Hände und zur Pflege der Hande B Fischer

Brillantine Toilettenmittel I Glycerini 10,0, Spiritus, Aquae destillatae āā 100,0, Parfum ad libitum II Olei Riemi 6,0, Saponis medicali 2,0, Benzoes pulv 2,0, Spiritus 200,0, Olei Rosae gtt 1

Brillantina, Mittel, um den Narben des Oberleders geschmeidig zu machen Aquae 1000,0, Sacchari 200,0, Spiritus 500,0, Glycerini 1000,0

Crême Iris Toilettenmittel Borsons 0,5, Talci veneti 2,0, Zinci oxydati 10,0, Unguenti Glycerini 87,5, Tuberosenextrakt q s B Fischer

Glycelaeum. Groves Eme aus 1 Theil Furfur Amygdalarum, 2 Th Glycerm und 6 Th Oleum Olivarum hergestellte Paste, als Verbandmittel und Salbengrundlage

Glycerin-Gelatine zum Einschliessen mikroskopischer Praparate nach Kaisen Man weicht I Th Gelatine in 6 Th. Wasser em, gieht 7 Th Glycerin zu, in welchem 0,14 Th kone Karbolsäure gelöst ist, und löst durch Erwärmen im Wasserbade Man filtrart durch Glaswolle, welche kurz vorher mit heissem Wasser ausgewaschen ist

Glycerin-Jolly. Glyceringallerte für die Hände (engl Specialität) 8,5 Gelatine werden in 180,0 Rosonwasser eingeweicht Man löst im Dampfbade, lasst erkalten, setzt den Schnee von 20,0 Enweiss hinzu und erhitzt wieder Die nach dem Absetzen durchgeseihte Flüssigkeit wird mit einer Lösung von 0,75 Salicylsäure und 180,0 Glycerin versetzt, im Heisswassertrichter filtrit und mit Rosenöl parfümrt

Glycerin-Kerzen 5 Th. Gelatino, 20 Th Wasser, 25 Th Glycerin Der warmen Lösung fügt man zu eine Lösung von 2 Th Tannin und 10 Th Glycerin, erwärmt bis zur Klärung und giesst in Kerzenformen mit Docht aus Diese Kerzen sollen wie Stearin-

kerzen, auch geruchlos, verbrennen (?)

1225

Glycerinum Glycerinmilch Man versteht hierunter entwider eine Lanohn Glycerin Emulsion, oder eine Mischung von etwa 3,0 g Zinkovyd, dem Weissen von einem Et, 70,0 g Glyceria und Wasser q s ad 100,0 g Oder auch eine Mischung von Starke, Zinkoxyd und Glycerin Glycerin-Pomade Adipis 6 kg, Schi taurini 1 kg, Glycerin 300,0, Cerae flavae 100,0, Olei Riein 100,0, Olei Citri 128,0, Olei Bergamottae 60,0, Olei Caryophyllorum 40,0 Glycerin-Sichel Französische Specialität, Toilettenmittel Eine par fümrte Mischung aus gleichen Theilen Glycerin und Liweiss Glycerinum sulfurosum — Schotten Ein mit schwefiger Sture ge ittigtes Glycen Wird durch Einleiten von schweftiger Saure in eine Mischung von 30 Th Glycerin und 10 Th Wasser erhalten Es soll 10 Proc SO, enthalten Glyceritum Vitelli (Glyconin-Sichel) Rp Vitelli Ovi 45,0 g, Glyceriai 55,0 Musce Glysapolum — Goliner Mischung aus Seife, Glycerin, Paratfin, Citronensaure und Alkohol gegen Seborrhoea capitas Kali-Creme. Farblose, mit Rosenol parfumirte Flus igheit aus Wasser 60,7, Glycerini 37,1, Natrii carbonici anhydrici, Kalii carbonici aa 2,2 B Filche Levorin, ein Kosmetionin Tragacanthae 15,0, Glycuini 100,0, Acidi suhovhei 1,0, Spiritus q s ad solutionem Aquae fervidae 400,0 Man bereitet durch Erhitzen i rier Umruhi en eine Salbe und parfumirt diese mit Jasmin und Maiglöckehen Mikrobmort. Mischung aus Glycerin und Karbolsaure aa Mittel gegen schweissige Hände Boracis, Acidi sahevhei ää 15,0, Acidi borici 50, Glycerini, Spiritus diluti aā 60,0 Dreimal taglich einzurciben Occlustro Mittel gegen das Beschlagen der Brillenglaser Ist ome Olem-Kaliseife mit 30 Proc Glycerin und etwas Terpentinöl SIMPSOVS Lotion gegen Taubheit Ist Glyceria mit geringem Zusatz von Alkolol und Acther Stempelkissen. Flussigkeit zum Befeuchten derselben Gummi arabiet 250,0, Aquae 150,0, Glycerin 850,0, Suupi Sacchari 250,0 In 500 g dieser Ilu ag eit löse man 50,0 g einer wasserlöslichen Amlinfarbe Styroglycerit, gegen aufgesprungene Hande Tincturae Benzoes compositae 4.0, Glycerini 8.0, Saponis kalim 1.0, Aquae Rosac 16.0 Glyceritum Acidi tannic: (U-St.) Glycerinum stearinicam Rp Acidi tannica 20,0 Rp Saponis atearınici 6.0 Glycenni Giyrenni Spire balmed vaporis Glycerinum cosmeticum Bp Tincturae Benzoës 0,5 Glyceritum Bismuti (Nat Form) Aquae Rosse 1,0 8,5 Spiritus Rp 1 Bismuti Ammonii citrici 275 0 Glycerini q s ad 80,0 2 Idqueris Ammenii caust. Zum Einreiben der Haut nach jedesmaligem Waschen (sp G = 0,901) G 25 Olyceriaum jodatum causticum HEBRA. 3 Glycerini Rp Jodi 4 Aquae

Liquor Bismuti concentratus 500 ccm. q s ad 1 Liter Kalui jedati za 25,0 M n re:bt 1 mit 950 von 4 und 250 von 8 an. Glycerm 50,0 giebt ron 2 soviel hinzu, dass Anflösung erfolgt Glycerinum incto-carbolicum Dr Botur und eine neutrale Finssigkeit entsteht Dann ĭ TT 111 setzt man den Rest von 3 und von 4 q a zu 1 Acidi carbolici 1.0 8,0 50 Liter hinzu. Acıdi lactici 15 0 2,0 4,0 Glyceritum Gelatinae. Glycerini 20,0 20,0 20,0 Pp Gelatinne albae So,0 Zu Aetzungen bei Kehlkopftuberkulose Glycerini 4,0 Glycerinum saponatum 80%. Aquae 61,0 (Form Coloniens) Acidi carbolica 1,0 Glycerini 80.0 Amerikanisches Mittel auf Brandwunden Suponis stearinici 20,0 Linimentum Plumbi cum Ciycerino Bo. Lu Dient als Grundkörper Frisch zu bereiten, Rp Taki pulverati Glycerinum saponatum cum Acido salicylico 100,0 Amyli 54 (Form Coloniens) 400 Glycerina Rp Glycerina saponati (80%) Aquite Plumbi q e Acida salicylici 5,0 ut fiat pasta Gegen trollene, stark juckende Glycerinum saponatem cum Acido salicylico et Γkzem€. Resorcino (Form Coloniena) Pasta Glycerini cum Acido atetico Glycermi saponati (80 %) 90 0 Acadi salicylici Acidi acetici diluti (30 Proc.) Resorcini Olycerinum saponatom Hebra Sirupus antiphthisicus FREMY Rp Saponis Corols 10-20,0  $R_{\rm P}$ Birupi Ferri jodati (0,5 Proc.) Glycerini 80---90 0 EA 100.0 Werden im Dampfhade gelöst und in Formen Glycerini puri Sirupi Morphini 200,0. \_rgossem.

Sirupus antiphthinieus Taccoun

Rp Glycerni 100,0

Aquae destillatae 50,0

Olei Menthae piper gits V

Unguentum Boroglycorini
Boroglycorinsaibe (Hamb V)
Rp Lenoimi 50
Addi borici 100
Glycorni 250
Unguenti Paraffini 600

# Glycyrrhiza.

Gattung der Papillonacene - Galegeae - Astragalinae.

Glycyrrhiza glabra L Heimisch im Mittelmeergebiet, in Sudosteuropa und Vorderseien, kultivirt in Spanien, Südfrankreich, Italien, England, Deutschland, Mahren, Russland, China etc. Für den Handel sind besonders die Kulturen in Spanien und in Russland (Wolgadelta, Batum) von Bedeutung. Die Pflanze ist in den oberirdischen Theilen krautig die Wurzel ausdauernd, mit zahlreichen fingerdicken, langen Auslaufern, die schuppige Niederblatter tragen, aus deren Achseln neue Schösslunge entstehen. Blätter unpaang 5-Sfach gefiedert, die Fiedern oval, stachelspitzig. Bluthentrauben kurzer als die Blätter Hülsen meist viersamig, kahl. Die Pflanze bildet mehrere Varietäten, von denen die folgenden wichtig sind. a) typica Regel et Herder, liefert das spanische Süssholz, s) glandnlifera Begel et Herder, drusig behaart, liefert das russische Süssholz, ist auch sonst am meisten kultivirt. Man sammelt die Droge meist von dreijahrigen Pflanzen, die russische besteht ziemlich gleichmässig aus Ausläufern und Wurzeln, sie kommt ge schält in den Handel, die spanische und die meisten anderen so gut wie ausschliesslich aus Ausläufern

l Radix Liquiritiae (Germ Helv Austr) filycyrrhizae radix (Brit) filycyrrhizae (U-St) Radix filycyrrhizae echinatae s Russica. — Sussholz. Russische oder goschulte Sussholzwurzel. — Racine de réglisse. Réglisse ratissée (Gall.) — Liquerice Root (Brit USt)

Germ schreibt vor die geschalten Wurzela und Auslaufer von Gl gl $\beta$  glandulifera Hely ungeschälte Auslaufer von Gl glabra aus Spanien und geschalte Wurzeln aus Russland von Gl glabra  $\beta$  glandulifera Austr ungeschalte Wurzeln von Gl glabra und geschälte von Gl echinata (?) als Rad Liquirit mund Brit geschälte Wurzeln und Auslaufer von Gl. glabra U-St ungeschalte Wurzel von Gl glabra  $\beta$  und geschalte von var glandulifera Gall Wurzel und Rhizom (Auslaufer) von Gl glabra

Beschreibung Die Pfianze besitzt einen bis 10 cm dicken Wurzelkopf, der oft noch die Roste der Stengel trägt und nach unten die wenig verzweigte, am oberen Ende mehrere em dicke Wurzel hat Sie sowohl wie die 1-2 cm dicken, geraden Auslaufer sind graubraun, runzlig, im Querschnitt gelb, strahlig, im Holz mit deutlich erkennbaren Bruch ziemlich faserig Die Auslaufer haben ein deutliches Mark, das den Wurzeln fehlt, deren Holz auch etwas weniger dicht wie das der Ausläufer ist. — Die ungeschalte Droge besteht zu ausserst aus einer dünnen Korkschicht, die 10-25 Zelllagen dick ist, an die sich ein wenigzelliges Phelloderm schliesst. In dem folgenden Parenchym Einzelkrystalle aus Oxalat, die von einer Membran umschlossen sind, sie finden sich auch sonst im Parenchym der Droge Dasselbe gilt für die Starke, deren Könnchen rundich, spindel, ei-, stabchenformig, meist einzeln, seltner zu zweien zusammengesetzt sind Sie messen meist 2,5-20,0  $\mu$ , selten bis zu 30  $\mu$  Die Innenrinde besteht aus breiten Markstrahlen, deren Zeilon gross und radial gestreckt sind, in den Baststrahlen derselben fallen die reichlichen Siebrühren auf, die schon in geringer Entfernung vom Centrum zusammengepresst, dicke, im allgemeinen radial verlaufende Stränge bilden. Ferner fallen Bundel stark verdickter, geschichteter Fasern auf, die von Oxalatzellen umkammert sind. Dieselben Faserbündel finden sich im Holz, dessen Gefässe einen Durchmesser von  $25-170 \,\mu$  haben, ihre Wände haben leiter- oder netzformige Verdickung oder rombisch-spaltenförmige Tupfel (Fig 260)

Für den Nachweis von Süssholz im Pulver kommen in Betracht: Die Stärkekörnehen, die reichlichen Oxalatkrystalle und deren Bruchstücke, dann die Fasern, deren Schichtung auch in der Längsansicht deutlich ist, und die Bruchstücke der Gefässwandungen. Ob ein Pulver aus spanischem oder russischem Süssholz hergestellt ist, entscheidet sich durch die Anwesenheit oder Abwesenheit der Korkzellen, da das erste ungeschält, das zweite geschält in den Handel kommt.

Bestandtheile. 6,0-7,0 Proc. (nach Tschinch 2,5 Proc.) Glyoyrrhizin, das saure Ammonsalz der Glycymbiziusäure (s. dort), 1,25 Proc. Asparagin, Zucker,

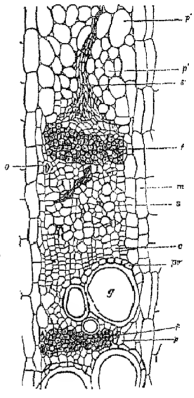
Mannit, Farbstoffe, 1,65 Proc. Harz, 3,26 Proc. Proteïnstoffe, 6.18-7.58 Proc. Asche. Extraktgehalt des spanischen Süssholz 15,3 bis 27.2 Proc., des russischen 26.4-88.5 Proc.

Zubereitung. Aufbewahrung. Man hält die geschälte, ganze Wurzel, welche im Handverkauf öfter als "Süssholz in Stangen" verlangt wird, in ausgesuchten, dünneren Stücken vorräthig. Für Theemischungen ist die von den Drogisten in Stücken gelieferte, aus sorgfältig nachgeschälter Wurzel hergestellte Speciesform wegen ihres sauberen Schnittes zu empfehlen. Das feine Pulver wird. da die faserige Wurzel sich im Mörser nur schwierig pulvern lässt, am besten aus zuverlüssiger Quelle gekauft. Etwaige Verfälschungen sind durch das Mikroskop und durch Einüschern leicht nachzuweisen. Man bewahrt die Wurzel an einem trocknen Orte, das feine Pulyer in dieht verschlossenen Gefässen auf. 100 Th. geschälte Wurzel liefern " etwa 90 Th. Pulver.

Anwendung. In Theemischungen oder im Aufguss bei Husten und katarrhalischen Leiden (Säuren, Alkaloide und deren Salze sind dabei zu vermeiden), auch als geschmackverbesserndes Mittel. Das Pulver dient als Bindemittel zu Pillenmassen.

Radix Liquiritiae ammoniata, ammoniirtes Süssholz nenet X. LANDEREE eine in Species- cder Pulverform mit Ammoniakgas hehan- Fig. 260. Querschnitt durch Radix Glycyrrhizae delte Süssholzwurzel, bei welcher der süsse Geschmack besonders stark hervortreten soll.

Extractum Liquiritiae (Austr.). Extr. sem. f Libriformfasern im Holz. m Mark-Liquiritiae Radicis (Erganzh.). Extr. Gly-enahl. o Oxatatkrystall, o Cambium, pu Hole-cyrrhizae (Brit.). — Süssholzextrakt. — parenchym. g Geffsts.



(Nach ARTHUR MEYER.)

Extrait de réglisse (Gall). — Extract of
Liquories. (Ergänzh): 1 Th. grob zerschnittenes Süssholz wird 48, dann nochmals 12 Stunden mit je 5 Th. Wasser ausgezogen, die Pressflüssigkeiten aufgekocht, auf 2 Th. eingedampft, mit kaltem Wasser verdünnt, filterit nad zum dicken Extrakt eingedampft. - Austr.: Aus zerstossenem Süssholz wie Extr. Gentianse Austr. (S. 1213) zu hereiten. - Brit.: 1 Th. gepulvertes Süssholz (No. 20) wird 24, dana 6 Stunden mit in bereiten. — Brief i in. gophreres Sussidiz (20) with 22, dans a Stunden mit 25.5 Th. Wasser ausgezogen, die Pressfüssigkeiten aufgekocht und zu einem weichen Extrakt eingedampft. — Gall: Wie Extract Gentianse Gall. (S. 1213). — E. Dietranch lässt I Th. geschnittenes Süssholz grob pulvern, 12 Stunden mit 3 Th. kaltem, dann 1 Stunde mit 2 Th. heissem Wasser ausziehen, die Auszüge aurch ¼stündiges Kochen mit Filtrirpapierabfall klären, sonst wie Ergänzb. — Braungelb, in Wasser klar löslich. Ausbeute etwa 25 Proc., nach E. Dietranch bei spanischer Wurzel 20—25, bei russischer 35—38 Proc.

Extractum Glycyrrbizae fluidum (U-St.). Extr. Liquiritiae ammoniatum. Sussholz-Fluidextrakt. Fluid Extract of Glycyrrhiza. Aus 1000 g gepulvertem Süssholz (No. 40) und einer Mischung von 50 com Ammoniakflüssigkeit (10 proc.), 300 ccm

Weingerst (91 proc.) und 650 com Wasser im Verdrangungswege. Man befeuchtet mit 350 ccm, erschöpft suerst mit dem Rest des Lösungsmittels, dann mit q s einer Mischung von 300 ccm Weingeist und 650 ccm Wa-ser, fängt die ersten 750 ccm Perkolat besonders auf und stellt 1 a 1000 ccm Fludextrakt her - Man braucht etwa 5000 Th Lisungsmittel - E Differen setzt dem zweiten Auszuge vor dem Eindampfen 30 Th Ammoniakflussigkeit zu

Extraction Clysyrrhizae liquidum (Brit) Liquid Extract of Liquorice

Man verfahrt genau wie bei Erit Glycyrrhizae (Brit) angegeben, dampft aber die Press flussigkeiten nur bis zum spec Gew von 1,200 ein, vermischt mit ½ dires Volumens Weingeist (91 proc.), lässt absetzen und filtrit
Lytractum Glycyrrhizae purum (USt.) Pure Extract of Glycyrrhiza Aus 1000 g Sussholzpulver (No 20) und einer Mischung von 150 ccm Ammoniakflussigkeit 10 proc.) und 3000 com Wesser im Verduangungswege. Man befeuchtet mit 1000 ccm, erschöpft zuerst mit dem Rest der Mischung, dann mit destillutem Wasser und verdampft zu Pillenkonsistenz

Extractum Glycyri hizae s Liquiritiae Spiritu depuratum E Dieteriou Wein geietiges Süssholzextrakt 1000 g grob gepulvertes russisches Sussholz zieht man mit 5000 g kaltem Wasser 4 Stunden, dann mit 3000 g siedendem Wasser aus, verdampft die vereinigten Auszuge bis auf 500 g, mischt noch heiss mit 1000 g Weingeist (90 proc.), filtrirt nach 24 Stunden, destillirt 900 g ab und dampft zum mitteldicken Extrakt ein

Ausbeute 18-20 Proc In Wasser klar lösliches Extrakt

Gelatina Liquiritiae pellucida Durcheichtige Lakrizgallerte (Austr) 40 Th geschältes, zerstossenes Sussholz zieht man mit 3000 Th destill Wasser aus, seiht durch, lost 1000 Th. arabisches Gummi und 800 Th Zuckerpulver, seiht nochmals durch, verdunstet bis zur Halfte, schäumt sorgfältig ab, fügt 40 Th Orangenblüthenwasser hinzu, gresst in Papierkapseln, trucknet und zerschneidet in kleinere Stucke. Will man die Musse völlig Llar haben, so setzt man (nach Dieterich) zu der Lösung 2 Th. trockenes Huhner arweiss, in weing Wasser gelöst, und 10 Th. Filtrirpapierschnitzel zu, kocht auf, schaumt ab, filtrirt durch Flauell und dampft nun erst ein

Glycyrrhizmum ammoniatum (USt) Glyzma. Glycyrrhizme ammonia-cale (Gall.) Ammoniated Glycyrrhizm (U-St) 500 g Süssholzpulver (No 20) befouchtet man mit einer Mischung von 475 ccm Wasser und 25 ccm Ammoniakflüssigkeit (10 proc.), packt in einen glasergen Perkolator und sammelt nach 24 Stunden durch Nachgiessen von Wasser 500 ccm Flussigkeit Man setzt vorsichtig Schwefelsaure zu, solange noch ein Niederschlag entsteht, sammelt deuselben und wascht mit Laltem Wasser bis zum Ver-schwinden der sauren Reaktion Durch nochmaliges Lösen in ammoniakalischem Wasser, Fällen mittels Schwefelsaure und Waschen wird der Niederschlag gereinigt, hierauf in q s mit Wasser tie verdünnter Ammoniskflussigkeit gelöst, auf Glasplatten gestrichen und ge-trocknet. Dunkelbraune oder rothbraune geruchlose Schuppen von sehr süssem Geschmack Gall 1000 g Süssholz (Smyrna) wird, zu feinen Fasern zerstossen, zweimal mit je 2000 g destill Wasser 4 Stunden ausgezogen, die Flüseigkeit aufgekocht, filtrit und nach völligem Erkalten nach und nach mit einer Mischung von 20 g Schwefelsaune (spec Gew 1,843) und 80 g Wasser versetzt, so lange noch ein Niederschlag entsteht. Man lusst absetzen, sammelt den Niederschlag, wäscht ihn mit Wasser his zum Aufhören der sauren Renktion, löst ihn auf dem Wasserbade in möglichst weing 5 proc Ammoniakflussigkeit und trocknet bei 40°C auf Glasplatten ein — Aus guter Wurzel muss man 6-7 Proc Ausbeute erzielen

Pasta Liquiritine (Erganzh) Pasta Liquiritiae flava (Austr) Massa cum succo Glycyrrhizae (Gall) Süssholzpaste Gelber Lakrizteig Braune oder gelbe Reglise Brauner Lederzueker Braunes Jungfernleder Erganzh I Th grob zerschnittenes Süssholz zieht man mit 30 Th Wasser 12 Stunden aus, löst im Filtrat ohne Erwarmen 15 Th arabisches Gummi und 9 Th Zucker, setzt etwas zu Schaum geschlagenes Erweiss zu, kocht auf, seiht durch Flanell, dampft unter Umrühren auf 40 Th, dann weiter ohne Umrühren so lange ein, bis eine Probe beim Erkalten eistarrt, giesst in Formen, trocknet und schneidet in Täfelchen — Austr Zm einer durchgeseinten Lösung von 120 g gereinigtem Lakriz und 1000 g arabischem Gummi in q s Wasser fügt man 1000 g Zuckerpulver und das Eiweiss von 20 Eiern, formt in der Warme zum Teig, setzt eine Mischung von 2 g Vamile und 15 g Zucker zu und macht 1. a Täfelchen daraus — Gall 1) Pâte de réglisse brune 100 g Lakriz in Stucken werden auf einem Haarsiebe durch Einstellen in 2500 g kaltes Wasser gereinigt, die filtrirte Lösung mit 1500 g Senegalgummi, 1000 g Zucker, 0,75 g Opiumextrakt versetzt und weiter verfahren, wie bei Pâte de Lachen angegeben. Enthält etwa 0,02 Proc Opiumextrakt 2) Pâte de réglisse noire 500 g Lakriz behandelt man wie unter 1) mit 3500 g Wasser, löst im Filtrat 3000 g gewaschenes Senegalgummi im Wasserbade, seiht durch, fügt 2000 g Zucker hinzu und bringt zur Paste, wie hei Pasta Jujubae angegeben — E Dierkaier 600 g gepulvertes arabisches Gummi löst man ohne Erwärmen in 2500 g destill Wasser, setzt 400 g Zucker 2 g trockeres Höhngreiweiss im Benng Wasser, gelöst und 10 g Elltriragier. 400 g Zucker, 2 g trockenes Hühnererweiss in wenig Wasser gelöst und 10 g Filtripapier-

1229

abfall zu, kocht, schaumt eb, filtrirt durch Fanell, dampft auf 1600 g ein, fügt 10 g durch Wemgoist gereinigtes Sussholzextrakt hinzu, dampft ohne Umruhren auf etwa 1850 g ein,

entfernt die gebildete Haut, gie-st in Panier- oder geölte Blechformen und verfahrt wie bei Pasta Jujubae angegeben. Ausbeute etwa 900 g

Pasta Liquiritae gelatinata. Braune Reglise. 200 g Gelatine löst man unter Erwähmen in 400 g Wasser, fugt je 300 g gepulvertes arabisches Gummi und Zucker, 200 g Glycerin, 20 g geieinigten Sussholzsaft hinzu, erwarmt bis zur volligen Losung, dampft zur Extraktdicke ein, giest in geölte Blechformen etwa 4 mm dick aus und sticht. nach dem Erkalten mittels eines runden Blechrolnes Scheiben von etwa 1,5 cm Durch

messer aus, die bei gehnder Worme getrocknet werden Situpus Liquititiae (Germ Helv) Strupus Glycyrrhizae Süssholzstrup Strop de réglisse Germ 20 Th grob zer-shnittenes Süssholz, 5 Th Ammoniak-flussigkait, 100 Th Wasser maccrirt man 12 (nach Helv 24) Stunden, presst, kocht suf, dampft im Wasserbade auf 10 Th ein, vermischt mit 10 Th Weingeist, filtrirt nach 12 (Helv 24) Stunden und bringt das Filtrat mit q s Zuckersurup auf 100 Th. Brauner, klarer Sirup Bei der Darstellung sind Metallgerathe, besonders kupferne, zu vermeiden Scheiden sich beim Eindampfen Flocken aus, so bringt man sie durch weitig Ammoniak wieder in Lusing Sirup of Liquorice (Nat form) In 500 com Wasser löst man zueist 125 g Extract Glyoyrrhizae purum (U St.), dann 650 g Zucker, seiht durch, tugt 125 g Glyosrin und Wasser g s zu 1000 com hinzu

Sirupus Liquiritine decemplex. Dass sich nach obiger Vorschrift ein Sirup, der mit 9 Th Zuckersmup ein vorschriftsmässiges Praparat hefert nicht herstellen lasst, he auf der Hand Ein solcher ist bei der vorzüglichen Halbarkeit des Süssholzstrups auch

tiberflussig

ll Succus Liquinitiae (Austr Germ Helv) Succus Liquiritiae crudus Extractum Glycyrrhizae (U St.) s Liquiritiae crudum. - Susshelzsaft Lakriz Lakrizensaft - Bhrendreck Barenzucker. - Suo de réglisse (Gall) Jus de reglisse. -Extract or Juice of Liquorice.

Ueber Darstellung und Sorten vergl Hager Fischer-Hartwich, Kommentar zum dentschen Arzneibuch, 2 Auff., Baad 2 pag 621ff

Von den verschiedenen Sorten ist für die pharmacentische Verwendung die Sorte ..Barracco" am beliebtesten Es ist beim Einkauf genau auf den Namen zu achten, da manche Imitationen denselben mit geringen Abänderungen nachahmen. Es giebt aber auch Nachahmungen mit ganz korrekter Schreibweise des Namens Ferner werden in der Pharmacie viel verwendet Sanitas Tiflis, Gui Grasso, Zagarese u Co., Sinib Oddo, Muzzi, Gerace, Duca di Airi

Eigenschaften und Bestandtheile Harte, schwarze oder schwarzbraune glanzend brechende Stangen oder Massen von rem süssem Geschmack. Es enthalt die wesentlichen Bestandtheile der Süssholzwurzel, so in einer guten Sorte 20,00 Prot Wasser, 15,35 Proc gummose Substanz, 15,25 Proc Glycyrrhizin, 6,42 Proc Zucker, Mannit, 87,48 Proc Extraktivstoffe, zusammen in Wasser loshich 74,5 Proc, in Wasser unloslich 5.5 Proc. 8-10 Proc Asche

Tabelle über die Zusammensetzung einer Anzahl Sorten von Succus Liquiritiae nach Prollius

Beseichnung	Waseu In kaltem Waseur	unlbaheh Glycymlizin	Burke	Bezeichaung	Wasser	In kaltem Wasser uniöslich	Glycyrchieln	Burke
Selbst bereitst Samtas Tifis Samtas Tifis Samtas Tifis Samtas Tifis Samtas Co Frohera Zagarese & Co Barracco Barracco Barone Amorelio Gui Grosse Muzzi Gerace P S	12,8 8, 12,5 10, 11,0 28, 16,5 16, 18,5 20, 13,0 24, 14,0 22, 7,0 24, 12,0 23, 11,8 22	0 30,0 0 19,0 2 19,0 0 10,0 0 11,0 0 16,0 0 14,0 0 9,0 9 11,0	n n n n n n n n n n n n n n n n n n n	Imit Sicil Barracco Duca di Atri Uso Barracco Grimaldi Spanischer Barracco Messina Cassano Silozzi Pignatelli F S D Baron Compigno	13,0 11,8 14,0 11,7 14,8 9,2 11,5 15,0 14,6 10,0 36,0	28,6 34,0 35,0 29,0 33,0 40,0 26,0 32,0	15,0 11,0 9,0 9,0 9,0 11,0 5,0 6,0 13,0 12,0 18,0	hander fehlt n n ri hander fehlt n fehlt

Unitersuchung 1 Bestimmung des Glycyrrhizins Man löst in einei 100 ccm Flasche 5 g zerstossenen Succus durch öfteres Umschütteln in 50 ccm lauwarmem Wasser, indem man 2 ccm Liq Ammon caust hinzuligt Nachdem der Succus vollig zerfallen ist, fügt man Alkohol bis zur Fullung der Flasche hinzu und lässt einen Tag siehen Dann filtrirt man und wäscht mit 40 proc Alkohol nach, bis die ablaufende Flüssigkeit Laum noch gelb gefalbt ist. Das Filtrat wird auf dem Wasserbad auf 1/3 eingedampft und nach dem Erkalten unter Umruhren 5 ccm verdunnte Schwefelsbuze (bis zur saufen Renktion) zugegeben. Die ausscheidende Glycyrrhizinsaure sammelt man nach dem Absetzen auf einem Filter und wascht mit 30 ccm Wasser nach. Dann übergiesst man den Filterinhalt mit Ammoniak, dampft die durch das Filter laufende Flüssigkeit im gewogenen Schälchen im Wasserbade ein und trocknet bis zum konstanten Gewicht.

- 2 Bestimmung des Wassergehalts in bekannter Weise
- 3 Man digerirt in einer Flasche 10 g Succus mit 100 g Wasser bis zum volligen Zerfall des Succus Nach dem Erkalten fugt man 200 g Alkohol zu, schüttelt wiederholt und lässt mehrere Stunden stehen Dann filtrirt man durch ein doppeltes Filter und wascht den Niederschlag auf dem Filter mit einer Mischung von 2 Alkohol und 1 Wasser aus In dem Filtrat kann man das Glycyrrhizin bestimmen
- 4 Der Rückstand auf dem Filter wird an der Luft getrocknet und mit Wasser übergossen, bis dasselbe klar ablanft. Das Filtrat wird im Wasserbade in gewogener Schale eingedampft und bis zum konstanten Gewicht getrocknet = Gummbse Substanz
- 5 Der auf dem Filter bei 4 gebliebene Antheil wird getrocknet und gewogen unter Benutzung des äusseren Filters als Tara = in Wasser unlöslicher Theil
- 6 Auf Stürke pruft man unter dem Mikroskop, indem man ein Stückchen in Wasser vollig zerfallen lässt und den Rückstand untersucht. Eine geringe Menge von Stärke kornehen, die die für Radix Glycyrrhizse charakteristische Form haben, berechtigt nicht, eine Verfälschung mit Starkemehl anzunehmen
- 7 Eine Prufung auf Kupfer ist nicht überflüssig, da der Sueeus zuweilen in solchen Schalen eingedampft und dann herausgekintzt wird, wobei sogar kleine Spaline von Kupfer mitgehen konnen Man löst in Wüsser, säuert an und stellt eine blanke Messer klinge in die Flüssigkeit.

Ver fulschungen Man setzt dem Succus nicht selten, um die Menge wasserlöslicher Stoffe zu vermehren Dextrin, Gummi, Starkezucker, auch Gelatine zu Man sollte daher unter allen Umstanden neben der Bestimmung der wasserloslichen Stoffe auch eine solche des Glycyndizins vornehmen, die erst Klarkeit schafft, und einen Succus, der nicht mindestens 11 Proc. davon enthält, zurückweisen

Anwendung. Abgabe Dient zur Bereitung des gereinigten Sussholzsaftes, welcher gegeben wird, wenn Succus Liquintiae in flussigen Arzueimischungen verordnet ist. Dagegen pflegt man als Bindemittel für Pillenmassen das Pulver zu verwenden, das man aus dem grob zerstessenen oder in Scheiben geschnittenen und dann in der Wärme getrochneten rohen Stangenlackritz bereitet. Für die Abgabe im Handverkauf gieht es eine durch Querringel in gleichmassige Abschnitte getheilte Handelswaare. Doch lassen sich auch die dieken Stangen leicht schneiden, wenn man sie kurze Zeit in die Wärme legt, oder auch mittels eines schäfen Messers, auf das man einen kurzen Schlag mit einem Hammer führt

Austr lässt zum pharmaceutischen Gebrauch nur den gereinigten Lakritz verwenden

Succus Liquiritiae depuratus (Austr Germ Helv) s inspissatus, Gereinigter Sussholzsaft — Suc de réglisse purifie Purified Extract of Liquerice (Nat form)

Roher Lakritz') wird in ein Extrahirfass schichtenweise eingelegt, so dass die Stangen immer nur eine Lage bilden und durch eine dünne Schicht Strohhalme, Holzwolle oder Bastgeflecht — welche vorher durch Enweichen in Wasser und Abwaschen gründlich gesäubert sein müssen — getrennt sind Man deckt einen Deckel darüber, beschwert ihn

<sup>1)</sup> Nach Clear & Louerz geben die Sorten "Barracco" und P S die grösste Extraktausbeute

in geeigneter Weise oder zicht bei Benutzung eines Gefüsses wie Fig. 261 die Schraube fest an, und giesst nun kaltes, destillirtes Wasser auf, so dass die oberste Schicht eben bedeckt wird. Nach zweitägigem Stehen lässt man die Flüssigkeit mittels eines Hahnes ablaufen, seiht durch und dampft sofort im Wasserbade unter bestündigem Rühren zur Extraktdicke ein. Den Rückstand im Fasse behaudelt man nochmals in gleicher Weise. Ob ein dritter Auszug lohnend ist, was selten der Fall sein wird, stellt man durch einen Versuch im kleinen fest; er muss wenigstens ein spec. Gew. von 1,015—1,020 zeigen und beim Abdampfen nicht weniger als 5 Proc. Trockenrückstand geben. Eine vollstän-

dige Erschöpfung des Rohsuccus ist schwer zu erreichen, nach Hisson & Schneider seibst nach 40 maligem Ausziehen nicht. Der gereinigte Süssholzsaft muss braun oder schwarzbraun, in Wasser klar löslich sein und rein süss schmecken. Ausheute je nach dem verwendeten Rohstoff 60—80 Proc. Man bewahrt ihn in Thon- oder Porcellankruken an einem luftigen, trocknen Orte auf, nicht im Keller, wo er sich leicht mit Schimmelpilzen überzieht.

Es ist empfohlen worden, den gereinigten Süssholzsaft unmittelbar aus der Wurzel durch Ausziehen und Eindampfen herzustellen; ein solcher Succus wäre gleichbedeutend mit dem Extrac-

tum Liquiritiae Radicis. Solntio Succi Liquiritiae. Für Recepturzwecke pflegt man eine Lösung von gereinigtem Süssholzsaft in gleichen Theilen Wasser vorräthig zu halten. In kleinen, ganz gefüllten Flaschen im Kühlen aufbewahrt, halt sich dieselbe längere Zeit; in der wärmeren Jahreszeit, wo sie leicht in Gährung übergeht oder Schimmel ansetzt, füllt man sie entweder kochend oder mit 5 Proc. Weingeist versetzt in die Gefässe und hält nur kleinere Vorräthe. Die Helfenberger Fabrik führt einen Succus Liquiritiae depuratus

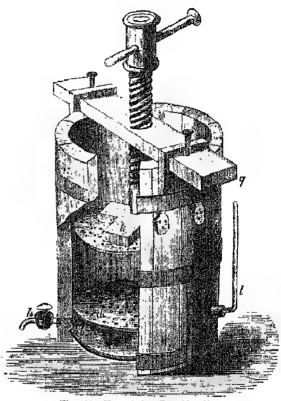


Fig. 261. HAGER'sches Extrahirgefiles.

tenuis, der nur soweit eingedickt ist, dass er sich noch giessen lässt, ferner einen Succus Liquiritiae depuratus pulveratus, der sich klar löst, mithin auch für flüssige Arzneimischungen verwenden lässt. (Siehe auch unten: Liquor Extracti Glycyrchizae.)

Das bisweilen beobachtete Gelatiniren ammoniskalischer Succuslösungen ist wahrscheinlich auf einen Pilz zurückzuführen; durch vorsichtigen Zusatz verdünnter Kalilauge lässt sich eine derartige Lösung meistens wieder verflüssigen und für Haudverkaufszwecke verwendbar machen.

Succus Liquiritiae depuratus in bacillis ist eine im Handverkaufe beliebte Form in federkieldieken Stängelchen, welche man aus dem eingedickten Saft durch Verarbeiten mit geeigneten Zusätzen darstellt. Nach E. Dieterich löst man 300,0 Zuckerpulver unter Erwärmen in 400,0 gereinigtem Lakritz, stösst mit 300,0 Süssholzpulver zur gleichmässigen Masse und rollt diese aus oder presst sie durch gelochte Platten.

Bacilli Liquiritiae anisati.

Succus Liquiritiae depuratus in bacillis a. in fills. Cachou. Caschu.

L

Rp. Succi Liquir. dep. inspiss. 75,0 Gummi arabici pulver. 8,0 Tragaconthac 3,0 Saccharl albi pulver. 15,0 Olei Anisi gutt, XX.

Man mischt unter Erwärmen im Wasserbade und presst mittels einer Cachoupresse in Fäden, die nach dem Trocknen in Weissblechgeissen aufbewahrt werden.

11

4 Jul 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	
De 1976 The statement and	6 Marnesii carbonici to g
Breilii Liquiritime croumii s citrini Mustenstangan Gelbe Brust	7 Elixir Aromatici (U-St) 7 s
stingel	Man verreitt 2-6 mit 6, fügt mich und nach
Rp 1 Radicis Liquintiae puly	875 com von 7 hinzu, lässt eine Stunde unge-
2 Phisom Iridis	öfteren Schütteln stehen, faltrari, sammelt unter
9 Gummi arabici -	Nachwesthen mit? = 875 ccm Filtrat und mischt
i Amylı Tritici " az 100,0	dieses mit 1
5 Tragacanthae 100	l'lixir Liquiritiae aromaticum
6 Szechari albi 590,0	
7 Tineturae Croci " 25,0	Rp Tincturae aromaticae 100 Tincturae Cunnamem: 50
8 Old Anna 2,0 9 Old Agranta flor 0.5	Olel Aurantii florum
Man mischt 6 mit 7, nach dem Trocknen mit den	Olei Macidis la gtts II
fibrigen, stösst mit Rosenwasser zur Messo und	Olci Anısi stellatı gtt I
formt 3 mm dicke Stibehen die man trocknet	Sirupi Laquiritiae 85,0
und mit verdünnter Safrantinktur bestreicht	Dient zur Geschmackverbesserung
Bacilli pectorales Muco	we will observe the office town
Hico'sche Brustetängel	Liquor Extracti Glycyrrhizae (Nat. form)
Ep Radicis Liquirities puly 200,0	Solution of Extract of Glycyrrhiza c
Spechari albi 415 0	Liquorice
Succi Liquintiae 350,0	Rp 1 Succi Laquirit depur sicol 250 g
Tragacanthae 5,0	2 Spiritus (91 proc) 125 ccm
Man bringt mit Wasser zur Masse und formt in	8 Glycerini 200 ccm 4. Aquae q 5 ad 1000 ccm
Sübehen.	***
Lilvie adjuvana (Nat form)	In einer kleinen Probe Suce Liquir depur in-
Adjuvant Elixir	spissat bestimmt man den Trockenrückstand, berechnet darnach die 200 g trocknem Extrakt
Rp 1 Corticis Aurantii dule puly No 40 75 g	entsprechende Menge, löst diese in 250 eem
2 Corticis Pruni virgin , , 150 , 8 Radie. Liquirit. russ , , 800 ,	Wasser, figt a, dame 2 hinzu und bringt mit
4. Frictus Corisadri , , 10 ,	auf 1000 cem
5 Fructus Carvi ,, , 40 ,,	Looch pulmonale
8 Sirupi Sacchari (U-St.) 1500 com	
7 (Spiritus (91 proc.) 1 vol.) q s	Fuchslungensafi
	Rp Succi Liquiritiae depur 7,5
Man befouchtet 2 mit 150 ccm Wasser, fügt nich	Liquora Ammonii anisati 2,5 Siruvi Sacchari 90,0
11 Stunden 1, 5, 4, 5 hinzu mischt mit 150 cm	
von 7, bringt in einen Verdrängungsapparat, sammelt durch Nachgiessen von 7 8500 ccm Per-	Hustenmittel für dem Handverkauf
kolat und stellt durch Mischen mit 6 6000 ccm	Mistura Glycyrrbizae composita (U St.)
Gesam mtilbssigkeit ber	Compound Mixture of Glycyrrhiza
Elixir e Succo Liquiritiae (Germ.)	Brown Mixture
Elixir pectorale (Helv) Elixir regia	Rp Extracti Glycyrrhizae puri (U-St ) 80 g
Danise. Elixir Ringelmannii Brust-	Sirupi Sacchari 50 cem
elixir Elixir pectoral du roi de Dane-	Mucilag Gummi ambici 100 "
mark Pectoral Elixir	Tincturae Opii camphoratae 120 "
Rp 1 Bucci Liquintae depurati 2,0	Vini Autimonii (U-St) 60 "
2 Aquae Foenicult 6,0	Spiritus Aetheris nitrosi 30 "
3 Liquons Ammonii anisati 20 Man Rest i in 2 und mischt 3 hinzu Germ lässt	Aquae destillatae q s ad 1000 -
nach sechstägigem Absetzen filtriren (was in	Pasta pectoralis Guorge.
bedeckten Trichter bei 17-20°C geschehen	Pâte pectorale de Groncii
muss i) and verlangt eine braune, kiare Fidesig-	
keit. Nach Helv soll dieselbe trübe sein, ist	Rp 1 Gummi arabiel 600,0 2 Saccharl albi 600.0
also vor der Abgabe umzuschütteln. Als Husten	8 Aquae 1000,0
mittel theelöffelweise In Deutschland dem	4. Magnesine ustae 125
freien Verkehr entzögen	5 Morphini hydrochlorici 0,25
Elixir e Succo Liquiritiae opiatum	6 Decocti rad, Liquirit (e 12,5) 50,0
Elixir ammoniato-oplatum	Man erhitzt 1-3 zwei Stunden im Wasserbade,
Bp Elixir e Succo Liquiritiae 98,0	entfornt die gebildete Haut, seiht durch, dampfi
Tincturae Opii crocatae 2,0	auf die Hälfte ein fügt 4-6 binsu, dampft bis
8—4 standlich 1 Theeloffel	rur Pastilienkonsistenz ein und formt rautei -
Elixir Glycyrhizas (Nat form)	formige Thelchen In Prankraich gebrünchliches
Elixiz of Glycyrrhiza or Liquorice	Huntenmittel
Ep Extracti Glycyrrhizae fluidi (U-St.) 125 ccm	Pastilli contra tassim
Elixir aromatici (U St.) 875 "	Hustenpastillen.
Elixir Clycyrrhisse aromaticum (Nat form )	
Aromatic Elixiz of Glycyrrhizs or	Bp Succi Liquirit, puly 250,0 Cubebarum _ 180,0
Liquorice Pr. 1 Privati Charmbian duid (U.St.) 195 com	Sacchari albi 3500,0
Rp. 1 Extracti Glyoyrrhizae fluidi (U-St.) 125 com 2 Olei Caryophyllorum	Acidi benzolci 15,0
8. Olei Cirrama ceylan, 31 0,4 "	Olei Menthae pip 7,5
4. Olei Myristicae 0,22 "	Muciliag Tragaconth. q s
5. Olas Fosnicult 0.75 "	Figure pastilli pond 1,0 (Brit and Col Drugg)
,	

Pastill # Trochisel Liquiritiae	II Nach Dorvavit
Pastilli Ammonii hydrochlorici (Diet)	Fo Suce Liquinitiae puly 1000 Calechu . 300
Salmiakpastillen	Gummara) na 200
Pp Ladies Liquinities pulver	Corticis Case and an
Suce: Liquiritiae " 44 1000 Ammona hydrochlorici " 100	Carnonis Tiliae
Herbu Mehloti # 300	*fastiche
Tragacanthae 100	Rhizom India . aa 20
Sac hard albi 200 0	O'ca Menthue pip-rat 20
Olei Anisi	Tincturie Mobilii Tincturie Ambrie – in g*ts. V
Olea Formiculi 35 gt/s V	Man verfahrt wie bei I
Sirupi Sacchari q s	Potio pectoralis
Man stösst zum Feig an, rollt zur gleichmässig dieken Platte und stiebt duraus 1000 Partillen	I clogma pectorale (Stra sh Apoth Ver 1867).
oder schueidet in rautenförmige Tafriehen	I p Sucer Liquistiae depur 50
_	iquae desullatae 1000
Pastilli pectorales Dieterich	Ingues immerianismi 10
Trochisci bechlei Hustenpastillen	Елири виприсов 150
I Weisse Hustonpastillen	Ptisana Glyegrehizae
Rp Radicis Liquintiae pulv	Tisane de Régisse (Gil)
Rhizomatis Ividis flor	Pp Radicis Liquinitias mundat conc. 100 Aquae d sullatie In <sub>a</sub> dae 1000,0
Dextrini ää 50 0 Sacchari albi " 300 0	Nach 6 Stunden sint man durch Tim derch
Olei Rosao gtts III	ert o Losung von 0.5 Glycen in 1000 W aser Er
Olei Aurantu flor gtt I	setzt werden
Sirupi Sacchari q s	Pulvis Liquiritiae coctae
Man verfährt wie bei vorigem	Pulvis pectoralis crocatus Galbes
II Gelbe Hustenpastillen,	Brustpulver
Vie I. doch mit einem Zusatz von	Pp I Gamma arctica puly
Croci pulverati 10,0	2 Padicis Liquinitias — 8 Phizom India II r — n. n. 1670
177 C 1 77 A -1 17.	4 Transcinthic 250
III Schwarze Hustenpastillen Pp Frictus Anisk pulv	5 Sacchari alla n 670 0
Fructus Foeniculi , EE 25,0	8 Croci # 5,0
Phizom India flor p 590	7 Spiritus 5,0
Radicis Liquintiae , 100,0	Man verreibt 6 mit 7, mischt 5 hinzu, trocknet und vermischt mit 1-4
Saechari Cumarini 2,0	
Bacchari albi 300,0	Pulvis Liquiritias compositus (Austr Germ Helv) Pulvis Chycyrrhizae compositus (But
Errupi Liquiritiae q s	T at its fir it far the reas comboure as fruit
	W-St) Privis pectoralis Pulvis pecto-
Verfahren wie bei den vorigen	
Verfahren wie ber den vorigen Pastilli pectorales opiati	U-St) Pulvis pectoralis Pulvis pectoralis Kurellae Brustpulver Kurenha- schus Brustpulver Hämorrhoidalpalver
Verfuhren wie bei den vorigen Pastilli pectorales opinti Pp Extracti Liquiritiso 1000	ralis Kurellae Brustpulver Kursulla- schus Brustpulver Hämorrhoidalpulver - Poudre pectorale Poudre de réglisse
Verlubren wie ber den vorigen  Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquiritiso 1000  Radicis Liquiritiae pulv 200,0	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpulver - Foudre poctorale Poudre de réglisse composée - Compound Powder of Li-
Verlubren wie bei den vorigen  Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquiritiae 100 0 Radicis Liquiritiae pulv 200,0  Opii 5,0	raliz Kurellae Brustpulver Kurzula- schus Brustpulver Hämorrhoidalpulver — Poudre pectorale Poudre de réglisses composée — Compound Powder of Li- quorice or Glybyrrhizh, Pectoralpuwder
Verlahren wie bei den vorigen  Pastilli pectorales opiati  Pp Extract Liquiritiae 100 0  Radicis Liquiritiae pulv 200,0  Opii 5,0  Triggeanthae 10 0	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpulver - Foudre poctorale Poudre de réglisse composée - Compound Powder of Li-
Verlubren wie ber den vorigen  Pastilli pectorales opiati  Pp Extracts Luquiritiae 100 0 Radicis Luquiritiae pulv 200,0  Opii 7 5,0 Trigreanthise 100	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpulver — Poudre pectorale Poudre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Gtylyrkhiza, Pectoral powder Germ Helr U St Rp Austr Kirk Tructus Foemeu's pulv subt 1 1 ——
Verlubren wie bei den vorigen  Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquiritiae 100 0 Radicis Liquiritiae pulv 200,0  Opil 5,0  Triggesanthae 10 0 Sechari albi 700,0	ralis Kurellae Brustpulver Kursula- schus Brustpulver Hämorrhoid alpulver — Poudre pectorale Poudre de réglisses composée — Compound Powder of Li- quorice or Glytyrrhiza. Pectoral powder  Germ Helr U St Austr Brut  Tructus Feemeu'i puly subt 1 1 1 Sulfans depurati 1 1 50
Verfabren wie ber den vorigen  Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquinitiae 100 0 Radicis Liquinitiae pulv 200,0  Opii 5,0  Trigresuthae 100 Sacchari albi 700,0 Mucilag Tragacanih 4 8  Man formt 1000 Pastillen mit je 0,000 Opium	ralis Kurellae Brustpulver Kursula- schus Brustpulver Hämorrhoid alpulver — Poudre pectorale Poudre de réglisses composée — Compound Powder of Li- quorice or Glybyrrhizh, Pectoral powder  Gern Hely Ust Austr Ent.  Tructus Feeniculi puly subt 1 1 1 Sulfaris depurati 1 1 80 I olior Schuse puly sit 2 3 180
Verlubren wie bei den vorigen  Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquiritiae 100 0 Radicis Liquiritiae pulv 200,0 Opii 5,0 Triggranthae 100 8 Sechari albi 700,0 Mucilag Trigacanth q s Man formt 1000 Pastillen mit je 0,000 Opium  Pilulae ad prandum Half (Nat form.).	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpulver — Poudre poctorale Poudre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Glylyrrhizu. Pectoral puwder Germ Helt USt Rp Austr Brit.  Tructus Foemen': pulv subt 1 1 Sulfuns depurati 1 1 80 Lohor Schuse pulv subt 2 3 160 Rad Liquirtine 1 2 3 160
Verfabren wie ber den vorigen  Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquinitiae 100 0 Radicis Liquinitiae pulv 200,0  Opii 5,0  Trigresuthae 100 Sacchari albi 700,0 Mucilag Tragacanih 4 8  Man formt 1000 Pastillen mit je 0,000 Opium	ralis Kurellae Brustpulver Kursula- schus Brustpulver Hämorrhoid alpulver — Poudre pectorale Poudre de réglisses composée — Compound Powder of Li- quorice or Glybyrrhizh, Pectoral powder  Gern Hely Ust Austr Ent.  Tructus Feeniculi puly subt 1 1 1 Sulfaris depurati 1 1 80 I olior Schuse puly sit 2 3 180
Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquinitiae 100 0 Radicis Liquinitiae pulv 200,0 Opii 7 5,0 Trigreanthae 10 0 Succhari albi 700,0 Mucilag Trigacanth 4 8 Man formt 1000 Pastillen mit je 0,005 Opium  Pilulae ad prandum Hali (Nat form.). HALL's Dinner Pill  Rp Aloës punificatae (U-St) Extracti Liquinitiae	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpalver — Poudre pectorale Youdre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Gtytyrrhiza, Pectoral powder Germ Helr U St Rp Austr Kink Tructus Foemeu'i pulv subt 1 1 Sulfans deporati 1 1 60 I olior Senase pair sbt 2 3 180 Rad Liquirtuse 1 2 3 236 Sacchar albi 6 4 500
Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquiritiae 100 0 Radicis Liquiritiae pulv 200,0 Opii 7 5,0 Triggranthae 8 10 0 Sechari albi 9 700,0 Mucilag Trigacanth q s Man formt 1000 Pastillen mit je 0,005 Opium  Pilulae ad prandum Hali (Nat form.). Hall's Dinner Piil  Ep Aloës purificatae (U-St) Extracti Liquirihae Sapons	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpulver — Poudre poctorale Poudre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Glytyrrhizu. Pectoral puwder Germ Helt USt Rp Austr Brit.  Tructus Foemen'i pulv subt 1 1 Sulfums depurati 1 1 80 I olhor Sonnae pulv subt 2 9 160 Rad Liquiziume 1 2 4 235 Sacchan albi 6 4 500 Olei Foeticuli  Mun mischt, schlägt durch ein Sieb und mischt nochmals In dubt schlitsenden Gefässen auf-
Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquinitiao 100 0 Radicis Liquinitiao pulv 200,0 Opii 7 5,0 Trigicanthae 10 0 Sechari albi 700,0 Mucilag Trigacanth 9 8 Man format 1000 Pastillen mit je 0,000 Opium  Pilulae ad prandum Hali (Nat form.). Hall's Dinner Piti  Ep Aloës purificatae (U-St) Extracti Liquinitiae Saponis Sirupi communis (Melasse) 55 6,5 g	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpalver — Poudre pectorale Youdre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Gtytyrrhiza, Pectoralpowder Germ Helr USt Rp Austr Kink Tructus Foemeu'i pulv subt 1 1 50 Iolior Sennas pulv subt 1 1 60 Iolior Sennas pulv subt 2 3 160 Rad Liquirtuse 1 2 3 160 Sacchar albi 6 4 500 Olei Foeticuli 4 Mun mischt, schlögt durch ein Sieb und mischt nochmals In dicht schlicsenden Gefässen auf- zulewahren. Ein her katarrh, Verstopfung und
Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquiritiae 100 0 Radicis Liquiritiae pulv 200,0 Opii 5,0 Triggranthae 100 0 Sechari albi 700,0 Mucilag Tribacanth q s Man formt 1000 Pastillen mit je 0,000 Opium  Pilulae ad prandum Hall (Nat form.). Hall's Dinner Pill  Rp Aloës purificate (U-St) Extracti Liquirihae Sapons Sirupi communis (Melasse) E5 6,5 g	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoid alpulver — Poudre pectorale Poudre de réglisses composée — Compound Powder of Li- quorice or Glytyrrhiza. Pectoral powder  Rp Austriant Tructus Feeniculi pulv subt 1 1 50 Lohor Schnae pulv subt 1 1 50 Lohor Schnae pulv subt 2 3 180 Rad Liquintuse 1 2 3 180 Rad Liquintuse 1 2 3 180 Nan English 3 4 500 Olei Foeticuli 4 Mun mischt, schlägt durch ein Sieb und mischt nochmals In ducht schlitzenden Geffassen aufzubewahren. Ein her katarrh, Verstopfung und Hämorrhoidallenden sehr be bettes Volk hen-
Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquinitiae 100 0 Radicis Liquinitiae pulv 200,0 Opii 7 5,0 Trigicanthae 100 5 Sechari albi 7 700,0 Mucilag Trigacanth q s Man formit 1000 Pas'illen mit je 0,000 Opium  Pilulae ad prandum Hali (Nat form.). Hall's Dinner Pill  Extracti Liquinitiae Saponis Sirupi communis (Melasse) 55 g Zu 100 Pillen.  Pilulae odoriferae.	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpulver — Poudre pectorale Poudre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Glytyrrhiza. Pectoral powder Germ Hely USt Rp Austr Ent. Tructus Feeneuli pulv subt 1 1 60 I olnor Sennae pulv subt 1 1 50 I olnor Sennae pulv subt 2 2 160 Rad Liquirune n 2 4 236 Sacchart albi 6 4 500 Oler Foeniculi — 4 50 Mun mischt, schlögt durch ein Sieb und mischt nochmals In dicht schliesenden Gefässen auf- zubewähren. Ein bei katarrh, Verstopfung und Hämorrhoidalleiden sehr beichtes Volk bei- mittel, das theelöffelweise, von kindern messer-
Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquiritiae 100 0 Radicis Liquiritiae pulv 200,0 Opii 7 5,0 Trigreanthae 100 700,0 Mucilag Trigacauth 4 8 Man formt 1000 Pastillen mit je 0,005 Opium  Pilulae ad prandum Hali (Nat form.). HALL's Dinner Pill  Rp Aloës purificatae (U-St) Extracti Liquiritiae Saponis Estrupi communis (Melasse) 25 6,5 g Zu 100 Pillen.  Pilulae odoriferae. Mundpillen (gegen übelriechenden Athem)	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpulver — Poudre pectorale Poudre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Glytyrrhiza. Pectoral powder Germ Hely USt Rp Austr Ent. Tructus Feeneu'i pulv subt 1 1 60 I olnor Sennae pulv subt 2 2 160 I olnor Sennae pulv subt 2 2 160 I olnor Sennae pulv subt 2 2 160 I olnor Sennae pulv subt 2 3 160 I olnor Sennae pulv subt 2 1 1 1 1 1 1 1 160 I olnor Sennae pulv subt 2 1 1 1 1 1 1 160 I olnor Sennae pulv subt 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquiritiae 100 0 Radicis Liquiritiae pulv 200,0 Opii 7 5,0 Triggranthae 100 700,0 Mucilag Trajacanih q s Man formt 1000 Pastilen mit je 0,005 Opium  Pilulae ad prandum Hali (Nat form.). Hali's Dinner Pill  Pp Aloës purificatae (U-St) Extracti Liquirihae Saponis Sirupi communis (Melasse) 25 6,5 g Zo 100 Pillen.  Pilulae odoriferae. Mund pillen (gegen übelriechenden Athem) Albert-Gachou Cachoupillen Cachou	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpalver — Poudre pectorale Poudre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Gtylyrrhiza. Pectoral puwder Germ Helv USt Rp Austr Brit.  Tructus Foemeuli pulv subt 1 1 50 Iohor Sonnae pulv subt 2 3 160 Rad Liquirune n 2 4 335 Sacchan albi 6 4 500 Olei Foeticuli Mun mischt, schlägt durch ein Sieb und mischt nochmals In dicht schlit seinden Geffassen auf- zubewahren. Ein her katarrh, Verstopfung und Hämorrhoidaliciden sehr beibete Volk hein- mittel, dus theeloffelweise, von kindern messer- splitzenweise mit Wasser genommen wird.  Pulvis pectoralis Vienwensle
Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquiritiae 100 0 Radicis Liquiritiae pulv 200,0 Opii 7 5,0 Trigreanthae 100 700,0 Mucilag Trigacauth 4 8 Man formt 1000 Pastillen mit je 0,005 Opium  Pilulae ad prandum Hali (Nat form.). HALL's Dinner Pill  Rp Aloës purificatae (U-St) Extracti Liquiritiae Saponis Estrupi communis (Melasse) 25 6,5 g Zu 100 Pillen.  Pilulae odoriferae. Mundpillen (gegen übelriechenden Athem)	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpulver — Poudre pectorale Poudre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Glytyrrhiza. Pectoral powder Germ Hely USt Rp Austr Ent. Tructus Feeneu'i pulv subt 1 1 60 I olnor Sennae pulv subt 2 2 160 I olnor Sennae pulv subt 2 2 160 I olnor Sennae pulv subt 2 2 160 I olnor Sennae pulv subt 2 3 160 I olnor Sennae pulv subt 2 1 1 1 1 1 1 1 160 I olnor Sennae pulv subt 2 1 1 1 1 1 1 160 I olnor Sennae pulv subt 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquinitiao 100 0 Radicis Liquinitiao 100 0 Radicis Liquinitiao pulv 200,0 Opii 7 5,0 Trigicanthae 100 5 5,0 Mucilag Trigacanth 9 8 Man formt 1000 Pastillen mit je 0,000 Opium  Pilulae ad prandum Hali (Nat form.). Hall's Dinner Piti  Rp Aloës purificatae (U-St) Extracti Liquinitiae Saponis Sirupi communis (Melasse) 55 6,5 g Zu 100 Pillen.  Pilulae odoriferae.  Mundpillen (gegen übelnichenden Athem) Albert-Cachou Cachoupillen Cachou Prince Albert Cachou de Bologne Pa-	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpulver — Poudre poctorale Poudre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Glycyrrhiza. Pectoral puwder Germ Hely USt Rp Austr Brust  Tructus Feeniculi pulv subt 1 1 60 I olnor Sonnae pulv subt 2 9 160 Rad Liquiziune 1 1 80 Rad Liquiziune 1 3 4 500 Olai Foeticuli 5 4 500 Olai Foeticuli 6 5 6 500 Min mischt, schlägt durch ein Sieb und mischt nochmals In ducht schliesenden Gefässen auf- zubewähren. Ein hei katarrh, Verstopfung und Hämorrhoidalleiden sehr be ichtes Volk hen- mittel, dus theeloffelweise, von kindern messer- spitzenweise mit Wasser genommen wird.  Pulvis pectoralis Vienuensis Wiener Brustpulver Flakerpulver Pp Subn sulfarmt aurant. 0,5 Fructus Amis pulv 4,5
Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquinitiae 100 0 Radicis Liquinitiae pulv 200,0 Opii 7 5,0 Trigreanthae 100 5 Sechari albi 7 700,0 Mucilag Trigacanth q s Man formit 1000 Pas'illen mit je 0,005 Opium  Pilulae ad prandum Hali (Nat form.). Hall's Dinner Pill  Rp Aloës purificatae (U-St) Extracti Liquinitiae Saponis Sirupi communis (Melasse) 25 6,5 g Zu 100 Pillen.  Pilulae odoriferae.  Mund pillen (gegen übelriechenden Athem) Albert-Gachou Cachoupiiten Cachou Prince Albert. Cachou de Bologne Pastilles des fumeurs Cachou aromatique	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpalver — Poudre pectorale Youdre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Gtylyrrhiza. Pectoral powder  Germ Helv USt  Rp Austr Brust  Fructus Foemeu's pulv subt 1 1 50 Iohor Sennae pulv subt 2 3 160 Rad Liquirtuse 1 2 3 160 Rad Liquirtuse 1 2 3 150 Sacchan albi 6 4 500 Olei Foericuli  Mun mischt, schlägt durch ein Sieb und mischt nochmals In dicht schlitzenden Geffissen auf- zubewahren. Ein her katarrh, Verstopfung und Hämorrhoidalleiden sehr beilottes Volk heu- mittel, das theeloffelwise, von kindern messer- spitzenweise mit Wasser genommen wird.  Palvis pectoralis Viennensis Witner Brustpulver Finkerpuive- Pp Subn sulfurit aurant. 0,5 Fructus Amsi pulv 4,5 Folior Sennae
Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquiritiae 100 0 Radicis Liquiritiae pulv 200,0 Opii 7 5,0 Trigresithae 100 5 Sechari albi 700,0 Mucilag Trigacanth q s Man formt 1000 Pastillen mit je 0,000 Opium  Pilulae ad prandum Hali (Nat form.). Hall's Dinner Piti  Rp Aloës purificatae (U-St) Extracti Liquirihae Saponis Sirupi communis (Melasse) 25 6,5 g Zu 100 Pillen.  Plulae odoriferae. Mundpillen (gegen übelriechenden Athem) Albert-Cachou Cachoupillen Cachou Prince Albert Cachou de Bologne Pastilles des fumeurs Cachou aromatique (vergl 8 678) I Nach Distribut 10,0	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpalver — Poudre pectorale Youdre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Gtylyrrhiza, Pectoralpowder Germ Helt Ust Rp Austr Kink Tructus Foemeu'i pulv subt 1 1 50 Iolior Sennas pulv subt 1 1 60 Iolior Sennas pulv subt 2 3 160 Rad Liquirtuse 1 2 3 160 Rad Liquirtuse 1 2 4 236 Sacchar albi 6 4 500 Olei Foeticuli 5 4 500 Olei Foeticuli 6 5 5 500 Olei Foeticuli 7 5 6 5 500 Hämarhoidalleiden sehr terebtes Yolk helimitel, dus therloffelweise, von kindern meascr- splizenweise mit Wasser genommen wird.  Pulvis pectoralis Viennensis Wiener Brustpulver Fiakerpulve- Pp Subn sulfurut aurant 0,5 Fructus Anns pulv 4,5 Folior Sennae Radleis Liquirtuse 2
Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquinitiae 100 0 Radicis Liquinitiae pulv 200,0 Opii 7 5,0 Trigicanthae 100 7 700,0 Mucilag Trigacanth q s Man forant 1000 Pastilen ant je 0,000 Opium  Pilulae ad prandum Hall (Nat form.). Hall's Dinner Piti  Rp Aloës purificatae (U-St) Extracti Liquininae Sapons Sirupi communis (Melasse) 25 6,5 g Zo 100 Pillen.  Pilulae odoriferae.  Mundpillon (gegen übelriechenden Athem) Albert-Cachou Cachoupillen Cachou Prince Albert Cachou de Bologne Pastilles des fumours Cachou aromatique (vergl 8 678)  I Nach Diaterich  Rp Rhizomat, Iridis pulv 10,0 Moschi 0,02	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpulver — Poudre pectorale Poudre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Glytyrrhiza. Pectoral powder Germ Hely USt Rp Austr Ent. Tructus Feeneuli pulv subt 1 1 60 I olnor Sennae pulv subt 2 2 160 I olnor Sennae pulv subt 2 2 3 160 I olnor Foeniculi 3 4 500 Oler Foeniculi 5 4 500 Oler Foeniculi 6 4 500 I olhor Foeniculi 7 5 60 I olhor Foeniculi 8 6 5 600 I olhor Foeniculi 8 7 60 I olhor Sennae 8 7 7 8 7 8 8 8 9 10 I olhor Sennae 8 8 100 I olhor Sennae 8 8 100 I olhor Sennae 8 8 100
Pastilli pectorales opiati  Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquinitiae 100 0 Radicis Liquinitiae pulv 200,0 Opii 7 5,0 Trigreanthae 100 5 Sechari albi 700,0 Mucilag Trigacanth q s Man formit 1000 Pastillen mit je 0,005 Opium  Pilulae ad prandum Hali (Nat form.). Hall's Dinner Pill  Rp Aloës purificatae (U-5t) Extracti Liquinitiae Saponis Sirupi communis (Melasse) 25 6,5 g Zo 100 Pillen.  Pilulae odoriferae.  Mund pillen (gegen übelriechenden Athem) Albert-Cachou Cachoupilten Cachou Prince Albert. Cachou de Bologne Pastilles des fumeurs Cachou aromatique (vergl 8 678)  I Nach Dibterich  Rp Rhizomat Liddis pulv 10,0 Moschi 0,02 Cumsumi 0,05	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpulver — Poudre pectorale Poudre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Glytyrrhiza. Pectoral puwder Germ Helv USt Rp Austr Eint Tructus Feeniculi pulv subt 1 1 60 I olnor Sennae pulv subt 2 2 160 Rad Liquizune n 2 4 236 Sacchar albi 6 4 500 Olei Foeticuli — 4 4 500 Olei Foeticuli — 4 6 4 500 Hämorrhoidalleiden schriebete Volk hen- mittel, dis theelöffelneise, von kindern messer- spitzenweise mit Wasser genommen wird.  Pulvis pectoralis Vianuensis Wiener Brustpulver Fiakerpulver Pp Subi sulfurnt autant. 0,3 Fructus Amsi pulv 4,5 Folior Sennae Radies Liquirtiae Sulfurns depuran 3 10 Sacchar albi 50,0
Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquinitiae 100 0 Radicis Liquinitiae pulv 200,0 Opii 7 5,0 Trigreanthae 100 700,0 Mucilag Trigreanth 4 8 Man formt 1000 Pastilen mit je 0,000 Opium  Pilulae ad prandum HAM (Nat form.).  HALL's Dinner Pill  Rp Aloës puniticatae (U-St) Extracti Liquinitiae Saponis Sirupi communis (Melasse) 25 6,5 g Zu 100 Pillen.  Pllulae odoriferae.  Mundpillen (gegen übelriechenden Athem) Albert-Cachou Cachoupillen Cachou Prince Albert Cachou de Bologne Pastilles des fumours Cachou aromatique (vergl 8 678)  I Nach Diaterich  Rp Rhizomat Iridis pulv 10,0 Moschi 0,007 Cumsumi 0,05 Vanilini 0,05	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpalver — Poudre pectorale Poudre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Glylyrrhiza. Pectoral powder Germ Helv U St  Rp Austr Brust  Tructus Foemeul: pulv subt 1 1 50 Iohor Sonnae pulv subt 2 3 160 Rad Liquirune n 2 4 235 Sacchan albi 6 4 500 Olei Foeticuli 6 4 500 Olei Foeticuli 7 5 6 500 Olei Foeticuli 8 6 8 500 Olei Foeticuli 8 7 100 Mun mischt, schlägt durch ein Sieb und mischt nochmals In dubt schlüssenden Gefässen aufzubewahren. Ein hei katarrh, Verstopfung und Hämorrhoidallenden sehr be bebes Volk haumitte, das theelöffelweise, von kindern messerspitzenweise mit Wasser genommen wird.  Pulvis pectoralis Viennensis Wither Brustpulver Fiakerpulver Pp Subi sulfarnt autant. 0,3 Frucus Amsi pulv 4,5 Folior Sennae Radleis Liquintae 2 Sulfuns depuran 44 10 0 Sacchai albi 50,0 Pulvis pectoralis Quarinti n. Vomicka
Pastilli pectorales opiati  Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquinitiae 100 0 Radicis Liquinitiae pulv 200,0 Opii 7 5,0 Trigreanthae 100 5 Sechari albi 700,0 Mucilag Trigacanth q s Man formit 1000 Pastillen mit je 0,005 Opium  Pilulae ad prandum Hali (Nat form.). Hall's Dinner Pill  Rp Aloës purificatae (U-5t) Extracti Liquinitiae Saponis Sirupi communis (Melasse) 25 6,5 g Zo 100 Pillen.  Pilulae odoriferae.  Mund pillen (gegen übelriechenden Athem) Albert-Cachou Cachoupilten Cachou Prince Albert. Cachou de Bologne Pastilles des fumeurs Cachou aromatique (vergl 8 678)  I Nach Dibterich  Rp Rhizomat Liddis pulv 10,0 Moschi 0,02 Cumsumi 0,05	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpalver — Poudre pectorale Youdre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Gtylyrrhiza. Pectoral powder Germ Helv USt Rp Austr Brit.  Tructus Foemeuli pulv subt 1 1 50 Iohor Sennas pulv subt 2 3 160 Rad Liquirtuse 1 2 3 160 Rad Liquirtuse 1 2 3 160 Rad Liquirtuse 1 6 4 500 Olei Foeticuli 4  Mun mischt, schligt durch ein Sieb und mischt nochmals In dicht schligseuden Geffssen aufzubewähren. Ein her katarrh, Verstopfung und Hämorrhoidalleiden sehr beilebtes Yolk heumittel, das theeloffelweise, von kindern messerspitzenweise mit Wasser genommen wird.  Palvis pectoralis Viennensis Wither Brustpulver Finkerpulver Pp Subn sulfurin aufant. 0,5 Frueus Amsi pulv 4,5 Folior Sennae Radies Liquirtiae 2 Sulfuris depinan 5 10 0 Sacchai, albi 50,0 Pulvis pectoralis Quarinii n. Yomicka Rp Croci pulverau
Pastilli pectorales opiati  Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquiritiae 100 0 Radicis Liquiritiae pulv 200,0 Opii 7 5,0 Triggranthae 100 5 5,0 Triggranthae 100 700,0 Mucilag Trigacauth 4 8 Man formt 1000 Pas'illen mit je 0,000 Opium  Pilulae ad prandum Hali (Nat form.). Hall's Dinner Pill  Rp Aloës purificatae (U-St) Extracti Liquiritiae Saponis Estupi communis (Melasse) 55 6,5 g Zu 100 Pillen.  Pilulae odoriferae.  Mundpillen (gegen übelriechenden Athem) Albert-Cachou Cachoupillen Cachou Prince Albert Cachou de Bologne Pastilles des fumours Cachou aromatique (vergl 8 678)  I Nach Diatesich  Rp Rhizomat Iridis pulv 10,0 Moschi 0,02 Gumsiuni 0,05 Vanillen Unone odorat 55 gtts V Succi Liquiritiae q 8	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpalver — Poudre pectorale Poudre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Glylyrrhiza. Pectoral puwder Germ Helv USt Rp Austr Bruk Tructus Feeniculi pulv subt 1 1 60 I olnor Sennae pulv subt 2 2 1860 Rad Liquizune n 2 4 236 Sacchar albi 6 4 500 Olei Foeticuli — 4 4 500 Olei Foeticuli — 4 4 500 Olei Foeticuli — 4 4 600 Hämorrhoidalleiden sehr be bebes Volk hen- mittel, dus therlöffelweise, von kindern messer- spitzenweise mit Wasser genommen wird.  Pulvis pectoralis Viennensis Wiener Brustpulver Flakerpulver Pp Subn sulfurnt aurant. 0,5 Fructus Amsi pulv 4,5 Folior Sennae Radies Liquirtine Sulfurns depurah 44 100 Sacchai albi 50,0 Pulvis pectoralis Quarinil in Vomenka Rp Croci pulverau Stibl sulfurati aurant. 53 0 5 Amyli 15 0
Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Inquiritiae 100 0 Radicis Liquiritiae pulv 200,0 Opii 7 5,0 Trigresithae 100 5 Sechari albi 7 700,0 Mucilag Trigacanth q s Man formt 1000 Pastillen mit je 0,000 Opium  Pilulae ad prandum Hall (Nat form.). Hall's Dinner Pill  Rp Aloës purificatae (U-St) Extracti Liquiritiae Saponis Sirupi communis (Melasse) 25 6,5 g Zu 100 Pillen.  Plulae odoriferae.  Mundpillen (gegen übelriechenden Athem) Albert-Cachou Cachoupillen Cachou Prince Albert Cachou de Bologne Pastilles des fumeurs Cachou aromatique (vergl 8 678)  I Nach Distribut  Rp Rhizomat Indis pulv 10,0 Moschi 0,02 Gumsimi 0,05 Vanillini 0,03 Olei Rosae Neroli Menthae pip Menthae crispi, Unonae odorat, 35 gits V Succi Liquiritiae q s Man formt Pillen von 0,00 versilbert sie und glebt	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpalver — Poudre pectorale Poudre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Gtylyrrhiza. Pectoral powder  Germ Helv U St  Rp Austr Bruk  Tructus Foemeu's pulv subt 1 1 50 Iohor Sennae pulv subt 2 3 160 Rad Liquirune n 2 4 235 Sacchan albi 6 4 500 Olei Foeticuli 4  Mun mischt, schlägt durch ein fieb und mischt nochmals In dicht schlüsenden Gefissen aufzubewähren. Ein her katarrh, Verstopfung und Hämorrhoidalleiden sehr beiebtes Volk hehemitel, dus theeloffelneise, von kindern messerspitzenweise mit Wasser genommen wird.  Pulvis pectoralis Viennensis Witner Brustpulver Finkerpulver  Pp Subin sulfarsti aurant. 0,5 Fructus Amsi pulv 4,5 Folior Sennae Radleis Liquirune 2 Sulfuns depinan sää 100 Sacchan albi 50,0  Pulvis pectoralis Quarinii n. Vomicka Rp Croci puiverati Stabi sulfurati aurant. 53 05 Amyli 150 Gummi arabici 35,0
Pastilli pectorales opiati  Pastilli pectorales opiati  Pp Extracti Liquiritiae 100 0 Radicis Liquiritiae pulv 200,0 Opii 7 5,0 Triggranthae 100 5 5,0 Triggranthae 100 700,0 Mucilag Trigacauth 4 8 Man formt 1000 Pas'illen mit je 0,000 Opium  Pilulae ad prandum Hali (Nat form.). Hall's Dinner Pill  Rp Aloës purificatae (U-St) Extracti Liquiritiae Saponis Estupi communis (Melasse) 55 6,5 g Zu 100 Pillen.  Pilulae odoriferae.  Mundpillen (gegen übelriechenden Athem) Albert-Cachou Cachoupillen Cachou Prince Albert Cachou de Bologne Pastilles des fumours Cachou aromatique (vergl 8 678)  I Nach Diatesich  Rp Rhizomat Iridis pulv 10,0 Moschi 0,02 Gumsiuni 0,05 Vanillen Unone odorat 55 gtts V Succi Liquiritiae q 8	ralis Kurellae Brustpulver Kurella- schus Brustpulver Hämorrhoidalpalver — Poudre pectorale Poudre de réglisse composée — Compound Powder of Li- quorice or Glylyrrhiza. Pectoral puwder Germ Helv USt Rp Austr Bruk Tructus Feeniculi pulv subt 1 1 60 I olnor Sennae pulv subt 2 2 1860 Rad Liquizune n 2 4 236 Sacchar albi 6 4 500 Olei Foeticuli — 4 4 500 Olei Foeticuli — 4 4 500 Olei Foeticuli — 4 4 600 Hämorrhoidalleiden sehr be bebes Volk hen- mittel, dus therlöffelweise, von kindern messer- spitzenweise mit Wasser genommen wird.  Pulvis pectoralis Viennensis Wiener Brustpulver Flakerpulver Pp Subn sulfurnt aurant. 0,5 Fructus Amsi pulv 4,5 Folior Sennae Radies Liquirtine Sulfurns depurah 44 100 Sacchai albi 50,0 Pulvis pectoralis Quarinil in Vomenka Rp Croci pulverau Stibl sulfurati aurant. 53 0 5 Amyli 15 0

Sirupus Liquiritiae aromaticus	Tales venett - 53. 80,0
(Amer Drugg)	Amyli 10 0
p i Certicis Cinnamom zevi 20,0	Вентова " 10 0
2 Rhizom Zingiberis 120	Man mischt und formt durch Druck Tabletten
3 faryophyllorum 80	von 0,6
4 Seminia Myristicae 3,0	Trochisci Liquiritiae
5 Latracti Liquintiae 10,0	Schweizer Brustl uchen Pastilles de
6 Sacchari albi 750 0	Nyon Puctorale sursee
Man ammelt durch Perkoliren von 1-4 mitt la	Pp Succi I aquiratine puly 3000
q s Alkohol 100 ccm, mischt diese mit 6 und	Sauchari albi 600 0
verdunsiet den Alkohol in der Warme. Alsdann	Rhiz Iridis flor , 600
sammelt man durch Nachgiessen von Wasser	Gummi arabisi 200
500 ccm. Parkolar lost dama 5 und den aroma	Olei Anisi gutts XX
tisaten Zucker kocht auf und stellt I a 1900 g	Aguae 600 velg s
Strup her	Man stosst zur Masse, formt Pilien von 05 und
Out the state of the life state	druel t diese mittels cines am Ende sternformig
Species pectorales Hrivio	eingekerbien Stäbehens flach. In der franzosi-
Dr HENNIG'S Brustthee	schen Schweiz beliebtes Hustenmittel
Pp Thorum Tiliae	Trochiscl Glycyrrhizae et Opii (U-St)
I ructus Anisi stellati	Troches of Glycyrrhiza and Optum
Radics Senegae 13 5,0	Rp Extract Liquirities puly 15,0
Rhizon Indis flor 10,0	Opi: pulverati 0,5
Radicis Laquinitiae Stipat Dulcomarae II 15,0	Guard arabic 12,0
Stipit Dulcomarne 33 15,0 Pract Cornandra 20,0	Sacehari elbi 200
Carring on 25 0	Olei Anisi gutts IV
I Essloffel auf 1/4 l kochendes Wasser	Δquae q s
T whater the II a waterman at the state	Zu 100 Fasulien
Succes Liquiritiae tabulatus	Yet Electuaire adoucissant (Gull )
Lakritzentäfelchen.	Rp Radicis Liquiritiae puly
Rp Succi Liquirit depur 400,0	The second state
Sacchari alb: puly 250,0	Madicis Atthorne " an Mellis
Radicis Liquirit puly 150,0	
Mucilag Gumma arab vel q # 300,0	Vet Electuarium auticatarrhale
Man mischt in der Wärme gieset die Masse in	Rp Stabil sulfurata ragri 1,0
dinner beliebt in mit Wachs abgenebene Blech-	Tartam deparate 2,0
formen und tricknet in der Warme, oder man	Ammonu chlorati 3,0
stosst mit q s Murilago zur Masse und rollt	Radicis Liquirit ac 20,0 Mellis q s.
diese mit einem Nudelholz aus. Man schneidet mit dem Rollmesser in rautenförmige Stücke	
und trocknet scharf aus. Um die Täfelichen zu	Bei Skiupe der Hunde mehrmals täglich hasch- nussgross
versibern, verlährt man wie beim Versibern	_
von Pillen oder man legt den ausgeroliten	Vet Influenzapulver für Pferde
kuchen mehrere Stunden in einen feuchten	Pp Ammonu chlorati 30,0
keller und überzieht ihn dann mit Blattsilber	Radicis Liquirities puly 60 0
Scharf ausgrirocknet in Blechgefässen aufzu-	Natus sulfurna 80 0 Kahi natuca 80,0
bewahren Durch I suchtwerden zusummenge-	3 mai täglich 1 Essloffel im Getränk
backte Vorräthe dürfen nicht in der Wärme,	o mar suggest a manufacture over the
gondern nur über Actzkalk ausgetrocknet werden i	Vet Poudre adoucissante (Gall)
Tabulas Liquiritias cum Ammonio chlorato	Rp Radicis Liquintiae puly
(Ergland)	Radicis Althneac 🦼 ñã
Salmiaktabletten.	Vet Pulvis bechicus Lebas
Rp 1. Succi Liquiritise depur 9,0	Lebas' Viehpulver
2 Ammonu chlorati 1,0	• • • • • • • • • • • • • • • • • • •
1 wird in Wasser gelöst, 2 migesetzt, mir Teig-	Pp Radicis Liquiritae pulv Radicis Althaeae — ää 100.0
masse eingedampft, diese wie bei vorigem ange-	Dhamanas Indea 000
gchen, behandelt	Sulfure sublimeti 30,0
Tabulettae pectorales	
Tabulae Fulveria Liquiritian compositi.	Vet Pulvis contra tussum
	Hustenpulver
Partic Sennae Pulv Badic Liquertiae , 3회 2,0	
Radić Liqueritias – 25, 2,0 Fruet. Foes scult –	I Für Pferde
	Rp Radicas Liquiritiae puly 200,0
	Rp Radius Liquritae pulv 200,0 Stabia sulfurata mgri " 50,0
Sulfaras depurati . āš 1,0 Gummi arabici	Rp Radicas Liquiritiae puly 200,0
Sulferus depurati . 5% 1,0	Rp Radius Liquritae pulv 200,0 Stabia sulfurata mgri " 50,0
Sulfarıs depurati . ăš 1,0 Gummi arabici .	Rp Radices Liqueritae puly 200,0 Stabi: sulfurate negri , 50,0 Natra chlorate , 250,0
Sulferts depurati . 52 1,0 Gummi arabici . Saechari albi . 53 1 5	Rp Radics Liquritae pulv 200,0 Stbit sulfurat nigri , 50,0 Natri chlorati , 250,0  II Für Schweine  Rp Ammoni chlorati Kali nitrici
Sulferts depurati . ia 1,0 Gummi arabici . Sacchari albi . ia 15 Aquae destillatae gtts V	Rp Radics Liqueritae pulv 200,0 Subit sulfuratt nigri , 50,0 Natri chloratt , 250,0  II Fur Schweine  Rp Amnoun chlorati Kalt nitree Shbu sulfurier niger
Sulferts depurati as 1,0 Gummi arabici Sacchari albi as 15 Aquae descullatae gtts V Man presst 10 Tabletten und bestiubt mit Lycopodium	Rp Radics Liquritae pulv 200,0 Stibi: sulfurati nigri , 50,0 Natri chlorati , 250,0  II Für Schweine Rp Ammoni chlorati Kali: nitre: Stibi sulfurie: nigri nā 40,0 Natri sulfurie:
Sulferts depurati .	Rp Radices Liqueritae pulv 200,0 Stabi: sulfurati negri , 50,0 Natrii chlorati , 250,0  II Fur Schweine  Rp Ammoun chlorati Kuhr natrae Shbu sulfurica negri
Sulfarts depurati . 52 1,0 Gummi arabuci Sacchari albi . 52 15 Aquas descullatae . gtts V Man presst 10 Tabletien und bestäubt mit Lyco- poduum Tabuletiae solventes n Salzmann Rp Ammoni chlorati	Rp Radics Liquritae pulv 200,0 Stbit sulfurat nigri , 50,0 Natri chlorati , 250,0  II Für Schweine  Rp Ammoni chlorati Kuin antrici Subu sulfurici nigri na 40,0 Natri sulfurici Semin Lini
Sulferts depurati .	Rp Radices Liqueritae pulv 200,0 Stabi: sulfurati negri , 50,0 Natrii chlorati , 250,0  II Fur Schweine  Rp Ammoun chlorati Kuhr natrae Shbu sulfurica negri

Alpenkrauter-Brustleig von Grablowitz Rautenförmige Kuchen aus Gumm, Zucker, Lakritz, Safran und Eibischabkochung

Asthmamittel, Inspektor Schaffe's in Leipzig Lindenau, ist eine Pulvermischung aus Zucker, Süssholz und Pimpinellwurzel (60 g = 350 Mk)

Asthmathee von Dr Orlein, gegen alle möglichen Leiden empfohlen, besteht aus je 2 Th Andorn und Bitterklee, 5 Th islandischem Moos, 6 Th Eibisch, 8 Th Süssholz 200 g = 3 Mk

Brustpulver, much Dr Quarin Wiener Vorschrift Je 125,0 Sü-sholz und Stärke, je 250,0 arabisches Gummi und Lakritzenpulver, 1000,0 Zucker, 20,0 Bittersussextrakt (Vergl auch Puly pectoral Quarin)

Brustthee, Hamburger, von Dr Kovic Der Hauptsache nach eine Mischung aus

Süssholz, Eibischwurzel und -blattern, Klatschrosen und Malvenbluthen

Cough Lozenges, Hustenpastillen von Keating, enthelten neben Zucker, Lakritz und Salmiak etwa 0,002 g Morphin im Stuck, vielleicht auch Lactucarium (Hainb Staats-

Eurener, Frau, Mittel derselben 1) Brustwasser, eine Mischung von 30,0 Brusteliur und 270,0 Fenchelwasser 2) Purgirlimonade 3) Salbe aus Altheesalbe und Lorbeerol

Hustentropfen, Dr Bötteer's Rp Acid. benzoici 50, Alcohol absol 30,0, Liq Ammon caust q s ad sol präcipit, Tinct Opi benz 25,0, Elixir e Succo Liquir 20,0, Aquae dest q s ad 120,0 Dreimal taglich 15—20 Tr 15 g = 50 Pfg

Hustenmittel, Prof Kocn's, 1st Sassholzabkochung

Katarrhbrödchen, Dr Mullen's, enthalten Zucker, Salmiak, Sternams, Sussholz,

Katarrhmittel von Dr Simpson besteht aus Reis- und Maismehl, Veilchenwurzel, Lakritz

Kräuter-Brustsirup Dr Lazarowits' Ein Gemisch aus Starle- und Rohzuckerstrup mit Brusttheeauszug

Kränter-Magenbitter-Essenz oder Benediktiner von Pivoza soll Lakritz, Aloš,

Krauter-Magenbitter-Essenz oder Benediktiner von Fingel soll Lakritz, Aloe, Gewürze, Anis- und Minzenöl enthalten (Karlsruh Orts Ges Rath)

Krauter-Malz-Brustsaft des Dr Hess ist Stärlesrup, mit Lakritzensaft gefärbt Krautersaft, B Sprengel's 30 g Jalapenpulver in 150 g eines mit Weingeist versetzten Auszuges aus Süssholz und Faulbaumrinde

Lebenswecker, Dr Hufnagel's Ein schwach weingeistiger Auszug von Süssholz, Quecken, Gundermann und weing Gewürzen, nebst 4 Proc Glaubersalz

Lungenleiden, Mittel dagegen von Poczna sind sodahaltige Lakritztäfelchen.

Mastpulver von Gro Dotzer ist ein Gemisch von Süssholz, Natriumkarbonat und

Kochsalz

Schlafpastillen, F Ochrenal's, and in Stannol gehällte Tafelchen aus gering werthigem Lakritz

WEIDHAAS'scher Sternthee Urvorschrift Rad. Consolid 4,5, Rad Liquint 7,5, Rhiz Iridis 3,0, Herb Veronic, Centaurii min, Galeopsid, Urticae aa 6,0, Herb Violae tric 3,0, Herb Millefol 4,5, Fol Altheese, Fol Farfar aa 3,0, Fol Sennae 0,75, Lich Island 7,5, File Millefol 2,25, Fruit Foemiculi, Ceratoniae aa 9,0, Caric tost. 13,0

Wybert Tabletten, ein Hustenstel aus Basel, sind rautenformige Tufelchen aus

Lakritz, Zucker, arab Gummi und Minzenöl

# Gnaphalium.

Gattung der Compositae - Inuleae - Gnaphalinae.

Manche hierher gehonge Pflanzen sind gegenwärtig zu anderen Gattungen gestellt-Antennaria dioeca Gariner (syn Gnaphalium dioecum L) Heimisch ın Europa, Nordasien, Nordamerika Zweihausig Mit Auslaufern und aufrechten, weiss wolligen Stengeln, mit in gedrangten Doldenrispen angeordneten Bluthenkopfchen Blatter oberseits kahl, unterseits weissfilzig, Grundblätter gestielt, spatelformig, stumpf, stachelspitzig Hullblatter ungleich lang, an der unteren Halfte aussen wollig, die obern trocken hautig, bei den mannlichen Kopfchen stumpf, bei den weiblichen spitz, oft langer wie die Bluthe Die getrockneten Bluthenköpschen liefern

Flores Gnaphalis. Flores pedis cati. - Weisse oder rothe Katzenpfötchen oder Immortellen. - Capitule de pied-de-chat. Pied de-chat (Gall.)

1236 Gessypium

Il Helichrysum arenarium D C (syn Gnaphalium arenarium L) Hei misch in Mitteleuropa Wollig-filzig Blatter flach, die unteren langlich verkehrt-eiformig stumpf, die oberen lineal lanzeitlich, spitz Blüthenköpfe kuglig, dicht doldenartig, Hull blatter dachziegelig, trockenhautig, locker anliegend, die inneren ofter strahlend Die Blüthenkopfehen liefern

Flores Stoechados cittinae (Ergänzb) Flores Stoechados Germanicae Flores Amaranthi lutei. — Ruhrkiautbluthen. Gelbe Katzenpfotchen Immortellen Harnblumen. Sandruhrkrautblumen Gelbe Strohblumen. Steinblumen.

Einsemmlung Aufbewahrung Man sammelt die Blüthenstande vor dem völligen Aufblithen und bewahrt sie in Blechbuchsen auf

Anvendung Für sich oder in Theemischungen in Form des Aufgusses bei Blasenleiden und veralteten Hautkrankheiten

ill Gnaphalium purpureum L. In den warmeren Gegenden der ganzen Erde, wird gegen Husten benutzt Gn polycephalium Mchx in Nordamerika gilt als Diureticum

# Gossypium.

Gattung der Malvaceae — Hibisceae Umfasst ausdauernde oder krautige Pflan zen mit meist gelappten Blattern und schonen grossen, gelben oder rothen Blüthen Die Frucht ist eine 3—5 fächerige, fachspaltig aufspringende Kapsel, aus der die Samen (5—8 in jedem Fach) mit den reichlich daran sitzenden Haaren als zusammenhaugende Ballen herausquellen

Man unterscheidet folgende 7 Arten Gossypium barbadense L Heimisch wahrscheinlich in Westindien G arboreum L Heimisch in Afrika G herbaceum L Heimisch wahrscheinlich in Ostindien G religiosum L Heimisch in China G hirsutum L, in Ostasien (diese beiden vielleicht Varietaten von G herbaceum) G sandvicense Parlatore, auf den Sandwichinseln und G taitense Parlatore, auf den Gesellschaftsinseln — In grossem Umfange kultivirt man die 8 ersteren zur Gewinnung der Samenhaare Man verwendet

I Die Wurzelrinde von Gossypium herbaceum L

Cortex Gossypii Radicis (Erganzb) Gossypii Radicis Cortex (USt) — Baumwellwurzelrinde. — Cotton root bark.

Beschreibung Die Rinde kommt in den Handel in Form langer, zäher Bander, von atwa ½ mm Dieke, die innen von weisslicher, aussen von lebhaft gelbrother Farbe sind Die Mittelrinde zeigt kleine Gruppen von Zellen, deren Inhalt auf Gerbstoff reagirt Die Innenrinde hat dreiteilige Markstrahlen, die sich nach aussen facherförmig verbreiten, so dass die dazwischen liegenden Baststrahlen sich auf dem Querschnitt nach aussen zu spitzen Die Baststrahlen sind charakterisirt durch tangentiale Gruppen von Fasern. In den Markstrahlen und in der Mittelrinde fallen Sekretbehälter mit braunem Inhalt auf deren Inhalt nicht auf Gerbstoff reagirt, sieh aber in Alkohol, Aether und in Alkalien mit gelber Farbe löst.

Ueber die Bestandtheile liegen genauere Untersuchungen noch nicht vor

Anwendung Die Droge führt Kontraktionen des Uterus herbei, wird daher als Ersatz für Mutterkorn verwendet, in Amerika auch missbrauchlich als Abertiymittel

Extractum Gossypli fluidum (Ergänzb) Extractum Gossypli radicis fluit dum (U-St) Baumwollwurzel Fluidextrakt — Fluid Extract of Cotton room bark. Ergänzb Aus muttelfein gepulverter Baumwollwurzelrinde wie Extract Condurango fluidum Germ (S 942) zu bereiten — U-St Aus 1000 g gepulverter Baumwollwurzelrinde (No 30) und einer Mischung aus 250 ccm Glycerin und 750 Weingeist (91 proc) im Verdrängungswege Man befeuchtet mit 500 ccm, erschopft mit dem Rest der Mischung, dann mit Weingeist, fängt zuerst 700 ccm auf und stellt 1. a. 1000 ccm Fluidextrakt her — Innerlich bei Blutingen 2—3 ccm mehrmals täglich

Extractum Gossypil spirituosum. 1 Th. Baumwollwurzelrınde zieht man 6, dann 8 Tage mit je 5 Th. vordünntem Weingeist aus und dampft zum dicken Extrakt ein.

Extractum Gossypil spirituosum siecum arhālt man aus vorigem durch weiteres Eindampien und völliges Austrocknen über Astrkeik. Pliulae Gossypii compositae Fritsch.

Rp. Extr. Gossypii
Extr. Hydrastis
Ergotin. Denzel. 22 3,0

M. 1. pil. No. 100. S mal täglich 8 Stück. Hei
congestiver Dysmenorrhoe.

II. Die Samenhaare.

Gossypium (Brit.). Gossypium depuratum (Germ.) s. purificatum (U-St.). Lana

gossypina. Pili Gossypii. — Gereinigte Baumwolle. Charpiebaumwolle. Gereinigte Watte. Yerbandwatte. Wundwatte. (Watta.) — Coton (Gall.). Coton purifié. — Cotton (Brit.). Cotton Wool. Purified cotton.

Beschreibung. Der rundlich-eiförmige Same trägt 2 Formen von Haaren: 1. lange, lockig gewellte Haare, die die Baumwolle des Handels liefern, und 2. ganz kurze (0,5-3,0 mm), gerade Haare, die sogen. "Grundwolle". Die Haare 1, werden in der Egrenirmaschine (Entkörnungsmaschine) von den Samen getreunt, dann mittels verschiedener Maschinen weiter von allen Unreinigkeiten befreit. durch die Wattemaschine zu dünnen Platten gerollt und aufgewickelt, endlich durch die Krempolmaschine die einzelnen Haare in eine parallele Lage zu einander gebracht: die so vorbereitete Baumwolle ist die pharmaceutisch zu verwendende. Da man sie aber meist, bevor sie in die Krempelmaschine kommt, einfettet und sie auch von vornherein etwas Fett enthält, so wird die für den pharmaceutischen Gebrauch bestimmte Watte kurze Zeit in Benzol macerirt, ausgepresst und getrocknet oder auch mit Sodalösung gewaschen etc. (vergl. unten).

Das einzelne Baumwollhaar lässt eine Basis, wo es abgerissen erscheint und am anderen Ende eine mehr oder weniger schlanke Spitze erkennen. Es ist, abgesehen von der Spitze, etwas zusammengedrückt bis bandartig flach, zuweilen von einem oder beiden Ründern eingebogen, streckenweis korkzicherartig um sich selbst gedreht. Das Haar verjüngt sich nicht gleichmässig gegen die Spitze, die grösste Breite liegt etwas unterhalb der Mitte, und erst von da ab verläuft es in die Spitze. In Luft unter dem Mikroskop betrachtet, ist es auf der Aussenseite mehr

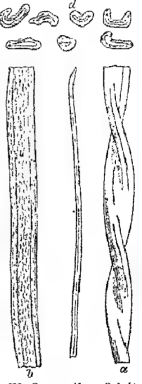


Fig. 252. Baumwolls, a Gedrebter Haar, & Haar, in Luft untersucht, um die Cuticularanzeln zu zeigen. e Spitzs des Haares, d Querschnitte

oder weniger feinrunzelig oder feinkörnig durch Unregelmässigkeiten der Cuticula (Fig. 262).

Die Länge und Breite eines Haares betrügt

bei G. barbadense Länge bis 4,05 cm, Breite 19-28 µ

" G. arboreum " " 2,50 " " 20-38 "

" G. herbaceum " " 1,82 " " 12-23 "

Bestandtheile und Reaktionen. Lufttrocken: Cellulose 87,00 Proc., Wasser 6,0 Proc., Wachs (in der Cuticula) 0,83-0,48 Proc., stickstoffhaltige Substanz (im Protoplasma) 0,034 Proc., ferner Farbstoffe, Asche bis 1,00 Proc. Den Maximalgehalt an Asche normirt Germ. auf 0,3 Proc., U-St. auf 0,8 Proc., Brit. auf 1,0 Proc. In Jodiösung (1 KJ: 100 H<sub>2</sub>0 und dazu J im Ueberschuss) wird Baumwolle braun, auf Zusatz von Schwefelsäure schön blau<sup>1</sup>) (Celluloscreaktion), in Phloroglucin und Salzsäure bleibt

<sup>1)</sup> Für die Untersuchung von Pflanzenfasern und auch sonst für mikrochemische Zwecke ist die nach v. Höhnel verdünnte Schwefelsäure zu empfehlen: 2 Vol. Glycerin, 1 Vol. H., O, und 3 Vol. konc. Schwefelsäure.

1238 Gossypium.

sie farblos, wird nicht roth (Abwesenheit von Verholzung). In Kupferexydammonial: (man fällt eine gesättigte Lösung von CuSO<sub>4</sub> mit Natronlauge, wäscht den Niederschlag auf dem Filter, befreit ihn durch Pressen zwischen Filtrirpapier möglichst von der Flüssigkeit und löst in wenig starkem Ammoniak [20 proc.]) quellen einzelne Theile der Faser kugel- oder tonnenförmig auf, zwischen denen die Cuticula ringfürmig sich zusammenschiebt. Die innerste Membrauschicht und Plasmareste (der "Innenschlauch") krümmen sich

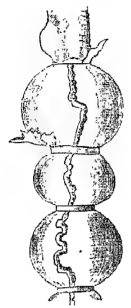


Fig. 263. Baumwollhaar, in Kupferexydammoniak gequellen.

wurmförmig zusammen. Die gequollenen Theile lösen sich bald auf, und es bleibt nur der Innenschlauch und die Cuticularinge zurück (Fig. 263). Vergl. S. 996.

Prüfting. 1) Die entfettete Baumwolle muss, auf Wasser geworfen, rasch untersinken, fetthaltige schwimmt längere oder kürzere Zeit. 20,0 g, mit Aether extrahirt, sollen nicht mehr als 0,08 g bei 80° C getrockneten Rückstand hinterlassen. — Nicht genigend entfettete Baumwolle ist nicht im Stande, Wundsekrete rasch aufzusaugen. — 2) Sie darf, angefeuchtet, Lackmuspapier nicht verändern. — 3) Der mit siedendem Wasser bereitete Auszug (1:10) soll durch Silbernitrat (Cl), durch Baryumnitrat (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) und durch Ammoniumoxalat (Ca) höchstens opalisirend getrübt werden. Er soll ferner Kaliumpermanganat nicht entfürben. — 4) Bestimmung des Aschengehaltes (vergl. oben). Auch der Forderung der Germ., wenn sie auch ziemlich streng ist, wird eine Baumwolle, die die übrigen Reaktionen aushält, in den meisten Fällen genügen.

Aufbewahrung. Die gereinigte Watte wird an einem trocknen Orte, wegen ihrer Verwendung zu Wundverbänden sorgfältig vor Staub geschützt, aufbewahrt. Man bezieht sie am besten in ausgewogenen Packeten oder Faltschachteln und hält sie neben den imprägnirten Watten in einem besonderen, nur für Verbandstoffe bestimmten Schrank vorräthig. Aufbewahrung und Verpackung der getränkten Watten etc. richtet sich natürlich nach den für die betreffenden Arzneikörper geltenden Vorschriften; so

wird man z.B. Eisenchlorid-, Benzoësäure-, Karbol-, Jodoformwatte und -Gaze vor Lichtund Luftzutritt geschützt, also in braunen Hafengläsern oder dicht schliessenden Blechpackungen vorräthig halten.

Anwendung. Allein oder mit verschiedenen Arzneistoffen imprägnirt als Verbandmittel. In der Receptur gebraucht man reine Watte zum schnellen Filtriren von Mixturen, in die Fremdkörper hineingerathen sind; dünne Wattetäfelchen, heim Koliren von Aufgüssen in die Seiher gelegt, ersetzen die veralteten Seihtücher von Flanell. In dickeren Schichten hält Watte organische Keime zurück, deshalb bedient man sich in der Bakteriologie der Wattepfropfen zur Erzielung keimdichter Verschlüsse.

Camphorae 2,5 Spiritus (90 %) 40,0 Tinctur. Capsici 25,0 Acidi salicylici 5,0.				
Man besprengt die dünn ausgebreitete Watte mit- tels Zerstäubers mit der filtrirten Lösung, rollt zusammen und verpackt in Pergamentpapier.				
Gossypium arematicum. Watta aromatica. Aromatische Watte.				
Rp. Gossypii depurati 1000,0 Olei Caryophyllorum 2,5 Mixtur, oleoso-balsam. 5,0 Tincturae Benzoës .10,0 Spiritus (90 %) 40,0,  Barcitung wie bei der vorigen.				

Cossypium camphoratum Kampher-Watte Rp Gossypu depurate 10000 Camphorat 20.0-000 Aetheris 100.0

Bereitung wie bei vongen

Gossynium incombustibile Unverbrennbare Watte Ihr Weihnachts bäume

Pp Gossypli depurati Solut Ammonii phosphorica 10,0 100 0 Man glurchtränkt und trocknet

Corsypium jedatum Watta jodata Jodwatte Pp 1 Gossypn depurati 100.0 2 Jodi puri pulver 100

Man legt 1 schichten reise mit 2 bestreut in e n Hifinglas mit Glasstöpsel, erhitzt im Wasserbade bu anlangs lose aufhesetztem Stöpsel bis das Jod die Watte gleichmissig durendrieu, n hat und kühlt schnell ab - In fibnlicht Wie würde durch Einstellen eines Flaschahens mit Brom oder einer Chlor entwickelnlen Mischung Gossypium bromatum, G chloratum zu bereiten

Decken für Schwerleidende, von G Seinert in Dresden, bestehen aus Watte, die mit Natriumsalieglat getraukt ist. Ganz das Namliche ist auch die "Praparirte Schaf wolless Jenes Hundlers

Gichtwatte, Dr Parrison's, gegen Gicht und alle möglichen Leiden, ist eine ge wöhnliche Watte, die auf einer Seite mit einer Tinktur aus Sandelholz, Benzoe und Peru balsam besprengt ist

Glehtwatte, aromatische, von Altgeld, ein Stuck schlechte Watte, die auf eine Seite mit einer schwachen, mit Kugellack gefürbten Theerlösung bestrichen ist

Hydromiso Watte, Lipphann's, 1st fetthaltige, für Wasser undurchlassing Watte Lintin, ein filziges Baumwollgewebe, wird als Ersatz für Verbandwatte gebraucht Ohrbaumwolle, praparirte, von Obesner Mit Ohvenöl getrankte, gewöhnliche Watte

Siccin von Spyrzmüller in Wien, bei Schnupfen etc in die Nase zu stecken, ist ein Bauschehn roth gefarbte Watte (1 Mk)

Tendriff, em Schnupfenmittel, besteht aus Wattetafelchen, die mit en 7,5 Proc

Zucker und 1,5 Proc Aluminiumsulfat beschwert sind

Waldwolle, von Lairitz, ist mit einem Kiefernadelauszug getrankte Watte

Warmeschutzmasse, Wattenpapier, von Bloken & Mullen in Kohlenscheid Zwischen zwei Lagen starken Papieres ist eine Write aus Baumwolle, Wolle etc fest zu einem Stück verklibt, mit welchem das zu schutzende Rohr umbüllt wird

Zahnwolle von Bergmann ist ein Stranchen rother Baumwollendocht, dessen nach

dem Anzünden und Ausblasen entstehender Dampf eingeathmet werden soll

#### Verbandstoffe aus Baumwolle

Die Darstellung von Verbandstoffen ist nur bei fabrikmassigem Betrieb lohnend sie wird im Laboratorium der Apotheke schon aus dem Grunde seltener vorgenommen, weil die hier vorhandenen Gerathe und Einrichtungen für Arbeiten in grösserem Maassstabnicht genugen Im Folgenden sind deshalb die in Frage kommenden Stoffe und Gewebe nur kurz und deren Verarbeitung auch nur soweit behandelt, als die Arzneibücher Vor schriften daniber enthalten

#### Baumwolle, Watte, Baumwollwatte.

Die auf Maschinen durch Kardnen, Krempeln u.s.w. gereinigte Rohbaumwelle gelangt theils in gepressten Ballen von 50 kg als Polsterwatte. Spitalwatte — Coton cardé, Carded cotton — theils in beiderseits mit Leim überzogenen Vhessen oder Tafeln von verschiedener Stärke als Geleimte Tafelwatte — Sagena gossypina —

Coton collé, Ouate collée ou gommée — Grey sheet Wadding — in den Handel Die erstere bidet den Robstoff, aus welchem die Verbandwatte gewonnen wird.

Gereinigte Baumwolle Charpiebaumwolle Verbandwatte Antiseptische oder hydiophile Watte — Gossypium depuratum (Germ) Lana Gossypii. Xylum praeparatum — Coton hydrophile (Gall) Coton-Charpie Coton dépuré Ouate antiseptique — Cotton-wool Wound dressing-cotton. Absorbent Cotton wool Vorschrift der Gall

Kardirte, möglichst langstapelige Rohbaumwolle wird zunächst, um sie zu entfetten, in eine sehr verdünnte, siedende Lösung von Soda oder Pottasche getaucht, ausgupresst, hierauf gebleicht, indem man sie für wenige Minuten in ein Bad von 5 proc Calciumoder Natrumhypochloritösung bringt, wieder presst, mit remem Wasser, dann mit einem schwach mit Salzsaure angesäuerten Wasser und zuletzt wieder mit reinem Wasser wascht, his sowohl rothes als blades Lackmuspapier night mehr verändert wird. Man trocknet sie an einem staubfreien Orte und giebt ihr schliesslich die nöthige lockere Beschaffenheit durch nochmaliges Krempeln — Eine mittels Benzin entfettete Baumwolle ist als Verbandwatte nicht verwendbar. Auch sind Zusätze von Stearinsaure und dergl nicht stetthaft welche früher wohl vorgekommen sind, um der Watte die Weisse und den "knirschenden Griff<sup>u</sup> zu verleihen, den man eine Zeit lang zu den Eigenschaften einer guten Waare

Die gereinigte Verbandwatte wird von den Fabriken gewöhnlich in 5 verschiedenen Qualitaten gehefert und in abgewogenen Mengen zu 10, 25, 50, 100, 250, 500 und 1000 g in Pergamentpapier, in Faltschachteln oder Pappkistchen verpackt, abgegeben zweckmässig ist die Bindenform mit Zwischenlagen von Papier, denn sie gestattet das Abschneiden einzelnei Streifen, ohne die Watte mit den Handen zu berühren

Solchen Wattebinden giebt man durch Mullunterlagen grössere Festigkeit Für den Versandt nach überseeischen Ländern presst man die Watte auf etwa 1/8 zusammen und

formt zu | Packeten

Wäschebausche, Wattekugeln, Tampons sind lose oder in hydrophilen Mull ge hüllte Watteballen, die in verschiedenen Formen wie Schwamm benutzt werden

Yagınal-Tampons dürfen nur sterdisirt angewendet werden

Zu den aufsaugenden Verbandstoffen gehören noch

Holzwolls - Lana ligni - Charpie de bois - Woodwool - die als Unter lage für Wöchnerunen eto, und die zu etwa 4/6 aus Holzwolle, zu 1/6 aus Verbandwatte bestehende Holzwollwatte, die zu biligen Dauerverbanden dient, ferner die Jutefasern, die sis Charpie Linteum carptum Germanicum — allbekannte Zupfleinwand, und der Torfmull.

Verband-Mull. Hydrophiler Verbandstoff Entfetteter Mull Antisep-

tische Gaze — Tela (Ergänzb) Pannus (bembycinus) mollior Lineamentum (Gall) Carbasus (Nat form) — Gaze hydrophile — Absorbent Gauze — Ein (Gall) Carbasus (Nat form) — Gaze hydrophile — Absorbent Gauze — Emglates, leichtes, lockeres Baumwollgewebe, welches im qcm 11×11 his 15×15 Fäden zeigt und wovon 1 qm 80—45 g wiegt (Gall) Als Robstoff ist nach Gall ein weisser, nicht appreinter oder mit Stärke und dergi beschwerter Musselin zu wählen Man wäscht denselben zunächst mit Wasser von 80°C, presst aus, lasst 24 Stunden in kaltem Wasser liegen, presst wiederum aus, bringt für ½ Stunde in eine schwache Natriumhypo chloritlösung (spac Gew 1,015), wascht mit reichlichem Wasser, bis Lackmuspapier nicht mehr entfärbt wird, presst von neuem, legt für ½ Stunde im 5 proc Salzsäure enthaltendes Wasser, wäscht mit reinem Wasser bis zur völligen Neutralität und trocknet Mull wird an Aufsaugungsvermögen von der Watte übertroffen Die Prüfung ist die gleiche wie dort.

die gleiche wie dort.

Mull- und Gazebinden Als Gazebinden, auch Organdine- oder Kleisterbinden, bezeichnet man gewöhnlich solche aus stoifen, appretirtem Stoff, als Mull-binden, hydrophile Binden solche aus weichem Gewebe ohne Appretur Obwohl die Gaze sich leicht dem Faden nach reissen oder schneiden lässt, bezieht man die Binden gewöhnlich aus den Fabriken, wo sie mittels besonderer Maschinen aufs sauberste geschnitten und gewickelt werden

Binden mit fester Kante müssen natürlich eigens gewebt werden. Eine besonders

dicht gewebte Sorte sind die Cambricbinden

Verbandmull findet ferner Verwendung in der Form von Kompressen als Tupf material, zu Menstruationsbinden (Damen-, Perioden- oder Hygienische Binden), mit Mocs oder Sägemehl gefüllten, schlauchförmigen Kissen, ganz besonders aber zur Darstellung der Salbenmulle - Steatina, Unguenta extensa -, Pflastermulle und ahnlicher Verbandmittelformen, welche von Dr Unna eingeführt worden sind und die früheren, auf Leinward gestrichenen Pffaster mehr und mehr verdrängen, sie werden in nahezu 200 verschiedenen Zusammensetzungen besonders von P Brierspore & Co in Hamburg-Ehmsbüttel, ferner von E Dieterien in Helfenberg u A fabrikmässig hergestellt, and aber von begrenzter Haltbarkeit

Englisch Lint, Linteum carptum Anglieum, ein dünneres, wolliges Gewebe

mit baumwollenem Einschuss, dient wie Watte zum Wundverband.

Schirting, Tela (bombycina) densior, ist ein ziemlich dichtes, appretirtes Gewebe aus Baumwollengarn, welches hauptsächlich als Unterlage für gestrichene Pflaster benutzt wird, ebenso der

Batist, Battist, worunter man theils eine feine Leinwand, theils ein ihr ähnliches Baumwollengewebe (Baumwollbattist) versteht Eine etwas locker gewebte Sorte heisst Musselin

Macintosh ist ein durch Ueberziehen mit Kautschuklösung wasserdicht gemachtes Baumwollenzeug

Getränkto (imprägnirte oder präparirte) Verbandstoffe — Xyla et Lineamenta medicamentosa - Cotons et Gazes médicamenteuses (Gall) Sind Watten oder Gewebe, die einen wirksamsen Arzneistoff in gleichmäsiger Vertheilung enthalten Das einfachste Verfahren besteht darin, dass man bestimmte Gewichtsmengen der betreffenden Verbandstoffe mit einer Lösung des Arzneikörpers tränkt, die genau dosirt und so bemessen ist, dass sie bei mässigem Druck vollständig aufgesogen wird. Derart sind die Vorschriften des Ergänsb für Karbol-, Essenchlorid-, Sublimat- und Salicylwatte, für KarG0:8ypn.m 1241

bol , Sublimat-, Jodoferm und Saheylmull Man kann aber auch eine gewogens Menge der Watte oder des Gewebes in eine Lösung von vorgeschniebenem Gehalt eintauchen und die überschüssige Flussigkeit verdunsten lassen (s Jodoformgaze Gall), oder durch Auspressen bis auf ein bestimmtes Gewicht entfernen, wie es Gall für Bor äure, Karbol-, Salol- und Sublimitgaze verlangt (Die Vorschriften selbst, sowie die Gehaltsbestimmung sie bei den betreffenden Artikeln) Ein drittes Verfahren, die Stoffe anzufeuchten und mit dem feingepulverten Arzneistoff zu bestreuen, ist der ungleichmassigen Vertheilung wegen nur dort in Anwendung zu bringen, wo es an geeigneten Lösungsmitteln fehlt.

Die nach der einen oder andern Vorschrift behandelten Stoffe werden in luftigen,

Die nach der einen oder andern Vorschrift behandelten Stoffe werden in luftigen, strubfreien und vor Tageslicht geschützten Raumen (mit Fenstern aus gelbem Glase! bei 25-80° C Warme oder bei Zimmerwarme getrocknet und sogleich in üblicher Weise

verpackt

Sterrlisirte Verbandstoffe. — Pansements sterrlises — Sterrlized Dressings. Im allgemeinen verfahrt man bei Herstellung krimfreier Verbandstoffe in der Weite, dass man die mit Fliesspapier umhüllten Watten, Gazen us wildigener Zust einer hohen Hitze aussetzt und dann dicht verpackt. Als völlig einwandsfrei konnen indessen wohl nur die Verfahren bezeichnet werden, wonach die Stoffe zuerst songfaltig verpackt und verklebt, bei Benutzung von Pergamentschlauchen mit keimdichtem Verschluss versehen, bei Blech packung dicht verlöthet und dann im stomenden Wasserdampf sterikert werden. Bei größeren Packungen ist dasselbe leider nicht anwendbar, ebenso wenig naturk in da, wo flüchtige oder zersetzbare Körper, wie z. B. Jodoform, in Frage kommen. In solchen Falten wird die Keimfreiheit durch Verwendung kochender, alkoholischer Lösungen gewährleistet.

III Das Oel der Samen Oleum Gossypii — Cottonol Baumwollsamenol — Huile de coton. — Cotton-oil (U-St)

Aus den nach dem Egreniren (vergl oben) zurückbieibenden Samen gewinst man, nachdem sie meist geschält sind, durch Pressen das Ocl, von dem sie 24 Proc enthalten Roh ist es rubinroth b.s schwarz, raffinirt strohgelb von nussurtigem Geschmack und meist saurefrei, da es bei der Reinigung mit Laugen behandelt ist. In der kalte, aber auch schon bei gewöhnlicher Temperatur setzt es Stearin (Cotton-Margarin) ab, von dem man den flussigen Antheil, der als Speisebl dient, trennt

Konstanten des Oeles Spec Gew bei 15° C 0,922-0,930 Spec Gew der Fettsäuren bei 100° C 0,8816 Schmelzpunkt der Fettsäuren 34-40° C Erstarrungs punkt 30-88° C Hehner'sche Zahl 95,87 Verseifungszahl 191-197 Verseifungszahl der Fettsauren 203,9-208,0 Acetylzahl 16,6 Jodzahl 102-111 Jodzahl der Fettsauren 111-115,7 Jodzahl des flussigen Antheiles der Fettsauren 136-148,2 Refraktometerzahl 1,4732

Es gehört zu den schwach trocknenden Oelen

Bestandtheile. Triglyceride der Palmitinsaure, Oelsaure, Linolsaure und Linolensaure, ferner geringe Mengen von Oxyfettsauren, Cottonolsaure (der Richolsaurenehe angehorend), eines aldehydartigen Korpers, eines schwefel haltigen, widerlich riechenden Korpers

Anwendung als Speisebl und Brennol, vielfach aber auch zur Verfälschung von Olivenöl Um dies in einem solchen Fall nachweisen zu können, auch eine ganze Zahl von Reaktionen vorgeschlagen worden Wir empfehlen die folgenden 1) Salpetersaure (spec Gew 1,375) mit dem gleichen Volum Oel geschüttelt, färbt Oele, die mit Cottonöl vermischt sind, mehr oder weniger kaffeebraun, Olivenol, Rübbl etc werden gelblich 2) Bei der Elaidinprobe gicht es eine gelbe bis orangegefarbte Masse von butterartiger Konsistenz 3) Broomi's Reaktion. Man gebraucht folgende Lösungen a) 1 g Silber nitrat in möglichst wenig Wasser und 200 ccm Alkohol (98 proc) gelöst, mit 20 ccm Aether und 0,1 Salpetersäure versetzt b) 15 ccm Colzabl (Oleum Brassicae von Brassica cam pestris) gelöst in 85 ccm Amylakohol — 10 ccm des zu untersuchenden Oeles werden mit 1 ccm der Lösung a gemischt und dann 10 ccm der Lösung b zugegeben, durchgeschuttelt, in zwei Halften getheilt und die eine Hälfte dann 5—10 Minuten in kochen des Wasser gestellt. Bei Gegenwart von Cottonöl wird die Probe hellgrau bis braun Nicht so sicher wie Probe 1, da die Braunfarbung bei Gegenwart von Cottonöl ausbleiben kann und da z. B Schweinefett aich auch mit Silberlösung farbt (vergl auch S 158)

Cottonolmangarin, der durch Abkuhlen und Abpressen gewonnene feste Antheil des Oeles (vergl oben) Wird auch gewonnen, indem man den schwarzen Niederschlig, der bei Raffmation des rohen Oeles mit Lange entsteht, mit Sauren zersetzt, die dunkle Feitma-so mit Schwefelsaure erhitzt, mit Wasser auskocht, mit überhitzten Dampf deschiltet und durch Abkuhlen und Abpressen treinet. Es ist hollgelb von butterartiger Konsisterz

Konstanten Spec Gew bei 15°C 0,923 Schmelzpunkt 80—39°C Erstarungspunkt 16—32°C Schmelzpunkt der Fettsiuren 27—30°C Erstarungspunkt der Fettsauen 21—23°C Heenkersche Zahl 95,5—96,3 Verseifungszahl 194,6 Jodzahl 88,7 bis 92,8 Jodzahl der Fettsäuren 94,3

Anwendung als Speisefett und als Zusatz zum Schweineschmitz (veigl S 158) Die Samen, die auch unverindeit als Viehlutter benutzt werden, enfhalten in Procente.

	stoff- stanc state Lx- stoffe			기 수선용 는 이		ů	In der Trockensubstanz			
	Wasse	Shal sta	Tets	Sucketo fren, L trackiesto	Holzfas	Asche	Shel- gooff- Sab- Arnz	Tets	Guck-	
Nicht geschalt Geschilt	9,76 7,58	19,56 29,14	19,91 24,33	22,45 26,33	28,46 4,68	4,86 7,99	21,68 31,51	22,06 26,31	3,46 5,04	

Die nach dem Abpressen des Oeles bieibenden Oelkuchen, die man als Kraftfatter verwendet, enthalten in Procenten

	Rohprotein	Rohfett	Stickstofffreie Extraktstoffe
Amerikanische	47,68	16,48	18,20
Egyptische	26,00	7,15	26,13
Davon sind	verdaulich in	Procented	
	84,70	87,80	95,10

Uebersicht der wichtigsten Textilfasern Fur die Untersichung genugt ein gutes Mikroskop mit 300 mal hinerer Vergrosserung. Man überzeugt sich zuerst bei schwicherer Vergrösserung (60-80 mal), ob das Untersichungsobjekt gleichformig ist oder aus verschiedenen Fasern besieht, und pruft dann die emzelnen genauer bei starker Vergrösserung

Man untersucht die Fasern im Wasser, worin sie etwas aufquellen und sich meist etwas verkärzen. Thieusche Fasern werden 10—14 Proc dieker, kunstliche Gelatineseide 50 Proc., pflanzliche Fasern bis 29 Proc.

Reagentien Jedlosung, Schwefelsatre, Phloroglucm und Salzsaure, Kupferoxyd ammoniak vergl. oben S 1238

Ein Querschnitte von Fasern aufertigen zu konnen, ferfigt man von denselhen, medem man sie möglichst parallel legt, bleistiftdicke Stabelien, die man mit folgender lösung trankt 70 g Gummi arabicum werden in gleichviel Wasser langsam gelost 4 g Hausenblase lasst man in 16 g warmen Wassers quellen und filtrirt durch Musselin 10 g des Filtrats werden der Gummilosung zugsfügt, das Ganze im Wasserbad erhitzt und 10 bis 12 g Glycerin zugefügt. Die damit getrankten Fasern werden getrocknet und mit scharfem Rasirmesser geschnitten. Die Schnitte bringt man in einen kleinen Tropien Wasser und legt das Deckgläschen vorsichtig auf

Die Figuren 262-275 sind sämmtlich bei 400 facher linearer Veigrosserung gezeichnet

### A Die Faser lässt ein deutliches Lamen erkennen (Pflanzenfasern)

L Pflanzenhaare Die Faser lässt einen Gegensatz von Basis und Spitze er kennen a unverholzt, also mit Jod und Schwefelsäure blau, mit Phlorogluom und Solz säure farbles Baumwelle vergl oben Das seit einigen Jahren angewendete Merceri siren der Baumwelle, das in einem Behandeln derselben mit Langen besteht, um der Faser dadurch seidenartigen Glanz zu geben, verändert die Faser, indem sie dadurch etwas

aufquillt, sodass die Unebenheiten der Cuticula verschwinden; der Querschnitt ist rundlicher und die Wand dicker. b. schwach verholzt, mit Jod und Schwefelsaure gelb bis braun, mit Phloroglucin und Salzsäure roth. Kapek. Haare der Samen von Eriodendron anfractuosum D. C. (Bombacaceae). Bis S cm lang, 19-48 µ dick, im Querschnitt rund, an einer Seite etwas stürker verdiekt, an der Basis mit schwachen, netzförmigen Verdickungsleisten. Aus Hinterindien. Gutes Polstermaterial, da sich die Fasern nicht zusammenballen, aber die einzelne Faser ziemlich brüchig (Fig. 264).

H. Echte Fasern aus der Rinde, also an beiden Seiten gleich gestultet.

a. unverholzt.

1. Lein oder Flachs. Faser von Linum usitatissimum L. (Linaceae). 2-6 cm (meist 2,0-3,0 cm) lang, 12-45  $\mu$  (meist 15-17  $\mu$ ) dick. Enden schlank, peitschenförmig zugespitzt, selten stumpflich. Querscheitt rund, polyedrisch oder etwas gestreckt, lässt deutliche Schichtung erkennen. Häufig "Verschiebungsstellen", wo die Faser auf der einen Seite etwas vorgewölbt erscheint. Häufig mit steilen Spirallinien. Diese Spirallinien, die den Lein scharf vom Hanf unterscheiden und die Risse in der Wand sind, erkennt man am besten, wenn man die Fasera scharf austrocknet und dann in absolutem Alkohol untersucht. Da es trotz-

dem oft nicht möglich ist, die einzelnen Fasern mit Sicherheit vom Hanf zu unterscheiden, kann man bei groben Geweben, Seilen etc. auf das übrigo Rindengewebe, die "begleitenden Gewebselemente" achten: Epidermiszellen sind gross, recht-eckig, die Spaltöffnungen gross und deutlich, rund, mit zwei Nebenzellen, die Zellen des subepidermalen Gewebes kleiner wie die der Epidermis (Fig. 265).

2. Hanf. Faser von Cannabis sativa L. (Moraceas). 1-5,5 ccm lang, 15-60 \mu dick. Enden fast immer stumpf mit Neigung zu seitlicher Aussackung oder Zweigbildung. Querschnitt wie dung. bei I. Schichtung häufig deutlicher. Ebenfalls Verschiebungsstellen. Schiefe Spiralstreifung fehlt. Da der Hanf primäre und sekundära Fasern bildet (der Flacks nur primare), so sind die sekundären häufig viel dünnwandiger. "Begleitende Gewebselemente": Epidermiszellen unkleiner wie bei 1. Spaltoffnungen sehr spärlich

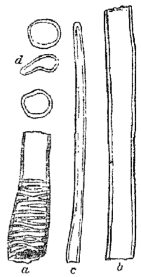
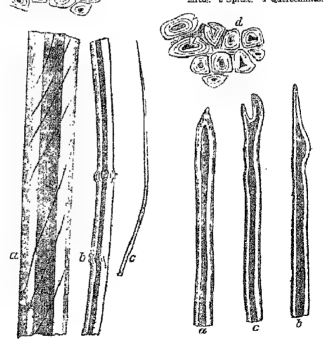


Fig. 264. Kapok. a Basis des Haares. b Längsansicht aus der Mitte, c Spitze, 1 Querschnitte.



d Querschnitt durch ein Faserbündel.

fer Längsstreifung. b Faser mit Ver- Fasern. b mit angedeuteter, e mit ausregelmässig polyedrisch, schiebungsstellen, e Spitze einer Faser, geprägter Verzweigung, d Querschnitt durch ein Faserbündel.

und klein, über das Niveau der Epidermis emporgewölbt. In der Epidermis grosse, dicke, gebogene, warzige Haare, die am Grunde in der Hohlung zuweilen einen Cystolithen führen. Die Zellen des subepidermalen Gewebes sind grösser wie die der Epidermis, in demselben Oxalatdrusen und Mitchsaftschläuche mit braunem Inhalt. — Die Fasern des Hanfes sind zuweilen ganz schwach verhelzt (Fig. 266).

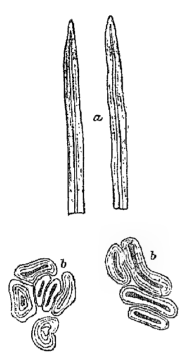


Fig. 267. Kamié. a Spitzen von Fasern. b Querschnitte durch Faserbündel.

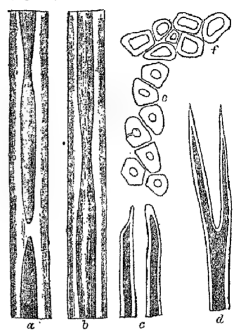


Fig. 263. Jute. a Faser mit Verengerung und Verschluss des Lumens. b Faser mit Verengerung und mit Tüpfelchen. a Fasersnüen. d Gegabeites Ende. a Querschnitt durch ein Bündel der primären, f der sekundären Fasern.

3. Ramié oder Chinagras von Bochmeria nivea (L.) Hook. et Arn. (Urticaceae). Auf den Sundainseln und in China, auch in Europa angebaut: Diese vortreffliche Faser wird in Asien, wo man die einzelnen Fasern durch mühsame Handarbeit isolitt, seit

nan die einzelnen Fasern durch mühsame Handarbeit isolirt, seit lange zu "Nesseltuch" verarbeitet, neuerdings gelingt es, die Fasern auch bei uns durch Maschinen im grossen abzuscheiden. 6—25 (meist 12 cm) cm lang, und bis 80 (meist 50) µ diok, also länger und dicker wie 1 und 2. Spiralstreifung und Verschiebungsstellen vorhanden, Enden stumpf, Querschnitt meist breit und deutlich geschichtet (Fig. 267).

b. verholzt.

1. Jute von Corchorus capsularis L., C. olitorius L., auch C. fuscus L. und decemangulatus Roxb. (Tiliac e ae). In Bengalen. Länge 1,5—5,0 mm, Dicke bis 25 µ. Enden stumpf, nicht selten ausgesackt oder verzweigt. Im Querschnitt lassen sich wie beim Hanf etc. deutlich stärker verdickte (primäre) und schwächer verdickte (sekundäre) Fasern unterscheiden. Schichtung niemals zu erkennen. Lumen streckenweise verengert oder sogar ganz geschlossen. Nicht selten feine Tüpfel in steiler Spirale, Obschon die Faser verholzt ist, färbt sie sich doch mit Jod und Schwefelsäure violett. Es ist ferner darauf aufmerksam zu machen, dass man der Jute die verholzenden Substanzen zuweilen entzieht, so dass sie sich dann mit Phloroglucin und Salzsäure nicht roth färbt. Wird bei uns zu gröberen Geweben: Vorhängen, Tischdecken etc. verwendet (Fig. 263).

2. Manilahanf (Abaca, Plantsinfibre, Siamhemp) von Musa textilis Nees (Musaceae). Auf den Philippinen. Länge 3-12 (meist 6) mm, Dicke 16-32 (meist 24)  $\mu$ . Querschnitt polygonal mit stark abgerundeten Ecken oder rundlich. Lumen gross, zuweilen mit gelbem Inhalt. Sehr charakteristisch

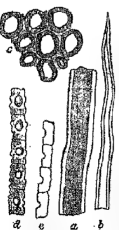


Fig. 288. Manilahant. 2 Längsansicht aus der Mitte der Faser. 3 Spitze. e Querschnitt durch ein Faserbündel, d Stegnats von oben, e von der Seite.

sind kleine verkieselte Plättchen (Stegmata), welche die Faserbündel häufig begleiten. Sie sind länglich viereckig, solid mit einer runden, durchscheinenden Grube in der Mitte. Man sieht sie am besten, wenn man die Faserbündel in Chromsäure macerirt. Wird zu Seilen und Tauen verwendet (Fig. 269).

3. Coir. Faser aus dem Perikarp der Kokosnuss: Cocos nucifera L. (Palmac). Die Fasern bilden meist runde, einen Kanal einschliessende Bündel, der Gefässe enthält. Die Fasern sind braun, 0,4—1,0 (meist 0,7) mm lang, 12-24 (meist 20)  $\mu$  dick, doutlich getüpfelt. Die Fasern sind ebenfolls von verkieselten Plättchen (Stegmata) begleitet, die von rundlicher Form sind. Wird zur Herstellung von grohen Teppichen, Schnüren etc. verwendet (Fig. 270).

### B. Die Faser lässt kein Lumen erkennen (thierische Fasern).

I. Die Faser ist mit einer aus Schuppen bestehenden Epidermis bedeckt. Schufwolle: Die Faser besteht günstigsten Falles 1) aus der schuppigen Epidermis, 2) aus der faserigen Rindenschicht, 3) aus der aus über einander stehenden Zellen bestehenden Markschicht. Von diesen dreien kann die Markschicht ganz oder theilweise fehlen, so besonders bei feinen Merinowollen. Die Rindenschicht kann ausserordentlich reducirt sein, fehlt aber wohl nie völlig. Ebenso ist die Epidermis normal stets vorhanden, kann aber fehlen, wenn die Haare von Körpertheilen stammen, an denen sich die Thiere häufig reiben oder in Kunstwolle (Shoddy). Die Dieke ist sehr wechselnd: Merino 12—87 μ, Leicester 30 bis 90 μ. Die Länge kann 20 cm und mehr erreichen. Jodlösung färbt braun, Μπιλον's Reagens beim Erwärmen ziegelroth. Beim Verbrennen riecht die Faser unangenehm nach verbranntem Horn. Verdünnte Kalilauge löst vollständig (Fig. 271).

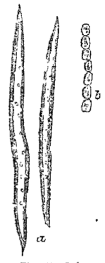


Fig. 270. Coir. a l'asern. 6 Stagmain.

II. Die Faser besteht aus einem einfachen, soliden Faden Seide: Der vollständige, von der Raupe des Seidenspinners (Bombyx Mori L.) secernirte Seidenfaden besteht aus zwei neben einander verlaufenden Fibroinfäden, die mit einer im frischen Zustande klebrigen Substanz verklebt und umhüllt sind (Sericinhülle). Durch den Degummirungsprocess wird die Hülle entfernt und die beiden Fäden getrennt. Der einzelne Faden ist im Querschnitt rundlich oder rundlich dreieckig, glatt,

höchstens fein gestreift, zuweilen etwas abgeplattet oder um einander gedreht. Dicke 8—24 (meist 15)  $\mu$ . Mit Jodlösung hellbraun; beim Auswaschen mit Wasser bleibt die Farbe lange Zeit. Koncentrirte Kalilauge löst die Seide auf. Mit Millon's Reagens roth, mit Zucker und Schwefelsäure ross. Beim Kochen mit Salzsäure wird Mori-Seide kaum violett, fremde (wilde) Seiden meist deutlich violett (Fig. 272).

Die Fäden der sog. wilden Seiden, wie z. B. der Yamamayseide, der Tussahseide sind viel dicker, bräunlich oder gelblich, deutlich gestreift, im Querschnitt meist gestreckt dreisckig, deutlich punktirt (Fig. 272).

Seit einigen Jahren sind künstliche Seiden im Handel.

a. Die Kollodiumseide gewinnt man, indem man Kollodium aus engen Kapillaren austreten lässt, wobei der Faden sofort erstart. Die so gewonnene Seide wird durch Behandeln mit Schwefelammonium denitzirt, um ihr die Explosionsfähigkeit zu nehmen. Die Fäden einer untersuchten Probe sind sehr gleichmässig, etwa viermal dicker wie Seide und ziemlich spröde. Sie werden mit Jodlösung tief schwarzbraun, beim Auswaschen mit Wasser wird die Faser blau und bald farblos.

b. Gelatineseide, nach mehreren Verfahren dargestellt, die aber anscheinend

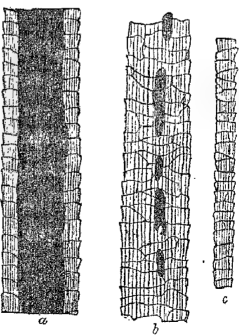


Fig. 271. Schafwolle. 6 Haar mit reichlicher Markentwicklung. 6 Haar mit spärlicher Markentwicklung, 6 Feines Merinobaar oboe Mark.

im Grossbetrieb noch keine Verwendung gefunden haben: entweder mengt man die Gelatine mit Kal, bichromic, und setzt die gesponnenen Fäden dem Lichte aus, oder man macht die

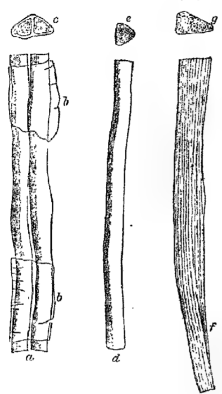


Fig. 272. Seids. a Roher Seidefaden von Bombyr Mori, in der Mitte die beiden Fibroinfalden. b Die Sericinhülle, e Ein solcher Faden querdurchschnitten. d Einfacher Seidenfaden. s Querschnitt. / Faden von Tussahseide, gim Querschnitt.

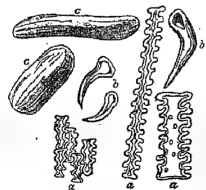


Fig. 273. Elemente des Strohstoffs. a Epidermiszellen. 5 Haare. e Parenchymsellen.

Gelatinefüden mit Formalin unlöslich. Die Fäden sind so dick wie die von a), in Wasserquellen sie um 50 Proc. suf. Sie werden mit Jod dunkelbraun, die Farbe bleibt beim Auswaschen mit Wasser lange Zeit erhalten.

c. Celluloseseide, hergestellt durch Lösen von Baumwolle in Kupferoxydammoniak zu einer dicken Flüssigkeit, Verspinnen derselben und Behandeln der Fäden mit Schwefel-

Vergl. weiter über Fasern: v. Höhnel. Mikroskopie der technisch verwendeten Faserstoffe.

Mikroskopische Untersuchung von Bei der Untersuchung von Papier Papier. handelt es sich, abgesehen von den physikalischen Prüfungen, für die besondere Apparate nöthig sind, um die Aschenbestimmung, die Bestimmung der Art der Leimung, Nachweis von Chlor und freien Säuren, um die Feststellung der dasselbe zusammensetzenden Fasern, wobei es einmal auf die Art der Fasern ankommt, dann meist auf die Feststellung, ob sich "Holzschliff" unter denselben befindet.

Als Papierfasern kommen in Betracht: 1) von den bereits besprochenen hauptsächlich: Baumwolle, Lein, Hanf, Jute, neuerdings auch Ramié und Manilahanf. Sind diese Fasern direkt zu Papier verarbeitet, so bereitet ihr Nachweis nach den oben angegebenen Merkmalen keine besondere Schwierigkeit. Anders ist es, wenn sie aus Lumpen, "Hadern" her-gestellt sind, sie sind dann häufig weitgehend zertrümmert und zerfasert. Man kann sich dann an folgende Merkmale halten: Baumwolle bewahrt die Form am besten, man findet immer gedrehte Stücke, die aber häufig den

Beginn der Zertrennung in Fibrillen zeigen, die in steiler Spirale angeordnet sind. Lein zeigt die schiefe Streifung und Verschiebungsstellen, Hanf Verschiebungsstellen und stumpfe Enden, Jute die Verengerungen des Lumens und Abwesenheit von Schichten in der Wand.

Zu diesen kommen dann 2) Fasern und faserahnliche Stoffe, die, wenigstens bei uns, nur für Zwecke der Papierfabrikation benutzt werden: a) die Faser des Papiermaulbeerbaumes Broussonetia papyrifera (L.) Vent., aus der man das bekannte japanische Papier macht, die aber auch bei uns verarbeitet wird. Solche Papiere, besonders zum Schreiben etc. henutzte glatte Sorten, zeichnen sich durch einen eigenthümlichen und unverkennbaren seidigen Glanz aus. Die Faser ist 6—25 mm lang, 25—35  $\mu$  diek. Sie sieht im allgemeinen der Baumwolle recht ähnlich, lässt aber Schichtung und Verschiebungsstellen erkennen. Zuweilen haften den Fasern kleine Oxalatkrystalle an und die Fasern stecken zuweilen in einer mit Jod und Schwefelsäure sich gelb färbenden Scheide, die der primären Membran angehört. b) Strohstoff: Als solcher kommen

die zerriebenen Stengel und Blätter unserer Cerealien, ferner Reis, Maislieschen, Esparto (von Lygeum Spartum L.), Halfa (von Stipa tenacissima L.) in Betracht. Sie werden Granatum. 1247

sämmtlich erkannt an den lang-gestreckten, vielfach buchtigen Epidermiszellen, kurzen, gekrümmten, dickwandigen, einzelligen Haaren, schlauch- oder sackförmigen Parenchymzellen,

die, obgleich ziemlich dunnwandig, doch offenbar vermöge ihrer Elasticität im Papier wohlerhalten sind (Fig. 273). Dazu kommen die schlanken, dünnen Fasern und Gefässe. e) Holzschliff und Holzcellulose: Beide werden aus dem Holze unserer Nadel- und Laubholzbäume bereitet, indem man das Holz stark zerkleinert und zerreibt. Der Holzschliff wird dann direkt zur Papierfabrikation verwendet, seine Elemente sind also grösstentheils verholzt und werden daher mit Phloroglucin und Salzsäure roth: für Herstellung der Holzcellulose wird das Holz durch Natronlauge unter hohem Druck in seine Elemente zerlegt oder auch wohl das zerriebene Holz damit behandelt; in beiden Fällen wird aber im Holz dus Lignin zerstört und es giebt die Phloroglucinreaktion nicht oder nur sehr schwach. Der Nachweis von Holzschliff ist oft von grosser Wichtigkeit, da solche Papiere wenig haltbar sind. Die Feststellung, ob Nadel- oder Laubholz verwendet ist, ist leicht zu führen, im ersteren Fall achtet man auf die Trachetden des Holzes mit ihren behöften Tüpfeln (Fig. 274), im zweiten auf die sehr charakteristischen Bruchstücke der Gefüsse (Fig. 275).

Um ein Papier für die mikroskopische Untersuchung vorzubereiten, wird ein Stück desselben, in Stückchen von etwa 1 dem Grösse zerschnitten, in einem Kolben mit Aether übergossen und etwa 1/2 Stunde am Rückflusskühler erhitzt, dann giesst man den Aether ab, spült noch einige Male damit nach, lässt das Papier abtrocknen und kocht es dann in Wasser in einer Porcellanschale unter Ersatz des verdampfenden Wassers mindestens

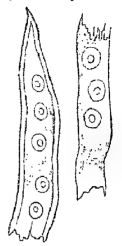


Fig. 271. Nadelholztrachelden mit behöften Tüpfein.

eine Stunde. (Den allgemein angegebenen Zusatz von Natronlauge können wir nicht empfehlen, da es nicht ausgeschlossen erscheint, dass bei gelegentlicher Koncentration der Lösung die Lauge die Fasern angreift und ihre Er-kennbarkeit erschwert.) Dann bringt man die aufgelockerten Papierstückehen in einen Mörser und zerreibt sie mit wenig Wasser unter schwachen in einen Morser und zerreibt sie mit wenig Wasser unter sich wachen Druck mit dem Pistill zu einem gleichförmigen Brei, von dem man kleine Mengen auf den Objekträger bringt, sie fein vertheilt und dann unter dem Mikroskop untersucht. Für eine vorläufige Klassificirung der Fasern ist os sehr nützlich, die Fasern in Joditsung (20 Wasser, 1,15 Jod, 2 Jodkalium, 1 Glycerin) zu untersuchen. Es bleiben dann farblos oder werden ganz schwach gelb gefärbt: Holz-, Stroheellulose. Es werden gelb gefärbt: Holzschliff, Jute. Es werden braun gefärbt: Baumwolle, Leinen, Hanf. Für den speciellen Nachweis von Holzschliff dient, wie oben erwähnt, Phloroglucin und Salzsäure. Man soll sich aber nie damit begnügen, die Bestimmung der Fasern nur nach solchen Farbreaktionen vorzunehmen, sondern soll durch genaue Untersuchung die Natur der einzelnen Fasern feststellen. Die

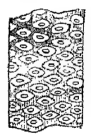


Fig. 275. Bruchstück eines Gefässes ans Lanhholz

quantitative Abschätzung der einzelnen Bestandtheile eines Papieres ist schwierig und verlangt ziemlich viel Uebung. Man hat sich dabei davor zu hüten, die Menge stark gefärbter (roth oder braun) Fasern zu überschätzen.

Vergl. weiter: Herzberg, Papier-Prüfung 1888, und das oben genannte Buch von V. Höhnel.

### Granatum.

Punica Granatum L. Familie der Punicaceae. Heimisch von der Balkanhalbinsel bis zum Himalaya, durch die Kultur in alle tropischen und subtropischen Gebiete verbreitet. Kleiner, bis 8 m hoher Baum oder Strauch mit lederigen, kurzgestielten, 5 cm langen, bis 22 mm breiten, ganzrandigen, oblong-lanzettlichen Blättern. Blüthen einzeln, terminal und in den Blattachseln mit granatroth gefärbtem Receptaculum und Kelch und scharlachrother Korolle. Kelchblätter 5-8, ebensoviel damit abwechselnde Kroublätter. Antheren in vielen, nach innen absteigenden Kreisen. Fruchtknoten unterstündig, mit 2 Kreisen von Fächern, einem äusseren, vor den Kronblättern stehenden, mit ihnen gleichzähligen und einem inneren, tieferen aus meist nur 3 Fächern. Griffel fadenförmig mit 1248 Granatum.

verdicktem Grunde und kopfiger Narbe. Frucht eine vom Kelch gekrönte Beere mit zahlreichen Samen, die äussere Schicht der Testa saftig, pulpös, durchsichtig. Embryo mit spiralig um einander gerollten Kotyledonen.

Verwendung findet die Rinde der Wurzel und der Zweige.

Cortex Granati (Germ. Helv. Austr.). Granati Cortex (Brit.). Granatum (U-St.).

— Granatriude. Bandwurmrinde. — Écorce de grenadier (Gall.). — Pomegranate bark.

Nach den genannten Arzneibüchern ist Wurzel-, Stamm- und Astrinde zulüssig, nach Gall. indessen nur die Wurzelrinde. Helv. lässt den Vorrath jährlich ernouern.

Beschreibung. Bis 10 cm lange, unregelmässig eingerollte oder rinnenförmige, oft verbogene Stücke, die bis 3 mm diek sind. Sie bricht glatt, ist im Innern gelblich,

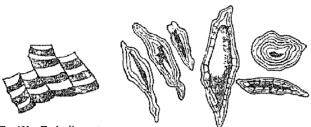


Fig. 276. Korkzellen aus Coztex Granati.

Fig. 277.' Steinzellen aus Cortex Granati.

hüchstens nach aussen etwas grau oder braun. Die Wurzelrinde ist durch frühzeitig entstehende Schuppenborke ausgezeichnet. Auf der Zweigrinde häufig Flechten. Nach dem Abschälen des Korkes kommt bei der Zweigrinde häufig chlorophyllührendes Gewebe zum Vorschein. Geschmack herbe

Bei stärkerer Vergrösserung ist der Bau sehr charakteristisch: der Kork besteht aus dünnwandigen und aus an der Innenwand verdiekten Zellen (Fig. 276). In der primären Rinde fallen grosse, etwas in der Richtung der Axe gestreckte Steinzellen auf, die auch in den äusseren Parthien des Bastes vorkommen (Fig. 277). Dieser selbst besteht aus

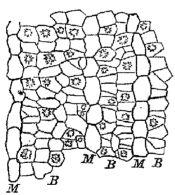


Fig. 278. Querschnitt aus dem Bast von Cortex Granati. M Markstrahlen, B Baststrahlen.

1—2 Reihen breiten Markstrahlen und schmalen Baststrahlen, in denen Schichten, die eine Oxalatdruse führen, mit solchen, die oxalatfrei sind und Siebröhren enthalten, abwechseln (Fig. 278). (Besonders bei schwächerer Vergrösserung tritt die Regelmässigkeit des Baues deutlich hervor.) Ausser den Drusen kommen auch, besonders in der Mittelrinde, Einzelkrystalle vor. — Im Pulver fallen die grossen Steinzellen, die Oxalatdrusen und Stärkekörnchen des Parenchyms, die 2—8 µ gross, rundlich oder keulenförmig und selten zusammengesetzt sind, ferner die Einzelkrystalle und die einseitig verdickten Korkzellen auf. — Ausserdem lässt sich in der Rinde mit Leichtigkeit Gerbstoff mikrochemisch nachweisen.

Bestandtheile. Die wirksamen Bestandtheile sind einige Alkaloide: Pelletierin C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>NO, flitssig, Siede-P. 195° C., spec. Gew. bei 0° C. 0,988, löslich in

Alkohol, Aether, Chloroform, 20 Th. Wasser; es dreht rechts. Methylpelletierin C<sub>2</sub>H<sub>17</sub>NO, flüssig, Siede-P. 215°C., löslich in 25 Th. Wasser, in Alkohol, Aether, Chloroform. Pseudopelletierin C<sub>3</sub>H<sub>15</sub>NO. 2H<sub>2</sub>O, krystallinisch, Schmelz-P. 246°C., löslich in Wasser, Aether, Chloroform und Alkohol. Isopelletierin C<sub>3</sub>H<sub>15</sub>NO, von denselben Eigenschaften wie Pelletierin, aber optisch inaktiv. Das Pseudopelletierin (Granatonin) ist eine tertiäre Base und wahrscheinlich ein Ketonamin. Hauptträger der Wirksamkeit soll das erste Alkaloid sein. Ferner enthält die Droge 20—28 Proc. Gerbsäure, die mit der Gallusgerbsäure identisch ist. Nach anderen Angaben ist danchen noch ein zweiter Gerbstoff in der Droge vorhanden. Sonst liefert die Rinde Benzolextrakt 0,76 Proc., Aether-Extrakt 0,30 Proc., Alkoholisches Extrakt 9,98 Proc., wässeriges Extrakt 12,35 Proc.,

Granatum 1249

alkalisches Extrakt 6,26 Proc, Baures Extrakt 7,62 Proc, Lignin 8,93 Proc, Cellulose 31,89 Proc, Fenchtigheit 8,70 Proc, Asche 2,7 Proc Nach anderer Angabe 10,73 Proc Asche Der Alkaloidgehalt der Droge ist ein sehr schwankender und daher Feststellung desselben und Gebrauch einer Waare von moglichst gleichformigem Gehalt sehr zu empfehlen Aeltere Rinde soll im Alkaloidgehalt zuruckgehen, dagegen scheint das Trocknen ohne Einituss darauf zu sein

Die niederlandische Pharmahopoe verlangt einen Minimalgehalt von 1 Proc an salz sauren Alkaloiden, was bemangelt wurde, da die Handelswaare eelten mehr als 0,8 Proc reine Alkaloide enthalten soll. Diese Zahl ist entschieden zu nieding gegriffen. Ewers fand bei Untersuchung zahlreicher Wurzel und Stammrinden 0,5—0,7 Proc reiner Alkaloide und konnte einen wesentlichen Unterschied zwischen Wurzel und Stammrinden nicht kon statiren, wogegen von anderer Seite die Superiorität der Wurzelrinde mit 1 Proc und darüber aufrecht erhalten wird. Uns gaben eine Reihe von Mustern, die aus Stamm und Wurzelrinde gemengt waren 0,5—0,6 Proc. — Am alkaloidreichsten sind javanische Rinden, in denen Ewers 0,92—0,98 Proc fand. Erheblich licher sind früher von Stöden gefundene Zahlen bei javanischer Wurzelrinde, nämlich 1,71—3,75 Proc salzsaurer Alkaloide

Verwechslungen und Verfalschungen Als solche werden die Wurzelrinden von Berberis vulgaris L., Buxus sempervirens L., Morus nigra L. angegeben Sie haben sammtlich nicht den beschriebenen, charakteristischen Bau

Aufbewahrung. Da, wie oben angegeben, die Rinde an Wirksamkeit verhieren soll, so sollte man sie alle Jahre erneuern. Das gilt ganz besonders für die gepulverte Droge

Anwendung Als gutes und zuverlassiges Bandwurmnittel. Es ist aber daran zu erinnern, dass nach ihrem Gebrauch schwere Vergiftungsfalle vorgekommen sind, und dass vor ihrer Anwendung durch nicht Sachverständige dringend gewarnt werden muss Man verwendet sie als Abkochung oder Maceration, am zweckmassigsten aber als Macerationsdekokt (s Apozema) aus 50—60 g Rinde, welches man heiss filtrirt und, um das Erbrechen zu verhindern, mit einem Zusatz von Ingweisirup versieht. Es wird auf dreibis viermal binnen einer Stunde genommen — Die für ein Dekokt empfohlene Meinge von 200—400 g ist zu gross und nicht anzuwenden. In den vielfach augewendeten, kalt be reiteten, weinigen Auszug der Rinde geht nach unseren Untersuchungen nur etwa ½100 der Alkaloide über, in den heiss bereiteten die Hälfte — In Deutschland ist die Rinde dem freien Verkehr entzogen. Das Extrakt darf im Geltungsbereich der Austr nur gegen anztliche Verordnung abgegeben werden

Apozema de cortice radicis gunicae (Gall) Granatrindenabkochung Apozeme d'écorce de racine de grenadier 60,0 frische, zerstossene Granatwurzel rinde macerirt man wenigstens 6 Stunden mit 750,0 destill Wasser, kocht über freiem Feuer auf 1/2 ein, seiht durch und fütrirt (heiss!)

Decoctum Granati cortleis (Brit.) Decoction of Pomegranate Bark 200 g gepulverte Granatrinde (Nr 10) kocht man 10 Minuten mit 1200 ccm destill Wasser, seiht durch und bringt durch Nachwaschen mit Wasser auf 1000 ccm Flüssigkeit Gabe 15 bis 60 g

Granatum 1250

Extractum Granati Extr Punicae Granati. Extr Granati alcohole paratum Granatrindenextrakt Granatwurzelextrakt — Extract de gronadier (alcoolique) Austr Aus gepulverter Granatwurzelextrakt — Extract dustr (S 155) zu bereiten — Erganzb Aus fein zerschmttener Granatwurzelextrade wie Extr Coffeae Erganzb (S 906) Harzige Ausscheidungen wahrend des Eindampfens bringt man durch kieme Mengen Weingeits wieder in Lösung Nach E Dieteriche vermeidet man dieselben. wenn man die aus 1000,0 Rinde gewonnenen Auszüge auf 250,0 eindampft, mit 100,0 Weingeist versetzt und nun zu einem dicken Extrakt bringt Ausbeute etwa 20 Proc -Wie Extr Digitals algool par Gall (S 1041, 2)

Extractum Granati corticis solidum Decoctum Granati corticis siccum Gran at Wurzelrindo — Dauere xtrakt (Diet) 1000 g gopulverte Rinde mocenrt man 12 Stunden mit 5000,0 destill Wasser, crintzt 2 Stunden im Dampfbad, nach dem Auspressen nochmals mit 3000,0 Wasser 2 Stunden, presst aus, löst 700 g Milchzucker und bringt 1 a (s Extr Uvae Ursi S 363) auf 1000 g

Boll taenifugi REDTENDACHER. Rp Extract Granati cort. 10,0 Extract Filicis 5.0 Rhizom Filicis pulv q B Man formt 30 Pillen, die man mit geschmolzenem

Wachs überzieht Decoctum contra taeniam BLOCH

Riggi's Bandwurmmittel Po Cort, Granati rad gr puly 500 Aquae desutistae 300,0 kocht man fiber mässigen Fener auf 1/4 ein, fügt hinzu Flor Koso 10.0

Esat erkalten, secht durch, bringt die Seihf üssigkeit auf 85,0 und setzt hinzu

> Spiritus (90 %) 15,0

Decoctum Granati WALDENBURG Rp Cort Granati radio 30,0

800.0 Aquae frigidae macerist man 12 Stunden, kotht, sodass man 2.00 beihflüssigkeit erhält und fügt hinzu

Strupt Zangaberis Die Halfte auf einmal, nach 1/2 Stunde die andre II . ifte

Emulsio taenifuga RICHTER Emulsio contra taeniam. Bandwurm-Emulsion

Apozemac de cort. Granat. 60,0 130,0 Olei Ricini Gummı srabici pulv 15.0 Sirupi Liquiritiae 20,0

M I leg art emulsio Für Erwachsene morgens die Hälfie, nach 1/2 Stunde die andre Hälfte

Strug as Granati corticis

Rp Extract Granati 5,0 Sarupi simplicis 90,0

Rp Succi e Granato 850 Saccharl albi 65 B

2) Cortex Granati fructus Cortex Granatorum s Psidii. Malicorium. --Granatschale Granatäpfelschale — Ecorce de grenade (Gull) Sie enthalt bis 28 Proc Gerbstoff

Anwendung In der Färberei und Gerberei (bei Bereitung des Saffian)

8) Flores Granati. Flores Balaustii Balaustia — Granatbluthen — Fleur de grenadier Balauste (Gall)

Nur noch selten im Theeaufguss bei Ruhr, Durchfall, Weissituss, auch als Gurgelwasser

4) Die ganze Frucht: Fruit du grenadier (Gall)

In Frankreich bereitet man daraus

Sirupus Granatorum. Sirop de granade (Gall) in derselben Weise, wie Sirupus

Cerasi Gall. (S 697)

Succus e Granato. Suc de granade (Gall) Man zerreibt das Fleisch der Granatapfel auf einem Haarsiebe, fängt den Saft auf, preset den Rückstand, unterwirft die vereinigten Flüssigkeiten der Gährung und filtrirt sie zuletzt Antidysentericum. Ein Gemenge aus Granatwurzelextrakt, Rosenoxtrakt, Pelle-

therm, Myrobalanen und Gummi (RIPDEL's Mentor)

Bandwarmmittel nach Ther Gaz Pelletterin sulfuric 0,18, Tannin 1,0, Aquae destill, Sirup simpl. 55 60,0, Tinct. Aurant cort. gtts X. Auf zweimal innerhalb 1/2 Stunde zu nehmen

Bandwurmkur nach Janssen Besteht in dem Gebrauch von Pillen, welche aus Granatextrakt hergestellt werden, das man aus frischer nicht getrockneter Granatwurzel-

Bandwurmkur nach Fleischmann, bei Kindern

Rp Extracta Granati cort md (vel Extract, Fibris) Rp Extracti Granati cort rad Extracti Filicis seth. 35 2.5 Olei Ricini 10,0 Gummı arabici plv 5,0 Cort, Granat, rad Q 3 Aguse Menthae pip 82,5 Man formt 40 Pillen und überzuckert sie. M f. emulsio

Morgens 3 mai 10 Pillen, bei eintretender Uebelkeit zwischendurch Thee oder Limonade, bei Erbrechen giebt man nach 1/4 Stunde die übrigen Pillen, 4 Stunden später Mixtur II auf zweimal (vergl. hierzu S 1157, Abs. 3) Bandwurmmittel von Mook in Berlin ist eine mit Wurmfainextrakt versetzte Abkochung von Granatwurzelninde

# Granula.

Granula (Gern Helv) körner Granules (Gall) Parvules Alq "Granula, Korner" bezeichnet man kleinste Pillen, welche mit besonderer Sorgfult hergestellt sind and meist stark wirkende Arzneistoffe enthalten. Da sie weiss sind, muss bei ihrer Bereitung auch die peinlichste Sauberkeit eingehalten werden.

Germ Zur Bereitung von Kornem werden die Arzneistoffe entweder unmittelbar oder nach vorgangiger Losung in Aether, Weingeist oder Wasser mit der, einem Gewichte von 0,05 g für das einzelne trockene Korn entsprechenden Menge einer pulverformigen Mischung aus 4 Th Milchzueker und 1 Th arabischem Gummi sorgsam gemengt. Aus dem Gemenge werde mittels weissen Strups, welchem auf je 1 Th == 0,1 Glycerin zugesetzt worden, eine bildsame Masse hergestellt, und letztere dann in die vorgeschriebene Anzahl runder Korner geformt. Ein oberflächliches Befenchten vorrühiger, aus indifferen ter Masse geformter Körner mit einer Losung des Arzneistoffes ist nur bei den homos pathischen, sogenannten Streukügelichen gestattet

Helv 1,5 g arabisches Gummi wird mit dem verordneten Medikamente innig gemischt, dann mit 3,5 g Zucker und 8 Tropfen Wasser zu 100 Körnern verarbeitet.

Das Anstossen der Kornermasse erfolgt zweckmässig in einem mit Kalilauge sorg fältigst gesauberten, glasirten Porcellaumbrser Man stosst die Masse ziemlich derb an Zum Ausrollen halte man eine besondere Pillenmaschine Alle Theile, mit denen die Körner in Beruhrung kommen, auch die fertige Masse, reibe man kurz vor dem Ausrollen mit Taleum venetum ab, desgl die Finger

Sollen die Korner aufbewahrt werden, so stosst man sie ohne Glycerinzusatz, son dern nur mit Gummischleim oder mit Zuckersirup an, weil sie sich, mit Glycerin ange stossen, leicht abplatten

Da, wo mehrere Sorten Körner vorrättig gehalten werden, empüehlt es sich, die einzelnen Sorten — zur Vermeidung von Verwechslungen — in verschiedenen Farben zu farben Man benutzt hierzu Lösungen von Eosin, Tinctura Croci, Tinctura Curcumae u dgl. Auch kann man die Korner versilbern oder vergolden.

# Gratiola.

Gattung der Sorophulariaceae-Antirrhinoideae-Gratioleae.

Gratiola officinalis L. Heimisch in Europa, West- und Mittelasien, in Nordamerika wahrscheinlich eingeschleppt — Verwendung findet

1 Das Kraut † Herba Gratiolae (Ergänzb) Hb gratine dei — Gottesgnadenkraut Purgirkrant. Erdgalle Weisser oder wilder Aurin<sup>1</sup>). — Gratiole (Gall.) Herbe à pauvre homme — Hedge-hyssop.

Beschreibung. Der Stengel ist bis 30 cm hoch, vierkantig, kahl, Blätter bis 4 cm lang, decussirt, lanzeitlich, vorn gesägt mit mehreren Längsnerven. Bluthen gestielt in den Blattachseln, mit 2 lineslen Vorblattern. Kelch 5theilig, Korolle trichterig, vielspaltig, fast 2 lippig, hellgelb, innen behaart. Nur 2 Staubblätter ausgebildet, die Antherenhälften durch das verbreiterte Connektiv getrennt, ausserdem 2 Staminodien. Geruchles, von bitterem Geschmack

<sup>1)</sup> Wenn im Handverkauf Erdgalle oder Aurin verlangt wird, so pflegt man Herb Centaurn minor zu verabfolgen

Grindelia 1252

Bestandtheile 2 Glukoside 1) Gratiolin C40H51O14, krystallinisch, schwer los lich in kaltem Wasser und in Aether, leicht loslich in heissem Wasser und in Alkohol Schmilzt her 200° C Liefert mit verduenter Schwefelsaure Zucker und Gratioletin and Gratioleretin 2) Gratiosolin C46H43Oon, amorph, ziemlich leicht loslich in Wasser and Alkohol, schwer in Aether Schmilzt bei 125°C Liefert mit verdünnter Schwefelsaure Zucker und Gratiosoletin, welches, ebenfalls glukosidischer Natui, Zucker, Gratiosoleretin und Hydrogratiosoleretin liefeit. Das Gratiosolin scheint der Trager der Wirkung zu sein. Ferner eine Fettsfüre Gratioloinsaure und deren Glycerid. das Graticlafett

Das im Juni und Juli wahrend der Bluthe ohne Wurzel gesammelte Kraut 4 Th frisches geben 1 Th trocknes - Vorsichtig aufzubewahren!

Ancendung. Acusserst selten als Abführmittel zu 0,15-0,3 in Pulver oder Ab kochung Grösste Emzelgabe 1,0 g, grosste Tagesgabe 3,0 g (nach Lewin) Neuerdings ber Wassersucht in Form von Extractum aquosum liquidum empfohlen

† Extractum Giatiolae (Erganzh) Gottesgnaden kraut-Extrakt Wird ans dem frischen, bluhenden Kraut wie Extractum Belladonnae Germ (S 460) bereitet Aus beute etwa 3 Proc Man giebt es zu 0,05-0,1 Grösste Einzelgabe 0,5 g, grösste Tages gabe 1,0 g (Lawn)

2 Das Rhizom † Rhizoma Graticlae.

Beschreibung 8-4 mm dick, stielrund, gegliedeit, unterseits bewurzelt Rinde durch grosse Luftraume lückig, mit grossem Mark

Fuhrt anschemend dieselben Bestandtheile wie das Kiaut und gilt als noch wirk samer als dieses

## Grindelia.

Gattung der Compositae-Asterene-Solidagineae

I Grindelia robusta Nuttall Gumplant, Wild Sunflowers, Yellow taiweed Heimisch in Nordamerika langs der Küste des Stillen Oceans

Man verwendet das bluhende Kraut Herba Grindeliae (Erginzb) Grindelia (U-St) Flores, Stipites & Summitates Grindeliae. - Herbe de grindelia.

Beschreibung Die im jungeren Zustande weissflaumigen Stengel tragen sparlich behaarte, decussirte, nach oben den Stengel umfassende, spatelformige bis lanzettformige Blatter, die durchschemend punktirt sind. Die Blattehen des Hullkelches der Köpfehen and zurückgekrummt und aussen mit einem braunen, im frischen Zustande milchweissen Sekret bedeckt Die ganze Pflanze ist klebig von einem solchen, durch Drusenhaare ausgeschiedenen Sekret

Bestandtheile wenig studirt Es werden genannt ein Saponin zu 2 Proc, Grindelin, ein dunkelbraunes, unaugenehm riechendes atherisches Oel, das die Him und Rückenmarksfunktion herabsetzen soll, ein Harz, das expektorirend wirkt. Ueber die Anwesenheit eines Alkaloids stehen sich die Angaben direkt gegenüber

Verwechslungen. Der Droge sollen auch andere Arten beigemengt werden, so Grindella squarrosa Dunal, Gr integrifolia D C, Gr inuloides Willd, Gr glutinosa Dunal, Gr hirsutula Hook et Arn, Gr rubricaulis D C

Anwendung. Bei Asthma, Keuchhusten, Blasenkatarrh, Katarrh der Harnröhre. Nierenleiden. Grössere Dosen wirken giftig

Elixir Grindeliae (Nat. form) Elixir of Grindelia 65 com Extract Grin

delae fluid (U-St.), 10 com Spirit Aurantii comp (U-St.), 115 com Alcohol deodorat (U-St.), 20 com Elizir Taraxaci comp (Nat form.) werden gemischt Extractum Grindeline fluidum Grindelia-Fluidextrakt fluid Extract of Grindelia Erganzb Aus grob gepulvertem Grindeliakraut wie Extr Frangulae fluid Germ (S 1181) 1 Th Kraut erfordort 7—7½ Th Lösungsmittel — U-St Aus 1000 g Grindeliakraut (No 30) und Weingeist (91 proc.) im Verdrängungswege Man

befeuchtet mit 300 ccm, fangt guerst 850 ccm auf und stellt 1 a 1000 ccm Fluidextra

her — Anwendung bei Asthma 2—3 com mehrmals taglich

Extractum Grindeliae (boravatum) 1000 Th Grindeliakraut erketzt man n

Boraxlösung 25 4000 Th, dagerirt 2 Tage, presst, lässt absetzen und dampft zum dieke

Extrakt ein Zu 0,1—0,2 g mehrmals am Tage

Sirupus Grindeliae Man presst die zerquetschten Blüthenköpfehen und bein

100 Th des Saftes mit 200 Th Zucker und 60 Th Weingeist (45 proc) zum Sirup E

tempore 5,0 Grindelia Fluidextrakt, 95,0 Zuckersirup

Il Grindelia squarrosa Dunal, Ague weed In Mexiko und in den westliche Staaten der Union Blatter schmal lanzettlich, gegen die Basis zusammengezogen un herzformig -- Enthalt chenfalls ein Saponin -- Verwendet gegen Intermittens ut Rheumatismus

## Guaco.

Unter Guaco und Huaco versteht man eine gruze Anzahl von Arzneinflanzen, d sammtlich in Stid- und Mittelamenka, zunachst gegen Bisse giftiger Schlangen, dann ab auch als Hollmittel gegen Syphilis, Krebs und Rheuma empfohlen werden. Sie sind wiede helt nach Europa gekommen. Es sind als solche hauptsachlich zu nennen Mikani Guaco H B und andere Arten (Compositae-Eupatorieae-Ageratinae), ferner Arte von Aristolochia, so A fragrantissima Ruiz, dann Comociadia integrifolia Jac (Angeardiaceae), Cissampelos Pareira L (Menispermaceae) und endlich Pflanzi aus den Familien der Liliageen, Cucui bitaceen und Passifioraceen

Mikania Guaco ist auch als Condurango nach Europa gekommen

## Guajacolum.

I + Guajacolum (Ergánzb Helv) Gaiacol (Gall.) Guajakol. Brenzcatechi monomethylester Méthylpyrocatechin  $C_{e}H_{4}(OH)OCH_{3}(1-2)$  Mol Gew. = 12

Das stellung Das Guajakol ist ein wesentlicher Bestandtheil des Buchenhol theer-Kiessots and wird aus diesem abgeschieden, indem man die bei 200-205 °C übe gehende Fraktion desselben erst mit starkem Ammoniak wascht. Dann bildet man duit Zugabe einer alkoholischen Lösung von Kalihydrat das Kalisalz (Guajakol-Kalium), wasch dieses mit Aether, krystallisiit es aus Alkohol um und zerlegt es mit verdunnte Schwefelsäure Das in Freiheit gesetzte Guajakol wird alsdann wiederholt rectificirt B vor etwa 10 Jahren kannte man es nur als Flussigkeit, heute gewinnt man es in Krystalle ındem man die Lösung des reinen Guajakols in Petrolather der freiwilligen Verdu stung hberlass.

Entweder eine klare, farblose oder schwach gelbliche, ölig Eigenschaften -Flussigheit oder farblose, prismatische Krystalle, welche bei 28-28,50 C schmelzen F besitzt einen durchdringenden, rauchartigen Geruch, atzenden Geschmack, siedet bei etw 2050 C und hat im flüssigen Zustande bei 150 C das spec Gew 1,143 (Erg anzb Siede punkt 205° C, spec Gew 1,117-1,143 Schmelzpunkt micht unter 28° C Helv Siede punkt 200-203° C, spec. Gew 1,116-1,183 Gall. Siedepunkt 205° C, spec Gew 1,14 Schmelzpunkt 28,5° C)

Es 1st loslich in etwa 60 Th Wasser, oder in 7 Th Glycerin In Alkohol, Aethe Eisessig, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und zahlreichen anderen Lösungsmitteln ist i leicht löslich - Die wässenge Lösung wird auf Zusatz von Ferrichloridlosung missfarbii Die alkoholische Lösung wird auf Zusatz von wenig Ferrichlorid rein blau, durch Zusat von mehr Ferrichlorid smaragdgrun, später braun

Prüfung. 1) Ein Volumen Guajakol gebe, mit zwei Volumen Petroleumbenzi geschüttelt, eine bald klar werdende Mischung, welche aus zwei Schichten besteht. Bleil die Mischung langere Zeit trübe, so weist dies auf Verunreinigungen des Guajakols hin 2) Ein Volumen Guajakol muss sich in zwei Volumen Natronlauge unter Solbsterwarmung auflosen. Diese Mischung muss nach dem Erkalten zu einer weissen Salzmasse erstarren (Farbung = chinonartige Verunreinigungen) und in 10 Volumen Wasser klar löslich sein (Trubung = Kohlenwasserstoffe) 3) Wird 1 Tropfen Guajakol zu 10 Tropfen koncentrirter Schwefelsaure zugefugt, so trete eine reine gelbe, nicht rothliche Farbung auf (Kreosot). arst and Zusatz von etwas Aceton farbe sich die Mischung intensiv roth.

Aufbewahrung Vorsichtig und vor Licht geschutzt, da es unter dem Emflusse des Lachtes nachdunkelt Dunkelgewordene Praparate konnen durch Ueberdestil hren wieder faiblos erhalten werden

Anwendung Nach Guttmann todtet das Guspakol, wonn es in einer Verdinnung von 1 2000 im Blute eirkulirt, die Tuberkelbacillen, bei einer Verdunnung von 1 4000 schwacht es sie noch Es dient daher in ausgedehntem Maasse zur Bekampfung der Tuberkulose Man gicht es in Gaben von 0,05-0,1 g mehrmals taglich in Pillen, Kapseln, Lösungen Höchstgaben pro dom 0,5 g (Ergánzb Helv), pro die 2,0 g (Ergánzb). 3,0 g (Hely) Fur die therapeutische Verwendung konnen vorlaufig das flüssige und krystallisirte Guajakol promiscue gebraucht werden

† a.Guajakol Guajacolum absolutum Reines Guajakol Synthetisches Guajakol. Nach DRP 95339 wird o-Anisidin durch Einwirkung von salpetriger Säure diazotirt und die mit Schwefelsäure angesauerte Lösung im Dampfstrom destillit Das abergegangene Gusjakol wird rektricert. Es siedet bei etwa 200°C und erstarrt ohne weiteres zu Krystallen, welche bei 29-30°C schmelzen

† Homo-Guajakol. Homobrenzeatechin-Methylather Kreosol. CeHs(CHs) (OCHs)OH Mol. Gow. 138. Fin hohores Homologes des Guajakols Ist im Buchen holztheer-Kreosot enthalten und wird aus diesem ähnlich wie das Guajakol durch die Kaliverbindung hindurch abgeschieden

Farblose, angenehm riechtinde, ölige, in Wasser kaum lösliche Flüssigkeit, welche von Alkohol und Aether leicht gelöst wird. Siedep 221°C Die alkoholische Lösung wird. durch Eisenchlorid grün gefärbt

Ist bezüglich seiner therapeutischen Verwendung noch im Versuchsstadium begriffen  $\dagger$  Guajaperolum Guajaperon. Piperidinum guajakolicum Piperidin-Guajakolat.  $C_5U_{11}N(C_7U_6O_2)_2$ .

Entsteht durch Auflösen von 85 Th Pipendin und 248 Th Guajakol in Petrolather oder Benzol — Farblose, prismatische Nadeln, in 30 Th Wasser löslich, auch löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln Schmelzp 80°C

Brenzeafnum Guajakolbenzyláther  $C_0H_1(OCH_2)OCH, C_0H_2$ . Mol Gew = 214 Einsteht durch Einwirkung von Benzylchlorid  $C_0H_2(OLH_2)OCH, C_0H_2$ . Mol Gew = 214 einsteht durch Einwirkung von Benzylchlorid  $C_0H_2(OLH_2)OLH$ mit Salzsäure Geruch nach Guajakol auf Es ist von Marcus zur Erzielung örtlicher Anästhesie mittels Kataphorese benutzt worden Nicht zu verwechseln mit Benzosol!

Guajakol Chimnchlorid, aus molekularen Mengen Guajakol und Chimnchlorid bestehend, weisse Nadeln, wird an Stelle von Guajakol als unguftiger Ersatz desselben an-gewendet Vergl. S 778

Guajacolum phosphoricum Phosphorsaure-Guajacylather (CaH4. OCH4)4. PO4 Mol. Gew. = 416.

Die Darstellung erfolgt durch Einwirkung von Phosphoroxychlorid auf Guajakol Natrinm

Ein weissliches, fast geruchloses Krystallpulver, unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Chloroform und Aceton Schmelzp gegen 98° C Es findet in gleicher Weise und in gleichen Dosen Anwendung wie das Guajakol selbst, indessen ist sein Gebrauch ein verhältnissmässig beschränkter

Guajacolum aethylenatum. Gunjakolalhylenather. [CH40 C4H40]..C4H4 Mol. Gow. == 274.

Die Darstellung erfolgt durch Erhitzen von Gunjakolnatrium mit Aethylenbromid oder Aethylenchlorid unter Druck bei Anwesenheit von Alkohol als Verdinnungsmittel

Farblose Krystallnadeln, in Wasser schwer loslich, leicht loslich in heissem Alkohol. Schmelzpunkt  $138-139\,^\circ$  C

Bei Lungentuberkulose in gleicher Weise wie Guajahol angewendet in Gaben von 0,5-1,0 g zweimal taglich

Guajacolum carbonicum Guajakolkarbonat Kohlensiure-Guajacyluther Duotal.  $(C_nH_nOCH_n)$  Co. Mol Gew = 274

Zur Dar stellung bringt man 2 Molekulargewichte Gunjukol durch die erforderhehe Menge Natronlange in Losung und leitet in diese Losung langsam 1 Molekulargewicht Kohlenoxychlorid (Phosgen COCl<sub>2</sub>) gasformig ein

$$2 \left[ C_A H_i \quad OCH_a \quad ONa \right] + COCI = 2 NaCI + \left( C_A H_i \quad OCH_a \right) \quad CO_a$$

Das sich unloslich abscheidende Guajakolkarbonat wird mit Sodalissung gewaschen und aus Alkohol umkrystallisirt

Eigenschaften Weisses krystallinisches, neutrales Pulver, nahern ge chmicklos und gefüchles, unleslich im Wasser, wenig leslich in kaltem Alkehol, leicht leslich in heisem Alkehol, ferner im Aether, Chloroform und Benzel. In Glycerin und in fetten Oelen ist es nur wenig leslich. Schmelzpunkt 78—84° C. Wird von alkeholischer Kalt lauge sofort zerlegt in Kohlensause und Guajakol, welches letztere durch Answern 1-ohrt werden kann. Die alkeholische Losung wird durch Eisenehlend nicht charakteristisch gefarbt. Es enthalt 91,5% Guajakol

Aufbewahrung Unter den indifferenten Arzneimitteln

Anwendung Den gesunden Magen passirt es unzur-etzt, im Darme erfolgt Spal tung in Guajakol und Kohlensaure. Diese Spaltung erfolgt schon im Magen bei krankhaften Zustanden desselben. Man giebt es bei Tuberkulose anfangs täglich zu 0,2-0,5 g und steigt bis auf 2-4 g. Die Ausscheidung erfolgt durch den Unin als Guajacyl schwefelsaure.

Guajacolum valerianicum Guajakolvalerianat Valerians iure-Guajacyl ester Geosot  $C_0H_0$  OCH $_0$   $C_4H_0$ CO $_2$  Mol Gew. = 208

Die Darstellung erfolgt durch Einwirkung von Valeryichlorid auf Guajakolnatrium

Gelbliche, blige Flussigkeit, zugleich nach Guajakol und nach Baldriansaure richend, spec Gew 1,087 Siedepunkt 245—265°C Wenig loslich in Wasser, leicht loslich in Alkohol, Aether, Benzel, Chloroform

Wird wie das Guajakol selbst bei Lungentuberkulose angewendet. Man giebt es in Gelatinekapseln in 0.2 g und zwar 3-6 Kapseln taglich

Guajacolum benzoicum Guajakolbenzoat Benzoilguajakol Benzoil. Benzoilguajakol Benzoilguajakol Guajakol C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OCH<sub>2</sub>). C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CO<sub>2</sub> Mol Gew. = 228.

Entsteht durch Einwirkung von Benzoylchlorid auf Guajakolkalium und wird durch Umkrystallisiren aus Alkohol rein dargestellt

Farbloses, krystallinisches Pulver ohne Geruch und Geschmack, fast unlöslich in Wasser, leicht loslich in Aether, in Chloroform und in heissem Alkohol. Es schmilzt im Kapillarrohre bei 56° C ¹) Durch al koholische Kahlauge wird es in Guajakolkalium und Kahlumbenzoat gespalten. Durch koncentrirte Schwefels ure wird es mit citroneugelber Farbe gelöst. Die alkoholische Losung wird durch Eisenchlorid nicht charakteristisch gefarbt.

Aufbewahrung Unter den indifferenten Arzneimitteln

Anwendung. An Stelle des Guajakols und Kreosots Es bietet vor diesen beiden die Vorzuge, dass es geschmacklos ist und den Verdanungstraktus nicht reizt. Den Magen

<sup>1)</sup> Ein aus synthetischem Guajakon hergestelltes Praparat schmilzt nach Thoms bei 59° C

passirt es unzersetzt, und wird alsdam im Darme zu Guajakol und Benzoesaure gespalten, welche beide leicht resorbirt werden. Man giebt es in Tagesdosen von 1—10 g

Guajacolum salicylicum Quajakolsalicylat. Guajakol Salol Salicoyl Quajakol Salicylsaure-Guajakolester. C,H,O, C,H,O Mol Gew = 244

Zur Darstellung wird ein Gemisch gleicher Molekulargewichte Gusjakolnatrium und Natriumsalicylat mit Phosphoroxychiond behandelt  $2[C_0H_4]$  OCH<sub>2</sub> ONa] +  $2[C_0H_4]$  O(H)CO<sub>2</sub>Na] + POCl<sub>3</sub> = 3NaCl + PO<sub>2</sub>Na +  $2[C_0H_4]$ OH)CO<sub>2</sub>  $C_0H_4$ (OCH<sub>2</sub>)]

Elgenschaften. Weisses, krystallinisches Pulver, ohne Geruch und Geschmack, fast unloslich in Wasser, löslich in Alkohol, in Aether und in Chloroform Schmilzt im Kapillarrohre bei 65°C Durch alkoholische Kahlauge wird es in Guajakolkalium und Kaliumsalicylat gespalten

Die alkoholische Lösung bringt beim Eintropfen in wassenges Eisenchlorid nur eine Trübung hervor Die alkoholische Lösung selbst aber wird durch Eisenchlorid weinroth gefarbt

Aufbewahrung Unter den indifferenten Arzneimitteln

Anwendung. Bei innerlicher Darreichung wird es im Darme zu Guajakol und Salicylsaure gespalten, welche beide leicht resorbirt werden. Man giebt es Phthisikern als den Appetit erregendes und die Verdauung beforderndes Mittel in Einzelgaben von  $1-10\,\mathrm{g}$  täglich, ferner als Darmantisepticum

Guajacolum cinnamylicum Guajakolcinnamat. Cinnamyl-Guajakol Zimmtsaures Guajakol. Styrakol  $C_0H_1O_2$   $C_0H_1(OCH_3)$ . Mol Gew = 254.

Zur Darstellung werden gleiche Molekulargewichte Guajakol und Cinnamylchlorid bei gewöhnlicher Temperatur gemischt und nach 2 Stunden einige Zeit auf dem Wasserbade erwärmt, dann aus siedendem Alkohol umkrystallisitt — Farblose, bei 130° C schmelzende Krystallnadeln, welche in Wasser so gut wie unloslich, in Alkohol, Chloroform und Acoton loslich sind

Soll antiseptisch wirken Wird innerlich bei Lungentuberkuloso, feiner zur Hemmung von Gährungs- und Fäulnissprocessen bei chronischem Blasenkatarih, Gonorrhoe, Magen- und Darmkatarih angewendet Dosis 1 g mehrmals taglich

Guacamphol-Herrine Kamphersdurc-Gunjakolester. C<sub>8</sub>H<sub>14</sub>(CO<sub>2</sub> C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> OCH<sub>5</sub>)<sub>2</sub>

Mol Gew. = 412. Entsteht durch Einwirkung von Kamphersdurchlorid auf GunjakolNatrium und stellt farblose, geruch- und geschmacklose Nadeln dar, unlöslich in Wasser, leicht löslich in heissem Alkohol und in Chloroform Durch Kahlauge wird der Ester langsam verseift. Die Verbindung soll gegen Diarrhoe und gegen die Nachtschweisse der Phithisker Verwendung finden

Guajacolam jodoformiatum v Mosptio	Ferri hypophosphorosi 0 05
Guajakol-Jodoform v Moserio	Chinim hypophosphorosi 0,02
Rp. Olei Amvgdalarum 1,0	Guajacoli carbonici 0,025
Gusiacoli #,0	Zu 1 Pastille Gegen Lungentuberkulose
Jodoformii 1,0	Sciulio Picot
Durch mässige Wärme zu lösen. Injektionen von	Picor sche Lösung
0,5—1,0 ccm (f) gegen Gelenktuberkulose	Rp Guajacoli 50
-,, (, 8-8	Jodoformii 1,0
Pilulae Guajaceli k 0,1 g	Paraffini liquidi
(Form. Berol)	Olei Olivao ää q s ad 100,0 ccm
Rp Gusjacoli 6,0	Ist zu sterilispen
Radicis Liquiritiae 11,4	— <del></del>
Glycerini 0,6	Solutio Pignol
	Pignol'sche Lösung
Fiant pilulae N 80	Rp Eucalyptoh 140
Filulae Guajacoli à 0,05 g	Gusjacoli 5,0
(Form, Bergl)	Jodoformu 1,0
Rp Guajacoli 8,0	Olei Amygdalaxum (seu
Radios Liquiritae 5,7	Olivarum) q s ad 100,0 cem
Glycerini 0,5	Ist zu sterilisiren
Fiant pilulae N 60	Solutio Morel Lavallee
THE EMPLA AL A RIL LIL.	MOREL-LAVALLER'sche Lösung
Pastilli Guajaceli compositi Amos,	Rp Eucalyptoli 12,0
Ep Acidi arsenicoai	Gunjacoli 5 0
Strychnini hypophosphorosi āā 0,001	Jadoformii 4,0
Calcil hypophosphorosi	Olei Olivarum q s ad 100,0 cem
Natri hypophosphorosi žž 0,025	Ist su sternismen.

	Solutio Bubourg	10 Vini Malacensis 50,0
	Dunoung'sche Lösung	11 Sirupi Sacehari 900,0
Rp	Guajacoli 5,0 Oles Olivarum q s ad 100,0 ccm	Man bereitet eine filtrirte Lösung von 1—3, ferner von 4—6, endlich von 7—10, ven inigt diese und filtrirt nach dem Absetzen 3—4mal täglich 1 Theelöttel bis 1 Feslötfel Ber Philisis
ist zu s	terdisiren	Mixtura Sunjacoli Sunzi
Sirup	us Calcil chlorhydrophosphorici cum Gnajacolo	Rp Guaptoli 1-20 g Aquae destullatao 180,0 Spiritus (90 Proc.) 20,0
Rp 1	Balsami tolutani 15,0 Spiritus (90 Proc.)	1 Theelöffel bis 1 Esslöffel in einem Glase Wasser nach den Mahlzeiten zu nehmen. Gegen Phinisis
	Aquas destillatae al 70,0	Vinum Guajacoli Franktzel
	Calcu phosphorici 600	Pp Guajacoli 18,5
5	Acidi hydrochloruu (25 Proc.) 700	Tincturas Gentlanes 80 6
6	Aquae destillana 120,0	Spiritus (90 Proc.) 20,0
7	Guajacoli 10,0	Vim Hispanici q s ad 1600,0
8	Spiritus (90 Proc.) 500,0	2-8mal täglich i Esal, ifel in ernem Wernelasa

II Acidum guajacolocarbonicum Guajakolkarbonsaure. Methoxysalicylsäure  $C_0H_a(OH)(OCH_3)$   $CO_2H+2H_2O$  Mol. Gew = 204.

voll Wasser

80 0

9 Spiritus Arrag

Darstellung Man leitet unter Erhitzen über Guajakol-Alkalı Salze Kohlensäure Hierbei entstehen, analog der Bildung der Salicylsäure, wahrscheinlich zunachst die Salze der Guajacylkohlensaure, z B unter Zugrundelegung des Guajakolnatriums zunächst Guajacyl Natriumkarbonat, welches bei weiterem Erhitzen im guajakolkarbonsaures Natrium übergeht

$$C_6H_4 = \frac{OCH_3}{ONa} + CO_2 = CO_2 = \frac{N_B}{C_6H_4 \quad OCH_5} = C_6H_3 = \frac{OH}{OCH_3}$$
Gusjakol Natnum
Gusjakol Natnum
Gusjakol Natnum
Gusjakol Natnum

Aus der Losung des entstandenen Natriumsalzes wird die freie Saure durch Ansauern ausgefallt und durch Krystallisation aus heissem Wasser oder verdünntem Alkohol geleinigt

Eigenschaften Weisses, krystellinisches, sauer reagirendes, geruchloses Pulver von bitterem Geschmack, schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht loslich in heissem Wasser, leicht loslich in Alkohol und in Aether, desgleichen in Natriumbikarbenatlosung Schmelzpunkt der wasserfreien Saure 148—150° C

Die kalte wassenge Losung wird durch Eisenchloridlösung rein blau gefärbt.

Aufbewahrung Unter den indifferenten Arzneimitteln

Anwendung. Die Verbindung ist aus dem Versuchsstadium noch nicht heraus, sie wirkt antiseptisch, wahrscheinlich auch antirheumatisch.

Natrium guajacolocarbonicum, guajakolkarbonsaures Natrium, methoxysalicylsaures Natrium, C<sub>o</sub>H<sub>2</sub>(OCH<sub>3</sub>)(OH)CO<sub>2</sub>Na wird durch Neutralisation der Guajakolkarbonsaure mit eisenfielem Natriumbikarbonat in verdünnter alkoholischer Lösung dargestellt

Weisses, krystallisches Pulver, entweder schwach sauer reagirend oder neutral, leicht löslich in Wasser Die wasserige Lösung wird durch Eisenchlond rein blau gefanbt

Es soll abnlich, aber milder wie Natriumsakcylat wirken, und frei von Nebenwirkungen sein. Noch im Versuchsstadium!

ill. Acidum Guajacolosulfuricum Guajakolsulfosaure. Ortho-Guajakolsulfosaure C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(OH)(OCH<sub>4</sub>)SO<sub>6</sub>H. (1·2:6). Mol. Gew. = 204. Zur therapeutischen Anwendung gelangt nur die Ortho Saure, weil die Para-Saure unangenehme Nebenwirkungen besitzt. Die Ortho-Saure entsteht durch Mischen von Guajakol mit kone Schwefelsäure in geringem Ueberschuss und Eiwarmen bis auf höchstens 70—80°C Man löst das Reaktionsgemisch in Wasser, stellt durch Sättigen mit Baryumkarbonat (s S 86) das Baryumsalz dar und zerlegt dieses mit berechneten Mengen Schwefelsaure, dampft die wässerige Lösung ein und krystallisitt die Säure aus verdünntem Alkohol um

Weisse, glänzende, wasserfreie Blättchen, welche bei 270° C noch nicht schmelzen und sich in 3 Th Wasser von 15° C oder in 1 Th siedendem Wasser auflosen. In Al-

kohol von 95 Proc sind sie kaum löslich, unloslich in Aether, Benzol, Chloroform, Aceton Konc Schwefelsaure lost sie auch beim Erwarmen ohne Farbung auf - Silbernitratlösung wird schon in der Kalte, rascher beim Erwarmen reducirt, mit Ferrichloridlösung entsteht eine blaue Farbung, die auf vorsichtigen Zusatz von Ammoniak in Hellgelb umschlägt -Der Geschmack der fieren Saure ist bitterlich, ohne an demenigen des Guajakols irgendwie gu erinnern

Thickolum Thiokol o-Guankolsulfosaures Kalium, CaHa(OH)(OCHa)SO.H Mol. Gew = 242 Die Darstellung enfolgt durch Umsetzung von o-Guajakolsulfosaurem Baryum (s oben) mit Kaliumsulfat. Beim Eindampfen der wasserigen Lösung erhält man aus massig koncentrirter Lösung das Salz als grosse rhombische Krystalltafeln, aus gauz koncentrirter Lösung dagegen als weisses geruchloses Krystallpulyer ohne Krystallwassei In dieser Form gelangt das "Thickol" in den Handel

Farbloses Krystallpulver, sehr leicht (1+1) loslich in Wasser, etwas schwerer loslich in verduintem Alkohol, fast unlosheh in 96 proc Alkohol. Die wasserige Losung giebt mit Ferrichlorid die schon oben erwahnte Blaufarbung, sie zeigt ferner ein bemeikens weithes Reduktionsveimogen gegen Silbernitrat und Kaliumpermanganat. Sie ist neu tral und von schwach bitterlichem, hinterher süsslichem Geschmack, nicht nach Guajakol

Man gieht Thiokol in Gaben von 0,5-1,0 g und zwar zu 2-4,0 g taglich als un giftigen Ersatz des Guajakols bei Lungentuberkulose, namentlich in deren Frühstadien

Sirolin. Eine 6—7 proc Auflösung des Thiokols in 40 proc Zuckerlösung, mit Orangenschalenauszug parfumirt Ein Essloffel Sirolin enthält = 1,0 g Thiokol Man giebt das Sirolin in Tagesgaben von 1—5 Theelöffel.

Bestimmung des Thiokols in Zuckerlösungen 5 g der Substanz (genau gewogen) werden in einem schräg gestellten Kjeldahlkölbehen mit 25 ccm Salpetersäure von 1,28—1,80 spec Gew zunachst gelinde erwärmt, dann 1½ Stunde im Sieden erhalten Man verdünnt mit ca. 150 ccm Wasser und bestimmt die Schweselsaure durch Fällung mit Baryumehlorid 233 Th BaSO<sub>4</sub> = 242 Th C<sub>2</sub>H.KO<sub>6</sub>S (Thiokol)

Calcium guajacolosulfuricum o-Guajakolsulfostures Calcium. Quajacyl.  $[C_aH_a(OH)(OCH_a)SO_a]_s$ . Ca MoI Gew = 446

Zur Darstellung neutialisirt man die wässenge Lösung der o-Guajakolsulfosdure auf dem Wasserbade mit Caleiumkarbonat. Man filtrirt, dampft das Filtrat zur Trockne. löst den Rückstand in 4--- Sfachem Gewicht 90proc Alkohols und bringt die filtrite Losing durch Eindampfen zur Trockne

Ein blaulichgraues Pulver, in Wasser und Alkohol leicht loslich, in Oel unlöslich Die wassenge Lösung giebt mit Ferrichlond die schon oben erwahnte Blaufarbung, auch wirkt sie reductiend gegen Silbernitrat und Kaliumpermanganat

Die wässerige Losung des Salzes 1 20, welche violettroth gefärbt, aber haltbar und nicht ätzend ist, dient in subkutanen Injektionen als lokales Anastheticum. Man spritzt 0.5-1.5 ccm der 5 procentigen, oder 1 ccm der 10 procentigen Losung ein Die Geführlosigkeit soll nach 6-8 Minuten eintreten.

IV Aethakolum Ajakol. Guaethol Thanathol. Breuzeatechiumonolithyl-Ather.  $C_0H_4(OH)O$   $C_0H_5$  (1.2). Mol. Gew. = 138

Zur Darstellung wird Brenzkatechin mit ännivalenten Mengen Acthylalkohol unter Zusatz von Chlorzink am Rückflusskühler oder im geschlossenen Gefasse auf 180—220° C erhitzt. Man verdünnt das Reaktionsprodukt mit Wasser, destillirt mit Wasserdamif. bindet das übergegangene Produkt an Natronlauge, schüttelt die alkalische Losung mit Aether aus, zerlegt me durch Saure, rektificirt das Produkt und lasst in der Kälte krystallisiren.

Eigenschaften. Grosse farblose, feucht aussehende und atzend anzufühlende Krystalle you einem dem Guajakol ähnlichen Geruch. Schmelzp 26°C, Siedep 209-210°C In Wasser schwerlöslich (1 120), leicht löslich in Alkohol und in Aether Das spec. Gew der verflüssigten Krystalle ist bei 15°C = 1,0913 Das einmal verflüssigte Praparat bedarf längerer Zeit, bevor es wieder krystallisirt.

Fugt man zur alkoholischen Losung wenig Eisenehlorid, so farbt sie sich zunrachst blau, durch mehr Eisenehlorid wird die Farbung grunheh, sehlieselich ohvenfarbig. Ver dunnt man jetzt mit Wasser, so nimmt die Losung feurig braumothe Furbung an

Aufbewahrung Vorsichtig, vor Licht geschutzt

 $m{Annenduny}$  In gleichen Dusch und anter den numlichen Indikationen wie dus Guajakol

V Guajacetin Guacetin Brenzcatechinmonoacetsaures Natrium Natrium guajaceticum  $C_0H_4(OH)OCH_1CO_2Nn$  Mol Gew. = 190.

Darstellung Em Salz eines Saure-Esters des Bronzcatechins, z B Monoben rol sulfobrenzeatechinnatrium, wird mit monochloressigsaurem Natrium benandelt und dann die Benzolsulfosaure durch Erhitzen mit Alkahlosung abgespalten — An Stelle des Benzol sulfonesters kann man auch die Ester vom Typus des Monorcet- und Monobenzonleiter des Brenzeatechins verwenden und an Stelle der Monochloressigsaure die Alkoholather D R P 87668

Es wird zunächst die freie Saure darge tellt und diese durch Neutralisiren mit Natriumkarbonat in das Natriumsalz übergeführt

Ligenschaften. Farbloses, geruchloses Krystallpulver, aus vierkantigen Stulen bestehend, welches beim Erhitzen unter Verbreitung aromatischer Dumpfe verköhlt und einen beträchtlichen Salzruckstand hinterlasst, der die Flamme gelb farbt, alkalisch reagirt und mit Sauren aufbraust. Das zu Tabletten komprimitte Salz blaht sich beim Erhitzen etwa wie Rhodanquecksilbei auf. Beim Eindampfen des Gunjacetins mit verdunnter Schwefelsaure tritt Geruch nach Cumarin auf

Es lost sich in 15 Th Wasser von 15° C. zu einer neutralen Flussigkeit, welche bitterlich schmeckt, durch wenig Eisenchlorid entsteht in dieser Losing zunächst violette, durch mehr Eisenchlorid blaue Farbung unter Abscheidung von missfarbenen Flocken Silberintrat lasst die wässerige Lösing vorübergehend klar, alsdann erfolgt Ausscheidung des krystallinischen Silbersalzes, welches beim Erwärmen der Flüssigkeit, besonders auf Zusatz eines Tropfens Ammoniak, rasch zersetzt wird — Säuren scheiden aus der kone wasserigen Lösing die freie Brenzcatechinmonacet äure in Krystallen aus, welche in reinem Zustande bei 130—131° C sehmelzen

Von kone Schwefelsdure wird das Guajacetin (Na Salz) zunächst ohne Farbung auf genommen, von Salpetersaure wird es sehr schnell braunroth gefarbt. Die Formel des Guajacetins ist  $C_6H_4(OH)OCH_2CO_2Na$  (Mol Gew 190), seine Beziehungen zum Guajakol zeigen obige Konstitutionsformeln

Prufung Die wässerige Lösung sei neutral bez sie reagire sehr schwach sauer — Verascht man 0,5 Proc des Salzes, dampft die Asche mit einem Ueberschuss verdünnter Schwefelsdure ein und verwandelt den Salzruckstand durch Erhitzen in einer Ammoniumkarbonat-Atmosphare in neutrales Natriumsulfat, so betrage das Gewicht desselben nicht mehr als 0,187 g

Man lose 3 g Guajacetin in 60 ccm Wasser, fuge zu dieser Losung 10 ccm verdunnte Schwefelsaure und schüttele mit 30 ccm Aether aus. Die abgehobene ätherische Schicht wird 2—8 mal mit Wasser gewaschen, die nach dem Verdunsten hinterbleibenden Krystalle sollen bei 130—131° C schmelzen

Aufbeu ahrung Unter den indifferenten Arzneimitteln Nicht lichtempfindlich Anwendung. Bei der Behandlung der Tuberkulose, wo fruher Kreoset und ähnliche Praparate gereicht wurden, 3-4-6 mal taglich je 0,5 g als Pulver oder in einer Flussigkeit (Wein) gelöst Es ist geschmacklos, reizt den Verdauungstraktus nicht, erzeugt keine Uebelkeit etc

1260 Guajacum

Migrol (Dr Majert) Von Majert & Ezers als dispensirte Pulver in den Handel gebracht Jedes Pulver enthalt jo 0,25 g Coffein guajaceticum und Natrium guajaceticum Gegen Migrans und ähnliche nervose Beschwerden sollen taglich bis zu drei Pulver ge nommen werden

Vi Gujasanoi Salzsaures Diäthylglycocoll-Guajakol.  $C_0H_3(OCH_6)OCO$   $CH_4$   $N(C_1H_5)_3$  HCl Mol. Gew = 273,5

Zur Darstellung lässt man das gechlorte Acetyl Guajakol  $C_4H_4(OCH_8)OCO$   $CH_2Cl$  auf Duthylamın ennyuken

Das Gujasanoi krystallisut in weissen Prismen vom Schmelzpunkt 1846°C, welche schwach nach Guajakol riechen, einen salzigen, bitteren Geschmack besitzen und in Wasser auszerordentlich leicht loslich sind. Die wasserige Losung ist gegen Lackmus neutral und lasst auf Zusatz von kohlensaurem Alkalı das fiele Diathyl-Glycocoll als basisches Oel ausfallen. Die wasserige Losung giebt mit Eisenchlorid keine besondere Farbung.

Nach Heinz ist das Gujaranol nicht giftig. Die Sprocentige wasserige Losung reizt Wunden nicht, diese Losung soll desodorirend, antiscptisch und schwach anasthesirend wirken. Der antiscptische Werth des Gujasanols soll etwa gleich dem der Boisdure sein Das Gujasanol spaltet im Organismus Guajakol ab, aus dem Harn lasst sich nach dem Gebrauch von Gujasanol des Guajakol durch Ansauern mit Salzsaure und Ausschutteln mit Aether gewinnen. Das Praparat ist gegen zerstreutes Licht nicht empfindlich

## Guajacum.

Gattung der Zygophyllaceae

- I Guajacum officinale L. Heimisch auf vielen westindischen Inseln und auf der Nordhuste von Sudamerika Immergiuner Baum, bis 18 m hoch, mit 2—8 paarig gefiederten Blattern, Fiedern eiformig bis eiformig-langlich. Die hellblauen Blüthen in Dolden Frucht eine zweifacherige, verkehrt herzformige, von den Soiten zusammengedrückte Kapsel, in jedem Fach ein Same. Liefert die Hauptmasse der Droge
- II. Guajacum sanctum L. Heimisch auf einem Theile der Antillen, den Bahamas-Inseln und im sudlichen Florida Blatter 3—4 paarig, Blattehen kurz bespitzt Frucht fünfflüglig und funffachrig Beide Arten hiefern
- 1) das Kernholz Lignum Guajaci (Austr Germ Helv) Guajaci Lignum (Brit U-St) Lignum sanctum, benedictum, gallicum Lignum vitae Guajakholz. Pockholz. Franzosenholz. Schlaugenholz Bois de gayac (Gall) Guniacum wood Pockwood

Beide Arten fuhren auf Helv, Brit, USt, Gall, nur die erstgenannte Germ, Austr

Beschreibung Die Droge kommt in schweren Blocken und Aststucken ohne Rinde in den Handel Das Holz besteht aus dem helleren, gelblichen, schmalen Splint und dem schwärzlich grünen Kernholz. Nur das letztere liefert die Droge Es ist sehr schwer (spec Gew 1,3), lasst koncentrische Kreise erkennen und ist schlecht zu spalten, da die Elemente des Holzes abwechselnd rechts- und linksschief verlaufen

Unter dem Mikroskop lasst das Holz eine Zellreihe breite, 4-6 Zellen hohe Markstrahlen erkennen. Die Gefasse in den Holzstrahlen sind gross, oft den Zwischeniaum zwischen zwei Markstrahlen ausfulleud, mit ihnen zusammen fallen schmale tangentiale Bander von Parenchym auf Die Hauptmasse wird von stark verdichten Holzfasein gebildet. In den Parenchymzellen Einzelkrystalle von Kalkoxalat (Fig 279) Es niecht, namentlich beim Erwärmen, angenehm aromatisch und schmeckt kratzend, der Splint ist so gut wie gerüch- und geschmacklos.

Bestandtheile. Harz, im Kernholz 22,02 Proc, im Splint 2,85 Proc (vergl. unten) Asche im Kernholz 0,6 Proc, im Splint 0,91 Proc

Handelswaare. Seiner grossen Härte wegen und, weil es so schwer zu bearbeiten, bezieht man das Holz geraspelt (Rasura ligni Guajaci, Lignum Guajaci raspatum). Man hat darauf zu achten, dass die Waare nicht allzuviel des hellfarbigen Splints enthält, den man bei genauerem Betrachten an seiner hellen Farbe leicht erkennt. Zur annähernden quantitativen Bestimmung desselben löst man 5 g trocknes Natriumchlorid in 15 g Wasser und schüttelt in dieser Lösung vom spec. Gew. 1,091 etwa 5 g der Droge. Die Spähne des Kernholzes sinken unter, die des Splintes bleiben oben und schwimmen.

Wirkung und Anwendung. Soll den Stoffwechsel befördern, gilt als Diaphoreticum und Sudorificum, speciell bei Syphilis; man benutzt es selten für sich als Abkochung (1:20), meist in Theemischungen. Soll ein Theil des Harzes in die wässerige Ab-

kochung übergehen, so ist ein entsprechender Zusatz von Kalium- oder Natriumkarbonat erforderlich. — Seiner Härte wegen findet das Holz vielfach zu Drechslerarbeiten — Kegelkugeln und dergi. — Verwendung.

Extractum Guajael. Extractum Ligni Guajaei aquosum. Guajakholz-extrakt. Extrait de gayac (Gall.). I Th. geraspeltes Guajakholz kocht man zweimal jo I Stunde mit 9 Th. destill. Wasser, dampft die durch Absetzenlassen geklärten Seihflüssigkeiten zur Honigkousistenz ein, mischt etwa 1/18 ihres Gewichts Weingeist (80 proc.) hinzu und dampft weiter zu einem weichen Extrakt ein.

Man kann dasselbe auch aus grob gepulvertem Holz wie Extr. Aurantii corticis (S. 853), wobei etwa 13 Proc. Ausbeute erzielt wird, oder aus fein gepulvertem Holz im Verdrängungswege bereiten.

Sirupus Guajaci. Sirupus de ligno Guajaci. Sirop de gayac (Gall.). 300,0 geraspeltes Guajakholz kocht man zweimal je 1 Stunde mit 3000,0 destill. Wasser, dampft die vereinigten Seihflüssigkeiten auf 600,0 ein, filtrirt, löst 1000,0 Zucker und bringt auf das spec. Gew. von 1,26. — Ex tempore: 10 Th. Guajakholztinktur, 90 Th. Zuckersirup.

Tinctura Guajaci Ligni (Ergänzb.).
Tinctura Guajaci (Helv). Guajakholztinktur. Teinture de gnyac (bois) (Gall.).
Ergänzb.: Aus 1 Th. fein zerschnittenem Guajakholz und 5 Th. verdünntem Weingeist.
Helv.: ebenso, doch mit 94 proc. Weingeist.
— Gall.: Aus grob gepulvertem Holz mit 60 proc. Weingeist, ebenso. — Diet. verwendet Weingeist von 90 Proc. — Anwendung: Als Zusatz zu Zahn- und Mundwässern.

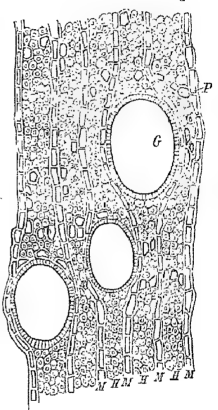


Fig. 279. Querschnitt durch Lignum Guajaci.
G Gefässe. M Markstrahlen. H Holzstrahlen.
P Holzparenchym.

2) Das Harz des Kernholzes: Besina Guajaci (Austr. Ergänzb. Helv.). Guajaci Besina (Brit. U-St.). Guajacum. Gunmi Guajaci. — Guajakharz. Franzosenharz. Heiligharz. — Résine de gayac (Gall.). — Guaiac. Guaiacum resin.

Darstellung. Das Harz fliesst zuweilen freiwillig oder nach künstlichen Einschnitten aus. Es bildet dann bis 5 cm grosse Körner (Resina Guajaci in granis). Oder man gewinnt es durch Ausschwälen, indem man I m lange Ast- und Stammstücke der Länge nach durchbohrt, am Feuer erwärmt und das aus dem Bohrloch ausfliessende Harz auffängt. Grosse, dunkelgrüne oder rothbraune, an der Oberfläche meist grünlich bestäubte, spröde, an den Kanten durchscheinende, glänzende Stücke, die wenig mit Rinden- und Holztheilen verunreinigt sind (Resina Guajaci in massis). Die Hauptsorte des Handels. Durch Lösen in Weingeist und Eindampfen der Lösung gewinnt man endlich ein gereinigtes Harz (Resina Guajaci depurata).

Eigenschaften Spec Gew 1,28—1,25, sebmilzt bei etwa 90° C mit schwachem Benzoegeruch, erweicht beim Kauen und ist von scharfem, kratzenden Geschmack Loshoh in Aether, Alkohol, Amylalkohol, Chloroform, Alkalien, Kreosot, Nelkenol, in anderen atherischen Oelen, in Benzol und Schwefelkohlenstoff nicht oder nur unvollstandig loshen Oxydirende Reagentien faiben es schon blau, reducirende und Erwarmung bedingen Entfarbung

Bestandtheile Der in Alkohol losliche Thail des Harzes besteht aus 10,5 Proc Guajak harzsaure  $C_{20}H_{21}O_4$ , krystallinisch, Schmelzpunkt 78° C, 70,35 Proc, Guajak onsäure  $C_{10}H_{24}O_5$ , amorph Schmelzpunkt 74—76° C, farbt sich mit Oxydationsmitteln blau, 9,76 Proc Guajacinsaure (Guajak  $\beta$ -Harz)  $C_{20}H_{22}O_7$ , hellbraunes Pulver, schmilzt bei 200° C, weing bekannt Guajaksaure (Guajacylsaure), Guajakgelb  $C_{20}H_{20}O_7$ , krystallinisch, Schmelzpunkt 115° C, Guajakól, dickflussig, hellgelb, von aromatischem Geruch, Vanillin Der in Alkohol nicht losliche Theil besteht aus Holz und Rindentheilen, Gummi und einem in Alkohol nicht loslichen Korper Die Gesammunenge dieser letzteren Bestandtheile ist bis zu 15,47 Proc gefunden worden — Der durch Oxydation entstehende blaue Korper ist leicht zersetzlich, er hat die Zusammensetzung  $C_{20}H_{20}O_4$  Asche 8,0—6,6 Proc

Verfülschung Das Harz kommt mit Colophonium verfalscht vor Zu dessen Nachweis wird eine fein zerriebene Probe mit der 4—5fachen Menga Petrolather 10—15 Minuten gut geschütteit, abfiltrirt und das Filtrat mit einem gleichen Volumen wasseriger Kupferacetatlosung (1 1000) geschüttelt, es soll keine Trübung eintreten

Annendung. Wirkt diuretisch und in grossen Dosen abführend. Findet Anwendung als schweisstreibendes Mittel bei sekundarer Syphilis, Rheuma, Skrophulose, Gicht Dosis 0,25—1,0 mehrmals täglich in Pillen, Pulver, Emulsion, Tinktur etc

Tinctura Guaiaci<sup>1</sup>) (Austr USt) Tinctura Guajaci Resinae (Ergänzb) Guajakharztinktur Guajaktinktur<sup>1</sup>) — Teinture ou Alcoolé de résine de gajac (Gall) — Tincture of Guaiac Ergänzb Aus 1 Th gepulvertem Guajakharz und 5 Th Weingeist (87 proc) — Austr Buich Digestion ebenso — USt Aus 200 g grob gepulvertem Haiz und q s 91 proc Weingeist zu 1000 com Tinktur — Gall Aus 1 Th Harz und 5 Th Weingeist (80 proc) — Es empfiehlt sich, das Harz mit dem Weingeist anzureiben und von letzterem etwas zurückzustellen, um damit beim Filturen den Filterrückstand auszuwaschen

Dunkelbraune, angenehm riechende Tinktur, die mit wässerigen Flussigkeiten Harz abscheidet

Bei Rheumatismus mehrmals täglich zu 20-60 Tropfen in Wein, häufig mit Tinct.

Tinctura Guajaci ammoniata Elixir guajacinum volatile Ammonia-kalische Guajaktinktur Ammoniated Tincture of Guaiac Germ I 18 Th Guajakharz, 60 Th Weingeist (87 proc.), 80 Th Ammoniakfüssigkeit (10 proc.) Grunbraine Tinktur, die man zu 10—30 Tropfen in schleimigen Mitteln giebt — Brit. 75 ccm 32,5 proc. Ammoniakfüssigkeit, 800 ccm Weingeist (90 proc.), 200 g gepulvertes Guajakharz stellt man 48 Stunden unter öfferm Schütteln bei Seite, fillirit, löst 3,1 ccm ätherisches Muskatnussöl und 2,1 ccm Citronenöl und bringt mit q s. Weingeist auf 1000 ccm Flussigkeit. Dosis 2—3,5 ccm — U-St. 200 g Guajakharz zieht man 7 Tage mit. 800 ccm aromatischem Ammoniakspiritus aus, fillrirt und bringt unter Nachwaschen mit derselben Flüssigkeit auf 1000 ccm Tinktur

# Anatherin-Hundwasser Anatherine Eau pour la bouche.

Rp Tincturae Guajaci (lign ) Tincturae Chinae Tincturae Cinnancomi Tincturae Galangae Tincturae Ratanhae Tincturae Alkann seid Tincturae Bantaii rubri		Olei Salviae Olei Origani Olei Caryophyli Olei Menth pip Spiritus Acther nitros Spiritus (87%) Aquae destillat	8% 2,0 7,5 10 0 1500,0 880,0
Olei Cinnamumi	0.6	Aquae desums	850,0

<sup>1)</sup> Es ist zu beachten, dass Helv hierunter die aus dem Holz bereitete Tinktur versteht

Anathorin Hundwasger	Fmulsio guajacina
mach Porak und Stoener	Mixtura antarthritica Berger
Rp Tinctur Myrrhae 160,0	Pp Re in Guajaci puly 100
Tinctur Catechu 80,0	Gummi aribici 5,0
Tinctur Guajacı	Saccharı albi pulv 15,0
Tinctur Ratanhiae 55 40,0	Aquae Menthae pap 150,0
Tinctur Caryophyllor 300	I f emulsio
Spiritus Cochlear 200	Clusterian Cinglest (but form)
Ole: Cinnamom gus XX	Glyceritum Gunjaci (Nat. form) Glycerito of Guatac
Olei Posae gits I	Гр 1 Resinae Guajacı pulv 85 g
Spiritus (90 proc)	2 Inguoris Pola_ate (U-St.)
Aquae destril, 51 3150	(Liq Kalı caust 5 proc) 65 ccm
Apozema sudatorium	3 Glycerini 600 cum
Apozème sudorifique (Gall)	4 Aquae destill q a ad 1000 ccm
Schweisstreiben der Trank	1 mit 3 and 300 ccm Wasser 24 Stunden mageriren,
I p 1 Ligna Guajaci rasp 600	filtraten, 8 und 4 zufügen
2 Rad Sarsaparill cone 200	Guitas Jesuliarum
8 Edgnl Sassafras conc. 10,0	Jesustertropfen
4 Rad Liquirities cone, 200	He Tinet Gueraei nam 1000
5 Aquae destillat. q s	Balsami Peruyaan 10
an lisst 1 mit 21 Wasser eine Stunde kochen,	Oki Fornicula gtts X.
fugt 2-4 hinzu und stellt 1 a 11 Flüssigkeit her	1—3 Theeloffel täglich
Aqua Calcarine composita	Mistura Guajaci (Brit.)
Carmichael	Guaincum Mixture
Aqua benedicta composita,	Pp 1 Resinae Guajaci pulv
Pp Ligm Guajsci 190,0	2 Saechari albi pulv 83 10,0
Ligni Sasvalms 10,0	S Tragacanth pulv 1,6
Fructus Comandri	4 Aquae Cinnamom (Brit.) 4000 ccm
Fructus Amsi M 5,0	Man muscht 1-B und fügt nach und nach i hin.u
Radio Liquinitae 20,0	Dosis 15-30 g (Nat form schrod statt Tra-
Aquae Calcariae 1500,0	ganth == Gummi arabic 150 ver)
3 Tige d beriren, dann auspressen und filiriren	Pilulae alterantes Quarin
Aqua gingivalis Jackson	Rp Resinae Guajaci 15,0
Aqua balsamica Jackson	Sulfuras depurat. 20,0
Pp Cort. Awant. fruet, recent.	Stibii aulfurati nigr 5,0
Cort. Clim fruct recent.	Extract. Cardui bened q s
Radic Angelicae ZZ 100,0	Man formt Pillen von 0 16 Täglich 8-10 Stück.
Ligni Guajaci	Pilulas antarthriticae Frank.
Radic, Pyrethri 55 5000	Rp Hydrarg et Stibis sulfurat.
Balsam Tolutani	Resinse Gunjaci
Benzoës 55,0 Myrrhae 50,0	Extracti Dulcarnar aa 5,0
Myrrhae 50,0 Spiritus diluti (70 proc.) 5000,0	Zu 120 Pillen. Dreimal täglich 5-10 Sünck.
Man macenri, destillirt über 4500,0 und fügt hinzu	Pilulse guajacinae
Spiritus Cochleanae	Pp Resinae Guanci 100
Spiritus Menthae pip & 500,0	Sapon medicati 6,0
Vamillini 0,20	Stibli sulfurati zurant. 0,75
0.7.4.1	Spiritus q s
Collutorium antiscorbuticum Audinerti.	Man formt Pillen von 0,12 Morgens und Abends
Rp Ligni Guajaci gr pulv 100,0 Fruct. Anisi siellat, 20,0	10—15 Stück.
Herb Salvine 50,0	Pilulae reducentes Marlenbadenses
Spiritus (90 proc.) 400,0	Marienbader FeduktionsPallon.
Aquae Cinnamomi 700,0	I. Asch Dieterich
Man digerari einen Tag, presst und stellt 1000,0	Rp Kalii bromati 10,0
Filtrat her	Natril bicarbonici
Described Control of the Transport	Extract Scillae ## 20,0
Decotom Susject compositum Waldenburg	Ligni Guajaci pulv
Rp Ligni Guajaci 50,0 Rad. Sarsapariti	Radic Benegae puly AA 400
Rad. Bardanae	Extract. Taraxaci q s
Rhizom Graminis XI 10,0	Man formt 0,15 schwere Pillen, die mit Zimmt- pulver bestreut oder versibert warden.
Aquae q s.	•
Coque Colaturae refrigeratae 400,0 adde	II. Nuch Vomácea
Tinctur aromat. 10,0	Rp Kalii Jodati
Spirit Aether nitros 5,0	Natrii bicarbonici Extracti Scillae - 22 - 35,0
In einem Tago zu verbrauchen	Ligni Gunjaca puly
Elixir antarthriticum Eméricov	Rad. Senegae puly as 700
Ratafia des Caraibes.	Extract, Ferri pomat q s
Rp Tinct lign. Guyaca 100	Man formt 0 i5 schwere Pillen und versilbert
Spiritus Vm Galliei 90,0	dicaelben

Title3 a3anéalmiané	Sirapus haemocatherticus Devenorz
Piluias odontalgicas	Drykksir's blutreinigender Sirup
Zahnpillen. (Wiener Vorschr)	Strop depuratif de Detengie
Rp Resinae Guajaci	
Mentholi Hadic Pyrethri ply 55 2,5	Rp 1 Radio Burdante
	2 Radic Lapathi acuti
	3 Radie Saponariae ad 12,5 4 Ligni Guajter 25,0
Ol Caryophyllor Ol Caleputi — üä - gtta - X	
	5 Stipit, Dulcamar 20,0
Man formt Pillen von 0,03 g In Stöpselsläsetn	6 Folior Sennae 3,0
aufzubewahren.	7 Aquae fervidae 500,0
Ptisana Guajaci (Gall)	8 Mellis depurati 9 Sacchari albi 55 65,0
Tisono de Gayac	
Rp Ligni Guajaer raspatr 50,0	Mon digerert 1-7 zwoif Stunden, presst, dampfi
Aquino destillat. q s ad colat 1000,0	auf 70,0 eln und bringt mit 8-9 zum Sirup
Durch einstandiges Kochen zu bereiten	Taulch & Esslöffel
Pulyis antiscotodynicus Roubers	Species Lignorum (Austr Germ Helv)
	Species ad decoctum Lignorum Species
Sulfurs depurati	purificantes a sudorificae Holzthee
Tariari depurati 🚜 200 Elacosacch, Catri 18,0	Species zum Holzthes Holztrank Blut-
	reinigungs thee Espèces ligneuses ou
Morgens und abends 1 Theeloffel	sudorifiques (Gall)
Pulvis depurans JUNGERY	I Germ
Rp Hidrarg et Stibil sulfurat	Rp Ligni Guajacı gr conc 50
Resinae Guajaci al 5,0	Radicis Onomidis gr conc 3,0
Rhizomatis Rhel	Radicis Liquintiae gr cone 1,0
Magnes carbonic.	Ligni Sassafras gr conc 1,0
Sacchari ulbi an 2,5	<u> </u>
2-8 Thecloffel täglich	H Helvet
·	Rp Ligni Guajaci
Pulvis depurans Lebert	Ligni Juniperi
Rp Resinae Guajaci	Radio, Sarsaparillae
Hydrarg sulfurat nigr	Radic, Liquintiae
Rhizomatis Rhei EE 5,0	Corneis Sassafras āl.
Magnesine ustae 20,0	TTT America
Wie das vorige	III. Austr
Pulvis purificans Berolinensis	Rp Radicis Bardanae
	Radicis Sarsapanilae as 50,0
Rp Resmae Guajuci 2,0 Hydrarg et Stibil sulfursi	Radicis Laquiritiae
	Ligni Santalı rubri 🛚 🐧 200
Magnesi carbonicl an 0,6 d tal dos 6 2stündlich 1/2 Pulver	Lign: Junipen
e, the dos a secondition of parties	Lugni Guajaci
Sapo guajacinus	Lışni Sassafras - āā 100,0
Guajakharsseife	IV Gall
Rp Resinae Guajaci pulv 6,0	Rp Ligne Guajser raspat.
Kall caustici fusi 3,0	Rad Sarsaparili seiss et conc.
Aquae destill q s	Lign: Sassafras cone.
Zu 10,0 Pillenmasse Doma 01-0,4	Phizom Chinas cone da.
Sirapus antirheumaticus Ricond	I military contract that
	V Ph Succic
Rp Tinet Güsjacı resin. Tinet Colchie: sem 55 7,5	Rp Ligni Guajaci 50,0
Sirupi Sacahari 85,0	Lagni Juniperi 85,0
Dreimal taglich 1 Essionel	Rad Saponariae 10,0
	Rad Liquirit 5,0
Sirupus depurativus compositus Larney	VI Ph. Norveg
Rp Sirupi depurativi Larrey 100,0	
Hydrargyr bichlor corros	Rp Ligni Guajuca 40,0
Ammon hydrochloric.	Ligni Sassafras
Extract. Opli 25 0,05	Radio, Bardanae na 200
Sirupus depurativus Larrey	Radic Liquirit mund 5,0
Sirop dépuratif de Lirary	Stipit, Dulcamar 10,0
Ep 1. Radic Sarsaparillae 100,0	Fruct Forniculi 30
2 Ligni Gunjaci 25,0	Tinctura autacrida (Nat form)
B Ligni Sassafras	
4 Rhizom Chinse 38 5,0	Antacrid Tineture Dysmonorrhoes
5 Follor Sennas 8,0	Mixture. FENNER's Guarac Mixture
6 Succi Sambudi 20,0	Rp. 1 Resinae Guajaci subt. pulv
7 Aquae fervidae 850,0	2 Terebinth canadensis II 125 g
8 Sacchari albi 636,0	8 Hydrargyri bichlorat corros 5,5 g
Man digerirt 1-7 elno Stunde, presst, bringt die	4. Olei Sassafras 80 ccm
Fitselgkeit auf 865,0 und löat 8	5 Spiritus (91 proc.) q s ad 1000 ccm
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Man erhitzt 1 und 2 mit 750 com von 5 in einem
Sirupus Guajaci ammonistus.	lose verschlossenen Glaskolben im Wassirbade
Rep Tinck Guajaci ammoniak 15,0	bis zum Bieden, filtrirt, fügt 8 in 80 ccm von 8
Birupi Bacchari 85,0	gelöst und 4 hinzu und bringt durch Nach
8—imal tagligh 1/2 Easlöffel	waschen des Filters mittels 5 auf 1000 ccm

1265 Guajacum

Tinctura antarthritica Clinici Berolmensis	6 Aquae 435 ccm 7 Spiritus diluti (41 proc.) q z zd 1000 ccm
Rp Tinctur kalinae 80.0	Mon muscht 1-4, reibt mit 5 an setzt nach und
Tinctur Guyra ammon 32,5	nach 6 hinzu filtrirt und bringt durch Nach
Finetur Opi samplie. 7,5	waschen mittels 7 auf 1000 ccm
10-20 Tropien dreimal täglich	
• •	Tinctura stomatics
Tinctura antarthritica Hatfield	Zahn und Mundessenz
Rp Tinetur Guajāci resin	Rp Tinet Guajaci ligni 40,0
Spiritus saponati A5 200	Truct Myrrhae
Dreimal theich i Theelolicl	Mixtur eleese-balsam EZ 5,0
Tinctura hasmocathartica	Tince Clausman 100
Blutreinigungstropfen Helztinktun	Aquac Cinnam vinos
Bp Resonae Guajaci	Glycermi & 200
Terebinth laricin dh 20.0	Sacchuri Vanillini 10
Sucai Juniperi Inspies 30,0	Olei Menth plp gits X
Olei Juniperi fruct	1 Theeloffel unter das Mundapülwa ser zu mischen.
Olei Foeniculi 35, 2,0	Windows atomatics to an array
Spiritus diluti (70 proc ) 1006,0	Tinetura stomatica ALEXANDER.
Durch Digestion zu bereiten Theelöffelweise	Rp Tinet Gusjael bgni 50,0
<del>-</del>	Tinct. Chinae
Tluctura odontica Francofurtana	Sprintus Conbless at 200
Frankfurter Zahntinktur	Olu Menth piper 0,5
Rp Tinet. Guajaci ligni 40,0	Tinctura stomatica Voctor
Aquae vulnerar vin 10,0	Tinctura dentifricia Vogera
Epiritus 4,0	Vogger's Zahn- und Mundesienz
Spiritus Cochlearine	
Tinctur Myrrhae 55 20,0 Tinctur Chnamoni 5.0	Rp Tinct Guajaci liga 50,0 Tinct Cinnamoni 16,0
, -	Truct Chinac
Olei Menthas prp Ole: Carvophylion	Tinet, Opil simplicis an 2,5
Ole: Carvophyllor 33 0,5	Olei Menthas pip gits III
Tinctura Guajaci composita (Nat. form.)	Spiritus Cochleariae 30,0
Compound Tincture of Guaixc. Diwer's	Distriction Cocamenation 2000
Tincture of Guniae	Trochiscus Gualaci Resinae (Bnt.)
Rp 1 Resinae Guarter 12.5 g	Gusiacum Resia Lozenge.
2 Kallı carbonici 6g	Rp Resinse Gusjaci 97,2
8 Fructus Pimentae pult 80 g	Mittels q s Fruchtgrundlage (Fruit basis, s unter
4 Lapidis pumicis , 60 g	Ribes) formt man 500 Pastillen, jede enthält
5 Spiritus (91 proc.) 485 ccm	0,1944 Guajakharz.

Anatheria-Mundwasser von J G Popp in Wien 1) 4,0 rothes Sandelholz, 2,0 Guajakholz, 5,0 Myrrhe, 3,0 Nelken, 1,0 Zimmt, je 0,1 Nelken- und Zimmtöl, 290,0 Spintus (90 proc.), 145,0 Rosenwasser (Hages.) 2) 4,0 Guajakholz, je 1,0 Myrrhe und Salpeter, 120,0 Kornbranntwein, 180,0 Löffelkrautspiritus digerirt man eine Nacht, destillirt 240,0 ab, digerirt damit je 1,0 Raute, Löffelkraut, Rosenblatter, Schwarzen Senf, Meer rettig, Bertramwurzel, Chinarinde, Barlappkraut, Salbei, Vetiver- und Alkannawurzel 14 Tage und mischt zu je 120,0 des Filtrats 1,0 Salpeteräther-Weingeist (Urvorschrift) 3) 160,0 Myrrhentinktur, 80,0 Catechutinktur, je 40,0 Guajak- und Ratanhiatinktur, 30,0 Nelkentinktur, 20,0 Löffelkrautspiritus, 20 Fropfin Zimmtöl, 1 Tropfen Resenöl, 630,9 Weingeist von 50 Proc. (Niederl Gesellsch.) Weingeist von 50 Proc (Niederl Gesellsch)

Antivenerical Elixir Wolker's entspricht obigen Guttae Jesuitarum (s S 1268). Blutreinigungspulver von J U Hom. 1,0 Guajakharz, 2,0 Stiesmütterchen, 1,5 Ringelblumen, 0,5 Goldschwesel, 1,0 Sarsaparille, 2,0 Schafgarbe, 12,0 Zucker in 12 Pulver getheult

Holatropfen Holztinktur Essentis lignorum, Königseer Mit Sassafrasol versetzte Tinktur aus Holzthee

Kaiser-Zahnwasser, Goldmann's Mischung aus Guajakhok- und Benzoëtinktur Kaiser-Zahnwasser von Grössler Guajakharztinktur mit Spuren Benzoë

Pain Killer, Penny Davie' besteht aus 20 g Kampherspiritus, 20 g Capsicumtinktur, 100 g Guajakharztinktur

Reinigungsthee. Jerusalemer, von Carscu and entharzte Guajakholzspähne

Salztropfen, Salztrnktur, Königseer Eine Tinktur aus Holzthee, mit Perubalsam, Sassafrasöl, Tinctura kalina und Ammon carbon pyrooleos versetzt
Schlumbergers Thee und Salbe 1) 50,0 Sassafras, 15,0 Sarsaparille, 90,0 Holz
thee, 7,5 Sennesblätter, 15,0 rothes Sandelholz 2) Je 20,0 Wermuth- und Kalmuspulver,
5,0 rothes Sandelholz, 200,0 Fett

Siron antigoutteux de Boungs in Auch ist eine Lösung von Guijakertrakt in Zuckerstrup

STANDISM'S diaphoretic Liquor ist eine mit Rum versetzte Abkochung von Holz thee und Rosmen.

1256 Guarana

Universalpillen, Dr Matthaevi's, von Jaspens, gegen Neiven- und Hamorrhoidal leiden, sind 200 glanzende Pillen aus Guajukhaiz, Ammoniak und Senna. (S.M.)

Wundersaft von J. Zeidler in Berlin, in 5 Nummern Mischungen aus Zucker lösung und ammoniakalischer Gunjakholztinktur

Zahuschmerzmittel von Goiz in Berlin, besteht im wesentlichen aus Guajakholz und der Tinktur daraus

Zahntinktur, Dr John Barel's, ist Gusjakharstinktur

Zahntinktur von Voglna Eine Tinktur aus Guajakholz, Sassafras, Bertramwurzel, Pfeffer, Nelken- und Sandelholz

Ashntinktur von Weber ist eine weingeistige Lösung verschiedener Harze mit Kampher und Terpentinöl

Il Ausser den Arten der Gattung Guajacum enthalten anch andere Zygophyl laceae im Holz mit Oxydationsmitteln sich blau farbende Stoffe, else vermuthlich Guajakonsaure Es kommen in dieser Beziehung in Betracht 1) Das Guajakholz von Chile von Porlieria hygrometrica R et P, das in Form dunner Aeste, die nur wenig dunkles Kernholz haben, verwendet wird 2) Das Holz einer oder mehrerer Bulnesia-Arten (B Sarmienti Lor und B arborea) Es kommt in dieken Stücken mit reich lichem dunklen Kernholz nach Europa unter dem Namen Palo balsamo, Bois de Gayac Es giebt bei der Destillation 5-6 Proc. atherisches Oel, das im Handel auch den ihm nicht zukommenden Namen Champacaöl führt — Das Oel ist zäh, diekflüssig, bei gewöhnlicher Temperatur langsam krystallnisch erstarrend Spec Gew bei 30° C 0,965-0,975 Drehungswinkel bei 30° — 6° bis 7° Es enthalt Guajakalkohol (Guajol), ein Ses quiterpenhydrat C<sub>13</sub>H<sub>26</sub>O, das nicht Trager des Geruches ist Man verwendet es in der Parfumene und neuerdings in Bulgarien zur Verfalschung des Rosenoles Das Holz kommt gelegentlich als Lignum Guajaci in den Handel

### Guarana.

Guarana (Ergànzb Helv Austr U St Gall) Pasta Guaranae. Pasta seminum Paulliniae. — Guarana. Guaranapaste

Wird aus den Samen der Paullinia Cupana Kunth (P sorbilis Mart.) (Fa milie der Sapindaceae—Paullinicae) gewonnen Die Pfianze, ein Kletterstrauch, wächst in den Provinzen Para und Amazonas in Brasilien und scheint zuweilen auch kultivirt zu werden Die glanzend braunen oder braunrothen Samen, die etwa 12—15 mm gross, eirund oder kurz kegelformig sind, werden zerstossen, nachdem sie schwach geröstet sind und aus ihnen unter Zusatz von wahrscheinlich heissem Wasser eine Paste geformt, die man in Walzen oder seltner Kugeln formt und trocknet

Beschreibung. Die Paste ist aussen rothbraun, knochenhart, sehr schwierig zu pulvern, auf dem Bruch ehokoladenfarbig und von groberen Bruchstücken der Samen ungleichmässig. Geruch und Geschmack erinnern an Kakao Unter dem Mikroskop erkennt man neben aufgequollenen unverschrte kuglige oder zu 2—8 zusammengesetzte Starke körnchen, Parenchymzellen, Reste von Spiralgefassen, massig verdickte, isodiametrische Steinzellen und kleine Krystallnadeln.

Bestandtheile. 8,1-5,0 Proc. Coffeïn (Guaranin). Asche etwa 2 Proc, erheblich höhere Angaben, z B 7,4 Proc, sind verdächtig

Verfülschungen. Man soll der Pasta fremdes Stärkemehl (Manick) und Kakao beunengen Beides würde sich durch das Mikroskop ermitteln lassen. — Da nach den vorliegenden Untersuchungen Steinzellen im Samen der P Cupana fehlen, so würden die selben, die in der Droge anscheinend ständig vorkommen, auch auf eine Beimengung schließen lassen.

Pulverung. Die Guarana wird grob gepulveit, bei gelinder Wärme völlig ausgetrocknet, dann durch ein feines Sieb geschlagen. Das Pulver bewahrt man in gelben otöpselgläsern auf

Guiomi 1267

Anvendung Gegen Migrane (Hemicranie) in Gaben von 0,5—2,0 mehrmals tag lich in Pulver-, Pastillen- oder Tablettenform In Brasilien als Genussmittel Es ist von allen verwandten Genussmitteln dasjonige, das am meisten Coffein enthalt

Extractum Guaranae. Guarana depurata. Grob gepulverie (fuarana digerirt man mit 45 proc Weiogeist, filtrirt und dampft zum weichen Extrakt ein Auch durch Eindampfen aus dem folgenden zu erhalten Ausbeute 30—35 Proc Gabe 0,25—1,0

Extractum Guaranae fluidum (USt) Fluid Extract of Guarana Aus 1000,0 gepulverter Guarana (No 80) und einer Mischung von 750 ccm 91 proc Weingeist und 250 ccm Wasser im Verdraugungswege Man befauchtet mit 200 ccm, fangt zuerst 800 ccm auf und stellt la 1000 ccm Fluidextrakt her Es sind etwa 6000,0 Lösungs mittel erforderlich

Tinctura Guaranae. Tinctura Paulliniae Guaranatinktur Wird aus 1 Th grob gopulyerter Guarana und 5 Th verdünntein Weingeist bereitet

Elixir Erythroxyli et Guaranae (Nat. form) Elixir of Erythroxylon (or Cocn) and Guarana

Rp Extracti Come fluidi (U St) 125 cm Extracti Guaranae fluidi 125 cm Talci pulversti 15 g Elixir Taraxaci comp (Nat. form) 750 cm Man mischt, litst absetzen und filtrirt

Elixir Guaranse

Guarana Elixir

Bp Pastae Guaranae Glycerini 23 20,0 Aquae Cinnamom 2pr 70,0 Tinctur Aurant cort Tinctur Vanillae 25 50 Man maceritt 8 Tage, presst und filtrirt

II Nation formul

Pp Extract. Guaranae fluid, 200 ccm Elixir aromatici (U-9t.) 800 ccm Elixir Taraxsel comp (Nat. form) 600 ccm

Pasta Cacao cum Guarana
Guarana Chokolade.

Rp Pastae Guaranae pulv subt 50,0
Pastae Cacao 450 0
Sacchan albi pulv 5006

Wie Pasta Cacso aromat (S 526) za bereiten

Pastelli Guarauae Trochisci Guaranae Guaraua-Pastilleu. Rp 1 Pastee Guaranae 1000

2 Sacchari albi subt lisaime pulv siccati 400,0

3 Sacchan Vanillni 2,0
4 Pastae Carao 5000
Man mischt 7, 2, 8 unter sich dann mit der geschmolunen Kalannas- und 13 mt 1000 Pastillen, in lem man die abenden in Disen auf
erwärnte Platten setzt und durch Außehlagen

Pairis Guaranae compositus
Pulvis nervinus e Paullinis.

Rp Pastae Guaranae 10
1 ulvers srom...tci 0,25
Sauchun Lacta 0,5
D tal dos K. Tärlich 2-3 Priver

Sirupus Guaranae Guaranasi up

Rp Tinctur Guaranis 15.0 Sirupi Sacchari 85,0 oder Extr Guaran, hquid, 5.0 Sirupi Sacchari 95.0

Tabulettae Guaranae Guarana-Tabletten.

Rp Pastae Guaranae pulv 25 0 Sacchan albi pulv 2,5 Muchag Gummi arab q s Man presst 0,3 schwere Pastilien

> Ep Pastae Guaranas 10,0 Saccharl albi Gummi arabici az 2,0 Aquae destili gits, VI,

Man preset 30 Tabletten and bestreat rait Barlapp

Auti-Migrane-Geist, Krausser's, ist eine verdünnte Guaranatinktur Guarana von Gaimauir & Co in Paris 12 Pulver, wovon jedes angeblich aus 1,75 g Guarana besteht

WAINER'S Safe Nervine. Nach neueren Angaben 5,0 Guarana, 8,0 Löwenzahn, je 1,0 Enzian, Süssholz, Pomeranzen, je 0,5 Cardamomen, Zimmt, 6,0 Bromkalium, 30,0 Zucker, 250,0 verd. Weingeist

## Gummi.

Gummi Acaciae (Austr). Acaciae Gummi (Brit) Gummi arabicum (Germ Helv) Acacia (U-St.) Gummi Mimosae. — Arabisches Gummi. Akazien- oder Mimosengummi — Gomme arabique vraie (Gall) Gomme du Sénégal (Gall.) — Gum arabic (U-St.) Gum Acacia.

Die Stammpflanzen und die Heimath der Droge werden von den einzelnen Arzneibüchern wie folgt festgestellt. Germ. Hauptsächlich von Acacia Senegal aus dem oberen Nilgebiet und aus Senegambien Helv Acacia Senegal. U-St Acacia Senegal Gall Acacia Senegal Willd und A Arabica Willd

1268 Gumui

Abstanmung. Acacia Senegal Willdenow (syn Acacia Verek Guille min et Perrottet), Familie der Mimosacene-Acaciene, ist ein kleiner, stachliger, 6 m hoher Baum oder Strauch mit 3-4 cm langen, doppelt gefiederten Blattern, bis 8 cm langen Blüthenständen und blassgelben Blüthen Heimisch in Senegambien, im Stromgebiete des weissen Nil und des Athara in Kordofan und südlich bis nach Deutsch Ostafrika gehend, vermuthlich auch in den zwischen Senegambien und dem Nil gelegenen Landern Innerafrikas Wennschon nur diese Art als Stammpflanze von den Arzneibuchern fast ausschliesslich genannt wird, so ist es doch nicht zweifelhaft, dass auch das Gummi anderer Arten mitgesammelt wird. Es werden als solche genannt speciell in Ostafrika Acacia abyssinica Hochstetter, A glaucophylla Steud, A stenocarpa Hochst, A fistula Schweinf, A nilotica Del, A Seyal Del, A Ehrenbergiana Hayne Das Gummi bildet sich in der Rinde der Pfianzen durch Verschleimung und zwar zuerst der primären Membran, später der sekundaren Verdickungsschichten Wenn nach der Regenzeit trockene Winde wehen, so tritt das Gummi aus Rissen der Rinde aus und trocknet zu knolligen oder wurmförmigen Stucken

Beschreibung. Das ostafrikanische Gummi bildet rundliche, knollige, eiformige, auch längliche und durch Zerspringen eckige Stücke von verschiedener Grösse und Farbe Sie sind farbles, weisslich, gelblich bis braunroth und von verschiedenem Grade der Durchsichtigkeit. Es bricht leicht in scharfkantige, muschlige, glasglanzende Stücke Die ganzen Stücke sind meist von zahllosen Rissen durchsetzt - Beim Senegal-Gummi treten die Risse weniger hervor, die Stücke sind haufig wurmformig gekrummt, und wenn auch das emzelne Stuck farbles erscheint, in Masse etwas rothlich — In der doppelten Gewichtsmenge Wasser soll es sich langsam aber vollstandig zu einem klaren, meistens gelblichen, sauer reagurenden Schleum lösen. Mit Glycerin ist die wässerige Lösung mischbar In Alkohol, Aether und Oelen ist es unlöslich, doch lost Alkohol von Weniger als 52 Proc eine seinem Wassergehalt entsprechende Menge auf Mit Bleizuckerlösung ist der Schleim ohne Trubung mischbar, dagegen bewirkt Eleiessig noch in einer Verdunning von 1 auf 10000 Wasser eine Trübung. Auf alkalische Kupferlösung wirkt Gummi bei 60-70° C nicht reducirend ein, scheidet aber nach dem Kochen eine geringe Menge Kupferoxydul ab Spec Gew lufttrocken 1,487, bei 100° C 1,525 Es dreht die Polarisationsebene links, doch kommt auch rechts drehendes, sowohl bei arabischem (Kordofan, Geddah, Suakin), wie hei Senegal-Gummi vor Ausserdem findet sich rechtsdrehendes unter Mogadorgummi und unter solchem aus Deutsch-Südwestafrika

Bestandtheile. Es ist ein wechselndes Gemenge von weinigstens zwei Gummarten, einem rechts- und einem linksdrehenden. Das linksdrehende ist das Calciumsalz der Arabinsäure C<sub>49</sub>H<sub>249</sub>O<sub>74</sub> CaO Asche 3—4 Proc

Sorten. Bis zum Beginn der Wirren in Oberagypten wurde der pharmacentische Bedarf fast ausschliesslich durch das in diesen Landern gesammelte Gummi gedeckt und nur dieses war von den Arzneibüchern zugelassen. Das hat sich seit dem fast völligen Aufhören von Zuführen aus jenen Gegenden geandert, und das Senegal-Gummi gilt dem genannten gegenüber fast überall als gleichwerting. Seit einigen Jahren haben aber Zuführen wieder begonnen. Die im folgenden aufgeführten Sorten speciell des ostaffikanischen Gummis sind einigermassen unbestimmt und wechselnd in ihrer Beschäffenheit.

- I. Gummi von Acacia Verek und verwandten Arten
- In Wasser löslich Den Forderungen der Pharmakopöen meist entsprechend

#### a Ostafrikanisches Gummi

1 Kordofan-Gummi Beste Sorte Ziemlich selten Der obigen Beschreibung entsprechend. Diesem Shulich das Berkam-Gummi.

2 Gezirch-Gummi, kommt über Kassala und Massaua in den Handel Kleine Korner, wenig gelblich Ebenfalls ziemlich selten Schleim etwas weniger konsistent wie 1 3 Sennaar-Gummi Zwischen Sennaar und dem Rothen Meere gesammelt Blassgelb (TOMINE 1269

4 Suakin Gummi (Samagk, Savakumi, Hidschodzi, Taler Gummi), hauptsich heh von Acacia stonocarpa Hochst Kleine, gelbe oder braunliche Stuckehen Schleim wenig klebend - Unter diesem Namen kommen auch kleine, von den besseren Sorten abgesiebte Stückchen vor

5 Geddah-Gummi (berberisches Gummi, vergl unten) Südlich von Arkiko gelt, kommt über Dichidla (Geddah) in den Handel Kleine Körnei von meist sammelt, kommt uber Deshidda (Geddah) in den Handel dunkler Farbe und unangenehmem Geschmack, schwer loslich Schlichte Sorte Unter diesem Namen allerdings auch bessere Sorten Anscheinend ahnlich das Aden-Gummi

### b Westafrikanisches Gummi Senegal-Gummi

1 Gummi vom Unterlauf des Flusses (Gomme du bas du fleuve) Knollige oder wurmformige Stucke von gelblicher bis gelbbruuner Furbe

2 Gummi vom Oberlauf des Flusses (Gomme du haut du fleuve) Klei-

nere, hellere Stücke, darunter mehr wurmförmige, besser in Was er löslich wie 1

3 In dieselbo Giuppe gehören die ebenfalls aus Schegambien in den Handel gelangenden Sorten Salabre da (Gomme frisble), Mediné vom Mittellauf des Flusses, Galam (von Acacia vera Willd u A albida Del;

### II Gummisorten anderer Herkunft,

aber ebenfalls ganz oder doch grossentheils in Wasser löslich und theilweise sehr wohl im Stande, die officinellen Sorten zu ersetzen

### a Akazien-Gummi

### a Aus Afrika

- 1 Nordafrikanisches Gummi (Mogador, Marokkamsches, Beiberisches G, vergloben) Von Acacia gummifera Willd und A arabica Willd in Wasser unvolkommen löslich, mittelmüssige Sorte Indessen kommt unter diesem Namen auch Gummi vor, das dem Gezirch Gummi nahesteht, und welches, vielleicht aus dem Sudin stammend, infolge der unsicheren Verhaltnisse in Ostafrika, einen nordwestlichen Weg genommen hat
- 2 Gummi aus Doutsch-Südwostafrika Unter diesem Namen (auch Gummi von Angra Pequeña) ist in den letzten Jahren ziemlich reichlich Gummi nach Europa gekommen, das weingstens z Th in Wasser völlig löslich war und sich für die meisten Verwendungen trefflich eignete Es stammt von Acacia horrida Willd Anderes, nicht lösliches, durfte von Acacia Giraffae Willd stammen

8 Kap-Gummi, wenigstens zum grossen Theil mit dem vorigen identisch. Es kommt aber unter diesem Namen auch ganz unlösliches Gummi vor Soll auch von

Acacia Karroo Hayne und A capensis Colla ge-ammelt werden

### β Aus Indien Amrad-Gummi

Von Acacia arabica Willd (Bahool-Gummi), strohgelb bis braun, zu 95 Proc einen ziemlich dünnen, röthlichen Schleim liefernd. Klebfähigkeit gut

Acacıa leucophloca Willd, hellbraun, lösheh. Klebkraft ziemlich gut Acacıa Catechu Willd, hellbraun, sauerlich, nur theilweise löslich. Klebkraft schwach

Acacia ferrugineaD C braun, mit brauner Farbe löshich Klebkraft ziemlich gut Acacia farnesians Willd, braun, süsslich, mit brauner Farbe löslich Der Schleim gelatinirt aber nach kurzer Zeit Klebkraft schwach Acacia modesta Wall, hellbraun, löslich Klebkraft gut

y Aus Australien Wattle Gummi
Für den Export soll nur von Acacia pycnantha Benth in Viktoria in Süd
australien gesammelt werden Das Gummi ist in Wasser löslich Ebenso hefert A de
currens Willd, A homalophylla Cunn, A pendula Cunn, A sentis F Müll,
lösliches Gummi (Sidney-Gummi) Bei A binervata D C, A dealbuta Lk, A elata
Cunn, A glaucescens Willd, A penninervis Sieber bleiben 4—12 Proc ungelöst, bei A decurrens Willd, A mollissima Willd, A vestita Ker Gawl
9—41 Proc

### ö Aus Amerika

#### Acaela Angico Mart

#### b Gummi von anderen Pflanzen

### a. Aus Indien

Anogenesus latifolia Wall (Ghatti-, Dhaura-Gummi), strohfarbene Stücke, die im Wasser zu 85 Proc löslich sind, deren Klebkraft aber nur mittelmässig ist

Bauhinia variegata L, braun, võilig lõsheh Klebkraft wie heim vorigen Albizzia amara Boiv, hellbraun, von süsshehem Geschmack, nur thulweise löslich Klebkraft sehr gut

1270 (7ummi

Buchanania Intifolia Roxb, gelblich bis braun, von süssem Geschmack, ange-

nehmem Geruch, völlig loshch Klebkratt schwisch
Odina Wodier Roxb (Jingan-Gum), dunkelbraun, von saurem Geruch und Ge

schmack Völlig löslich Klebkraft schwach

Terminalia tomentosa Wight et Arnott, gelb, nur zum Theil löslich Kleh kraft gut

### 8 Aus Australien

Panax Murrayi F Müll., P elegans C Moore et F Müll, P sambuci folium var angus:um Sieber hefern in Wasser nicht völlig lösliches Gummi von aromatischem Geruch Das der erstgenannten Art scheint das beste zu sein

#### y Aus Amerika

Anacardium occidentals L (Cajugummi), löslich in Wasser

Prosopis dulcis Gill (Mezquite-Gummi), löshch in Wasser, von süssem Ge-

Hymenaea Courbaril L

Bunchosia glandulifera H B K (Ciruela-Gummi) aus Caracas Völlig löshch zu einem klaren, dicken Schleim

III. Gummisorten von geringer Löslichkeit oder unlöslich

#### a Aus Afrika

Prunus Bokharieneis Royle und P Puddum Roxb Von der Ostküste des rothen Meeres Zur Verfalschung des Kordofan-Gummi benutzt Quillt im Wasser nur auf

Aus Deutsch-Ostafrika nach Europa gelangtes Gummi von Akamen, ist gelb bis braun Es löst sich, ist aber von geringer Klebkraft

### b Aus Europa

Dahm gehört das gelegentlich auch bei uns gesammelte Gummi der Kirsch-, Pflaumen und Aprikosenbäume

### c Aus Indien

Bombax malabaricum D C (Moscherus, Moschras) Quilt in Wasser nur Enthalt Gerbstoff, daher als Adstringens benutzt

Moringa pterygosperma Gartn (ebenfalls als Moscherus bezeichnet) Quillt nur

in Wasser auf

Errodendron anfractuosum D C, Stereospermum chelonoides D O, Ailanthus malabarica D C, Macaranga indica Müll Arg Alle dem vorigen ahnlich, wenig bekannt

#### d Aus Australien

Mezoneuron Scortechinii Fr M (Barrister-Gummi) Quillt in Wasser nur auf, in verdunnter Salzsaure lösen sich 69 Proc

#### a Aus Amerika

Acacia micrantha Benth (Cuji-Gummi) aus Caracas Es losen sich 26 Proc, der Rest 1st Gallerte

Pereskia Guamacho (Guaramacho-Gummi) aus Caracas Zu 48 Proc loslich, der Rest ist Gallerte

Cedrela odorata L (Cedern-Gummi) aus Caracas 25 Proc lösen sich, der Rest 1st Gallerte

Puya species (Chagual- und Maguey-Gummi) Chile In kochendem Wasser zu 18 Proc löslich, doch sind immer einzelne Stücke völlig löslich.

Surrogate für Gummi. Der grosse Mangel an Gummı in den letzten Jahren hat veranlasst, dass andere Stoffe und Kunstprodukte an seiner Stelle empfohlen wurden Kunstgummi wird aus Dextrin bereitet Aus der Frucht eines Mesembryanthemum hat man einen Schleim extrahrt und durch Abdampfen koncentrirt. Den in Wasser unlöslichen Theil des Kirschgummis behandelt man im Dampfbade mit einer wässrigen Lösung von 1 Proc NaHO und 2,5 Proc Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> und macht ihn so löslich Diese und ähnliche Surrogate stehen an Klebkraft auch minderwertbigem Gummi nach

In kaltem Wasser gar nicht oder nur zum Theil lösliche Gummisorten können häufig löslich und so für die Technik verwendhar gemacht werden, indem man sie entweden mit Wasser kocht, oder unter Druck bei höherer Temperatur mit Wasser behandelt, oder mit verdünnten Alkalien oder Säuren behandelt Auch Myrrhengummi, der bei Bereitung von Tinetura Myrrhae bleibende Rückstand, giebt in Wasser gelöst einen technisch gut hrauchbaren Klebschleim

Gummi 1271

Prufung Die Prufung der officinellen Sorten ergiebt sich aus dem oben unter Beschreibung Gesagten Speciell das Verhalten beim Losen in Wasser ist bei den einzelnen Gummisorten recht verschieden, die oftemellen geben einen filtrirbaren Schleim, andere geben einen scheinhar völlig homogenen Schleim, der aber nicht filtrirbar ist, andere eine mehr oder weniger konsistente Gallerte, bei underen wieder quellen die einzelnen Kornechen soweit auf, dass scheinbar ein gleichnassiger Schleim entsteht, in dem aber bei genügender Verdünnung die einzelnen Kornechen sich erkennen lassen, bei underen trennt sich der Schleim bald in zwei Theile, einen gewohnlich sehr konsistenten dicken und einen wasserigen, dunnen, und schliesslich kommen Sorten vor, die nur mehr oder weniger aufquellen.

Nicht selten ist Gummi mit Bdollium (Bdellium d'Afrique (Gall)), einem von Balsamodendron africanum Ain und B Mukul Hook abstammenden Gummiharz verfülscht Dasselbe ist zu etwa 30 Proc in Wasser leslich, der Rest in Actuer und kochendem Alkohol. Ferner kommen Verfalschungen mit Dextrin nicht seiten vor, die man nachweist, indem man 8 cem einer Losung, die zus 15 Tropfen Log Ferri sesquichlorati, 15 Tropfen gesattigter Losung von rothem Blutlau, ensalz, 5 Tropfen verdunnter Salzsaure (spec Gew 1,165) und 60 cem Wasser besteht, mit 6 cem einer 20procentigen Losung des betr Gummi zusammenbringt. Bei reinem Gummi wird die Mischung gelb und bleibt so 10—12 Stunden lang, im anderen Falle andert sich die Farbe bald in Blau Mit schwefliger Saure gebleichtes Gummi wird in der Losung mit Baryumehlorid Fällung geben, ebenso durch Chlor gebleichtes mit Silbernitrat. Solches Gummi hat an Losuchheit eingebusst.

Für die Beurtheilung der technischen Verwendbarkeit eines Gummi ist die Bestimmung der Viskosität von grossem Werthe, man bestimmt dieselbe entweder mit dem Lunge'schen Viskosimeter, mit dem ermittelt wird, binnen welcher Zeit eine Spindel von bestimmter Grosse und Schwere bis zu einer bestimmten Marke in den Schleim ermisinkt (Zeitschrift f. angew Chemie 1895 p 487), oder, wenn die Menge des zur Verfugung stehenden Gummis zu gering ist, bestimmt man, binnen welcher Zeit eine bestimmte Menge des Schleimes aus der Oeffnung einer Bürette oder eines cylindrischen Scheidetrichters ausfliesst (Apotheker Zeitung 1897 No 75, 1898 No 22). In beiden Fullen dient ein Kordofan-Gummi bester Beschaffenheit zum Vergleich.

Für Recepturzwecke genigt allem das farblos und blank losiiche Gummi arabicum albissimum electum, für den Handreikauf hält men die helleren Sorten Senegul-Gumm vorrathig, die kaum halb so theuer sind und als klebmittel völlig genügen

Pulverung. Das Gummi wird durch Absieben vom anhangenden Staube befreit, gröblich zeistossen, wobei Holztbeile und dergi henauszulesen sind, bei gelinder Warme (hochstens 30°C, nach Gall bei etwa 40°C) einen Tag getrocknet, dann mittels sehr sauberer Siebe in ein feines Phlyer (VI Germ Hely) verwandelt. Hohere Temperaturen und langeres Trocknen können das Gummi derart verändern, dass es zur Bereitung von Oelemulsionen untauglich wird. Der Verlust durch Trocknen und Verstauben kann bis zu 18 Proc betragen.

Aufbewahrung An einem trocknen Orte in Holzkästen, das feine Pulver in dichtverschlossenen Hafenglasern, da es aus der Luft Feuchtigkeit anzieht und zusammenbackt

Anwendung In der Pharmacie als Hauptbestandtheil vieler Hustenpastillen, als Bindemittel bei Emulsionen, Pillen, Pasten, Pastillen, als Hulfsmittel beim Pulvern mancher Drogen (Koloquinthen, Fractus Capsici), äusserlich als Streupulver, zum Stillen von Blutungen Technisch als Klebmittel.

In flüssigen Arzneimischungen, falls man dieselben klar haben will, sind Gummilbsungen unverträglich mit starken Säuren, Metallsalzen, hesonders Bleiessig, Brom- und Ferrisalzen, mit Sulfaten, Oxalaten, Silikaten, ferner mit Aether, wie mit grosseren Mengen Weingeist und weingeistigen Tinkturen

Gumm 1272

Basis simplex ad trochiscos. Simple Basis (Brit) Einfache Pastillen grundlage 496 g Zuckerpulver und 19,5 g gepulvertes arabisches Gummi werden ge-mischt und mit 35,5 ccm Gummischleim und q s Wasser zum Teig angestossen Die Masse ist für 500 Pastillen bestimmt. Das aufzunehmende Arzneimittel wild zuvor sorgfaltig mit den Pulvern gemischt, da Brit die Dosis für eine Pastille angiebt, so ist die betroffende Zahl mit 500 zu vervielfaltigen

Decoction album. Apozème blanc (Gall) Decoction blanche de Sydenham Je 10,0 Gummpulver und Calciumphosphat mischt man mit 20,0 Biodkrume und 60,0 Zucker, fügt etwa 11 Wasser hinzu, kocht 1/4 Stunde, seiht unter gelindem Pressen durch, setzt 10,0 Orangenblüthenwasser und q s Wasser zu 11 Flussigkuit zu Mixtura gummosa (Austr Erganzb Helv) Mistura Acaciae (Nat form) Potio gummosa s demulcens Julapium pectorale s bechicum — Gumminixtur — Potion gommeuse (Gall) Julap gommeux Mixture of Acacia

				Form			
Austr				Berolin		$\mathbf{Helv}$	Gall
Gummi arab pulv 10,0	Mucil Gum	mı arab	25,0	20,0	Gummı arab	10,0	10,0
Sacchart alb puly 5,0	Strupt simp	l	15.0	20,0	Strup Saceb	10,0	20,0
Aquae destill, 135,0	Aquae desti	11	60,0	160.0	Aquae Aurant fl	or 5.0	10,0
	-		,	•	Aguae destall	75.0	100.0

Nat form Gummi arabici pulv , Sacchari āā 75 g, Aquae destillat 850 com

Bei Bedarf frisch zu bereiten

Mucilago Gummi Acaciae (Austr) Mucilago Acaciae (Brit U-St) Mucilago Gummi arabici (Germ Helv) Mucago cum Gummi (Gall) Mucilago Gummi Mimosae — Akaziengummischleim Gummischleim Gummisrabicumlosung - Mucilago de gomme - Mucilage of Gum Acacia Slime of Arabic gum

Austr	$G_{erm}$	Helv	$\mathbf{Brit}$	U St	Gall
Gumma arabica	1	1	1	3.4	1
Aquae destillatae	2	8	1,5	6.6	1

Nach Germ, Helv, Brit, U-St verwendet man Gummi in Stücken, dass man schnell mit Wasser abwascht, bis dieses klar bleibt, nach Austr und Gall löst man Gummipulver unter Anreiben im Wasser Den fertigen Schleim seiht man durch Flanell Das erstere Verfahren dauert zwar langer, liefert aber einen klareren Schleim. In jedem Falle ist die Anwendung von Warme zu vermeiden, auch haftiges Schütteln ist nicht vortheilhaft Arbeitet man mit grösseren Mengen, so giebt man das abgewaschene Gummi auf ein Porcellansieb und hangt dieses in das das Wasser enthaltende Ansatzgefass, zur Dar-stellung im kleinen bedient man sich einer eckigen Medicinflasche, die man hinlegt und öfters wendet Gummischleim muss klar und gelblich gefärbt sein, er darf weder suss noch sauer schmecken, Freiche Lösung nicht reduciren und durch Jodlösung nicht geblatt werden. Man bewahrt ihn in ganz gefüllten, kleineren Flaschen im Kühlen auf, wegen seiner begrenzten Haltbarkeit in nicht zu grosser Menge. Zusatze von Salicylsäure m. dergl. sind selbstverstandlich unstatthaft

Einen klaren Gummischleim zum Kleben bereitet man aus billigen Gummisorten (in Körnern), indem man die Lösung an einem etwa 80° heissen Ort 1—2 Tage absetzen lässt, die gebildete Haut entfernt und klar abgiesst. Ein Zusatz von 2—3 Proc. Glycerin zu diesem Schleim erhält die damit bestrichenen Gegenstande biegsam (z. B. Papierkapseln zum Ausgiessen von Pflastern) Um das Gelatinmen des Klebschleims zu verhindern, wird

empfohlen, demselben etwa 20 Proc Kalkwasser zuzusetzen

Pasta gummosa (Austr Ergäuzb) Pasta Althaeae Massa cum Gummı Lederzucker Weisse Reglisa Eibischpaste Jungfernleder Gummiteig — Pate de gomme (Gall) Pate dite de gumauve Ergänzb Je 200,0 mittelfein gepulvertes arabisches Gummi und Zucker mischt man, dampft im kupfernen Kessel mit 100,0 Wasser zur Hongdicke ein, rährt 150,0 frisches zu Schaum geschlagenes Enweiss Garnates und gehitzt under Fortgabrander Schlessen Schlessen und Ergänzber und gehitzt under Germannen Schlessen Schlessen und gehitzt under Germannen Geschlagenes Enweiss darunter und erhitzt unter fortwährendem Schlagen mit breitem Holzspatel, bis eine Probe von dem letzteren nur noch schwierig abfliesst und nicht mehr an den Handen klebt Man mischt 1,0 Pomeranzenblüthenölzucker zu, gieset in Formen und trocknet in der Warme aus - Austr schreibt auf je 500 g Gummi und Zucker das Eiweiss von 12 Eiern und 50 g Orangenblüthenwasser vor, sonst ebenso — Gall 1000 g weisses Senegal-Gummi wäscht man, löst in 1000 g Wasser, dampft mit 1000 g Zucker ein und verfährt nach Zusatz von 100,0 Orangenblüthenwasser und 12 Eiweis wie bei den vorigen — Es ist wesenthch, dass das Erweiss frisch und im kühlen Raume geschlagen ist! Die fertige Masse giesst man entweder auf eine Marmorplatte, oder in mit Stärke bestäubte Papierkapseln aus, trocknet bei etwa 40° 0, schneidet in Streifen und trocknet nochmals. Auch kann man fische Kästen mit Stärkemehl fullen, in dieses behebige Formen eindrücken und die nur bis zur Dickflüssigkeit eingedampfte Masse in letztere eingiessen. Sie muse dann vor dem

Gumnu 1273

Trocknen zunächst einige Zeit kalt gestellt werden — Das Schneiden der getrockneten Paste erfolgt im Grossbetriebe durch kleine Kreissagen

Als Erbischpaste sollte diese Zubereitung nur dann bezeichnet werden, wenn man statt des Wassers einen wussengen Auszug aus Eibischwurzel verwendete - Auf bewahrung in Blechkästen an einem trocknen Ort

Ptisana cum Gummi Tisane de gomme (Gul) 20,0 arabisches oder Senegal Gummi wäscht man, löst in 1000,0 kaltem Wisser und seiht durch

Strupus gummosus (Erganzb) Strupus Gummi arabici (Helv) Strupus Strapus gummosus (Erganzo) Strapus Cummi arabiei (1987) Strapus Acaciae (USt) Sirupus cum Gummi Gummistrup Sirop de gomme (Gall) Syrup of Acacia Erganzb 1 Th Gummischlein, 3 Th weisser Sirup — Helv 10 Th arab Gummi (II, gewaschen), in 9 Th Wasser, 1 Th Pomicianzenbluthenwassir gelöst, 80 Th Zuckersirup — U-St 25 ccm Gummischleim, 75 ccm Zuckersirup — Gall Aus 1000 g gewaschenem, weissem Gummi, 1300 g Wasser und 6700 g Zucker macht man einen Sirup vom spec Gew 1,33 — Nach Erganzb und U-St nur bei Bedarf zu bereiten

#### Bartwickse (You)

Fp 1 Gummi arabici 1000 2 Enponis medic 100,0 8 Aquae destall 300,0 4 Cerae flav 200.0 5 Cetacei 20.0 6 Givcerini 20.0

Man löst 1 und 2 in 8 unter Erwärmen, fügt 4 u 5 geschinolzen binzu, rührt unter Zusatz von 6 kalt, parfilmert, färbt mit Umbra oder kienruss, und fullt in Tuben

#### Charta adhaesiva

Ostindisches Pflanzenpapier Rp Gummi arabici 0 ده

Aquae destillatae 55,0 Old Geranu ros gtt. 1

Man löst kalt, streicht mit breitem Pinsel auf Seidenpapier und trocknet an der Luft. Die Bogen werden durch Beschweren geglättet, dann zerschnitten. Setzt man der Lösung 1,0 Salfcyladure und 2-3,0 Glycerin zu, so erhält man die Charta adhaesava antiseptica s salicylata, einen Ersatz für Englisch Pflaster

### Linctus gummosus

(Münch Nosokom -Vorschr)

Mucilag Gummi arab Aquae destillat. aŭ 20,0 Strupt sampliers 10 0

#### Linetus pectoralis

#### Brusttrank

Mucilag Gummi arab 70.0 Sirup Papavens

#### Massa pectorulis (Galf) Pate pectorale

Rp 1 Specier pectoral Gali (S 233) 1000 2. Aquae destillat ebull 8000.0 8000,0 8 Gummi Senegal loti 4 Sacchar albi 2000.0 b. Aquae Laurocerası 100 0 6 Extracta Opti

Man übergiesst 1 mit 2, löst in der Seihflüssigkeit 8 unter Erwärmen, fügt 4 hinzu, und lässt. sobald gelöst, ohne zu rühren 12 Stunden im sedenden Wasserbade stehen. Hierauf entfernt man die Schaumschicht, rührt sorgfältig 6, in 5 gelöst darunter, gresst in geölte Blechformen aus und trocknet bei 40°C indem man die genügend erhartete Paste wendet. Zuletzt wird sie mit Fliesspapier abgerleben 100 g cotholten etwa 0,02 g Opiumextrakt.

#### Mixtura gammosa Tueles

Mucilag Gumma arab 30.0 Sirupi Althaeae 20-0 50,0 Aquae destillat

#### Mucilago Gummi arabici ad asum technicum

#### I llussiger Leim

Rp Mucilag Gummi amb ordinar 9500 Aluminii sulfurier

M n bist, lässt einige Wochen im kühl n stehen und gresat Llar ab

#### H Kontor-Gumm: Universal-kiebachleim

Pp 1 Gummi arabici 2 Aquae destillat, frigid 140,0 B Giverini 10.9 4 Acid, acetici dilut, (30%) 200

5 Alumini salfarin Men löst und mischt im obiger Relhenfolge und fielt nach dem Absetzen auf kleinere Gefässe.

Zum Kleben von Papier auf Pappe, Holz, Glas, Porcellan, Metall III Leim zum Aufkleben von Papier zu\*

Blech. Pp Muciling Gummi arab 90.0 10,0

Glycermi Das Blech ist zuvor mittels Salmiakgeist zu reinigen

#### IV Wasserfester Gummilack

Man vermischt Gummischleim mit Kahumbahromatiösung und setzt die damit überzogenen Gegenstände (Papierschilder Glassachen etc.) dem Sonnenlichte aus

#### Pastilli Gummi arabici

Pastilli a Trochisci gummosi a pectorales Gummipastillen Hustenpastillen.

Bp Gummi arablel pulv Sacchari albi 595,0 Elacosacch Aurant f'c 5.0 Simps simpl Q B. Zu 1000 Pastillen.

### Potio pectoralis (Gall ). Potion pectorale.

En Infusi Specierum pectoralium (Gall) 1200 birupi gammasi

#### Pulvis anticatarrhails (Nat. form)

Catarrh Powder Catarrh Snuff.

Pp Morphin hydrochlor 0.41 Gummi arab subt. puly 25,0 Bismuth subnitr

#### Pulvis contra tussim STRIGER

Pulyis anticatarrhalicus Steicers Hustenpulver

Rp Gummi arabici pulv Sacebari albi

2

Pulvis diureticus (Gall)  Poudre diureticue  Pp Kalii nitrici pulv  Radies Althaene "Až 100 Radies Liquintiae "200 Gumm arabid " Sacchari Lactis "Žž 60,0  10,0 hictvon anf I l Wasser als Schüttelmixtur  Pulvis gummasus	Pulvis gummosus alkalinus Sapo vegotabilis Pp Kain earbonici pur 1,0 Gummi arabici pulv 9 0 Bei Darmverstopfung zu 2,0—8,0 Pulvis incrassaus I cluer Rp Gummi arabici pulv Radic Althacae ,, Radic Liqurit ,, Resinue Drecous , aa
Species Diatragacanthae Pulvis Acadae comp Gummipulver Zusammengesotztes Gummipulver Poudre gommeuse Gompound powder of gummi  I Germ Nat form  Rp Gummi atabici subt pulv 3,0 Radie Liquint , , 20 Sacchari albi , , 1,0	Sirupus pectoralis (Nat. form)  Pectoral Syrup Jackson's Pectoral  or Cough (Syrup)  Bp Morphin hydrochlor 0,55 g  Olei Sassafras 0,5 ccm  Sirupi Acaene (U-St) q s ad 1000 ccm  Sirupus pectoralis  Hustensaft (Wiener Handyerkauf)  Ip Mucilas Gummi arab
Helv  Rp Gummi ambici pulv  Tragucanth " & 2,0 Sacchari albi " 6,0  HI Austr  Bp Amyli Tritici pulv  Radic Liquiri , & 50,0 Gummi arabici " Sacchari albi " & 100,0	Sirupi Senegre  "Kermesini ha 20,0  "Aurant flor 63,0  Aquae Amygdal amar dil 5,0  Tabeliae cum Gunimi (Gall)  Tablettes de gomme  Rp Gummi arabici palv 100,0  Sacchari albi , 900,0  Aquae Aurant flor 75,0  Man formt 1 a. Tabletten von 1 g
Th Tragacanth, 8 Th Gelatine, q s Farbst	g aus 5.—8 Th arab Gummi, 3 Th Dextrin, off wird gelöst, eingetrocknet und gepulvert is 66 Th Zucker, 33 Th arab Gummi, 0,6 Th

Epidermin ist eine Salbengrundlage aus Gummi, Wachs, Wasser und Glycenin Püte nutritive, Pastillen für Sanger, Redner, bestehen aus Gummi, Zuckei und feinem Leim

Pectorin, Dr Kenr's, gegen Verschleimung Ein Pulver aus Kakao, Gummi und Zucker

Tegmin, Hautdeckmittel bei Impfpocken, ist eine Emulsion aus Wachs, Gummi pulver und Wasser (1 2 3) mit 5 Procent Zinkoxyd und wenig Lanolin (Riedell's Mentor)

## Gutta Percha.

Gutta Percha (Germ Gall.) Guttapercha. Guttapertscha. Gummi gettania Gutta Tuban.

Guttapercha ist der coagulirte und weiter verarbeitete Milchsaft von Baumen einer Anzahl Arten aus der Familie der Sapotacoae Es kommen als solche hauptsachlich in Betracht Palaquium Gutta (Hook) Burck, früher in Uferwaldern auf Singapore heimisch, jetzt völlig ausgerottet und nur noch in Kulturen vorhanden, Palaquium oblongifolium Burck, heimisch auf Malakka, Riouw, Sumatra und Borneo, Palaquium borneense Burck auf Borneo, Palaquium Treubii Burck auf Bauka Die heiden letztgenannten Arten sind vielleicht auch schon ausgerottet Die beste Droge hiefert P oblongifolium. Payena Leerii Benth et Hook, auf Malakka, Sumatra, Borneo, Banka und Amboina hiefert ferner vorzügliches, hellfarbiges Guttapercha, das aber leichter faserig wird, als das von Palaquium-Arten. Payena macrophylla (Hassk.) Benth et Hook hiefert Gutta von minderem Werthe Mimusops Elengii L, heimisch im westlichen Vorder indien und Ceylon, vielfach kultivirt (Mimusops Balata Gartin in Surinam hiefert hauptsächlich die verwandte Ballata). Ausserdem liefern zahlreiche andere Pflanzen Guttapercha oder diesem ähnliche Stoffe, doch ist hier die Gewinnung über das Stadium des Experiments

Gutta Percha. 1275

nicht hinaus gekommen. Die Guttapercha ist in Form eines Milchsaftes in zahlreichen Milchsaftschlauchen der Rinde und des Markes enthalten Zur Gewinnung derselben macht man Einschnitte in den Stumm, oder fallt den Baum und macht dann Einschnitte. Der heraustretende Milehsaft erstarrt entweder schon am Baum, oder wird bei geningeren Sorten in Kokosschalen aufgefangen und durch Kothen allein oder mit Wasser coagulirt. Neuerdings gewinnt man auch Guttapercha durch Extrahiren der Blätter mit Toluol etc., sie hat dann eine von Chlorophyll hertuhrende grunliche Furbe, die aber bei weiteren Verarbeitung loicht zu beseitigen ist. So gowonnene Guttapercha ist aber für manche Zwecke, so zu Isolatoren, nicht geeignet. Der Ertrag von einem Blum ist nach der Art der Pfianze, der Art des Anzapfens und der Jahreszeit ein sehr wechselnder. z B von 330 g bis 6 Kilo. durchschnittlich hochstens 11/. Kilo

Beschreibung Rohe Gutt werche hat eine faserige, blatterige, zuweilen fist holzartigo Struktur, lasst sich leicht schueiden, ist biegsam, aber Laum clastisch. Spec-Gew 0,96-0,99 Da sie haufig vorunreinigt zu sein pfleit, so erweicht man sie in wirmein Wasser, walzt sie zu Bandern aus, wobei sie von Steinen etc befreit wird, und legt mehrere solcher Bander zusammen, die man zu Stahnen zerschneidet. Diese werden von nguem erweicht, in feine Stucke gerissen und zu Klumpen vereinigt - Sie ist nun ausserordentlich plastisch, ainkt in Wasser unter, lasst sich bei 45-60 °C zu Rohren, Platten etc. ausziehen. Sie wird bei 100° C weich. Löslich in der Kalte in Chloroform und Schwetel. kohlenstoff, in der Warme in Petrolather, Benzol und Terpentinol, in Aether und Alkohol unvollkommen löslich, in Wasser und fetten Oelen unloslich. Mit der Zeit wird sie durch Sauerstoffaufnahme britchig, eine Mischung von 9 Th Guttapercha und 1 Ih Kampfer soll diesen Hebelstand nicht besitzen

Bestandtheile Die Hauptmasse ist ein Gutta genannter Kohlenwasleistou (C, H, d)n Man erholt ihn zu 75-82 Proc, indem man eine mit Thierkoble entfarbte Chloroformlesung mit Alkohol fallt Ferner Oxidationsprodukte desselben 4-6 Proc Fluavit Con Has O, in kaltem und siedendem Alkehol leslich, und 14-16 Proc Alban Un Had On, nur in siedendem Alkohol löslich. Ausserdem enthält sie einen der Gutta nahestehenden Korper Guttan

Verfülschungen und Surrogate Guttapercha wird des hehen Pieises wegen häufig verfälscht, alle solche Verfälschungen verändern die eben angeführten physikalischen Engenschaften. Als Surrogat wird eine bei 120° C hergestellte Mischung aus 1 Th Theor, 10 Th Paraffin und 2 Th Kautschuk genannt Auch Mischungen aus Wachs und Harz werden als Ersatz angefuhrt

Pharmaceutische Verwendung findet sie als

1) Gutta Percha depurata (Ergänzh) Gutta Percha alba Gereinigte Guttapercha Zahnkitt. Gutta-Percha purifiée (Gall Suppl)

Outtapercha Zahnkitt. Gutta-Percha purifiée (Gall Suppl)

Danstellung. 1 Th robe Guttapercha erweicht man in warmem Wasser, rezupft sie in kleine Flocken, löst in 6 Th Schweftlkohlenstoff und filtrit nach zweitägigem Absetzen lassen durch Glaswolle in eine Flasche, welche 6 Th 90 proc Weingeist einhalt. Die gut durchgeschuttelta Mischung stellt man bei Seite, bis sich zwei Schichten gebildet haben, hebert die obere, weingeistige Harzlösung ab, schuttelt die untere nochmals mit 5 Th. Weingeist, treinit wiederum durch Abhebern, bringt dann die Guttapercha Schwefelkohlenstofflosung nobst 2—3 Th destill Wasser in den zinnernen Finsatz einer Destührblase und destillirt bei höchstens 50° O unter sorgfältiger Kühlung (man lässt das Abflüssicher Wasser minden!) den Schwefelkohlenstoff ab Die zurückbleibende Gutta knetet man mit heissem Wasser und formt sie in 3—5 mm dicke Stängelichen Ausbeute 60—80 Proc

Wegen der leichten Entzündlichkeit des Lösungsmittels ist diese Arbeit höchst ieuergefahrlich, man nehme sie unter Ausschluss offener Feuerungen vor und halte brennende Lichter, Cigarren u. dgl vom Arbeitsraume fern (s S 630)

Gefahrlos, wenn auch kostspieliger, ist die Reimigung mittels Chloroform, man braucht davon 15—16 Th auf 1 Th. Guttapercha, verfährt im Uebrigen, wie vorbin angegeben Eine helle Gutta erhält man aber nur, wenn man die Chloroformlösung mittels Weingeist ausfällt. Aus der Flüssigkeit scheidet man durch Steinkollenbenzin und Fallen Auch durch Digeriren mit der 20—22 fachen Menge Steinkollenbenzin und Fallen

mittels 90 proc Weingeist lasst sich die robe Guttapercha remigen

Aufbewahrung. Anwendung. Vor Licht geschützt an einem kihlen Ort unter Wasser, dem man zweckmassig einige Tropfen Chlorofoim zusetzt, oder auch in einer Mischung aus 10 Th Wasser, 3 Th Glycerin, 2 Th Weingeist Zum Gebruch erweicht man ein Stuckchen in heissem Wasser und drückt es dann in die vorher gereinigte, mittels Baumwolle getrocknete Zahnhöhlung

2) Als Grundlage fur Guttapercha-Pflastermulle, Perchemplastra Es and Mullgewebe, die mit einer dünnen Guttaparchaschicht überzogen, daher fin Wasser un durchlissig sind, ihre Vorzüge bestehen darın, dass sie die Haut nicht reizen, sich allen Korpertheilen leicht anschmiegen und eine grosse Genauigkeit in der Vertheilung des wirksamen Bestandtheils ermöglichen Die in der Wärme erweichende Grundmasse nimmt von trockenen Arzneistoffen bis zu 70 Proc auf Die Pflastermulle werden in vorzüglicher Beschaffenheit und grosser Auswahl besonders von P Beiersdonf & Co in Hamburg-Ennebüttel in den Handel gebracht Sie sind übrigens von begrenzter Halt-

Auch für andere Formen, wie Stäbehen, Blättehen, Kugelchen eignet sich eine Gutta percha, welche Arzneikörper aufgenommen hat

8) Als Percha lamellata (Germ) Gutta Percha foliacea s chartacea Charta Gutta Percha - Guttaperchapapier, - Blatt - Gutta Percha lamelleuse Papier de guttapercha. Guttapercha tissu - Lamellated guttapercha Lamellar percha - Wird aus der rohen, durch Kneten etc gereinigten Handelswaare auf Walzwerken hergestellt und kommt gewöhnlich in langen Stieifen von 45 und 90 cm Breite und 3 verschiedenen Starken, auf Holzstäbe gerollt, in den Handel Gutes Guttaperchapapier soll bei Körperwarme nicht kleben. Es dient dazu, bei feuchten Umschlagen die Verdunstung zu verhindern, ferner in gleichen Fallen wie Gichtpapier (in Frankreich als Tissu electro-magnetique) Guttaperchapapier bietet einen billigen Ersatz für die theueren Kautschukstopfen zum Verschluss von Laugengefässen, ein mit demselben um hüllter Korkstopfen erfullt den namlichen Zweck, wie jene Ferner empfiehlt es sich, bei allen selten gebrauchten Reagentien, Laugen, Salzlösungen, Tinkturen einen Streifen Gummipapier zwischen Stöpsel und Hals der Standgefässe zu legen, bei Beobachtung dieser Massregel erzielt man einen dichteren Verschluss und wird nie fest verkittete Glasstöpsel vorfinden — Zum Befestigen von Papierschildern auf Blechgesissen in Kellerräumen legt man eine Scheibe Guttaperchapapier zwischen Schild und Gefäss und erhitzt letzteres durch eine Flamme von innen, oder durch heisses Wasser, derart angeklebte Schilder sind nur mit Gewalt zu entfeinen (Auch bei Porcellan- und Glasgefassen ist das Verfahren anwendbar )

Man bewahrt Guttaperchapapier kuhl, aufgerollt in Blechbüchsen, doch nicht zu lange auf, da es mit der Zeit bruchig wird (Solohe durchs Alter unbrauchbar gewordene Vorräthe sind immer noch für Hufkitt, zu Kitt für Gummireifen, Leder und deigleichen

verwendbar)

Traumaticinum (Erganzb) Gutta-percha Chloroformio soluta Solutio Guttaperchae Liquor Guttae Perchae (In England früher Chloropercha) Traumaticin Guttaperchalösung Soluté chloroformique de gutta-percha (Gall Suppl.) Erganzb 1 Th Guttaperchapaper lost man m 8 Th Chloroform und filtern nach längerem Absetzen Klare Flussigkut — Gall 1 Th gereinigte Guttapercha, 9 Th Chloroform — Diet 4 Th gereinigte Guttapercha, 16 Th Chloroform, 1 Th entwässertes Natriumsulfat Man löst unter Schütteln und giesst klar ab Soll die Lösung hellfarbig sein, so nimmt man weisse Guttapercha — Nat form 15 g Guttapercha in Scheidehen löst man in 75 com Chloroform, fügt eine Mischung von 17 g gepulveitem Bleiweiss und 25 com Chloroform hinzu — sonst wie vorige — Man kann diese Lösung auch aus roher Guttapercha bereiten Vergl darüber oben unter No 1 — Bei Frost-Brand-, Schmittwunden wie Kollodium, entweder rein, oder mit armeilighen Zusatzen Brand-, Schmittwunden wie Kollodium, entweder rein, oder mit arzneilichen Zusatzen Die Klebkraft läset sich durch Zusatz von Kautschuk erhöhen

Aquariumkitt. 120 Th Guttapercha, 240 Th Schwarzes Pech, 8 Th Schellack schmilzt man zusammen und rollt in Stangen aus

Flüssiges Pergament heisst eine ätherische Lösung von Guttapercha, die zum Ueberziehen von Bildern und Karten, zum Fixiren von Kreidezeichnungen u dgl dient und mittels Zerstäubers aufgetragen wird.

Gewebe, elektro-magnetisches, ist ein mit Guttapercha überzogenes Baumwollengewebe Es wird durch Guttaperchapapier vollständig ersetzt

Gewebe, gas- und wasserdichtes, von Henne Hinzel Zwischen zwei Stücke eines dichten Stoffes legt man Guttaperchapapier und lässt das Ganze durch heisse Walzen Zuletzt gieht man einen Ueberzug von Kopallack

Guttapercha cum corporibus medicamentosis (Mannouny & Robiquet) 2 Th Guttapercha schmilzt man auf dem Wasserbade und mischt 1 Th des vorgeschriebenen Arzneimittels hinzu.

Gutta Percha 1277

Guttapercha incarnata Fleischfarbig erholt man die gereinigte Guttapercha durch Zusatz von 0,1 Proc. Karmin – Sie wird von Zahnarzten gebraucht

Kitt für helle Lederschuhe 45 Th Guttapeicha, 20 Th Terpentinöl, 300 Th Schwefelkohlenstoff

kitt für Lederriemen, fur Leder auf Holz oder Metall 20 Th Guttapercha lost man in 10 Th Terpentinol and 50 Th Schwefelkohlenstoff, and fagt 20 Th gapuly syrischen Asphalt hinzu. Das Leder wird an der zu kittenden Stelle zuvor mit CS, ab-

Kitt für Pferdehufe Hufkitt 3 Th gerein Ammoniskgummi, 1 Th Terpentin schmilzt man im Wasserbade und verarbeitet mit 6 Th Guttapercha Zum Gebrauche wird die Masse in heissem Wasser erweicht, nöthigenfalls mit Kienruss gefärbt. Der auszufüllende Hufspilt ist grundlich zu reinigen (Dict)

Yelvril, ein Guttapercha und Kautschukersatz, wird aus Nitrocellulose und Nitroricinoleum dargestellt

Yolkanit ist eine dem Ebonit (S 630) Ehnliche Zusammen etzung

### Bacilli caustici

Pp Guttaperchae depur Zinci chlorati

Man schmilzt im Wasserbade und pro at du weiche Masse in Glasröhren oder rollt en, unter Bestreuen mit Stirkemehl in Stäbehen aus

#### Bacilli medicamentasi Bouttmoy

Rp 1 Guttaperchae

2 Corrors medicimento i al. Man schmilzt 1 im Wasserbade, mischt 2 hinzu und formt in Stäbehen

#### Caementum odontalgicum Schmerzstillender Zahnkitt

Pp 1 Acidi tannici

2 Catechu pulv 9.0 1,0

8 Oles Caryophyllor 4 Opu pulverati

5 Caryophyli puly 33 3 O 6 Guttaperchie

75,0 M n erweicht 6 im Wasserbade und verarbeitet mit der Mischung von 1-5 zu Stabehan

#### II Nach DIETERICH

Rp 1 Salol

2 Terebinth lariem. \$5 10,0 80,0

8 Guttaperchae

8 and in warmem Wasser erweicht und mit 1 und 2 durchgeknetet.

## Lacca conservatrix Heller

Haller's Leichenlack Pp Guttaperchae concis 100,0

Carboner sulfurati 800 O

#### Lacra Guttaperchae ad documenta et literas Dokumenten-Lack.

Gutiaperchae conc. et siccat 10.0 Olei Lithanthracis rectif levier

Benzol: Lithanthrac 5ñ 50 0 Carbonei sulfurata Ole: Eucalypt: citrodor

20,0 Man löst, lässt absetzen, filtrirt und verdünnt nöthigenfalls mit Benzol Dient zum Ueberzichen von Schriftstücken, die gegen Feuchtigkeit, Legen saurr oder alkalısche Dämpfe geschützt werden sollen. Die betreifenden Gegenstände sind vor her zu trocknen

#### Lutum ad corium Lederkitt

Rp Guttaperchas 15.0 Oler Terebinth Carboner sulfurate 100.0 Ip Cuttamerchae 20.0 Oka Terebinth 10.0 50.0 Carboner sulfurate An initi syrisci 20 b

Zum Kitten von feder von Leder auf Holz oder Metall. Die zu kittende Stelle wird vorher mit Benzin gen inigt

### lutum ad ungulam Depays

Cornu artificiale DEFAY's Hufkitt

Rp Guttaperchu 100.0 Ammoniaci dip 500

Im Wasserbade zusammer u chmelzen.

### Wassa clastica Duera

Dienn's Guttaperchamasse

Rp fauttaperchas crudae 100,0 Resinae Pini 900

Adims amili 40 G

Min schnillet, soiht durch und walzt in Platien

### von 1,5-2,5 mm Dick, aus Solutio Guttaperchae Akton

Pp Guttaperchae depurat, 10.0 ( autschalt 1.5 Benzin Lithanthra 150,0

Zum Schutze der Hant bei Schnonen etc

#### Unguentum ad corlum

Wasserdichte Lederschmiere

hp 1 Olei Rarae crudi 2 Guttaperchae concis 201) 0

d Ceme flavae

4 Paratton E. 500 0

& Adapts suille 3000.0

6 Terebinth langin 1000,0 7 I botis usta subt puly 5--8 00.0

1 wird zirm Sieden erhitzt 2 gelt t. d nn 3-6 und zuletzt 7 zugefügt

#### Vernix Guttaperchae ad corium Lederfirniss

Pp i Guttaperchae sectat 100,0

2 Old Lin 900,0

3 Ofer Lithanthing rect levier 4 Vernicis Copal

āā 100,0 Unter Erhitzen wird 1 in Z gelöst, 3 und 4 und ein beliebiger Farbstoff (Russ, Ocker Umbra, Zinnober, Ultramarın) mitOelangerieben zugesetzi

### Yernix ad texta gessypina at lintes Wassirdicht machender Firniss für

Gewebe Guttaperchae p

Verniers Lini p 9-11 Mar löst unter Lrwärmen und seiht durch.

### Gutti.

Cambogin (But U-St) + Gutti (Germ Helv) Gummi Guttae. Gummi restna Guttae. Gunnai de Goa. Gutta gamba Scammonium orientale - Gummi gutt — Gomme gutte (Gall) — Gambogo ist das Gummiharz der in die Familie der Guttiferae - Clusioideae - Garcinicae gehöngen Garcinia Hanburyi Hook f (svn. G. Morella van pedacellata Hanbury), heimisch in Osmbodscha, dann in zweiter Linie G. Morella Dest auf Ceylon, G. Roxburghii Engl in Canara, G. Wightii T Anders im sudhichen Vorderindien, G heterandra Wall, G Gaudichaudii Planch. et Triana in Cochinchina, endlich liefert 6 pictoria (Roxb) Engli nur wenig brauch Es 1st in Form einer Emulsion in schizogenen Sekretbehaltein bares Gummigutt der Rinde, des Markes und auch der Blätter und Fruchte enthalten Man gewinnt es, indem man Einschnitte in die Rinde macht und das ausfliessende Gutti in Bambusrohren auffangt, oder indem man grössere Stucke der ausseren Rindentheile ablöst und jeden Morgen das ausgetretene Sekret abkratzt. Eine geringe Sorte wird durch Auskochen der Blatter und der Schale der unreisen Frucht erhalten - Das getrocknete und aus den Banibusrohren herausgestossene kommt als Röhrengutti, eines in Klumpen als Schollen gutti, Cake-Gambogi in den Handel, es ist auch ein Gutti in lacrimis voigekommen.

Reschreibung. Cylindrische oder unregelmässige, grünlich-gelbe, zerleibliche Stucke, im Bruch breitmuschelig, glatt und wachsglanzend, an den Kanten etwas durchscheinend, zerrieben dunkeleitronengelb, geruchlos, anfangs geschmacklos, hinterher süsslich und im Munde brennend. Mit Wasser (1 2) angerieben, entsteht eine gelbe Emulsion, in der sich unter dem Mikroskop Harztröpfehen erkennen lassen. Die Emulsion wird durch Ammoniak klar feurigroth, dann braun. Wird das Ammoniak neutralisirt, so entfärbt sich die Losung und as fallen gelbe Flocken aus. In Weingeist bis zu 80 Proc., in Aether zu einem geringeren Theile loslich. Jodzahl nich E. Dieterich 94,28—108,72. Nach Kremel. Saurezahl 100, Esterzahl 56,7, Verseifungszahl 156,7

Bestandthelle. 72 Proc Gambogias aure  $C_{20}H_{24}O_4$  Dieselbe bildet eine fast undurchsichtige, kurschrothe, geruch- und geschmacklose, sauer reagirende Masse, die sich bei 260° C, ohne zu schmelzen, zersetzt. Unlöslich in Wasser, löslich in Weingerst und Aether Ferner enthält die Droge 25 Proc Gummi, 5 Proc Wasser und weniger als 1 Proc Agche

Prafung. Gutt kommt mit Reismehl, Sand und gepulverter Baumrinde verfälscht vor, welche Verfälschungen man erkennt, wenn man die Droge mit Wasser anreibt, absetzen lässt und den Bodensatz auswascht Das Genauere ist dann mit dem Mikroskop festzustellen

Die ammoniakelische Lösung mit etwas Silbernitrat versetzt und aufgekocht, erleidet keine Reduktion, audernfalls liegt wahrscheinlich Verfälschung mit Dextrin vor, die beim Schollengutti beobachtet ist.

Zum Nachweis des Gutti in Gemischen, z B in Geheimmitteln, empfiehlt Hipsonsonn, wenn eine Flüssigkeit vorliegt, dieselbe mit Glaspulver einzutrocknen, zu zerreiben und mit Petroläther zu behandeln. Ist der Auszug farblos, so wird die Extraktion nach dem Zusatz von HCl bis zur sauren Reaktion wiederholt, da bei Gegenwart von Seife (z B in Pillen) Gutti sonst nicht aufgenommen wird

Ist auch jetzt der Auszug farbles, so fehlt Gutti. Andernfalls wird der Auszug mit Wasser und einigen Tropfen Ammoniak versetzt und geschüttelt, die wasserige Schicht erscheint dann gelbgefärbt und der Petroläther farbles

Aufbewahrung Abgabe. Gutti gehört zu den vorsichtig aufzubewahrenden Mitteln Man hält es in Stücken, einen kleinen Vorrath fein gepulvert für Recepturzwecks vorräthig und giebt es im Handverkauf nur als Malerfarbe an zuverlässige Personen in kleinen Mengen und gegen Giftschein ab

1279 Gutti

Anwendung Als starkes Abfuhrmittel zu 0,1 bis 0,3 g mehrmals taglich in Pillen oder Emulsion, als haratreibendes Mittel in kleineien Gaben meist mit Seilla oder Alkalien Starke Do-en konnen den Tod herbeifuhren - Als Bandwurmmittel ist es veraltet In der Technik zu Lacken und Goldlacken

> Gresste Einzelgabe Germ 0,5 g Helv 0,2 g Tagergabe , 1,0 , , 1,0 ,

Bei Thieren wirken todtlich 5-10 g bei Schafen, 20-30 g bei Pferden, 50-80 g bei Rindern.

Citrinamentum	Man löst unter Erwärmen 1-3 in 4, seiht durch,
Gelbe Tinte	dampft zur Pillenmasse ein und macht daraus
Rp Gutti 5,0	Pillen von 0,2 g Ebenso zusammengestizt sind
Aluminis 1,0	de Pilulae hydragogae Lemonr
Gumm arabici 4,0 Acidi acetici diluh (50 pice.) 4,0 Olei Caryophyllor gits V Aquae destili-tiae 65,0 Wird zwecknidssiger durch eine wässerige Lösung von Anilin Orange (Chrysoldin) (1,5 100,0 nebst 3,0 Zucker) ersetzt. Liquor Gutti alkalings	Pliulae laxantes (Nouv Remodos)  Rp Gutu Podophyllam äa 0,3 Extract Hyosoyamı 0,9 Supon amyadat q s Zu 30 Pillen. Abends eine Pille
Elixir Gambogiae alkalinum Solutio	Sapo Cutti
Gummi Gutise alkalina	Pp Gutti subt, pulv 8,8
Rp Gutti pulverat. 1.0	Sapinis medicati 6,6
Liquor Kalii carbonici 6,0	Spiritus guttas aliquot.
Aquae destillat 8,0	Man dampft im Wasserlande zur Trockne
Zd 20-30-40 Tropica mehrmals taglich	dernisjam auream
Pilula Cambogiue composita (Brit)	Lack für vergoldete Gegenstände
Compound Pall of Gamboge	Rp Gutti 80,0
Rp Gutt pulver	Extract, hgm Santal spir 3,9
Aloës Barbaden is	Laccae in tabulis aib 200,0
Puly Cumamom comp as 25,9	Sandarac 50 0
Saponia duri puly 500	Terebinth lamem. 25,0
Sirupi Glucosi 25,0	Alkohol (95 %) 800 0.
Man stösst zur Pillenmasse Gabe 0,25—05 g.	Viridamentum
Pilulae D Bontius (Gall.)	Grane Tinte.
Pilules de Boyrrus	Rp Gutti pulverati 1,0
Pp 1 Aloës gr puly	Countleamenti 10,0-20 0
2 Gutti gr puly	Diese Mischung ersetzt man besser durch eine
3 Ammoniaci pulv āš 1,0	wassenge Lösung von Methylgrun, 1,0 100,0,
4 Aceti 60	dazu 20 Zucker

AYER'S Pills. Ueberzuckerte Pillen aus Alos, Gutti, Koloquinthen und Pfeffer BRAYDRETH'S Pillen, aus Amerika, bestehen aus Gutti, Podophyllin, Sufran, Nelken,

Gelbwurzel, Minzenöl und Kermessaft

Carignano-Pulver, von Pyar und Dxyrux, angeblich nach einer Vorschrift der Prinzessin Carignano, besteht aus 25,0 Gutti, 37,5 Bernstein, je 12,5 rother Koralle und Siegelerde, je 1,2 Zinnober, Mineralkermes und Beinschwarz. Es sind abgetheilte Pulver Zu 0,1 g Gesundheitspillen von Frank in Paris sind versilberte Pillen aus 1 Th. Gutta und

4 Th. Alog

Horses purging balls, Englische Pferdepillen, sind 30 g schwere Pillen aus 500 Th Alos, 50 Th Gutti, 120 Th Seife, 15 Th Anssol, 10 Th Glycerin, 5 Th Anspulver Kaiserpillen, Keisser'sche Pillen. Wasserpillen, Königseer, Pilulae imperiales Je 10,0 Gutti, Jalapenharz, Soammonium, Alos, 2,0 Koloquiothenextrakt, 5,0 Seife, 12,5 Enzianwurzel zu 500 Pillen gemacht. Die Bestandtheile wechseln, bisweilen ist Kalomel, selbst Grotonol darunter Mit diesen stimmen die Magen und Gallenpillen zuemheh bereim

Kniggr'sche Pillen, in Amerika gebräuchlich, sind Pillen von 0,27 g und enthalten 1 Th Gutta, 3 Th Scammonium, 6 Th Aloë

Magentropfen, Dr Sprangen's Em schwach weingesstiger Auszug aus Alos, Gutta und Rhabarber

Pillen von Cauvin in Paris 80 Pillen aus 1,25 Gutti, je 2,0 Aloë und Jalape,

0,6 Rhabarber Reinigungspillen von Dr Lang in München 48 Pillen aus 1,0 Gutti, 5,0 Schwefelquecksilber, 0,5 Eabisch- und Gummipulver

## Gymnema.

Gattung der Asclepiadaceae — Cynanchoideae — Tylophoreae — Marsdeniinae l Gymnema silvestre (Willd) R Br Heimisch von Westafrika durch das sud liche Asien bis Australien. Die Pflanze ist ein holziger Schlingstrauch mit gegenstandigen, ganzrandigen, 4—9 cm langen und 2½—4½ cm breiten, elliptischen oder eirunden, spitzi gen, am Grunde abgerundeten oder herzformigen Elattern, die etwas lederartig und auf beiden Seiten kurzflaumig sind. Man verwendet die Blätter, selten die Wurzel

Bestandtheile der Blutter 6 Proc Gymnemasaure  $C_0$ ,  $H_{ab}\,O_{12}$ , ferner Weinsture, Zucker, ein Bitterstoff Die Gymnemasaure ist in Alkohol und Wasser los lich, in Aether, Chloroform und Schwefelkohlenstoff unloslich Gymnema hir sutum Wall und G montanum Hook f enthalten ebenfalls Gymnemasaure

Anvendung. Die Blätter haben, wenn man sie kaut, die Eigenthumlichkeit, die Geschmacksempfindung für "süss" aufzuheben für 1—2 Stunden Sie verdanken das der Gymnemasnure — Der Grund dafür liegt nicht in der Bildung unlöslicher Niederschlage mit den süssschmeckenden Substanzen, sondern berüht auf einer temporaren Lähmung der suss empfindenden Geschmacksfasern Die Empfindung für bitter, salzig und sauer wird nicht aufgehoben, hochstens die für "bitter" in minimaler Weise bei manchen Individuen abgeschwacht

Die Wurzel wird gegen Schlangengift angewendet

il Gymnema latifolium Wall In Niederlandisch-Indien Enthalt in den Blättern Laurocerasin

## Gynocardia.

Gattung der Flacourtiaceae - Pangieae - Hydnocarpeae

Emzige Art Gynocardia odorata R Br Heimisch in Hinterindien Verwendung finden die Samen Semen Gynocardiae Semen Chaulmugrae

Beschreibung Dieselben sind 2½-3 cm lang und ungeführ halb so bieit, un regelmässig eiförmig-kantig Die dünne Samenschale umschliesst das olige Endosperm mit dem Embryo, dessen Kotyledonen blattformig, flach und herzformig sind

Bestandtheile. 51 Proc fettes Oel, von dem man 25-30 Proc durch Auspressen gewinnt Bei gewohnlicher Temperatur ist das Oel salbenaring, von grungelbei Farbe, charakteristischem Geruch und angenehmem Geschmack Es enthalt 18 Proc Gynocardiasäure. Die Säure ist leicht löslich in Alkohol und Aether, sie schmilzt bei 29° C

Anvendung. Man verwendet die Samen, das Oel und die Saure (Dosis 1-3 g tag heh) in Indien gegen Lepra, angeblich mit grossem Erfolg. Die Pulpa der Frucht dient als Fischgift und nach dem Auskochen als Nahrungsmittel, die Rinde als Fiebermittel

Sapo Gynocardiae 1000 g Chaulmugraöl versenft man im Dampfbade mit einer Lauge aus 175 g Aetznatron und 750 g destill Wasser, löst den Seifenleim unter Erhitzen in 2500 g destill Wasser, setzt eine Lösung von 300 g Kochsalz in 900 g Wasser zu und Mast Erkalten Die ausgeschiedene Seife wird gewaschen und getrocknet (P G Unna)

Itp saponis Gynocardiae UNNA

Aquae destilianae 20,0

solve in baines paponis, adde

Massae Sehi pro pilulis keratinatis 20,0

Termo silicano 10,0

It i massa, e qua form pilul keratinatae pond
0,45 Jede Pille enthilit 0,18 g Gynocardiaselto

Bei Lopa tigitch 10 Pillen

Brandsaibe

Rp Aristoli 5,0

Oler Gynocardise 50 0

Adipus Lanse 45,0

Unguentum centra combustiones

Unguestum Gynocardiae

Rp Olei Gynocardiae
Unguest Paraffini 33

<sup>1)</sup> Sebi taurini 500, Cerae flavae 100, Liquatis et colatis adde Cumarini 0,5 in Spiritu 5,0 soluti (P G UNNA)